

UNIVERSIDADE FEDERAL DE UBERLÂNDIA



Diretoria de Compras e Licitações

Av. João Naves de Avila, 2121, Bloco 3P, 2º andar - Bairro Santa Mônica,
Uberlândia-MG, CEP 38400-902

Telefone: +55 (34) 3239-4896/4848/4882/4952 - www.licitacoes.ufu.br -
licita@reito.ufu.br



EDITAL DE LICITAÇÃO SEI Nº 201/2017

Processo nº 23117.016056/2017-21

PREGÃO ELETRÔNICO Nº: 201/217

Torna-se público, para conhecimento dos interessados, que a **UNIVERSIDADE FEDERAL DE UBERLÂNDIA**, por intermédio de sua **DIRETORIA DE COMPRAS E LICITAÇÕES**, em atendimento à unidade gestora: **HOSPITAL DE CLÍNICAS da UNIVERSIDADE FEDERAL DE UBERLÂNDIA**, com sede e administração na Av. João Naves de Ávila, 2121, Bloco 3P, Campus Santa Mônica, Uberlândia-MG, CEP 38400-902, realizará licitação para REGISTRO DE PREÇOS, na modalidade PREGÃO, na forma ELETRÔNICA, **do tipo menor preço por item e por lote**, nos termos da Lei nº 10.520, de 17 de julho de 2002, do Decreto nº 5.450, de 31 de maio de 2005, do Decreto nº 7.892, de 23 de janeiro de 2013, da Instrução Normativa SLTI/MPOG nº 2, de 11 de outubro de 2010, da Lei Complementar nº 123, de 14 de dezembro de 2006, da Lei nº 11.488, de 15 de junho de 2007, do Decreto nº 8.538, de 06 de outubro de 2015, aplicando-se, subsidiariamente, a Lei nº 8.666, de 21 de junho de 1993, e as exigências estabelecidas neste Edital.

Data da sessão: 29/11/2017.

Horário: 09h00min.

Local: www.comprasgovernamentais.gov.br - Portal de Compras do Governo Federal.

Quaisquer dúvidas durante a realização da sessão pública poderão ser dirimidas pelos **telefones 34.3239.4848 ou 34.3239.4952 ou 34.32394882.**

1. DO OBJETO

1.1. O objeto da presente licitação é o registro de preços para aquisição de **gases medicinais, incluindo acessórios e peças de gasoterapia; materiais médico-hospitalares, insumos em geral hospitalar, entre outros**, conforme condições, quantidades e exigências estabelecidas neste Edital e Termo de Referência.

1.2. Referente aos itens **439 a 460** do Termo de Referência:

1.2.1. A licitante deverá disponibilizar por meio de comodato os equipamentos mencionados na descrição de cada produto, sem nenhum ônus para o Hospital de Clínicas da **Universidade.**

1.3. A licitação será dividida em itens e lotes, conforme tabela constante

do Termo de Referência, facultando-se a licitante a participação em quantos itens e lotes forem de seu interesse.

2. DA ADESÃO À ATA DE REGISTRO DE PREÇOS

2.1. A ata de registro de preços, durante sua validade, poderá ser utilizada por qualquer órgão ou entidade da administração pública que não tenha participado do certame licitatório, mediante anuência do órgão gerenciador, desde que devidamente justificada a vantagem e respeitadas, no que couber, as condições e as regras estabelecidas na Lei nº 8.666, de 1993 e no Decreto nº 7.892, de 2013.

2.2. Caberá ao fornecedor beneficiário da Ata de Registro de Preços, observadas as condições nela estabelecidas, optar pela aceitação ou não do fornecimento, desde que este fornecimento não prejudique as obrigações anteriormente assumidas com o órgão gerenciador e órgãos participantes.

2.3. As aquisições ou contratações adicionais a que se refere este item não poderão exceder, por órgão ou entidade, a 100% (cem por cento) dos quantitativos dos itens do instrumento convocatório e registrados na ata de registro de preços.

2.4. As adesões à ata de registro de preços são limitadas, na totalidade, ao quádruplo do quantitativo de cada item registrado na ata de registro de preços para a **Universidade**, independentemente do número de órgãos não participantes que eventualmente aderirem.

2.5. Ao órgão não participante que aderir à ata competem os atos relativos à cobrança do cumprimento pelo fornecedor das obrigações contratualmente assumidas e a aplicação, observada a ampla defesa e o contraditório, de eventuais penalidades decorrentes do descumprimento de cláusulas contratuais, em relação as suas próprias contratações, informando as ocorrências ao órgão gerenciador.

3. DO ATO DE DESIGNAÇÃO DO PREGOEIRO E DE SUA EQUIPE DE APOIO

3.1. Todos os procedimentos desta Licitação serão conduzidos pelo(s) Pregoeiro(s), designado(s) pela Portaria/Reitoria nº 1156, de 13 de junho de 2017 e sua respectiva Equipe de apoio, nomeada pela Portaria R nº 1497, datada de 04 de agosto de 2017.

3.2. O Pregoeiro poderá, ainda, convocar, através de Ato administrativo, servidor (es) da área ou unidade administrativa responsável pela especificação do objeto deste Pregão.

4. DO CREDENCIAMENTO

4.1. O credenciamento é o nível básico do registro cadastral no SICAF - Sistema de Cadastro Unificado de Fornecedores, que permite a participação dos interessados na modalidade licitatória Pregão, em sua forma eletrônica.

4.2. O cadastro no SICAF poderá ser iniciado no Portal de Compras do Governo Federal, no sítio www.comprasgovernamentais.gov.br, com a solicitação de "login" e senha pelo interessado.

4.3. O credenciamento junto ao provedor do sistema implica a responsabilidade legal da licitante ou de seu representante e a presunção de sua capacidade técnica para realização das transações inerentes a este Pregão.

4.4. O uso da senha de acesso pela licitante é de sua responsabilidade exclusiva, incluindo qualquer transação efetuada diretamente ou por seu

representante, não cabendo ao provedor do sistema, ou ao órgão ou entidade responsável por esta licitação, responsabilidade por eventuais danos decorrentes de uso indevido da senha, ainda que por terceiros.

4.5. A perda da senha ou a quebra de sigilo deverão ser comunicadas imediatamente ao provedor do sistema para imediato bloqueio de acesso.

5. DA PARTICIPAÇÃO NO PREGÃO

5.1. Poderão participar deste Pregão interessados cujo ramo de atividade seja compatível com o objeto desta licitação, e que estejam com Credenciamento regular no Sistema de Cadastramento Unificado de Fornecedores – SICAF, conforme disposto no §3º do artigo 8º da Instrução Normativa SLTI/MPOG nº 2, de 11.10.10.

5.2. Será concedido tratamento favorecido para as microempresas e empresas de pequeno porte e para o microempreendedor individual - MEI, nos limites previstos da Lei Complementar nº 123, de 2006.

5.3. Não poderão participar desta licitação os interessados:

5.3.1. Proibidos de participar de licitações e celebrar contratos administrativos, na forma da legislação vigente;

5.3.2. Estrangeiros que não tenham representação legal no Brasil com poderes expressos para receber citação e responder administrativa ou judicialmente;

5.3.3. Que se enquadrem nas vedações previstas no artigo 9º da Lei nº 8.666, de 1993;

5.3.4. Que estejam sob falência, em recuperação judicial ou extrajudicial, concurso de credores, concordata ou insolvência, em processo de dissolução ou liquidação;

5.3.5. Entidades empresariais que estejam reunidas em consórcio;

5.4. Como condição para participação no Pregão, a licitante assinalará “sim” ou “não” em campo próprio do sistema eletrônico, relativo às seguintes declarações:

5.4.1. Que cumpre os requisitos estabelecidos no artigo 3º da Lei Complementar nº 123, de 2006, estando apta a usufruir do tratamento favorecido estabelecido em seus arts. 42 a 49;

5.4.2. A assinalação do campo “não” apenas produzirá o efeito de a licitante não ter direito ao tratamento favorecido previsto na Lei Complementar nº 123, de 2006, mesmo que seja qualificada como microempresa ou empresa de pequeno porte;

5.4.3. Que está ciente e concorda com as condições contidas no Edital e Termo de Referência, bem como de que cumpre plenamente os requisitos de habilitação definidos no Edital;

5.4.4. Que inexistem fatos impeditivos para sua habilitação no certame, ciente da obrigatoriedade de declarar ocorrências posteriores;

5.4.5. Que não emprega menor de 18 anos em trabalho noturno, perigoso ou insalubre e não emprega menor de 16 anos, salvo menor, a partir de 14 anos, na condição de aprendiz, nos termos do artigo 7º, XXXIII, da Constituição;

5.4.6. que a proposta foi elaborada de forma independente, nos termos da

6. DO ENVIO DA PROPOSTA

6.1. A licitante deverá encaminhar a proposta por meio do sistema eletrônico até a data e horário marcados para abertura da sessão, quando, então, encerrar-se-á automaticamente a fase de recebimento das propostas.

6.2. Todas as referências de tempo no Edital, no aviso e durante a sessão pública observarão o horário de Brasília – DF.

6.3. A licitante será responsável por todas as transações que forem efetuadas em seu nome no sistema eletrônico, assumindo como firmes e verdadeiras suas propostas e lances.

6.4. Incumbirá a licitante acompanhar as operações no sistema eletrônico durante a sessão pública do Pregão, ficando responsável pelo ônus decorrente da perda de negócios, diante da inobservância de quaisquer mensagens emitidas pelo sistema ou de sua desconexão.

6.5. Até a abertura da sessão, as licitantes poderão retirar ou substituir as propostas apresentadas.

6.6. A licitante deverá enviar sua proposta mediante o preenchimento, no sistema eletrônico, dos seguintes campos:

6.6.1. Descrição técnica do(s) produto(s) ofertado(s);

6.6.2. Nome do fabricante e nome comercial do(s) produto(s) ofertado(s);

6.6.3. Características do(s) produto(s) ofertado(s) com seu número de registro na ANVISA / Ministério da Saúde ou sua isenção.

6.6.4. Se, tratar de produto químico a licitante deverá apresentar FISPQ (Ficha de Informações de Segurança de Produtos Químicos).

6.6.5. Valor unitário do item;

6.6.6. A quantidade de unidades, observada a quantidade mínima fixada no Termo de Referência para cada item;

6.6.6.1. Em não havendo quantidade mínima fixada, deverá ser cotada a quantidade total prevista para o item.

6.6.7. Marca;

6.6.8. Fabricante;

6.6.9. Descrição detalhada do objeto: indicando, no que for aplicável, o modelo, prazo de validade ou de garantia, número do registro ou inscrição do bem no órgão competente, quando for o caso;

6.6.9.1. No caso de validade dos bens ou produtos, a mesma deverá ser de no mínimo 80% (oitenta por cento) do prazo definido na embalagem a vencer.

6.6.9.2. No caso de garantia, a mesma não poderá ser inferior a 12 (doze) meses.

6.6.9.2.1. Se na descrição do item, no Termo de Referência, exigir prazo de garantia distinto do especificado acima, prevalecerá o maior deles.

6.6.9.2.2. Se a garantia do fabricante for menor que a acima descrita ou constante da descrição do item no Termo de Referência, o fornecedor deverá constar em sua proposta de forma clara e legível, ficando obrigada a firmar Contrato com a **Universidade** referente ao prazo que exceder a garantia máxima do fabricante.

6.6.10. Todas as especificações do objeto contidas na proposta vinculam a **Licitante Vencedora**.

6.7. Nos valores propostos estarão inclusos todos os custos operacionais, encargos previdenciários, trabalhistas, tributários, comerciais e quaisquer outros que incidam direta ou indiretamente no fornecimento dos bens, inclusive frete e descarregamento dos bens no local de entrega.

6.8. O prazo de validade da proposta não será inferior a 60 (sessenta) dias corridos, a contar da data de sua apresentação.

7. DAS PROPOSTAS E FORMULAÇÃO DE LANCES

7.1. A abertura da presente licitação dar-se-á em sessão pública, por meio de sistema eletrônico, na data, horário e local indicados neste Edital.

7.2. O Pregoeiro verificará as propostas apresentadas, desclassificando desde logo aquelas que não estejam em conformidade com os requisitos estabelecidos neste Edital, forem omissas ou apresentarem irregularidades insanáveis.

7.2.1. Será desclassificada automaticamente:

7.2.1.1. Na abertura da sessão pública, a participante que alterar o valor da forma de disputa do certame que foi determinado no Edital e Termo de Referência (Ex: valor total por item, ou valor global por serviço ou item).

7.2.1.2. A Proposta que não atender, **obrigatoriamente**, quando do preenchimento do campo "DESCRIÇÃO DETALHADA DO OBJETO OFERTADO no sistema "comprasnet" as informações necessárias ao seu detalhamento, conforme item 6.6. deste Edital.

7.2.1.2.1. A descrição detalhada inclui, além das informações técnicas do produto ou bem ou serviço, a marca, o fabricante, o modelo, o prazo de garantia ou a validade do produto, entre outras informações pertinentes.

7.2.2. A desclassificação será sempre fundamentada e registrada no sistema, com acompanhamento em tempo real por todos os participantes.

7.2.3. A não desclassificação da proposta não impede o seu julgamento definitivo em sentido contrário, levado a efeito na fase de aceitação.

7.3. O sistema ordenará automaticamente as propostas classificadas, sendo que somente estas participarão da fase de lances.

7.4. O sistema disponibilizará campo próprio para troca de mensagens entre o Pregoeiro e as licitantes.

7.5. Iniciada a etapa competitiva, as licitantes deverão encaminhar lances exclusivamente por meio de sistema eletrônico, sendo imediatamente informadas do seu recebimento e do valor consignado no registro.

7.6. O lance deverá ser ofertado pelo valor unitário.

7.7. Ao formularem seus lances, os fornecedores participantes terão que oferecer lances em duas casas decimais após a vírgula (casa dos centavos).

7.7.1. Caso ocorra, lances com mais de 2 (duas) casas decimais, o Pregoeiro estará autorizado a adjudicar desprezando as terceiras e quartas casas decimais.

7.8. As licitantes poderão oferecer lances sucessivos, observando o horário fixado para abertura da sessão e as regras estabelecidas no Edital.

7.9. Em caso de falha no sistema, os lances em desacordo com a norma deverão ser desconsiderados pelo pregoeiro, devendo a ocorrência ser comunicada imediatamente à Secretaria de Logística e Tecnologia da Informação.

7.9.1. Na hipótese do subitem anterior, a ocorrência será registrada em campo próprio do sistema.

7.10. A licitante somente poderá oferecer lance inferior ao último por ela ofertado e registrado pelo sistema.

7.10.1. O intervalo entre os lances enviados pela mesma licitante não poderá ser inferior a vinte (20) segundos e o intervalo entre lances não poderá ser inferior a três (3) segundos.

7.11. Não serão aceitos dois ou mais lances de mesmo valor, prevalecendo aquele que for recebido e registrado em primeiro lugar.

7.12. Durante o transcurso da sessão pública, as licitantes serão informadas, em tempo real, do valor do menor lance registrado, vedada a identificação da licitante.

7.13. No caso de desconexão com o Pregoeiro, no decorrer da etapa competitiva do Pregão, o sistema eletrônico poderá permanecer acessível às licitantes para a recepção dos lances.

7.13.1. Se a desconexão perdurar por tempo superior a 10 (dez) minutos, a sessão será suspensa e terá reinício somente após comunicação expressa do Pregoeiro aos participantes.

7.14. A etapa de lances da sessão pública será encerrada por decisão do Pregoeiro.

7.14.1. O sistema eletrônico encaminhará aviso de fechamento iminente dos lances, após o que transcorrerá período de tempo de até 30 (trinta) minutos, aleatoriamente determinado pelo sistema, findo o qual será automaticamente encerrada a recepção de lances.

7.15. Caso a licitante não apresente lances, concorrerá com o valor de sua proposta e, na hipótese de desistência de apresentar outros lances, valerá o último lance por ela ofertado, para efeito de ordenação das propostas.

7.16. Encerrada a etapa de lances será efetivada a verificação automática, junto à Receita Federal, do porte da entidade empresarial.

7.16.1. O sistema identificará em coluna própria as licitantes qualificadas como microempresas ou empresas de pequeno porte, procedendo à comparação com os valores da primeira colocada, se esta for empresa de maior porte, assim como das demais classificadas, para o fim de aplicar-se o disposto nos arts. 44 e 45 da LC nº 123, de 2006, regulamentado pelo Decreto nº 8.538, de 2015.

7.17. Caso a melhor oferta válida tenha sido apresentada por empresa de maior porte, as propostas de pessoas qualificadas como microempresas ou empresas de pequeno porte que se encontrarem na faixa de até 5% (cinco por cento) acima da proposta ou lance de menor preço serão consideradas empatadas com a primeira colocada.

7.18. A melhor classificada nos termos do item anterior terá o direito de encaminhar uma última oferta para desempate, obrigatoriamente em valor inferior ao da primeira colocada, no prazo de 5 (cinco) minutos controlados pelo sistema, contados após a comunicação automática para tanto.

7.19. Caso a licitante qualificada como microempresa ou empresa de pequeno porte melhor classificada desista ou não se manifeste no prazo estabelecido, serão convocadas as demais licitantes qualificadas como microempresa ou empresa de pequeno porte que se encontrem naquele intervalo de 5% (cinco por cento), na ordem de classificação, para o exercício do mesmo direito, no prazo estabelecido no subitem anterior.

7.20. Quando houver propostas beneficiadas com as margens de preferência em relação ao produto estrangeiro, o critério de desempate será aplicado exclusivamente entre as propostas que fizerem jus às margens de preferência, conforme regulamento.

7.21. Ao presente certame não se aplica o sorteio como critério de desempate.

7.21.1. Lances equivalentes não serão considerados iguais, uma vez que a ordem de apresentação das propostas pelas licitantes é utilizada como um dos critérios de classificação.

8. DA ACEITABILIDADE DA PROPOSTA VENCEDORA

8.1. Encerrada a etapa de lances e depois da verificação de possível empate, o Pregoeiro examinará a proposta classificada em primeiro lugar quanto ao preço, a sua exequibilidade, bem como quanto ao cumprimento das especificações do objeto.

8.2. Serão admitidas propostas com preços superiores aos de Referência da **Universidade**, até o limite de até 20% (vinte por cento), como critério de aceitabilidade de preço.

8.2.1. Caso não haja propostas até o limite de 20% (vinte por cento) acima do valor de Referência, o item será cancelado.

8.3. Será desclassificada a proposta ou o lance vencedor que apresentar preço manifestamente inexequível.

8.3.1. Considera-se inexequível a proposta que apresente preços global ou unitários simbólicos, irrisórios ou de valor zero, incompatíveis com os preços dos insumos e salários de mercado, acrescidos dos respectivos encargos, ainda que o ato convocatório da licitação não tenha estabelecido limites mínimos, exceto quando se referirem a materiais e instalações de propriedade da própria licitante, para os quais ela renuncie a parcela ou à totalidade da remuneração.

8.4. O Pregoeiro poderá convocar a licitante para enviar documento digital, por meio de funcionalidade disponível no sistema, estabelecendo no "chat" prazo razoável para tanto, sob pena de não aceitação da proposta.

8.5. Dentre os documentos passíveis de solicitação pelo Pregoeiro, destacam-se os que contenham as características do material ofertado, tais como marca, modelo, tipo, fabricante e procedência, além de outras informações pertinentes, a exemplo de catálogos, folhetos ou propostas, encaminhados por meio eletrônico, ou, se for o caso, por outro meio e prazo indicados pelo Pregoeiro, sem prejuízo do seu ulterior envio pelo sistema eletrônico, sob pena de não aceitação da proposta.

8.6. O prazo estabelecido pelo Pregoeiro poderá ser prorrogado por solicitação escrita e justificada da licitante, formulada antes de findo o prazo estabelecido, e formalmente aceita pelo Pregoeiro.

8.7. Caso a compatibilidade com as especificações demandadas, sobretudo quanto a padrões de qualidade e desempenho, não possa ser aferida

pelos meios previstos nos subitens acima, o Pregoeiro exigirá que a licitante classificada em primeiro lugar apresente amostra, sob pena de não aceitação da proposta, dentro de 3 (três) dias úteis contados da solicitação via "chat".

8.7.1. A amostra deverá ser entregue na COLIC / Comissão Permanente de Licitação, na Av João Naves de Ávila, nº 2121, térreo, Bloco 3P, "Reitoria", não sendo admitido em hipótese alguma o recebimento de amostra fora do prazo estipulado, mesmo àquelas enviadas a outros locais.

8.8. Por meio de mensagem no sistema, será divulgado o local e horário de realização do procedimento para a avaliação das amostras, cuja presença será facultada a todos os interessados, incluindo as demais licitantes.

8.9. Os resultados das avaliações serão divulgados por meio de mensagem no sistema.

8.10. No caso de não haver entrega da amostra ou ocorrer atraso na entrega, sem justificativa aceita pelo Pregoeiro, ou havendo entrega de amostra fora das especificações previstas neste Edital, a proposta da licitante será recusada.

8.11. Serão avaliados os seguintes aspectos e padrões mínimos de aceitabilidade:

8.11.1. Especificações contidas na tabela do item 14 do Termo de Referência.

8.12. Se a(s) amostra(s) apresentada(s) pela primeira classificada não for(em) aceita(s), o Pregoeiro analisará a aceitabilidade da proposta ou lance ofertado pela segunda classificada. Seguir-se-á com a verificação da(s) amostra(s) e, assim, sucessivamente, até a verificação de uma que atenda às especificações constantes no Termo de Referência.

8.13. Os exemplares colocados à disposição da **Universidade** serão tratados como protótipos, podendo ser manuseados e desmontados pela equipe técnica responsável pela análise, não gerando direito a ressarcimento.

8.14. Após a divulgação do resultado final da licitação, as amostras entregues deverão ser recolhidas pelas licitantes no prazo de 30 (trinta) dias corridos, após o qual poderão ser descartadas pela Universidade, sem direito a ressarcimento.

8.15. As licitantes deverão colocar à disposição da **Universidade** todas as condições indispensáveis à realização de testes e fornecer, sem ônus, os manuais impressos em língua portuguesa, necessários ao seu perfeito manuseio, quando for o caso.

8.16. Se a proposta ou lance vencedor for desclassificado, o Pregoeiro examinará a proposta ou lance subsequente, e, assim sucessivamente, na ordem de classificação.

8.17. Havendo necessidade, o Pregoeiro suspenderá a sessão, informando no "chat" a nova data e horário para a continuidade da mesma.

8.18. O Pregoeiro poderá encaminhar, por meio do sistema eletrônico, contraproposta a licitante que apresentou o lance mais vantajoso, com o fim de negociar a obtenção de melhor preço, vedada a negociação em condições diversas das previstas neste Edital.

8.19. Também nas hipóteses em que o Pregoeiro não aceitar a proposta e passar à subsequente, poderá negociar com a licitante para que seja obtido preço melhor.

8.20. A negociação será realizada por meio do sistema, podendo ser acompanhada pelas demais licitantes.

8.21. Sempre que a proposta não for aceita, e antes de o Pregoeiro passar à subsequente, haverá nova verificação, pelo sistema, da eventual ocorrência do empate ficto, previsto nos artigos 44 e 45 da LC nº 123, de 2006, seguindo-se a disciplina antes estabelecida, se for o caso.

9. DA HABILITAÇÃO

9.1. Como condição prévia ao exame da documentação de habilitação da licitante detentora da proposta classificada em primeiro lugar, o Pregoeiro verificará o eventual descumprimento das condições de participação, especialmente quanto à existência de sanção que impeça a participação no certame ou a futura contratação, mediante a consulta aos seguintes cadastros:

9.1.1. Sistema de Cadastro Unificado de Fornecedores - SICAF;

9.1.2. Cadastro Nacional de Empresas Inidôneas e Suspensas / CEIS, mantido pela Controladoria-Geral da União (www.portaldatransparencia.gov.br/ceis);

9.1.3. Cadastro Nacional de Condenações Cíveis por Atos de Improbidade Administrativa, mantido pelo Conselho Nacional de Justiça (www.cnj.jus.br/improbidade_adm/consultar_requerido.php).

9.1.4. Lista de Inidôneos, mantida pelo Tribunal de Contas da União / TCU;

9.2. A consulta aos cadastros será realizada em nome da empresa licitante e também de seu sócio majoritário, por força do artigo 12 da Lei nº 8.429, de 1992, que prevê, dentre as sanções impostas ao responsável pela prática de ato de improbidade administrativa, a proibição de contratar com o Poder Público, inclusive por intermédio de pessoa jurídica da qual seja sócio majoritário.

9.3. Constatada a existência de sanção, o Pregoeiro reputará a licitante inabilitada, por falta de condição de participação.

9.4. O Pregoeiro consultará o Sistema de Cadastro Unificado de Fornecedores - SICAF, em relação à habilitação jurídica, à regularidade fiscal e trabalhista, segundo o disposto nos arts. 4º, caput, 8º, § 3º, 13, 14 e 43, III, da Instrução Normativa SLTI/MPOG nº 2, de 2010.

9.5. Também poderão ser consultados os sítios oficiais emissores de certidões, especialmente quando a licitante estiver com alguma documentação vencida junto ao SICAF.

9.6. Caso o Pregoeiro não logre êxito em obter a certidão correspondente por meio do sítio oficial, ou na hipótese de se encontrar vencida no referido sistema, a licitante será convocada a encaminhar, no prazo de 2 (duas) horas, o documento válido que comprove o atendimento das exigências deste Edital, via e-mail indicado pelo Pregoeiro, sob pena de inabilitação, ressalvado o disposto quanto à comprovação da regularidade fiscal das licitantes qualificadas como microempresas ou empresas de pequeno porte, conforme estatui o art. 43, § 1º da LC nº 123, de 2006.

9.7. As licitantes que não estiverem cadastradas no Sistema de Cadastro Unificado de Fornecedores - SICAF além do nível de credenciamento exigido pela Instrução Normativa SLTI/MPOG nº 2, de 2010, deverão apresentar a seguinte documentação relativa à Habilitação Jurídica, à Regularidade Fiscal e

trabalhista:

9.7.1. **Habilitação jurídica:**

9.7.1.1. No caso de empresário individual: inscrição no Registro Público de Empresas Mercantis, a cargo da Junta Comercial da respectiva sede;

9.7.1.2. Em se tratando de microempreendedor individual – MEI: Certificado da Condição de Microempreendedor Individual - CCMEI, na forma da Resolução CGSIM nº 16, de 2009, cuja aceitação ficará condicionada à verificação da autenticidade no sítio www.portaldoempreendedor.gov.br;

9.7.1.3. No caso de sociedade empresária ou empresa individual de responsabilidade limitada - EIRELI: ato constitutivo, estatuto ou contrato social em vigor, devidamente registrado na Junta Comercial da respectiva sede, acompanhado de documento comprobatório de seus administradores;

9.7.1.4. No caso de sociedade simples: inscrição do ato constitutivo no Registro Civil das Pessoas Jurídicas do local de sua sede, acompanhada de prova da indicação dos seus administradores;

9.7.1.5. No caso de microempresa ou empresa de pequeno porte: certidão expedida pela Junta Comercial ou pelo Registro Civil das Pessoas Jurídicas, conforme o caso, que comprove a condição de microempresa ou empresa de pequeno porte, nos termos do artigo 8º da Instrução Normativa nº 103, de 30/04/2007, do Departamento Nacional de Registro do Comércio - DNRC;

9.7.1.6. No caso de empresa ou sociedade estrangeira em funcionamento no País: decreto de autorização.

9.7.2. **Regularidade fiscal e trabalhista:**

9.7.2.1. Prova de inscrição no Cadastro Nacional de Pessoas Jurídicas ou no Cadastro de Pessoas Físicas, conforme o caso;

9.7.2.2. Prova de regularidade fiscal perante a Fazenda Nacional, mediante apresentação de certidão expedida conjuntamente pela Secretaria da Receita Federal do Brasil (RFB) e pela Procuradoria-Geral da Fazenda Nacional (PGFN), referente a todos os créditos tributários federais e à Dívida Ativa da União (DAU) por elas administrados, inclusive aqueles relativos à Seguridade Social, nos termos da Portaria Conjunta nº 1.751, de 02/10/2014, do Secretário da Receita Federal do Brasil e da Procuradora-Geral da Fazenda Nacional.

9.7.2.3. prova de regularidade com o Fundo de Garantia do Tempo de Serviço (FGTS);

9.7.2.4. Prova de inexistência de débitos inadimplidos perante a justiça do trabalho, mediante a apresentação de certidão negativa ou positiva com efeito de negativa, nos termos do Título VII-A da Consolidação das Leis do Trabalho, aprovada pelo Decreto-Lei nº 5.452, de 1º de maio de 1943;

9.7.2.5. Caso a licitante detentora do menor preço seja qualificada como microempresa ou empresa de pequeno porte deverá apresentar toda a documentação exigida para efeito de comprovação de regularidade fiscal, mesmo que esta apresente alguma restrição, sob pena de inabilitação.

9.7.3. A licitante enquadrada como microempreendedor individual que pretenda auferir os benefícios do tratamento diferenciado previstos na Lei Complementar n. 123, de 2006, estará dispensada (a) da prova de inscrição nos cadastros de contribuintes estadual e municipal e (b) da apresentação do balanço patrimonial e das demonstrações contábeis do último exercício.

10. AS EMPRESAS, CADASTRADAS OU NÃO NO SICAF, DEVERÃO COMPROVAR, AINDA, A QUALIFICAÇÃO TÉCNICA, POR MEIO DE:

10.1. Cópia da Autorização, expedida pelo Ministério da Saúde / Agência de Vigilância Sanitária - ANVISA, conforme Lei 5.9991/73, art. 4º, inciso IV.

10.2. Cópia da Licença de funcionamento emitida pela Vigilância Sanitária Municipal ou Estadual (alvará sanitário).

10.3. Cópia da Autorização de Funcionamento.

10.4. Cópia do certificado do registro de certificado do produto, emitido pela ANVISA, não sendo aceitos protocolos de solicitação inicial do produto.

10.5. Cópia do Certificado de Boas Práticas de Fabricação por linha de produção/produtos, emitido pela ANVISA, na forma do art. 5º da Portaria MS nº 2814/98, versão publicada em 18/11/1998.

10.6. Para produtos fabricados no exterior: deverá ser apresentada cópia da Certificação de boas práticas de fabricação expedido pela autoridade sanitária do país de origem do produto e/ou da ANVISA, inclusive em casos de terceirização do processo produtivo.

10.7. Cópia do Certificado de Regularidade Técnica expedido pelo Conselho Regional de farmácia.

10.7.1. Os documentos exigidos para habilitação relacionados nos subitens acima, deverão ser apresentados em meio digital pelas licitantes, por meio de funcionalidade presente no sistema (upload), no prazo de 2 (duas) horas após solicitação do Pregoeiro no sistema eletrônico.

10.7.2. Somente mediante autorização do Pregoeiro e em caso de indisponibilidade do sistema, será aceito o envio da documentação via e-mail indicado pelo "chat".

10.7.3. Posteriormente, os documentos serão remetidos em original, por qualquer processo de cópia reprográfica, autenticada por tabelião de notas, ou por servidor da Universidade, desde que conferidos com o original, ou publicação em órgão da imprensa oficial, para análise, no prazo de 48 (quarenta e oito) horas após encerrado o prazo para o encaminhamento via funcionalidade do sistema (upload), por e-mail.

10.8. Não serão aceitos documentos com indicação de CNPJ/CPF diferentes, salvo aqueles legalmente permitidos.

10.9. A existência de restrição relativamente à regularidade fiscal não impede que a licitante qualificada como microempresa ou empresa de pequeno porte seja declarada vencedora, uma vez que atenda a todas as demais exigências do Edital.

10.10. A declaração da vencedora acontecerá no momento imediatamente posterior à fase de habilitação.

10.11. Caso a proposta mais vantajosa seja ofertada por licitante qualificada como microempresa ou empresa de pequeno porte, e uma vez constatada a existência de alguma restrição no que tange à regularidade fiscal, a mesma será convocada para, no prazo de 5 (cinco) dias úteis, após a declaração da vencedora, comprovar a regularização.

10.11.1. O prazo poderá ser prorrogado por igual período, a critério da Universidade, quando requerida pela licitante, mediante apresentação de justificativa.

10.11.2. A não-regularização fiscal no prazo previsto no subitem anterior acarretará a inabilitação da licitante, sem prejuízo das sanções previstas neste Edital, com a reabertura da sessão pública.

10.12. Havendo necessidade de analisar minuciosamente os documentos exigidos, o Pregoeiro suspenderá a sessão, informando no "chat" a nova data e horário para a continuidade da mesma.

10.13. Será inabilitada a licitante que não comprovar sua habilitação, deixar de apresentar quaisquer dos documentos exigidos para a habilitação, ou apresentá-los em desacordo com o estabelecido neste Edital.

10.14. No caso de inabilitação, haverá nova verificação, pelo sistema, da eventual ocorrência do empate ficto, previsto nos artigos 44 e 45 da LC nº 123, de 2006, seguindo-se a disciplina antes estabelecida para aceitação da proposta subsequente.

10.15. Da sessão pública do Pregão divulgar-se-á Ata no sistema eletrônico.

11. DA REABERTURA DA SESSÃO PÚBLICA

11.1. A sessão pública poderá ser reaberta:

11.1.1. Nas hipóteses de provimento de recurso que leve à anulação de atos anteriores à realização da sessão pública precedente ou em que seja anulada a própria sessão pública, situação em que serão repetidos os atos anulados e os que dele dependam.

11.1.2. Quando houver erro na aceitação do preço melhor classificado ou quando a licitante declarada vencedora não assinar o contrato, não retirar o instrumento equivalente ou não comprovar a regularização fiscal, nos termos do art. 43, §1º da LC nº 123/2006. Nessas hipóteses, serão adotados os procedimentos imediatamente posteriores ao encerramento da etapa de lances.

11.2. Todos as licitantes remanescentes deverão ser convocadas para acompanhar a sessão reaberta.

11.2.1. A convocação se dará por meio do sistema eletrônico ("chat") ou e-mail indicado pelo "chat", de acordo com a fase do procedimento licitatório.

11.2.2. A convocação feita por e-mail dar-se-á de acordo com os dados contidos no SICAF, sendo responsabilidade da licitante manter seus dados cadastrais atualizados.

12. DO ENCAMINHAMENTO DA PROPOSTA VENCEDORA

12.1. A proposta final da licitante declarada vencedora deverá ser encaminhada no prazo de 2 (duas) horas, a contar da solicitação do Pregoeiro no sistema eletrônico e deverá:

12.1.1. Ser redigida em língua portuguesa, datilografada ou digitada, em uma via, sem emendas, rasuras, entrelinhas ou ressalvas, devendo a última folha ser assinada e as demais rubricadas pela licitante ou seu representante legal.

12.1.2. Conter a indicação de nome ou razão social do proponente, endereço completo, telefone, fax e endereço eletrônico (e-mail), este último se houver, para contato, bem como do seu representante: nome, estado civil, profissão, CPF, Carteira de Identidade, domicílio e cargo na Empresa.

12.1.3. Declarar expressamente de que os preços apresentados são absolutamente líquidos, já incluídos todos os custos, diretos ou indiretos,

inerentes ao objeto (salários, tributos, encargos sociais, fretes, material, etc.).

12.1.4. Conter a assinatura do Representante Legal da Empresa, estando esta condição devidamente comprovada:

1º - no caso de proprietário ou sócio, através de consulta "on line" ao SICAF;

2º - na situação de não cadastrado ou irregular no SICAF, através do Contrato Social da Empresa;

3º - não sendo proprietário nem sócio, por Procuração (assinada pelo proprietário ou por um sócio com tal poder), com o respectivo reconhecimento de firma efetuado por Cartório.

12.1.5. Conter a indicação do banco, número da conta e agência da **Licitante Vencedora**, para fins de pagamento.

12.1.6. Caso haja faturamento mínimo, este terá que ser informado na Proposta.

12.2. A proposta final deverá ser documentada nos autos e será levada em consideração no decorrer da execução do contrato e aplicação de eventual sanção a **Licitante Vencedora**, se for o caso.

12.2.1. Todas as especificações do objeto contidas na proposta, tais como marca, modelo, tipo, fabricante e procedência, vinculam a **Licitante Vencedora**.

13. DOS RECURSOS

13.1. Declarado a vencedora e decorrida a fase de regularização fiscal da licitante qualificada como microempresa ou empresa de pequeno porte, se for o caso, será concedido o prazo de no mínimo 30 (trinta) minutos, para que qualquer licitante manifeste a intenção de recorrer, de forma motivada, isto é, indicando contra qual(is) decisão(ões) pretende recorrer e por quais motivos, em campo próprio do sistema.

13.2. Havendo quem se manifeste, caberá ao Pregoeiro verificar a tempestividade e a existência de motivação da intenção de recorrer, para decidir se admite ou não o recurso, fundamentadamente.

13.2.1. Nesse momento o Pregoeiro não adentrará no mérito recursal, mas apenas verificará as condições de admissibilidade do recurso.

13.2.2. A falta de manifestação motivada da licitante quanto à intenção de recorrer importará a decadência desse direito.

13.2.3. Uma vez admitido o recurso, o recorrente terá, a partir de então, o prazo de três dias para apresentar as razões, pelo sistema eletrônico, ficando as demais licitantes, desde logo, intimados para, querendo, apresentarem contrarrazões também pelo sistema eletrônico, em outros três dias, que começarão a contar do término do prazo do recorrente, sendo-lhes assegurada vista imediata dos elementos indispensáveis à defesa de seus interesses.

13.3. O acolhimento do recurso invalida tão somente os atos insuscetíveis de aproveitamento.

13.4. Os autos do processo permanecerão com vista franqueada aos interessados, no endereço constante neste Edital.

14. DA ADJUDICAÇÃO E HOMOLOGAÇÃO

14.1. O objeto da licitação será adjudicado a licitante declarada vencedora, por ato do Pregoeiro, caso não haja interposição de recurso, ou pela autoridade competente, após a regular decisão dos recursos apresentados.

14.2. Após a fase recursal, constatada a regularidade dos atos praticados, a autoridade competente homologará o procedimento licitatório.

15. DA ATA DE REGISTRO DE PREÇOS

15.1. Homologado o resultado da licitação, terá a adjudicatária o prazo de 10 (dez) dias corridos, contados a partir da data de sua convocação, para assinar a Ata de Registro de Preços, cujo prazo de validade encontra-se nela fixado, sob pena de decair do direito à contratação, sem prejuízo das sanções previstas neste Edital.

15.2. Alternativamente à convocação para comparecer perante o órgão ou entidade para a assinatura da Ata de Registro de Preços, a **Universidade** poderá encaminhá-la para assinatura, mediante correspondência postal com aviso de recebimento (AR), para que seja assinada no prazo de 10 (dez) dias corridos, a contar da data de seu recebimento.

15.2.1. O prazo estabelecido no subitem anterior para assinatura da Ata de Registro de Preços poderá ser prorrogado uma única vez, por igual período, quando solicitado pela(s) licitante(s) vencedora (s), durante o seu transcurso, e desde que devidamente aceito.

15.3. Serão formalizadas tantas Atas de Registro de Preços quanto necessárias para o registro de todos os itens constantes no Termo de Referência, com a indicação da **Licitante Vencedora**, a descrição do(s) item(ns), as respectivas quantidades, preços registrados e demais condições.

15.4. Será incluído na ata, sob a forma de anexo, o registro das licitantes que aceitarem cotar os bens ou serviços com preços iguais aos da **Licitante Vencedora** na sequência da classificação do certame, excluído o percentual referente à margem de preferência, quando o objeto não atender aos requisitos previstos no art. 3º da Lei nº 8.666, de 1993;

16. DO TERMO DE CONTRATO OU INSTRUMENTO EQUIVALENTE

16.1. Dentro da validade da Ata de Registro de Preços, o fornecedor registrado poderá ser convocado para aceitar/retirar a Nota de Empenho e o Contrato (Comodato).

16.1.1. A adjudicatária terá o prazo de 5 (cinco) dias úteis, contados a partir da data de sua convocação para aceitar/retirar a Nota de Empenho ou assinar o Contrato de Comodato, sob pena de decair do direito à contratação, sem prejuízo das sanções previstas neste Edital.

16.2. Alternativamente à convocação para comparecer perante **Universidade** para a aceite/retirada da Nota de Empenho e assinatura do Termo Contratual, a **Universidade** poderá encaminhá-lo para o aceite da Adjudicatária, mediante correspondência postal com aviso de recebimento (AR).

16.2.1. O prazo previsto poderá ser prorrogado, por igual período, por solicitação justificada do fornecedor registrado e aceita pela **Universidade**.

17. DO PREÇO

17.1. Os preços são fixos e irredutíveis.

17.2. As contratações decorrentes da Ata de Registro de Preços poderão sofrer alterações, obedecidas às disposições contidas no art. 65 da Lei nº 8.666/93 e no Decreto nº 7.892, de 2013.

18. DA ENTREGA E DO RECEBIMENTO DO OBJETO E DA FISCALIZAÇÃO

18.1. Os critérios de recebimento e aceitação do objeto e de fiscalização estão previstos no Termo de Referência.

19. DAS OBRIGAÇÕES DA CONTRATANTE E DA CONTRATADA

19.1. As obrigações da Contratante e da Contratada são as estabelecidas no Termo de Referência.

20. DO PAGAMENTO

20.1. A Nota Fiscal / Fatura deverá, **obrigatoriamente**, ser emitida em nome da **Universidade Federal de Uberlândia / Hospital de Clínicas, CNPJ nº 25.648.387/0002-07**.

20.2. O pagamento será realizado no prazo máximo de até 30 (trinta) dias corridos, contados a partir da data final do período de adimplemento a que se referir, por meio de ordem bancária, para crédito em banco, agência e conta corrente indicados pela **Licitante Vencedora**.

20.3. O pagamento somente será autorizado depois de efetuado o "atesto" pelo servidor competente na nota fiscal apresentada.

20.4. Havendo erro na apresentação da Nota Fiscal ou dos documentos pertinentes ao fornecimento, ou, ainda, circunstância que impeça a liquidação da despesa, como, por exemplo, obrigação financeira pendente, decorrente de penalidade imposta ou inadimplência, o pagamento ficará sobrestado até que a **Licitante Vencedora** providencie as medidas saneadoras.

20.4.1. Nesta hipótese, o prazo para pagamento iniciar-se-á após a comprovação da regularização da situação, não acarretando qualquer ônus para a **Universidade**.

20.5. Será considerada data do pagamento o dia em que constar como emitida a ordem bancária para pagamento.

20.6. Antes de cada pagamento à **Licitante Vencedora**, será realizada consulta ao SICAF para verificar a manutenção das condições de habilitação exigidas no edital.

20.7. Constatando-se junto ao SICAF a situação de irregularidade da **Licitante Vencedora**, será providenciada sua advertência, por escrito, para que no prazo de 5 (cinco) dias corridos, regularize sua situação ou, no mesmo prazo, apresente sua defesa.

20.7.1. O prazo acima poderá ser prorrogado uma vez, por igual período, a critério da **Universidade**.

20.8. Não havendo regularização ou sendo a defesa considerada improcedente, a **Universidade** deverá comunicar aos órgãos responsáveis pela fiscalização da regularidade fiscal quanto à inadimplência da **Licitante Vencedora**, bem como quanto à existência de pagamento a ser efetuado, para que sejam acionados os meios pertinentes e necessários para garantir o recebimento de seus créditos.

20.9. Persistindo a irregularidade, a **Universidade** deverá adotar as medidas necessárias à rescisão contratual nos autos do processo administrativo correspondente, assegurada à **Licitante Vencedora** a ampla defesa.

20.10. Havendo a efetiva execução do objeto, os pagamentos serão realizados normalmente, até que se decida pela rescisão do contrato, caso a **Licitante Vencedora** não regularize sua situação junto ao SICAF.

20.11. Somente por motivo de economicidade, segurança nacional ou outro

interesse público de alta relevância, devidamente justificado, em qualquer caso, pela máxima autoridade da **Universidade**, não será rescindido o contrato em execução com a **Licitante Vencedora** inadimplente no SICAF.

20.12. Quando do pagamento, será efetuada a retenção tributária prevista na legislação aplicável.

20.13. A **Licitante Vencedora** regularmente optante pelo Simples Nacional, nos termos da Lei Complementar nº 123, de 2006, não sofrerá a retenção tributária quanto aos impostos e contribuições abrangidos por aquele regime. No entanto, o pagamento ficará condicionado à apresentação de comprovação, por meio de documento oficial, de que faz jus ao tratamento tributário favorecido previsto na referida Lei Complementar.

20.14. Considerando que a **Universidade Federal de Uberlândia** efetua seus pagamentos por meio de Ordem Bancária, fica expressamente **PROIBIDA** a emissão de Duplicatas em seu nome, sendo que, caso haja **PROTESTO EM CARTÓRIO**, caberá à **Universidade** a aplicação de sanções previstas neste Edital e Termo de Referência e pedido de indenização por danos eventualmente decorrentes do Protesto.

20.15. Nos casos de eventuais atrasos de pagamento, desde que a **Licitante Vencedora** não tenha concorrido de alguma forma, para tanto, fica convencionado que a taxa de compensação financeira devida pela **Universidade**, entre a data do vencimento e o efetivo adimplemento da parcela, é calculada mediante a aplicação da seguinte fórmula:

$EM = I \times N \times VP$, sendo:

EM = Encargos moratórios;

N = Número de dias entre a data prevista para o pagamento e a do efetivo pagamento;

VP = Valor da parcela a ser paga.

I = Índice de compensação financeira = 0,00016438, assim apurado:

$I = (TX) \times \frac{N}{365}$ $I = \frac{6}{100} \times \frac{6}{365}$ $I = 0,00016438$

365 TX= Percentual da taxa anual = 6%

21. DA FORMAÇÃO DO CADASTRO DE RESERVA

21.1. Após o encerramento da etapa competitiva, as licitantes poderão reduzir seus preços ao valor da proposta da licitante mais bem classificada.

21.2. A apresentação de novas propostas na forma deste item não prejudicará o resultado do certame em relação a licitante melhor classificada.

21.3. Havendo uma ou mais licitantes que aceitem cotar suas propostas em valor igual ao da **Licitante Vencedora**, estas serão classificadas segundo a ordem da última proposta individual apresentada durante a fase competitiva.

21.4. Esta ordem de classificação das licitantes registradas deverá ser respeitada nas contratações e somente será utilizada acaso a melhor colocada no certame não assine a ata ou tenha seu registro cancelado nas hipóteses previstas nos artigos 20 e 21 do Decreto nº 7.892/2013.

22. DAS SANÇÕES ADMINISTRATIVAS

22.1. Comete infração administrativa, nos termos da Lei nº 10.520, de 2002, a licitante/adjudicatária que:

- 22.1.1. Não aceitar retirar a nota de empenho, ou não assinar o termo de contrato, quando convocado dentro do prazo de validade da proposta;
- 22.1.2. Apresentar documentação falsa;
- 22.1.3. Deixar de entregar os documentos exigidos no certame;
- 22.1.4. Ensejar o retardamento da execução do objeto;
- 22.1.5. Não manter a proposta;
- 22.1.6. Cometer fraude fiscal;
- 22.1.7. Comportar-se de modo inidôneo.
 - 22.1.7.1. Considera-se comportamento inidôneo, entre outros, a declaração falsa quanto às condições de participação, quanto ao enquadramento como ME/EPP ou o conluio entre as licitantes, em qualquer momento da licitação, mesmo após o encerramento da fase de lances.
- 22.2. A licitante/adjudicatária que cometer qualquer das infrações discriminadas no subitem anterior ficará sujeita, sem prejuízo da responsabilidade civil e criminal, às seguintes sanções:
 - 22.2.1. Multa de 5% (cinco por cento) sobre o valor estimado do(s) item(s) prejudicado(s) pela conduta da Licitante;
 - 22.2.2. Impedimento de licitar e de contratar com a União e descredenciamento no SICAF, pelo prazo de até 5 (cinco) anos;
- 22.3. A penalidade de multa pode ser aplicada cumulativamente com a sanção de impedimento.
- 22.4. A aplicação de qualquer das penalidades previstas realizar-se-á em processo administrativo que assegurará o contraditório e a ampla defesa da licitante/adjudicatária, observando-se o procedimento previsto na Lei nº 8.666, de 1993, e subsidiariamente na Lei nº 9.784, de 1999.
- 22.5. A autoridade competente, na aplicação das sanções, levará em consideração a gravidade da conduta do infrator, o caráter educativo da pena, bem como o dano causado à Universidade, observado o princípio da proporcionalidade.
- 22.6. As penalidades serão obrigatoriamente registradas no SICAF.
- 22.7. As sanções por atos praticados no decorrer da contratação estão previstas no Termo de Referência.

23. DA IMPUGNAÇÃO AO EDITAL E DO PEDIDO DE ESCLARECIMENTO

- 23.1. Até 2 (dois) dias úteis antes da data designada para a abertura da sessão pública, qualquer pessoa poderá impugnar este Edital.
- 23.2. A impugnação poderá ser por petição dirigida ou protocolada no endereço Av. João Naves de Ávila, nº 2121, Térreo, Bloco 3P "Reitoria", Sala da Comissão Permanente de Licitações ou enviada para o e-mail licita@reito.ufu.br.
- 23.3. Caberá ao Pregoeiro decidir sobre a impugnação no prazo de até 24 (vinte e quatro) horas.
- 23.4. Acolhida a impugnação, será definida e publicada nova data para a realização do certame.
- 23.5. Os pedidos de esclarecimentos referentes a este processo licitatório deverão ser enviados ao Pregoeiro, até 3 (três) dias úteis anteriores à data

designada para abertura da sessão pública, exclusivamente por meio eletrônico via internet, no endereço indicado neste Edital.

23.6. As impugnações e pedidos de esclarecimentos não suspendem os prazos previstos no certame.

23.7. As respostas às impugnações e os esclarecimentos prestados pelo Pregoeiro serão entranhados nos autos do processo licitatório e estarão disponíveis para consulta por qualquer interessado.

24. DAS DISPOSIÇÕES GERAIS

24.1. Não havendo expediente ou ocorrendo qualquer fato superveniente que impeça a realização do certame na data marcada, a sessão será automaticamente transferida para o primeiro dia útil subsequente, no mesmo horário anteriormente estabelecido, desde que não haja comunicação em contrário pelo Pregoeiro.

24.2. No julgamento das propostas e da habilitação, o Pregoeiro poderá sanar erros ou falhas que não alterem a substância das propostas, dos documentos e sua validade jurídica, mediante despacho fundamentado, registrado em ata e acessível a todos, atribuindo-lhes validade e eficácia para fins de habilitação e classificação.

24.3. A homologação do resultado desta licitação não implicará direito à contratação.

24.4. As normas disciplinadoras da licitação serão sempre interpretadas em favor da ampliação da disputa entre os interessados, desde que não comprometam o interesse da Universidade, o princípio da isonomia, a finalidade e a segurança da contratação.

24.5. As licitantes assumem todos os custos de preparação e apresentação de suas propostas e a Universidade não será, em nenhum caso, responsável por esses custos, independentemente da condução ou do resultado do processo licitatório.

24.6. Na contagem dos prazos estabelecidos neste Edital, excluir-se-á o dia do início e incluir-se-á o do vencimento.

24.6.1. Só se iniciam e vencem prazos em dias de expediente na Universidade

24.7. O desatendimento de exigências formais não essenciais não importará o afastamento da licitante, desde que seja possível o aproveitamento do ato, observados os princípios da isonomia e do interesse público.

24.8. Em caso de divergência entre disposições deste Edital ou demais peças que compõem o processo, prevalecerá as deste Edital.

24.9. O Edital está disponibilizado no endereço eletrônico www.licitacoes.ufu.br.

24.9.1. Considerando a possibilidade de retirada eletrônica deste Edital, o qual se encontra disponível no site: www.comprasgovernamentais.gov.br, prevalecerá, em caso de divergência, o Edital adquirido no site da Universidade, no endereço eletrônico mencionado no item 24.9. deste Edital.

24.10. A descrição detalhada do(s) item(ns) consta(m) do Termo de Referência, tendo as Licitantes interessadas em participar desta Licitação, que analisá-los cuidadosamente, pois que, em caso de divergência entre o mesmo e a especificação divulgada pelo site: www.comprasgovernamentais.gov.br,

prevalecerá à descrição do Termo de Referência para efetivação da compra.

24.11. Integram este Edital, para todos os fins e efeitos, o Termo de Referência (SEI 0109787), a Minuta da Ata de Registro de Preço e a Minuta de Contrato de Comodato (SEI 0147695).



Documento assinado eletronicamente por **Luiz Roberto Souza Vieira, Diretor(a)**, em 13/11/2017, às 17:01, conforme horário oficial de Brasília, com fundamento no art. 6º, § 1º, do [Decreto nº 8.539, de 8 de outubro de 2015](#).



A autenticidade deste documento pode ser conferida no site https://www.sei.ufu.br/sei/controlador_externo.php?acao=documento_conferir&id_orgao_acesso_externo=0, informando o código verificador **0147635** e o código CRC **EA0880D1**.



UNIVERSIDADE FEDERAL DE UBERLÂNDIA

Setor de Licitações

Av. João Naves de Avila, 2121, Bloco 3P, 2º andar - Bairro Santa Mônica,
Uberlândia-MG, CEP 38400-902

Telefone: +55 (34) 3239-4902 - www.proplad.ufu.br - dilic_ufu@reito.ufu.br



TERMO DE REFERÊNCIA

1. DO OBJETO

1.1. Aquisição de **gases medicinais, incluindo acessórios e peças de gasoterapia; materiais médico-hospitalares, insumos em geral hospitalar, entre outros**, conforme descrição e quantidades do item 14.2. deste Termo e demais condições e exigências estabelecidas no Edital e seus anexos.

1.2. Referente aos itens **439 a 460**:

1.2.1. A licitante deverá disponibilizar por meio de comodato os equipamentos mencionados na descrição de cada produto, sem nenhum ônus para o Hospital de Clínicas da **Universidade**.

2. JUSTIFICATIVA E OBJETIVO DA CONTRATAÇÃO

2.1. A razão da necessidade da aquisição e o quantitativo demandado, estão devidamente justificados nas respectivas Solicitações de Compras e nos demais documentos que compõem o presente processo.

3. CLASSIFICAÇÃO DOS BENS COMUNS / MÉTODOS E ESTRATÉGIAS DE SUPRIMENTO

3.1. Nos termos do art. 1º, da Lei 10.520/2002, o objeto deste termo caracteriza-se por "bem comum", visto ser possível descrevê-lo de forma objetiva e clara podendo ser adquirido pelo MENOR PREÇO sem afetar a análise da qualidade do objeto licitado ou importe prejuízos ao interesse público, assim a **Universidade** adotou a regra geral da licitação, na modalidade também regra, Pregão Eletrônico.

4. FUNDAMENTAÇÃO LEGAL

4.1. A opção pelo uso do Sistema de Registro de Preços para a referida aquisição está fundamentada nos incisos I e II do art. 3º do Decreto nº 7.892/2013, de 23 de janeiro de 2013.

5. ENTREGA E CRITÉRIOS DE ACEITAÇÃO

5.1. Deverá constar na Proposta:

5.1.1. Descrição técnica do(s) produto(s) ofertado(s);

5.1.2. Nome do fabricante e nome comercial do(s) produto(s) ofertado(s);

5.1.3. Características do(s) produto(s) ofertado(s) com seu número de registro na ANVISA / Ministério da Saúde ou sua isenção.

5.1.4. Se, tratar de produto químico a licitante deverá apresentar FISPQ (Ficha de Informações de Segurança de Produtos Químicos).

5.2. A(s) **Licitante (s) Vencedora(s)** se obriga(m) a fornecer todos os bens que lhe forem adjudicados no prazo máximo de 15 (quinze) dias corridos, contados a partir da confirmação da compra por meio de recebimento da Nota de Empenho, em remessa de autorização de fornecimento, PARCELADA ou única,

conforme necessidade do Hospital de Clínicas da UFU.

5.3. Os bens deverão ser entregues em remessa única, no Almoxarifado do Hospital de Clínicas da **Universidade Federal de Uberlândia**, no seguinte endereço: Av. Amazonas, nº 2.210, Campus Umuarama, Uberlândia-MG, fone para contato: 34.3218.2359/2192, de segunda a sexta feira, em dias úteis, no horário de: 8h00min às 11h00min e das 14h00min às 16h00min.

5.4. Os bens serão recebidos **provisoriamente** no prazo de 5 (cinco) dias úteis, pelo(a) responsável pelo acompanhamento e fiscalização do objeto, para efeito de posterior verificação de sua conformidade com as especificações constantes neste Termo de Referência e na proposta.

5.4.1. Os bens poderão ser rejeitados, no todo ou em parte, quando em desacordo com as especificações constantes neste Termo de Referência e na proposta, devendo ser substituídos no prazo de 10 (dez) dias úteis, a contar da notificação da **Universidade**, sem nenhum custo ou prejuízo da aplicação das sanções.

5.5. Os bens serão recebidos **definitivamente** no prazo de 2 (dois) dias úteis, contados do recebimento provisório, após a verificação da qualidade e quantidade do material e consequente aceitação mediante termo circunstanciado.

5.5.1. Na hipótese de a verificação a que se refere o subitem anterior não ser procedida dentro do prazo fixado, reputar-se-á como realizada, consumando-se o recebimento definitivo no dia do esgotamento do prazo.

5.6. O aceite/aprovação do(s) produto(s) pelo órgão licitante não exclui a responsabilidade civil da **Licitante Vencedora** por vícios de quantidade ou qualidade do(s) produto(s) ou disparidades com as especificações estabelecidas, verificadas, posteriormente, garantindo-se a **Universidade Federal de Uberlândia** as faculdades previstas no art. 18 da Lei n.º 8.078/90.

6. OBRIGAÇÕES DAS PARTES

6.1. São obrigações da **Universidade**:

6.1.1. Receber o objeto no prazo e condições estabelecidas no Edital e seus anexos;

6.1.2. Verificar minuciosamente, no prazo fixado, a conformidade dos bens recebidos provisoriamente com as especificações constantes do Edital e da proposta, para fins de aceitação e recebimento definitivo;

6.1.3. Comunicar à **Licitante Vencedora**, por escrito, sobre imperfeições, falhas ou irregularidades verificadas no objeto fornecido, para que seja substituído, reparado ou corrigido;

6.1.4. Realizar pesquisa de mercado periodicamente, a fim de verificar a vantajosidade dos preços registrados na Ata.

6.1.5. Acompanhar e fiscalizar o cumprimento das obrigações da **Licitante Vencedora**, por meio de comissão/servidor especialmente designada(o) (equipe do Setor de Recepção do Almoxarifado Central do HC-UFU);

6.1.6. Efetuar o pagamento à **Licitante Vencedora** no valor correspondente ao fornecimento do objeto, no prazo e forma estabelecidos no Edital e seus anexos;

6.2. A **Universidade** não responderá por quaisquer compromissos assumidos pela **Licitante Vencedora** com terceiros, ainda que vinculados à

execução do objeto do presente Termo, bem como por qualquer dano causado a terceiros em decorrência de ato da **Licitante Vencedora**, de seus empregados, prepostos ou subordinados.

6.3. São obrigações da **Licitante Vencedora**:

6.3.1. Cumprir todas as obrigações constantes no Edital, seus anexos e sua proposta, assumindo como exclusivamente seus, os riscos e as despesas decorrentes da boa e perfeita execução do objeto;

6.3.2. Efetuar a entrega do objeto em perfeitas condições, conforme especificações, prazo e local constantes no Edital e seus anexos, acompanhado da respectiva nota fiscal, na qual constarão as indicações referentes a: marca, fabricante, modelo, procedência e prazo de garantia ou validade (validade não poderá ser inferior a 80% do prazo a vencer dos produtos);

6.3.2.1. O objeto deve estar acompanhado do manual do usuário, com uma versão em português e da relação da rede de assistência técnica autorizada;

6.3.3. Responsabilizar-se pelos vícios e danos decorrentes do objeto, de acordo com os artigos 12, 13 e 17 a 27, do Código de Defesa do Consumidor (Lei nº 8.078, de 1990);

6.3.4. Substituir, reparar ou corrigir, às suas expensas, no prazo fixado neste Termo de Referência, o objeto com avarias ou defeitos;

6.3.5. Comunicar à **Universidade**, no prazo máximo de 24 (vinte e quatro) horas que antecede a data da entrega, os motivos que impossibilitem o cumprimento do prazo previsto, com a devida comprovação;

6.3.6. Manter, durante toda a execução do contrato, em compatibilidade com as obrigações por ela assumidas, todas as condições de habilitação e qualificação exigidas na licitação;

6.3.7. Indicar preposto pra representa-la durante a execução do contrato.

6.4. São expressamente vedadas à **Licitante Vencedora**:

6.4.1. A veiculação de publicidade acerca do avençado, salvo se houver prévia autorização da **UFU**;

6.4.2. A contratação de servidor pertencente ao quadro de pessoal da **Universidade Federal de Uberlândia**, durante o período de fornecimento.

7. SUBCONTRATAÇÃO

7.1. Não será admitida a subcontratação do objeto licitatório.

8. ALTERAÇÃO SUBJETIVA

8.1. É admissível a fusão, cisão ou incorporação da **Licitante Vencedora** com/em outra pessoa jurídica, desde que sejam observados pela nova pessoa jurídica todos os requisitos de habilitação exigidos na licitação original; sejam mantidas as demais cláusulas e condições do contrato; não haja prejuízo à execução do objeto pactuado e haja a anuência expressa da Universidade à continuidade do contrato.

9. CONTROLE DA EXECUÇÃO

9.1. Nos termos do art. 67 Lei nº 8.666, de 1993, será designado representante para acompanhar e fiscalizar a entrega dos bens, anotando em registro próprio todas as ocorrências relacionadas com a execução e determinando o que for necessário à regularização de falhas ou defeitos observados.

9.2. A fiscalização de que trata este item não exclui nem reduz a responsabilidade da **Licitante Vencedora**, inclusive perante terceiros, por qualquer irregularidade, ainda que resultante de imperfeições técnicas ou vícios redibitórios, e, na ocorrência desta, não implica em corresponsabilidade da Universidade ou de seus agentes e prepostos, de conformidade com o art. 70 da Lei nº 8.666, de 1993.

10. DAS SANÇÕES ADMINISTRATIVAS

10.1. Comete infração administrativa nos termos da Lei nº 8.666, de 1993 e da Lei nº 10.520, de 2002, a **Licitante Vencedora** que:

10.1.1. Deixar de executar total ou parcialmente qualquer das obrigações assumidas em decorrência da contratação;

10.1.2. Ensejar o retardamento da execução do objeto;

10.1.3. Fraudar na execução do contrato;

10.1.4. Comportar-se de modo inidôneo;

10.1.5. Cometer fraude fiscal;

10.1.6. Não mantiver a proposta.

10.2. A **Licitante Vencedora** que cometer qualquer das infrações discriminadas no subitem acima ficará sujeita, sem prejuízo da responsabilidade civil e criminal, às seguintes sanções:

10.2.1. Advertência por faltas leves, assim entendidas aquelas que não acarretem prejuízos significativos para a **Universidade**;

10.2.2. Multa moratória de 0,33% (zero vírgula trinta e três por cento) por dia de atraso injustificado sobre o valor da parcela inadimplida, até o limite de 30 (trinta) corridos;

10.2.3. Multa compensatória de 10% (dez por cento) sobre o valor total do contrato, no caso de inexecução total do objeto;

10.2.3.1. Em caso de inexecução parcial, a multa compensatória, no mesmo percentual do subitem acima, será aplicada de forma proporcional à obrigação inadimplida;

10.2.4. Suspensão de licitar e impedimento de contratar com o órgão, entidade ou unidade administrativa pela qual a Administração Pública opera e atua concretamente, pelo prazo de até dois anos;

10.2.5. Impedimento de licitar e contratar com a União com o conseqüente descredenciamento no SICAF pelo prazo de até cinco anos;

10.2.6. Declaração de inidoneidade para licitar ou contratar com a Administração Pública, enquanto perdurarem os motivos determinantes da punição ou até que seja promovida a reabilitação perante a própria autoridade que aplicou a penalidade, que será concedida sempre que a **Licitante Vencedora** ressarcir a **Universidade** pelos prejuízos causados;

10.3. Também ficam sujeitas às penalidades do art. 87, III e IV da Lei nº 8.666, de 1.993, a **Licitante Vencedora** ou profissionais que:

10.3.1. Tenham sofrido condenação definitiva por praticar, por meio dolosos, fraude fiscal no recolhimento de quaisquer tributos;

10.3.2. Tenham praticado atos ilícitos visando a frustrar os objetivos da licitação;

10.3.3. Demonstrem não possuir idoneidade para contratar com a Administração em virtude de atos ilícitos praticados.

10.4. A aplicação de qualquer das penalidades previstas realizar-se-á em processo administrativo que assegurará o contraditório e a ampla defesa à **Licitante Vencedora**, observando-se o procedimento previsto na Lei nº 8.666, de 1993, e subsidiariamente a Lei nº 9.784, de 1999.

10.5. A autoridade competente, na aplicação das sanções, levará em consideração a gravidade da conduta do infrator, o caráter educativo da pena, bem como o dano causado à Universidade, observado o princípio da proporcionalidade.

10.6. As penalidades serão obrigatoriamente registradas no SICAF.

11. DOCUMENTAÇÃO COMPLEMENTAR PARA HABILITAÇÃO

11.1. Cópia da Autorização, expedida pelo Ministério da Saúde / Agência de Vigilância Sanitária - ANVISA, conforme Lei 5.9991/73, art. 4º, inciso IV.

11.1.1. Cópia da Licença de funcionamento emitida pela Vigilância Sanitária Municipal ou Estadual (alvará sanitário).

11.1.2. Cópia da Autorização de Funcionamento.

11.1.3. Cópia do certificado do registro de certificado do produto, emitido pela ANVISA, não sendo aceitos protocolos de solicitação inicial do produto.

11.1.4. Cópia do Certificado de Boas Práticas de Fabricação por linha de produção/produtos, emitido pela ANVISA, na forma do art. 5º da Portaria MS nº 2814/98, versão publicada em 18/11/1998.

11.1.5. Para produtos fabricados no exterior: deverá ser apresentada cópia da Certificação de boas práticas de fabricação expedido pela autoridade sanitária do país de origem do produto e/ou da ANVISA, inclusive em casos de terceirização do processo produtivo.

11.1.6. Cópia do Certificado de Regularidade Técnica expedido pelo Conselho Regional de farmácia.

12. CRITÉRIO DE JULGAMENTO

12.1. Os itens **1 a 438 e 452 a 460** serão julgados **por item** e os itens **439 a 451** serão julgados **por lote (distribuídos em 4 lotes)**, conforme abaixo (item 14.2).

13. CONSIDERAÇÕES GERAIS

13.1. O produto importado terá que trazer em sua embalagem as instruções em português.

13.2. As embalagens terão que conter todos os dados referentes ao produto, conforme determina o Código de Defesa do Consumidor (fabricante, data de fabricação, lote, data de esterilização, prazo de validade, advertências, etc), assim como Registro junto ao Ministério da Saúde, Portaria 1, de 3/1/1996.

13.3. Poderá ser solicitado amostras, que serão analisadas pela Gerência de Risco do Hospital de Clínicas, no prazo de 10 (dez) dias, com emissão de parecer técnico.

13.3.1. Será verificado se o produto/marca ofertado possui algum alerta de restrição na ANVISA ou está notificado no NOTIVISA - Sistema de Notificação em Vigilância Sanitária.

13.3.1.1. Se constatada alguma irregularidade a licitante será desclassificada.

13.4. A licitante deverá fornecer o número completo do registro do produto cotado.

13.5. Todo e qualquer material/equipamento/serviço ofertado terão que ser obrigatoriamente dentro das especificações solicitadas no Edital.

13.6. A participação do fornecedor no item implicará rigorosamente no aceite das condições do item anterior, não sendo possível de maneira alguma o aceite de outro material/equipamento/serviço que não seja o da descrição solicitada no Edital e seus anexos.

13.7. Será punido rigorosamente dentro da Lei de Licitações aquele que violar as regras e condições editalícias, bem como, ofertar material fora das condições solicitadas.

14. **DESCRIÇÃO DOS ITENS, QUANTIDADES E VALOR REFERÊNCIA**

14.1. Os custos mencionados foram pesquisados no comércio, estando os mesmos comprovados no respectivo Processo Licitatório.

14.2. Considerando o preço de mercado apurado por esta Universidade, temos o seguinte valor referência:

ITEM	DESCRIÇÃO	QTE.	UNID.	VR. REFERÊNCIA EM REAIS R\$	
				UNITÁRIO	TOTAL
1	REGULADOR DE PRESSÃO DE AR COMPRIMIDO MEDICINAL PARA POSTO COM CORPO EM LATÃO POLIDO E CROMADO VOLANTE EM TERMOPLÁSTICO DE ALTA RESISTÊNCIA, MANÔMETRO EM ESCALA EM KPA E KGF/CM ² , SEM COMPONENTES DE BORRACHA, PRESSÃO DE SAÍDA DE 0 A 10 KGF/CM ² , PRESSÃO MÁXIMA DE ENTRADA DE 11KGF/CM ² , CONEXÕES COM ROSCAS ABNT.	70	UN	137,19	9603,30
2	VÁLVULA REGULADORA PARA CILINDRO DE AR COMPRIMIDO, CONSTRUÍDA EM METAL CROMADO, ROSCA DE ENTRADA UNIVERSAL, MANOMETRO DE ALTA PRESSÃO COM ESCALA DE 0 A 315 KGF/CM ² , PRESSÃO FIXA DE 3.5 KGF/CM ² E ROSCA DE SAIDA PADRÃO ABNT COM VÁLVULA DE SEGURANÇA.	5	PC	239,30	1196,50
3	REGULADOR DE PRESSÃO DE OXIGÊNIO PARA POSTO COM CORPO EM LATÃO POLIDO E CROMADO VOLANTE EM TERMOPLÁSTICO DE ALTA RESISTÊNCIA, MANÔMETRO EM ESCALA EM KPA E KGF/CM ² , SEM COMPONENTES DE BORRACHA, PRESSÃO DE SAÍDA DE 0 A 10 KGF/CM ² , PRESSÃO MÁXIMA DE ENTRADA DE 11KGF/CM ² , CONEXÕES COM ROSCAS ABNT.	70	PC	137,16	9601,20

4	REGULADOR DE PRESSÃO MEDICINAL PARA OXIGÊNIO PARA ADAPTAÇÃO NOS CILINDROS (RM 100), PRESSÃO DE TRABALHO DE 200 PARA 3,5 KGF/CM ² , VAZÃO MÁXIMA DE 100 L/MIN, MANÔMETRO DE 0 A 300 KGF/CM ² , VÁLVULA DE ALÍVIO AJUSTADA PARA 6 KGF/CM ² , COM CHAVE E PORCA VAZADA.	60	UN	228,40	13704,00
5	ASPIRADOR CIRÚRGICO DE REDE P/ VÁCUO ASPIRADOR C/ VIDRO E TAMPA DE NYLON INJETADO COM ENXERTO EM METAL CROMADO, BOTÃO DE CONTROLE DE ASPIRAÇÃO E FRASCO COLETOR COM ROSCA, GRADUADO 500ML.	300	PC	94,81	28443,00
6	FLUXÔMETRO PARA OXIGÊNIO MEDICINAL CORPO DE METAL CROMADO; BILHA EXTERNA E INTERNA EM MATERIAL INQUEBRÁVEL; ESCALA EXPANDIDA DE 0-3 LITROS POR MINUTO ESFERA DE INÓX, BOTÃO DE CONTROLE DE FLUXO; SISTEMA DE VEDAÇÃO TIPO AGULHA EVITANDO VAZAMENTOS; ROSCA DE SAÍDA CONFORME PADRÃO ABNT.	20	PC	108,87	2177,40
7	FLUXÔMETRO 0-15 LITROS POR MINUTO O2 OXIGÊNIO, CORPO DE METAL CROMADO; BILHA EXTERNA E INTERNA EM MATERIAL INQUEBRÁVEL; ESCALA EXPANDIDA DE 0-15 LITROS POR MINUTO; ESFERA DE INÓX, BOTÃO DE CONTROLE DE FLUXO; SISTEMA DE VEDAÇÃO TIPO AGULHA EVITANDO VAZAMENTOS; ROSCA DE SAÍDA CONFORME PADRÃO ABNT.	200	PC	39,15	7830,00
8	VÁLVULA BI PARA VÁCUO EM LATÃO CROMADO, COM PINO DE IMPACTO, MOLA EM AÇO INOXIDÁVEL, BOTÃO DE REGULAGEM, TAMPÃO DE PROTEÇÃO EM ROSCAS, CONEXÕES COM ROSCAS ABNT.	350	UN	33,64	11774,00
9	VÁLVULA BI PARA OXIGÊNIO EM LATÃO CROMADO, COM PINO DE IMPACTO, MOLA EM AÇO INOXIDÁVEL, BOTÃO DE REGULAGEM, TAMPÃO DE PROTEÇÃO EM ROSCAS, CONEXÕES COM ROSCAS ABNT.	40	PC	32,28	1291,20
10	VÁLVULA BI PARA AR COMPRIMIDO EM LATÃO CROMADO, COM PINO DE IMPACTO, MOLA EM AÇO INOXIDÁVEL, BOTÃO DE REGULAGEM, TAMPÃO DE PROTEÇÃO EM ROSCAS,	30	UN	34,08	1022,40

	CONEXÕES COM ROSCAS ABNT.				
11	ASPIRADOR VENTURI PARA AR COMPRIMIDO COM CORPO EM METAL CROMADO, TAMPA EM POLIPROPILENO, FRASCO COLETOR EM VIDRO, CAPACIDADE DE 500 ML, BOIA EM POLIPROPILENO, CONEXÕES COM ROSCAS ABNT.	20	UN	74,13	1482,60
12	ASPIRADOR VENTURI PARA OXIGÊNIO COM CORPO EM METAL CROMADO, TAMPA EM POLIPROPILENO, FRASCO COLETOR EM VIDRO, CAPACIDADE DE 500 ML, BOIA EM POLIPROPILENO, CONEXÕES COM ROSCAS ABNT.	20	UN	75,72	1514,40
13	CONJUNTO DE POSTO APARENTE PARA OXIGÊNIO (CANOPLA, NIPLE, TARUGO).	15	UN	48,95	734,25
14	CONJUNTO DE POSTO APARENTE PARA AR MEDICINAL (CANOPLA, NIPLE, TARUGO).	15	UN	48,95	734,25
15	CONJUNTO DE POSTO APARENTE PARA VACUO (CANOPLA, NIPLE, TARUGO).	15	UN	48,95	734,25
16	UMIDIFICADOR DE OXIGÊNIO COM TAMPA E CORPO EM NYLON, FRASCO PLÁSTICO COM 250 ML, ADAPTÁVEL A QUALQUER VÁLVULA DE CILINDRO OU FLUXÔMETRO.	250	PC	18,64	4660,00
17	DIÓXIDO DE CARBONO COMUM PUREZA DE 99,8% GÁS LIQUEFEITO DENSIDADE (15° C/1.013 BAR ABS) 1,87 KG/M³ MASSA MOLECULAR 44,01 G MOL-1 ACONDICIONADO EM CILINDRO DE ALTA PRESSÃO CONTENDO 33 KG	33	KG	44,24	1459,92
18	CILINDRO TIPO G PARA OXIGÊNIO, EM AÇO CARBONO, PRESSÃO DE TRABALHO DE 150 KG/CM², VOLUME DE 1M³, PESO DE 13 KG, VAZIO.	10	UN	639,69	6396,90
19	TAMPAO DE PVC PARA CONEXÃO MEDICINAL DE AR COMPRIMIDO NA MEDIDA DE 3/4".	2000	UN	4,34	8680,00
20	TAMPAO DE PVC PARA CONEXÃO MEDICINAL DE OXIGÊNIO NA MEDIDA DE 9/16".	1000	UN	4,32	4320,00

21	TAMPAO DE PVC PARA CONEXÃO MEDICINAL DE VÁCUO NA MEDIDA DE 3/4".	2000	UN	4,76	9520,00
22	CILINDRO TIPO G PARA DIÓXIDO DE CARBONO MEDICINAL- CO2 EM AÇO CARBONO, PRESSÃO DE TRABALHO DE 150 KGF/CM², CAPACIDADE 4,5 KG.	5	UN	639,69	3198,45
23	FIO DE SUTURA MONOFILAMENTAR, COMPOSTO DE AÇO INOXIDÁVEL 316L, 45,0 CM DE COMPRIMENTO E DIÂMETRO N° 1, NÃO ABSORVÍVEL. POSSUI AGULHA CONFECCIONADA EM AÇO INOXIDÁVEL, RESISTENTE, COM 36,4 MM DE COMPRIMENTO, FORMATO ½ DE CÍRCULO, CORPO CILÍNDRICO, PONTA TRIANGULAR CORTANTE. A LIGAÇÃO DA AGULHA AO FIO DEVE SER UMA SUPERFÍCIE CONTÍNUA DE UMA PONTA A OUTRA, SEGURA, DE FORMA QUE A AGULHA NÃO SE SEPRE DO FIO EM CONDIÇÕES NORMAIS DE USO. EMBALAGEM CONTÉM 04 UNIDADES, DEVE MANTER A INTEGRIDADE DO PRODUTO E PERMITIR SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, N° DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO DE USO ÚNICO.	420	EV	23,37	9815,40
24	FIO DE SUTURA MONOFILAMENTAR, COMPOSTO DE AÇO INOXIDÁVEL 316L, 45,0 CM DE COMPRIMENTO E DIÂMETRO N° 5, NÃO ABSORVÍVEL. POSSUI AGULHA CONFECCIONADA EM AÇO INOXIDÁVEL, RESISTENTE, COM 48,0 MM DE COMPRIMENTO, FORMATO ½ DE CÍRCULO, CORPO CILÍNDRICO, PONTA TRIANGULAR CORTANTE. A LIGAÇÃO DA AGULHA AO FIO DEVE SER UMA SUPERFÍCIE CONTÍNUA DE UMA PONTA A OUTRA, SEGURA, DE FORMA QUE A AGULHA NÃO SE SEPRE DO FIO EM CONDIÇÕES NORMAIS DE USO. EMBALAGEM CONTÉM 04 UNIDADES, DEVE MANTER A INTEGRIDADE DO PRODUTO E PERMITIR SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, N° DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO DE USO ÚNICO.	408	EV	30,95	12627,60
	AGULHA HIPODÉRMICA DE SEGURANÇA 13 X 4,				

25	<p>MEDIDAS 27G X ½" (GAUGE / POLEGADA), CALIBRE DE 0,40 MM E COMPRIMENTO DE 13,0 MM. COMPATÍVEL COM CONEXÕES LUER LOCK E SLIP, CANHÃO EM POLIPROPILENO, AGULHA CONSTITUÍDA POR CÂNULA DE AÇO INOXIDÁVEL SILICONIZADO, BISEL CURTO TRIFACETADO E PROTETOR DE PLÁSTICO. POSSUI UM PROTETOR ARTICULADO PRÉ ACOPLADO AO CANHÃO, COMPOSTO DE TRAVAS DE SEGURANÇA, UMA NO CORPO DO DISPOSITIVO E OUTRA NA BASE DA AGULHA, QUE PERMITE ATIVAÇÃO COM UMA ÚNICA MÃO SEM PRECISAR DE SUPERFÍCIE RÍGIDA PARA ATIVAÇÃO, SEGUNDO NR 32. TODO O CONJUNTO DEVE SER ESTERILIZADO EM ÓXIDO DE ETILENO, EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO COM ABERTURA EM PÉTALA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO APIROGÊNICO E ESTÉRIL, DE USO ÚNICO.</p>	131000	PC	0,48	62880,00
26	<p>AGULHA HIPODÉRMICA DE SEGURANÇA 25 X 6, MEDIDAS 23G X 1" (GAUGE / POLEGADA), CALIBRE DE 0,60 MM E COMPRIMENTO DE 25,0 MM. COMPATÍVEL COM CONEXÕES LUER LOCK E SLIP, CANHÃO EM POLIPROPILENO, AGULHA CONSTITUÍDA POR CÂNULA DE AÇO INOXIDÁVEL SILICONIZADO, BISEL CURTO TRIFACETADO E PROTETOR DE PLÁSTICO. POSSUI UM PROTETOR ARTICULADO PRÉ ACOPLADO AO CANHÃO, COMPOSTO DE TRAVAS DE SEGURANÇA, UMA NO CORPO DO DISPOSITIVO E OUTRA NA BASE DA AGULHA, QUE PERMITE ATIVAÇÃO COM UMA ÚNICA MÃO SEM PRECISAR DE SUPERFÍCIE RÍGIDA PARA ATIVAÇÃO, SEGUNDO NR 32. TODO O CONJUNTO DEVE SER ESTERILIZADO EM ÓXIDO DE ETILENO, EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO COM ABERTURA EM PÉTALA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO APIROGÊNICO E ESTÉRIL, DE USO ÚNICO.</p>	10000	PC	0,41	4100,00
	<p>AGULHA HIPODÉRMICA DE SEGURANÇA 25 X 7 , MEDIDAS 22G X 1" (GAUGE / POLEGADA), CALIBRE DE 0,70MM E COMPRIMENTO DE 25MM. COMPATÍVEL COM CONEXÕES LUER LOCK E</p>				

27	<p>SLIP, CANHÃO EM POLIPROPILENO, AGULHA CONSTITUÍDA POR CÂNULA DE AÇO INOXIDÁVEL SILICONIZADO, BISEL CURTO TRIFACETADO E PROTETOR DE PLÁSTICO. POSSUI UM PROTETOR ARTICULADO PRÉ ACOPLADO AO CANHÃO, COMPOSTO DE TRAVAS DE SEGURANÇA, UMA NO CORPO DO DISPOSITIVO E OUTRA NA BASE DA AGULHA, QUE PERMITE ATIVAÇÃO COM UMA ÚNICA MÃO SEM PRECISAR DE SUPERFÍCIE RÍGIDA PARA ATIVAÇÃO, SEGUNDO NR 32. TODO O CONJUNTO DEVE SER ESTERILIZADO EM ÓXIDO DE ETILENO, EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO COM ABERTURA EM PÉTALA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO APIROGÊNICO E ESTÉRIL, DE USO ÚNICO.</p>	12000	PC	0,42	5040,00
28	<p>AGULHA HIPODÉRMICA DE SEGURANÇA 25X8- , MEDIDAS 21G X 1" (GAUGE / POLEGADA), CALIBRE DE 0,80MM E COMPRIMENTO DE 25MM. COMPATÍVEL COM CONEXÕES LUER LOCK E SLIP, CANHÃO EM POLIPROPILENO, AGULHA CONSTITUÍDA POR CÂNULA DE AÇO INOXIDÁVEL SILICONIZADO, BISEL CURTO TRIFACETADO E PROTETOR DE PLÁSTICO. POSSUI UM PROTETOR ARTICULADO PRÉ ACOPLADO AO CANHÃO, COMPOSTO DE TRAVAS DE SEGURANÇA, UMA NO CORPO DO DISPOSITIVO E OUTRA NA BASE DA AGULHA, QUE PERMITE ATIVAÇÃO COM UMA ÚNICA MÃO SEM PRECISAR DE SUPERFÍCIE RÍGIDA PARA ATIVAÇÃO, SEGUNDO NR 32. TODO O CONJUNTO DEVE SER ESTERILIZADO EM ÓXIDO DE ETILENO, EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO COM ABERTURA EM PÉTALA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO APIROGÊNICO E ESTÉRIL, DE USO ÚNICO.</p>	570000	PC	0,87	495900,00
	<p>AGULHA HIPODÉRMICA DE SEGURANÇA 30 X 7, MEDIDAS 22G X 1 ¼" (GAUGE / POLEGADA), CALIBRE DE 0,70 MM E COMPRIMENTO DE 32,0 MM. COMPATÍVEL COM CONEXÕES LUER LOCK E SLIP, CANHÃO EM POLIPROPILENO, AGULHA CONSTITUÍDA POR CÂNULA DE AÇO INOXIDÁVEL SILICONIZADO, BISEL CURTO</p>				

29	TRIFACETADO E PROTETOR DE PLÁSTICO. POSSUI UM PROTETOR ARTICULADO PRÉ ACOPLADO AO CANHÃO, COMPOSTO DE TRAVAS DE SEGURANÇA, UMA NO CORPO DO DISPOSITIVO E OUTRA NA BASE DA AGULHA, QUE PERMITE ATIVAÇÃO COM UMA ÚNICA MÃO SEM PRECISAR DE SUPERFÍCIE RÍGIDA PARA ATIVAÇÃO, SEGUNDO NR 32. TODO O CONJUNTO DEVE SER ESTERILIZADO EM ÓXIDO DE ETILENO, EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO COM ABERTURA EM PÉTALA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO APIROGÊNICO E ESTÉRIL, DE USO ÚNICO.	2000	PC	0,42	840,00
30	AGULHA HIPODÉRMICA DE SEGURANÇA 40 X 12, MEDIDAS 18G X 1 ½" (GAUGE / POLEGADA), CALIBRE DE 1,20MM E COMPRIMENTO DE 40MM. COMPATÍVEL COM CONEXÕES LUER LOCK E SLIP, CANHÃO EM POLIPROPILENO, AGULHA CONSTITUÍDA POR CÂNULA DE AÇO INOXIDÁVEL SILICONIZADO, BISEL CURTO TRIFACETADO E PROTETOR DE PLÁSTICO. POSSUI UM PROTETOR ARTICULADO PRÉ ACOPLADO AO CANHÃO, COMPOSTO DE TRAVAS DE SEGURANÇA, UMA NO CORPO DO DISPOSITIVO E OUTRA NA BASE DA AGULHA, QUE PERMITE ATIVAÇÃO COM UMA ÚNICA MÃO SEM PRECISAR DE SUPERFÍCIE RÍGIDA PARA ATIVAÇÃO, SEGUNDO NR 32. TODO O CONJUNTO DEVE SER ESTERILIZADO EM ÓXIDO DE ETILENO, EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO COM ABERTURA EM PÉTALA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO APIROGÊNICO E ESTÉRIL, DE USO ÚNICO.	810000	PC	0,52	421200,00
31	AGULHA ANESTÉSICA PARA RAQUIDIANA, AÇO INOXIDÁVEL, MEDIDAS 27G X 3 ½" (GAUGE / POLEGADA), PAREDES FINAS, AGULHA COM PONTA TIPO QUINCKE, COM MANDRIL AJUSTADO, CONECTOR LUER LOCK, CÂMARA DE REFLUXO TRANSPARENTE, CANHÃO TRANSLÚCIDO, ENCAIXE CANHÃO / ESTILETE ORIENTA POSICIONAMENTO ADEQUADO DO BISEL E FIXA O ESTILETE EVITANDO DESLOCAMENTO DURANTE A PUNÇÃO. TODO O	0200	PC	13,35	122820,00

31	CONJUNTO DEVE SER ESTERILIZADO EM OXÍDE DE ETILENO, EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO COM ABERTURA EM PÉTALA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO APIROGÊNICO E ESTÉRIL, DE USO ÚNICO.	9200	FC	15,00	122020,00
32	AGULHA ANESTÉSICA PARA PERIDURAL, AÇO INOXIDÁVEL, CENTIMETRADA, MEDIDAS 17 G X 3 1/2" (GAUGE / POLEGADA), PONTA CURVA TUOHY, BISEL CURTO, COM MANDRIL AJUSTADO, COM ALETAS, CONECTOR LUER LOCK, CANHÃO CÔNICO E TRANSPARENTE, CÂMARA DE REFLUXO TRANSPARENTE, CANHÃO TRANSLÚCIDO, ENCAIXE CANHÃO / ESTILETE ORIENTA POSICIONAMENTO ADEQUADO DO BISEL E FIXA O ESTILETE EVITANDO DESLOCAMENTO DURANTE A PUNÇÃO. TODO O CONJUNTO DEVE SER ESTERILIZADO EM OXÍDE DE ETILENO, EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO COM ABERTURA EM PÉTALA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO APIROGÊNICO E ESTÉRIL, DE USO ÚNICO.	1400	PC	17,05	23870,00
33	AGULHA ANESTÉSICA PARA PERIDURAL, AÇO INOXIDÁVEL, CENTIMETRADA, MEDIDAS 18 G X 2" (GAUGE / POLEGADA), PONTA CURVA TUOHY, COM MANDRIL AJUSTADO, COM ALETAS, CONECTOR LUER LOCK, CANHÃO CÔNICO E TRANSPARENTE, CÂMARA DE REFLUXO TRANSPARENTE, ENCAIXE CANHÃO / ESTILETE ORIENTA POSICIONAMENTO ADEQUADO DO BISEL E FIXA O ESTILETE EVITANDO DESLOCAMENTO DURANTE A PUNÇÃO, PEDIÁTRICO / NEONATAL. TODO O CONJUNTO DEVE SER ESTERILIZADO EM OXÍDE DE ETILENO, EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO COM ABERTURA EM PÉTALA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO APIROGÊNICO E ESTÉRIL, DE USO ÚNICO.	100	PC	16,25	1625,00

34	<p>AGULHA ANESTÉSICA PARA PERIDURAL, AÇO INOXIDÁVEL, CENTIMETRADA, MEDIDAS 20G X 3 ½" (GAUGE / POLEGADA), AGULHA DE PONTA TIPO CURVA TUOHY, COM MANDRIL AJUSTADO, COM ALETAS, CONECTOR LUER LOCK, CÂMARA DE REFLUXO TRANSPARENTE, CANHÃO TRANSLÚCIDO, ENCAIXE CANHÃO / ESTILETE ORIENTA POSICIONAMENTO ADEQUADO DO BISEL E FIXA O ESTILETE EVITANDO DESLOCAMENTO DURANTE A PUNÇÃO. TODO O CONJUNTO DEVE SER ESTERILIZADO EM ÓXIDO DE ETILENO, EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO COM ABERTURA EM PÉTALA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO APIROGÊNICO E ESTÉRIL, DE USO ÚNICO.</p>	125	PC	19,71	2463,75
35	<p>AGULHA PARA ANESTESIA REGIONAL Nº 25 (RAQUIDIANA) - AGULHA ANESTÉSICA PARA RAQUIDIANA, AÇO INOXIDÁVEL, MEDIDAS 25G X 3 ½" (GAUGE / POLEGADA), PAREDES FINAS, AGULHA DE PONTA TIPO QUINCKE, COM MANDRIL AJUSTADO, CONECTOR LUER LOCK, CÂMARA DE REFLUXO TRANSPARENTE, CANHÃO TRANSLÚCIDO, ENCAIXE CANHÃO / ESTILETE ORIENTA POSICIONAMENTO ADEQUADO DO BISEL E FIXA O ESTILETE EVITANDO DESLOCAMENTO DURANTE A PUNÇÃO. TODO O CONJUNTO DEVE SER ESTERILIZADO EM OXIDO DE ETILENO, EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO COM ABERTURA EM PÉTALA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO APIROGÊNICO E ESTÉRIL, DE USO ÚNICO</p>	4300	PC	6,02	25886,00
36	<p>AGULHA ANESTÉSICA PARA RAQUIDIANA, AÇO INOXIDÁVEL, MEDIDAS 20G X 3 ½" (GAUGE / POLEGADA), AGULHA DE PONTA TIPO QUINCKE, COM MANDRIL AJUSTADO, CONECTOR LUER LOCK, CÂMARA DE REFLUXO TRANSPARENTE, CANHÃO TRANSLÚCIDO, ENCAIXE CANHÃO / ESTILETE ORIENTA POSICIONAMENTO ADEQUADO DO BISEL E FIXA O ESTILETE EVITANDO DESLOCAMENTO DURANTE A PUNÇÃO. TODO O CONJUNTO DEVE SER ESTERILIZADO EM OXIDO DE ETILENO,</p>	500	PC	10,13	5065,00

	<p>EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO COM ABERTURA EM PÉTALA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO APIROGÊNICO E ESTÉRIL, DE USO ÚNICO.</p>				
37	<p>AGULHA ANESTÉSICA PARA RAQUIDIANA, AÇO INOXIDÁVEL, MEDIDAS 22G X 3 ½" (GAUGE / POLEGADA), AGULHA DE PONTA TIPO QUINCKE, COM MANDRIL AJUSTADO, CONECTOR LUER LOCK, CÂMARA DE REFLUXO TRANSPARENTE, CÔNICO, CANHÃO TRANSLÚCIDO, ENCAIXE CANHÃO / ESTILETE ORIENTA POSICIONAMENTO ADEQUADO DO BISEL E FIXA O ESTILETE EVITANDO DESLOCAMENTO DURANTE A PUNÇÃO. TODO O CONJUNTO DEVE SER ESTERILIZADO EM OXIDO DE ETILENO, EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO COM ABERTURA EM PÉTALA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO APIROGÊNICO E ESTÉRIL, DE USO ÚNICO.</p>	650	PC	11,00	7150,00
38	<p>AGULHA ANESTÉSICA PARA RAQUIDIANA PEDIÁTRICA, AÇO INOXIDÁVEL, MEDIDAS 25G X 2" (GAUGE / POLEGADA), AGULHA DE PONTA TIPO QUINCKE, COM MANDRIL AJUSTADO, CONECTOR LUER LOCK, CÂMARA DE REFLUXO TRANSPARENTE, CANHÃO TRANSLÚCIDO, ENCAIXE CANHÃO / ESTILETE ORIENTA POSICIONAMENTO ADEQUADO DO BISEL E FIXA O ESTILETE EVITANDO DESLOCAMENTO DURANTE A PUNÇÃO. TODO O CONJUNTO DEVE SER ESTERILIZADO EM OXIDO DE ETILENO, EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO COM ABERTURA EM PÉTALA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO APIROGÊNICO E ESTÉRIL, DE USO ÚNICO.</p>	75	PC	46,58	3493,50
	<p>AGULHA PARA MARCAÇÃO DE LESÃO NÃO PALPÁVEL, AÇO INOXIDÁVEL, CENTIMETRADA, 20G X 10 CM (GAUGE / CENTÍMETROS), 23 CM DE ARAME GUIA, 2,5 CM DE CÂNULA DURA FIXADA, SISTEMA TIPO LANÇA PARA</p>				

39	<p>MARCAÇÃO DE LESÃO, AGULHA COM PARTE DA CÂNULA EXTERIOR SILICONIZADA, BISEL TRIFACETADO, PONTA ECOGÊNICA, COM BLOQUEADOR DE PROFUNDIDADE, FIO GUIA COM GANCHO SIMPLES, COM CÂNULA DE PROTEÇÃO, CANHÃO POLICARBONATO. DEVE CONTER NO INTERIOR DA EMBALAGEM 01 RÉGUA COM 150 MM, FLEXÍVEL. TODO O CONJUNTO DEVE SER ESTERILIZADO EM ÓXIDO DE ETILENO, EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO COM ABERTURA EM PÉTALA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO APIROGÊNICO E ESTÉRIL, DE USO ÚNICO.</p>	50	PC	81,47	4073,50
40	<p>AGULHA ANESTÉSICA PARA BLOQUEIO DE PLEXO PARA NEUROESTIMULADOR, AÇO INOXIDÁVEL, CENTIMETRADA, 21 G X 4" (GAUGE / POLEGADA), DIÂMETRO INTERNO 0,80 X 100,0 MM, AGULHA COM PONTA TIPO QUINCKE, BISEL CURTO ESPECIAL 30°, ISOLADO COM TEFLON, COM CABO ELETRODO ISOLADO, TUBO PARA INJETAR EM PVC, CONECTOR FÊMEA COM TAMPA, CANHÃO ERGONÔMICO. TODO O CONJUNTO DEVE SER ESTERILIZADO EM OXIDO DE ETILENO, EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO COM ABERTURA EM PÉTALA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO APIROGÊNICO E ESTÉRIL, DE USO ÚNICO.</p>	250	PC	52,00	13000,00
41	<p>AGULHA ANESTÉSICA PARA BLOQUEIO DE PLEXO PARA NEUROESTIMULADOR, AÇO INOXIDÁVEL, CENTIMETRADA, 22 G X 2" (GAUGE / POLEGADA), DIÂMETRO INTERNO 0,70 X 50,0 MM, AGULHA COM PONTA TIPO QUINCKE, BISEL CURTO ESPECIAL 30°, ISOLADO COM TEFLON, COM CABO ELETRODO ISOLADO, TUBO PARA INJETAR EM PVC, CONECTOR FÊMEA COM TAMPA, CANHÃO ERGONÔMICO. TODO O CONJUNTO DEVE SER ESTERILIZADO EM OXIDO DE ETILENO, EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO COM ABERTURA EM PÉTALA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, VALIDADE DO PRODUTO E</p>	1600	PC	76,25	122000,00

	REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO APIROGÊNICO E ESTÉRIL, DE USO ÚNICO.				
42	AGULHA REUTILIZÁVEL EM AÇO INOXIDÁVEL PARA BIÓPSIA DE MEDULA ÓSSEA NA CRISTA ILÍACA, ESTERNO OU TÍBIA, COM DESENHO ANATÔMICO E ERGONÔMICO PROPORCIONANDO CONFORTO AO USUÁRIO, COM CONECTOR LUER-LOCK PARA ACOPLAR SERINGA E PONTA EXTREMAMENTE CORTANTE. COM EXTRATOR DE AMOSTRA, TAMANHO ADULTO MEDINDO 100" X 3 MM.	15	PC	100,00	1500,00
43	AGULHA DE ESCLEROSE DE CÓLON, COM CONEXÃO/INJETOR LATERAL, CATETER EM TEFLON, AGULHA EM AÇO INOXIDÁVEL COM PONTA AFILADA. DIMENSÕES DO CATETER: DIÂMETRO 2,3 MM (11G), COMPRIMENTO 230 CM; DIMENSÕES DA PARTE ATIVA (AGULHA): DIÂMETRO 0,7 MM (21G), COMPRIMENTO 5,0 MM. TODO O CONJUNTO DEVE SER ESTERILIZADO EM ÓXIDO DE ETILENO, EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO COM ABERTURA EM PÉTALA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO APIROGÊNICO E ESTÉRIL, DE USO ÚNICO.	260	PC	110,00	28600,00
44	AGULHA DE ESCLEROSE GÁSTRICA, COM CONEXÃO/INJETOR LATERAL, CATETER EM TEFLON, AGULHA EM AÇO INOXIDÁVEL COM PONTA AFILADA. DIMENSÕES DO CATETER: DIÂMETRO 2,3 MM (11G), COMPRIMENTO 180 CM; DIMENSÕES DA PARTE ATIVA (AGULHA): DIÂMETRO 0,7 MM (21G), COMPRIMENTO 5,0 MM. TODO O CONJUNTO DEVE SER ESTERILIZADO EM ÓXIDO DE ETILENO, EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO COM ABERTURA EM PÉTALA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO APIROGÊNICO E ESTÉRIL, DE USO ÚNICO.	120	PC	150,00	18000,00
	AGULHA TIPO HUBER 20 G X 15 MM, PARA PUNÇÃO DE RESERVATÓRIO DO CATETER TOTALMENTE IMPLANTÁVEL, DIMENSÕES 20 G				

45	<p>X 15,0 MM (GAUGE X MILÍMETROS), AGULHA FABRICADA EM AÇO INOXIDÁVEL SILICONIZADO EM UM ÂNGULO TANGENCIAL CURVA EM 90°, PONTA TIPO HUBER, BISEL NÃO CORTANTE, ANGULAÇÃO NA EXTREMIDADE DISTAL DA CÂNULA, PERMITE ATÉ 2.000 PUNÇÕES DO RESERVATÓRIO. POSSUI DISPOSITIVO DE SEGURANÇA, ALETA DE FIXAÇÃO RÍGIDA E REMOVÍVEL, BASE (PLATAFORMA) DE FIXAÇÃO É ACOLCHOADA COM ALMOFADA EM ESPUMA DE POLIURETANO, EXTENSOR TRANSPARENTE EM PVC COM 21 CM DE COMPRIMENTO, PINÇA CLAMP CORTA-FLUXO E CONECTOR EM PLÁSTICO LUER LOCK COM TAMPONADOR. TODO O CONJUNTO DEVE SER ESTERILIZADO EM ÓXIDO DE ETILENO, EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO COM ABERTURA EM PÉTALA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO APIROGÊNICO E ESTÉRIL, DE USO ÚNICO.</p>	132	PC	30,00	3960,00
46	<p>ATADURA ORTOPÉDICA DE ALGODÃO HIDRÓFOBO, ELABORADA A PARTIR DE FIBRAS 100% ALGODÃO CRU, EM ROLOS DE MANTAS UNIFORMES, COM CAMADA DE GOMA APLICADA EM UMA DAS FACES, ENROLADA SOBRE SI, ENVOLVIDA EM PAPEL ACETINADO, ISENTA DE AMIDO. NÃO CAUSAR IRRITABILIDADE DÉRMICA. DIMENSÕES APROXIMADAS: 10,0 CM DE LARGURA E 100,0 CM DE COMPRIMENTO EM REPOUSO. EMBALADA EM SACO PLÁSTICO. A EMBALAGEM DEVE CONTER DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO DE USO ÚNICO.</p>	9864	PC	0,58	5721,12
47	<p>ATADURA ORTOPÉDICA DE ALGODÃO HIDRÓFOBO, ELABORADA A PARTIR DE FIBRAS 100% ALGODÃO CRU, EM ROLOS DE MANTAS UNIFORMES, COM CAMADA DE GOMA APLICADA EM UMA DAS FACES, ENROLADA SOBRE SI, ENVOLVIDA EM PAPEL ACETINADO, ISENTA DE AMIDO. NÃO CAUSAR IRRITABILIDADE DÉRMICA. DIMENSÕES APROXIMADAS: 20,0 CM DE LARGURA E 100,0 CM DE COMPRIMENTO EM REPOUSO. EMBALADA EM SACO PLÁSTICO. A EMBALAGEM DEVE CONTER DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, Nº DO LOTE,</p>	37200	PC	1,16	43152,00

	DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO DE USO ÚNICO.				
48	ATADURA ALGODÃO ORTOPÉDICO 20,0 CM X 180,0 CM - ESTÉRIL - ATADURA ORTOPÉDICA DE ALGODÃO HIDRÓFOTO, ESTÉRIL, ELABORADA A PARTIR DE FIBRAS 100% ALGODÃO CRU, EM ROLOS DE MANTAS UNIFORMES, COM CAMADA DE GOMA APLICADA EM UMA DAS FACES, ENROLADA SOBRE SI, ENVOLVIDA EM PAPEL ACETINADO, ISENTA DE AMIDO. NÃO CAUSAR IRRITABILIDADE DÉRMICA. DIMENSÕES APROXIMADAS: 20,0 CM DE LARGURA E 180,0 CM DE COMPRIMENTO EM REPOUSO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL QUE MANTENHA A INTEGRIDADE DO PRODUTO, E PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA. A EMBALAGEM DEVE CONTER DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, PROCEDÊNCIA, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO DE USO ÚNICO	792	RL	3,05	2415,60
49	ATADURA DE CREPOM, COMPOSTA POR 100% DE ALGODÃO, ISENTA DE IMPUREZA, COM FIOS DE ALTA TORÇÃO POR CM ² , ALTA RESISTÊNCIA, BORDAS COM ACABAMENTO NA LATERAL, APARÊNCIA UNIFORME, SEM DESFIAMENTO E RASGOS, SEM FIOS SOLTOS (BORDAS DEVIDAMENTE ACABADAS), SEM MANCHAS E QUAISQUER OUTROS TIPOS DE DEFEITOS QUE POSSAM AFETAR SEU DESEMPENHO DURANTE O USO. DEVE POSSUIR BASTANTE ELASTICIDADE NO SENTIDO LONGITUDINAL. ENROLADA UNIFORMEMENTE, DE FORMA CILÍNDRICA. COM DENSIDADE DE 13 FIOS/CM ² . NÃO CAUSAR IRRITABILIDADE DÉRMICA. DIMENSÕES APROXIMADAS: 10,0 CM DE LARGURA E, NO MÍNIMO, 180,0 CM DE COMPRIMENTO EM REPOUSO. EMBALADA EM SACO PLÁSTICO. A EMBALAGEM DEVE MANTER A INTEGRIDADE DO PRODUTO E CONTER DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO DE USO ÚNICO.	87000	RL	5,00	435000,00
	ATADURA DE CREPOM, COMPOSTA POR 100% DE ALGODÃO, ISENTA DE IMPUREZA, COM FIOS DE ALTA TORÇÃO POR CM ² , ALTA RESISTÊNCIA,				

50	<p>BORDAS COM ACABAMENTO NA LATERAL, APARÊNCIA UNIFORME, SEM DESFIAMENTO E RASGOS, SEM FIOS SOLTOS (BORDAS DEVIDAMENTE ACABADAS), SEM MANCHAS E QUAISQUER OUTROS TIPOS DE DEFEITOS QUE POSSAM AFETAR SEU DESEMPENHO DURANTE O USO. DEVE POSSUIR BASTANTE ELASTICIDADE NO SENTIDO LONGITUDINAL. ENROLADA UNIFORMEMENTE, DE FORMA CILÍNDRICA. COM DENSIDADE DE 13 FIOS/CM². NÃO CAUSAR IRRITABILIDADE DÉRMICA. DIMENSÕES APROXIMADAS: 20,0 CM DE LARGURA E, NO MÍNIMO, 180,0 CM DE COMPRIMENTO EM REPOUSO. EMBALADA EM SACO PLÁSTICO. A EMBALAGEM DEVE MANTER A INTEGRIDADE DO PRODUTO E CONTER DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO DE USO ÚNICO.</p>	88800	RL	1,80	159840,00
51	<p>ATADURA CREPE 20,0 CM X 180,0 CM - ESTÉRIL - ATADURA DE CREPOM, ESTÉRIL, ELABORADA A PARTIR DE 100% DE ALGODÃO CRU, ISENTA DE IMPUREZA, COM FIOS DE ALTA TORÇÃO POR CM², ALTA RESISTÊNCIA, BORDAS COM ACABAMENTO NA LATERAL, APARÊNCIA UNIFORME, SEM DESFIAMENTO E RASGOS, SEM FIOS SOLTOS (BORDAS DEVIDAMENTE ACABADAS), SEM MANCHAS E QUAISQUER OUTROS TIPOS DE DEFEITOS QUE POSSAM AFETAR SEU DESEMPENHO DURANTE O USO. DEVE POSSUIR BASTANTE ELASTICIDADE NO SENTIDO LONGITUDINAL. ENROLADA UNIFORMEMENTE, DE FORMA CILÍNDRICA. COM DENSIDADE DE 13 FIOS/CM². NÃO CAUSAR IRRITABILIDADE DÉRMICA. DIMENSÕES APROXIMADAS: 20,0 CM DE LARGURA E 180,0 CM DE COMPRIMENTO EM REPOUSO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL QUE MANTENHA A INTEGRIDADE DO PRODUTO, E PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA. A EMBALAGEM DEVE CONTER DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, PROCEDÊNCIA, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO DE USO ÚNICO</p>	9024	RL	2,48	22379,52
	<p>ATADURA DE CREPOM, COMPOSTA POR 100% DE ALGODÃO, ISENTA DE IMPUREZA, COM FIOS DE ALTA TORÇÃO POR CM², ALTA RESISTÊNCIA, BORDAS COM ACABAMENTO NA LATERAL,</p>				

52	<p>APARÊNCIA UNIFORME, SEM DESFIAMENTO E RASGOS, SEM FIOS SOLTOS (BORDAS DEVIDAMENTE ACABADAS), SEM MANCHAS E QUAISQUER OUTROS TIPOS DE DEFEITOS QUE POSSAM AFETAR SEU DESEMPENHO DURANTE O USO. DEVE POSSUIR BASTANTE ELASTICIDADE NO SENTIDO LONGITUDINAL. ENROLADA UNIFORMEMENTE, DE FORMA CILÍNDRICA. COM DENSIDADE DE 13 FIOS/CM². NÃO CAUSAR IRRITABILIDADE DÉRMICA. DIMENSÕES APROXIMADAS: 30,0 CM DE LARGURA E, NO MÍNIMO, 180,0 CM DE COMPRIMENTO EM REPOUSO. EMBALADA EM SACO PLÁSTICO. A EMBALAGEM DEVE MANTER A INTEGRIDADE DO PRODUTO E CONTER DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO DE USO ÚNICO</p>	31560	RL	9,00	284040,00
53	<p>ATADURA GESSADA, ENROLADA EM TUBETE DE PLÁSTICO, COM GESSO UNIFORMEMENTE IMPREGNADO SOBRE UMA TELA DE TECIDO 100% ALGODÃO E LATERAL COM CORTE SINUOSO PARA EVITAR DESFIAMENTO. DEPOIS DE MOLHADA COM ÁGUA, A ATADURA GESSADA DEVE APRESENTAR TEXTURA SUAVE, CREMOSA E LIVRE DE ARENOSIDADE AO TATO. O TEMPO DE ENDURECIMENTO DEVE SER DE NO MÁXIMO SETE MINUTOS (SECAGEM RÁPIDA). DIMENSÕES APROXIMADAS: 10,0 CM DE LARGURA E 300,0 CM DE COMPRIMENTO. EMBALADA INDIVIDUALMENTE, DE FORMA A MANTER A INTEGRIDADE DO PRODUTO, E ACONDICIONADA EM CAIXA. A EMBALAGEM DEVE CONTER DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO DE USO ÚNICO.</p>	4400	PC	2,14	9416,00
54	<p>ATADURA GESSADA, ENROLADA EM TUBETE DE PLÁSTICO, COM GESSO UNIFORMEMENTE IMPREGNADO SOBRE UMA TELA DE TECIDO 100% ALGODÃO E LATERAL COM CORTE SINUOSO PARA EVITAR DESFIAMENTO. DEPOIS DE MOLHADA COM ÁGUA, A ATADURA GESSADA DEVE APRESENTAR TEXTURA SUAVE, CREMOSA E LIVRE DE ARENOSIDADE AO TATO. O TEMPO DE ENDURECIMENTO DEVE SER DE NO MÁXIMO SETE MINUTOS (SECAGEM RÁPIDA). DIMENSÕES APROXIMADAS: 15,0 CM DE LARGURA E 300,0 CM DE COMPRIMENTO. EMBALADA INDIVIDUALMENTE, DE FORMA A</p>	5000	RL	3,57	17850,00

	MANTER A INTEGRIDADE DO PRODUTO, E ACONDICIONADA EM CAIXA. A EMBALAGEM DEVE CONTER DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO DE USO ÚNICO.				
55	ATADURA GESSADA, ENROLADA EM TUBETE DE PLÁSTICO, COM GESSO UNIFORMEMENTE IMPREGNADO SOBRE UMA TELA DE TECIDO 100% ALGODÃO E LATERAL COM CORTE SINUOSO PARA EVITAR DESFIAMENTO. DEPOIS DE MOLHADA COM ÁGUA, A ATADURA GESSADA DEVE APRESENTAR TEXTURA SUAVE, CREMOSA E LIVRE DE ARENOSIDADE AO TATO. O TEMPO DE ENDURECIMENTO DEVE SER DE NO MÁXIMO SETE MINUTOS (SECAGEM RÁPIDA). DIMENSÕES APROXIMADAS: 20,0 CM DE LARGURA E 400,0 CM DE COMPRIMENTO. EMBALADA INDIVIDUALMENTE, DE FORMA A MANTER A INTEGRIDADE DO PRODUTO, E ACONDICIONADA EM CAIXA. A EMBALAGEM DEVE CONTER DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO DE USO ÚNICO.	1400	PC	6,11	8554,00
56	CANULA DE HIDROSSECÇÃO 25 GA - AGULHA CURVA ESTÉRIL	130	PC	64,75	8417,50
57	CÂNULA DE HIDRODISSECÇÃO DE 27GA (AGULHA CURVA).	150	PC	64,75	9712,50
58	CANULA PARA BIOPSIA E ASPIRACAO DE MEDULA OSSEA - O8GA X 150MM.	75	PC	99,50	7462,50
59	CATETER DIAGNÓSTICO ANGIOGRÁFICO AMPLATZ DIREITA, CONFECCIONADO EM NYLON COM DUPLA MALHA DE AÇO, HUB INJETADO, RADIOPACO. DIMENSÕES: DIÂMETRO 5 FR, COMPRIMENTO 100,0 CM; PONTA TIPO AR I, COM 3,3 CM DE COMPRIMENTO. SUPORTA PRESSÃO MÁXIMA DE 1000 A 1200 PSI. PRODUTO DE USO ÚNICO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO, ATÓXICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL ÍNTEGRA QUE PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, ORIENTAÇÃO DE USO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO,	150	PC	85,50	12825,00

	Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA.				
60	CATETER DIAGNÓSTICO ANGIOGRÁFICO AMPLATZ DIREITA, CONFECCIONADO EM NYLON COM DUPLA MALHA DE AÇO, HUB INJETADO, RADIOPACO. DIMENSÕES: DIÂMETRO 5 FR, COMPRIMENTO 100,0 CM; PONTA TIPO AR II, COM 5,0 CM DE COMPRIMENTO. SUPORTA PRESSÃO MÁXIMA DE 1000 A 1200 PSI. PRODUTO DE USO ÚNICO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO, ATÓXICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL ÍNTEGRA QUE PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, ORIENTAÇÃO DE USO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA.	150	PC	85,50	12825,00
61	CATETER DIAGNÓSTICO ANGIOGRÁFICO AMPLATZ DIREITA, CONFECCIONADO EM NYLON COM DUPLA MALHA DE AÇO, HUB INJETADO, RADIOPACO. DIMENSÕES: DIÂMETRO 5 FR, COMPRIMENTO 100,0 CM; PONTA TIPO AL I, COM 5,0 CM DE COMPRIMENTO. SUPORTA PRESSÃO MÁXIMA DE 1000 A 1200 PSI. PRODUTO DE USO ÚNICO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO, ATÓXICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL ÍNTEGRA QUE PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, ORIENTAÇÃO DE USO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA	150	PC	113,00	16950,00
62	CATETER DIAGNÓSTICO ANGIOGRÁFICO AMPLATZ DIREITA, CONFECCIONADO EM NYLON COM DUPLA MALHA DE AÇO, HUB INJETADO, RADIOPACO. DIMENSÕES: DIÂMETRO 5 FR, COMPRIMENTO 100,0 CM; PONTA TIPO AL II, COM 5,0 CM DE COMPRIMENTO. SUPORTA PRESSÃO MÁXIMA DE 1000 A 1200 PSI. PRODUTO DE USO ÚNICO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO, ATÓXICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL ÍNTEGRA QUE PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, ORIENTAÇÃO DE USO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO,	150	PC	110,50	16575,00

	Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA.				
63	CATETER DIAGNÓSTICO ANGIOGRÁFICO JUDKINS DIREITA, CONFECCIONADO EM NYLON COM DUPLA MALHA DE AÇO, HUB INJETADO, RADIOPACO. DIMENSÕES: DIÂMETRO 5 FR, COMPRIMENTO 100,0 CM; PONTA CURVA TIPO JR 3.5 COM 2,5 CM DE COMPRIMENTO. SUPORTA PRESSÃO MÁXIMA DE 1000 A 1200 PSI. PRODUTO DE USO ÚNICO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO, ATÓXICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL ÍNTEGRA QUE PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, ORIENTAÇÃO DE USO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA.	720	PC	85,50	61560,00
64	CATETER JUDKINS ESQUERDA JL 5 FR CURVA 3,5 ADULTO 100 CM 1200 PSI (DIAGNOSTICO)	720	PC	85,50	61560,00
65	CATETER DIAGNÓSTICO ANGIOGRÁFICO JUDKINS ESQUERDA, CONFECCIONADO EM NYLON COM DUPLA MALHA DE AÇO, HUB INJETADO, RADIOPACO. DIMENSÕES: DIÂMETRO 5 FR, COMPRIMENTO 100,0 CM; PONTA CURVA TIPO JL 4.0 COM 2,5 CM DE COMPRIMENTO. SUPORTA PRESSÃO MÁXIMA DE 1000 A 1200 PSI. PRODUTO DE USO ÚNICO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO, ATÓXICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL ÍNTEGRA QUE PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, ORIENTAÇÃO DE USO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA	720	PC	85,50	61560,00
66	CATETER DIAGNÓSTICO ANGIOGRÁFICO JUDKINS ESQUERDA, CONFECCIONADO EM NYLON COM DUPLA MALHA DE AÇO, HUB INJETADO, RADIOPACO. DIMENSÕES: DIÂMETRO 5 FR, COMPRIMENTO 100,0 CM; PONTA CURVA TIPO JL 4.5 COM 2,5 CM DE COMPRIMENTO. SUPORTA PRESSÃO MÁXIMA DE 1000 A 1200 PSI. PRODUTO DE USO ÚNICO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO, ATÓXICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL ÍNTEGRA	430	PC	81,00	34830,00

	QUE PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, ORIENTAÇÃO DE USO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA.				
67	CATETER DIAGNÓSTICO ANGIOGRÁFICO JUDKINS ESQUERDA, CONFECCIONADO EM NYLON COM DUPLA MALHA DE AÇO, HUB INJETADO, RADIOPACO. DIMENSÕES: DIÂMETRO 5 FR, COMPRIMENTO 100,0 CM; PONTA CURVA TIPO JL 5.0 COM 2,5 CM DE COMPRIMENTO. SUPORTA PRESSÃO MÁXIMA DE 1000 A 1200 PSI. PRODUTO DE USO ÚNICO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO, ATÓXICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL ÍNTEGRA QUE PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, ORIENTAÇÃO DE USO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA	145	PC	85,50	12397,50
68	CATETER DIAGNÓSTICO ANGIOGRÁFICO JUDKINS ESQUERDA, CONFECCIONADO EM NYLON COM DUPLA MALHA DE AÇO, HUB INJETADO, RADIOPACO. DIMENSÕES: DIÂMETRO 5 FR, COMPRIMENTO 100,0 CM; PONTA CURVA TIPO JL 6.0 COM 2,5 CM DE COMPRIMENTO. SUPORTA PRESSÃO MÁXIMA DE 1000 A 1200 PSI. PRODUTO DE USO ÚNICO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO, ATÓXICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL ÍNTEGRA QUE PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, ORIENTAÇÃO DE USO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA	145	PC	85,50	12397,50
69	CATETER DIAGNÓSTICO ANGIOGRÁFICO LEHMAN, CONFECCIONADO EM NYLON COM DUPLA MALHA DE AÇO, HUB INJETADO, RADIOPACO. DIMENSÕES: DIÂMETRO 6 FR, COMPRIMENTO 100,0 CM; GUIA COMPATÍVEL 0,38". SUPORTA PRESSÃO MÁXIMA DE 1200 PSI. PRODUTO DE USO ÚNICO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO, ATÓXICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL ÍNTEGRA QUE PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA	75	PC	270,80	20310,00

	ASSÉPTICA, CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, ORIENTAÇÃO DE USO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA.				
70	CATETER DIAGNÓSTICO ANGIOGRÁFICO MULTIPURPOSE, CONFECCIONADO EM NYLON COM DUPLA MALHA DE AÇO, HUB INJETADO, RADIOPACO. DIMENSÕES: DIÂMETRO 5 FR, COMPRIMENTO 100,0 CM; PONTA TIPO MULTIA1, COM 5,8 CM DE COMPRIMENTO, 02 ORIFÍCIOS. SUPORTA PRESSÃO MÁXIMA DE 1000 A 1200 PSI. PRODUTO DE USO ÚNICO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO, ATÓXICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL ÍNTEGRA QUE PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, ORIENTAÇÃO DE USO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA.	290	PC	88,86	25769,40
71	CATETER DIAGNÓSTICO ANGIOGRÁFICO MULTIPURPOSE, CONFECCIONADO EM NYLON COM DUPLA MALHA DE AÇO, HUB INJETADO, RADIOPACO. DIMENSÕES: DIÂMETRO 5 FR, COMPRIMENTO 100,0 CM; PONTA TIPO MULTIA2, COM 5,8 CM DE COMPRIMENTO, 02 ORIFÍCIOS. SUPORTA PRESSÃO MÁXIMA DE 1000 A 1200 PSI. PRODUTO DE USO ÚNICO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO, ATÓXICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL ÍNTEGRA QUE PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, ORIENTAÇÃO DE USO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA	290	PC	88,86	25769,40
72	CATETER DIAGNÓSTICO ANGIOGRÁFICO PIGTAIL, CONFECCIONADO EM NYLON COM DUPLA MALHA DE AÇO, HUB INJETADO, RADIOPACO. DIMENSÕES: DIÂMETRO 5 FR, COMPRIMENTO 110,0 CM; PONTA COM ÂNGULO 155°, 5,0 CM DE COMPRIMENTO, 05 ORIFÍCIOS. SUPORTA PRESSÃO MÁXIMA DE 1000 A 1200 PSI. PRODUTO DE USO ÚNICO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO, ATÓXICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL ÍNTEGRA QUE PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA	720	PC	77,00	55440,00

	ASSÉPTICA, CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, ORIENTAÇÃO DE USO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA.				
73	CATETER DIAGNÓSTICO ANGIOGRÁFICO RADIAL, CONFECCIONADO EM NYLON COM DUPLA MALHA DE AÇO, HUB INJETADO, RADIOPACO. DIÂMETRO 5 FR, COMPRIMENTO APROXIMADO 100,0 CM; PONTA COM 4,0 CM DE COMPRIMENTO, 01 ORIFÍCIO. SUPORTA PRESSÃO MÁXIMA DE 1000 A 1200 PSI. PRODUTO DE USO ÚNICO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO, ATÓXICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL ÍNTEGRA QUE PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, ORIENTAÇÃO DE USO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA.	720	PC	205,00	147600,00
74	CATETER DIAGNÓSTICO ANGIOGRÁFICO RENAL, CONFECCIONADO EM NYLON COM DUPLA MALHA DE AÇO, HUB INJETADO, RADIOPACO. DIMENSÕES: DIÂMETRO 5 FR, COMPRIMENTO MÍNIMO 65,0 CM. SUPORTA PRESSÃO MÁXIMA DE 1200 PSI. PRODUTO DE USO ÚNICO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO, ATÓXICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL ÍNTEGRA QUE PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, ORIENTAÇÃO DE USO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA	70	PC	163,30	11431,00
75	CATETER DIAGNÓSTICO ANGIOGRÁFICO SIMMONS I, CONFECCIONADO EM NYLON COM DUPLA MALHA DE AÇO, HUB INJETADO, RADIOPACO. DIMENSÕES: DIÂMETRO 5 FR, COMPRIMENTO 100,0 CM; PONTA TIPO CURVA I, GUIA COMPATÍVEL 0,38". SUPORTA PRESSÃO MÁXIMA DE 1200 PSI. PRODUTO DE USO ÚNICO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO, ATÓXICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL ÍNTEGRA QUE PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, ORIENTAÇÃO DE USO, TIPO DE	70	PC	93,62	6553,40

	ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA				
76	CATETER DIAGNÓSTICO ANGIOGRÁFICO SIMMONS II, CONFECCIONADO EM NYLON COM DUPLA MALHA DE AÇO, HUB INJETADO, RADIOPACO. DIMENSÕES: DIÂMETRO 5 FR, COMPRIMENTO 100,0 CM; PONTA TIPO CURVA II, GUIA COMPATÍVEL 0,38". SUPORTA PRESSÃO MÁXIMA DE 1200 PSI. PRODUTO DE USO ÚNICO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO, ATÓXICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL ÍNTEGRA QUE PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, ORIENTAÇÃO DE USO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA.	70	PC	146,00	10220,00
77	CATETER DIAGNÓSTICO ANGIOGRÁFICO VERTEBRAL, CONFECCIONADO EM NYLON COM DUPLA MALHA DE AÇO, HUB INJETADO, RADIOPACO. DIMENSÕES: DIÂMETRO 5 FR, COMPRIMENTO 100,0 CM. SUPORTA PRESSÃO MÁXIMA DE 1050 PSI. PRODUTO DE USO ÚNICO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO, ATÓXICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL ÍNTEGRA QUE PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, ORIENTAÇÃO DE USO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA.	430	PC	161,05	69251,50
78	CATETER DUPLO J, 6 FR - 26CM, PARA DRENAGEM INTERNO, PONTA ABERTA/ABERTA, COM FIO GUIA, EMBALAGEM PAPEL GRAU CIRURGICO, ESTERIL.	430	PC	220,00	94600,00
79	CATETER DUPLO LUMEN, DESCARTAVEL, APIROGENICO, RADIOPACO, EMBALAGEM INDIVIDUAL, DE 20 CM, C/ 12 FR, CONTENDO:CATETER, DILATADOR, GUIA E ACESSORIOS - ADULTO.	720	PC	109,00	78480,00
	CATETER DUPLO LUMEN ADULTO, 36 CM				

80	LONGA PERMANENCIA P/ HEMODIALISE: KIT CONTENDO UM (1) CATÉTER DE 36 CM DE COMPRIMENTO; AGULHA INTRODUTORA 18G (1,27MM) X 7 CM; SERINGA DE 12 ML; FIO GUIA EM AÇO INOXIDÁVEL EM "J" / RECTO COM 0,965MM (0,038 POL.) X 70 CM; BAINHA/DILATADOR DESCARTAVEL OVAL; ESTILETE TUNELADOR; BISTURI NÚMERO 11; QUATRO (4) COMPRESSAS DE GASES COM 10,2 CM X DOIS (2) PENSOS; DUAS TAMPAS VEDANTES; DILATADOR (3,3MM). ESTERELIZADO POR ÓXIDO DE ETILENO.	30	PC	1600,00	48000,00
81	CATETER DUPLO LUMEN PEDIATRICO, 28 CM LONGA PERMANENCIA P/ HEMODIALISE: KIT CONTENDO UM (1) CATÉTER DE 28 CM DE COMPRIMENTO; AGULHA INTRODUTORA 18G (1,27MM) X 7 CM; SERINGA DE 12 ML; FIO GUIA EM AÇO INOXIDÁVEL EM "J" / RECTO COM 0,965MM (0,038 POL.) X 70 CM; BAINHA/DILATADOR DESCARTAVEL OVAL; ESTILETE TUNELADOR; BISTURI NÚMERO 11; QUATRO (4) COMPRESSAS DE GASES COM 10,2 CM X DOIS (2) PENSOS; DUAS TAMPAS VEDANTES; DILATADOR (3,3MM). ESTERELIZADO POR ÓXIDO DE ETILENO.	15	PC	701,50	10522,50
82	CATETER DUPLO LUMEN PEDIATRICO PARA HEMODIALISE,8 FR X 11 CM (14 GA,14 GA),CONFECCIONADO EM POLIURETANO CENTIMETRADO,GUIA METALICO, CATETER PARA PUNCAO,DILATADOR DE VASO E SERINGA 5 CC.	15	PC	1157,12	17356,80
83	CATETER EPIDURAL CONFECCIONADO EM NYLON, TRANSPARENTE, FLEXÍVEL, RESISTENTE A DOBRAS E ACOTOVELAMENTOS, GRADUADO COM MARCAS DE PROFUNDIDADE, EXTREMIDADE PROXIMAL RADIOPACA EM FORMATO ARREDONDADA COM 03 ORIFÍCIOS LATERAIS, FECHADO NA PONTA. DIMENSÕES: CALIBRE 16 G, DIÂMETRO EXTERNO 1,1 MM, PRIMING (VOLUME DE PREENCHIMENTO) DE 0,25 ML, COMPRIMENTO 900,0 MM. CONTÉM UM CONECTOR LUER LOCK NA EXTREMIDADE DISTAL E UM GUIA PARA O CATETER. PRODUTO DE USO ÚNICO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO, ATÓXICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL ÍNTEGRA QUE PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, ORIENTAÇÃO DE USO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE	1200	PC	57,54	69048,00

	VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA.				
84	DISPOSITIVO INTRAVENOSO, PERIFÉRICO, DESCARTÁVEL, ESTÉRIL, COM CATETER CALIBRE 14G X 1,75" (APROXIMADAMENTE 2,1MM X 4,5 CM), EM POLIURETANO, RADIOPACO, FLEXÍVEL, TRANSPARENTE, COM PONTA FINA, FIRMEMENTE FIXADA AO CONECTOR RÍGIDO TIPO LUER LOCK, TRANSLÚCIDO, COMPATÍVEL COM CÓDIGO DE CORES. AGULHA EM AÇO INOX, SILICONIZADA, NIVELADA E POLIDA, CILÍNDRICA, RETA, OCA, BISEL TRIFACETADO AFIADO, COM SISTEMA DE PROTEÇÃO TOTAL DA AGULHA APÓS PUNÇÃO E SEM RISCO DE ACIDENTES BIOLÓGICOS, CÂMARA DE REFLUXO COM TAMPA PROVIDA DE FILTRO. EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO COM ABERTURA EM PÉTALA, PROMOVENDO BARREIRA MICROBIANA. DEVE CONTER DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE.	6000	PC	4,00	24000,00
85	DISPOSITIVO INTRAVENOSO, PERIFÉRICO, DESCARTÁVEL, ESTÉRIL, COM CATETER CALIBRE 20G X 1,16"(APROXIMADAMENTE 1,1 MM X 3,0CM), EM POLIURETANO, RADIOPACO, FLEXÍVEL, TRANSPARENTE, COM PONTA FINA, FIRMEMENTE FIXADA AO CONECTOR RÍGIDO TIPO LUER LOCK, TRANSLÚCIDO, COMPATÍVEL COM CÓDIGO DE CORES. AGULHA EM AÇO INOX, SILICONIZADA, NIVELADA E POLIDA, CILÍNDRICA, RETA, OCA, BISEL TRI FACETADO AFIADO, COM SISTEMA DE PROTEÇÃO TOTAL DA AGULHA APÓS PUNÇÃO E SEM RISCO DE ACIDENTES BIOLÓGICOS, CÂMARA DE REFLUXO COM TAMPA PROVIDA DE FILTRO. EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO COM ABERTURA EM PÉTALA, PROMOVENDO BARREIRA MICROBIANA. DEVE CONTER DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE.	84000	PC	2,80	235200,00
	DISPOSITIVO INTRAVENOSO, PERIFÉRICO, DESCARTÁVEL, ESTÉRIL, COM CATETER CALIBRE 22G X 1" (APROXIMADAMENTE 0,9MM X 2,5CM), EM POLIURETANO, RADIOPACO, FLEXÍVEL, TRANSPARENTE, COM PONTA FINA,				

86	<p>FIRMEMENTE FIXADA AO CONECTOR RÍGIDO TIPO LUER LOCK, TRANSLÚCIDO, COMPATÍVEL COM CÓDIGO DE CORES. AGULHA EM AÇO INOX, SILICONIZADA, NIVELADA E POLIDA, CILÍNDRICA, RETA, OCA, BISEL TRI FACETADO AFIADO, COM SISTEMA DE PROTEÇÃO TOTAL DA AGULHA APÓS PUNÇÃO E SEM RISCO DE ACIDENTES BIOLÓGICOS, CÂMARA DE REFLUXO COM TAMPA PROVIDA DE FILTRO. EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO COM ABERTURA EM PÉTALA, PROMOVENDO BARREIRA MICROBIANA. DEVE CONTER DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE.</p>	75000	PC	2,80	210000,00
87	<p>DISPOSITIVO INTRAVENOSO, PERIFÉRICO, DESCARTÁVEL, ESTÉRIL, COM CATETER CALIBRE 24G X 0,75" (APROXIMADAMENTE 0,7MM X 1,9CM) , EM POLIURETANO, RADIOPACO, FLEXÍVEL, TRANSPARENTE, COM PONTA FINA, FIRMEMENTE FIXADA AO CONECTOR RÍGIDO. TIPO LUER LOCK, TRANSLÚCIDO, COMPATÍVEL COM CÓDIGO DE CORES. AGULHA EM AÇO INOX, SILICONIZADA, NIVELADA E POLIDA, CILÍNDRICA, RETA, OCA, BISEL TRIFACETADO AFIADO, COM SISTEMA DE PROTEÇÃO TOTAL DA AGULHA APÓS PUNÇÃO E SEM RISCO DE ACIDENTES BIOLÓGICOS, CÂMARA DE REFLUXO COM TAMPA PROVIDA DE FILTRO. EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO COM ABERTURA EM PÉTALA, PROMOVENDO BARREIRA MICROBIANA. DEVE CONTER DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE.</p>	36000	PC	2,80	100800,00
88	<p>DISPOSITIVO INTRAVENOSO, PERIFÉRICO, DESCARTÁVEL, ESTÉRIL, COM CATETER CALIBRE 16G EM POLIURETANO, RADIOPACO, FLEXÍVEL, APIROGÊNICO, TRANSPARENTE, COM PONTA FINA, FIRMEMENTE FIXADA AO CONECTOR RÍGIDO, TIPO LUER LOCK, TRANSLÚCIDO, COMPATÍVEL COM CÓDIGO DE CORES. AGULHA EM AÇO INOX, SILICONIZADA, NIVELADA E POLIDA, CILÍNDRICA, RETA, OCA, BISEL TRIFACETADO AFIADO, COM SISTEMA DE PROTEÇÃO TOTAL DA AGULHA APÓS PUNÇÃO E SEM RISCO DE ACIDENTES BIOLÓGICOS, CÂMARA DE REFLUXO COM TAMPA PROVIDA DE FILTRO. ISENTO DE LÁTEX E PVC.</p>	6000	PC	4,90	29400,00

	<p>EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO COM ABERTURA EM PÉTALA, EM MATERIAL QUE PROMOVA BARREIRA MICROBIANA. MEDINDO ATÉ 3.2 CM (CURTO) DE COMPRIMENTO. DEVE CONTER DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE.</p>				
89	<p>DISPOSITIVO INTRAVENOSO, PERIFÉRICO, DESCARTÁVEL, ESTÉRIL, COM CATETER CALIBRE 18G EM POLIURETANO, RADIOPACO, FLEXÍVEL, APIROGÊNICO, TRANSPARENTE, COM PONTA FINA, FIRMEMENTE FIXADA AO CONECTOR RÍGIDO, TIPO LUER LOCK, TRANSLÚCIDO, COMPATÍVEL COM CÓDIGO DE CORES. AGULHA EM AÇO INOX, SILICONIZADA, NIVELADA E POLIDA, CILÍNDRICA, RETA, OCA, BISEL TRIFACETADO AFIADO, COM SISTEMA DE PROTEÇÃO TOTAL DA AGULHA APÓS PUNÇÃO E SEM RISCO DE ACIDENTES BIOLÓGICOS, CÂMARA DE REFLUXO COM TAMPA PROVIDA DE FILTRO. ISENTO DE LÁTEX E PVC. EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO COM ABERTURA EM PÉTALA, EM MATERIAL QUE PROMOVA BARREIRA MICROBIANA. MEDINDO ATÉ 3.2 CM (CURTO) DE COMPRIMENTO. DEVE CONTER DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE.</p>	10000	PC	2,70	27000,00
90	<p>CATETER (CÂNULA) NASAL PARA OXIGENIOTERAPIA, TIPO ÓCULOS, TAMANHO ADULTO, CONFECCIONADO EM SILICONE, CALIBRE 12 FR, FLEXÍVEL, MACIO, CONTORNOS ARREDONDADOS. POSSUI TUBO EXTENSOR CONFECCIONADO EM PVC, COM APROXIMADAMENTE 2,10 M DE COMPRIMENTO, FLEXÍVEL, TRANSPARENTE, CONTORNO ANATÔMICO E COM REGULAGEM NA SUA EXTENSÃO PARA FIXAÇÃO ADEQUADA, NA EXTREMIDADE DISTAL POSSUI CONECTOR UNIVERSAL PARA SISTEMAS DE OXIGÊNIO. PRODUTO DE USO ÚNICO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO, ATÓXICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL ÍNTEGRA QUE PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA</p>	16000	PC	1,03	16480,00

	SAÚDE / ANVISA.				
91	<p>CATETER INTRAVENOSO PARA ACESSO VENOSO CENTRAL, MONOLUMEN, CONFECCIONADO EM POLIURETANO TIPO VIALON, TERMOSENSÍVEL, CALIBRE 19G (3.2 FR), COMPRIMENTO 20 CM, RADIOPACO, CONECTOR LUER LOCK NA EXTREMIDADE DISTAL, PROTEGIDO POR BAINHA PLÁSTICA. ACOMPANHA AGULHA INTRODUTORA DE AÇO INOXIDÁVEL SILICONIZADO COM BISEL TRIFACETADO, CALIBRE 17G, COMPRIMENTO 5,1 CM E COM FIO GUIA (MANDRIL). PRODUTO DE USO ÚNICO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO, ATÓXICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL ÍNTEGRA QUE PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, ORIENTAÇÃO DE USO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA.</p>	150	PC	88,00	13200,00
92	<p>CATETER INTRAVENOSO PARA ACESSO VENOSO CENTRAL, MONOLUMEN, CONFECCIONADO EM POLIURETANO TIPO VIALON, TERMOSENSÍVEL, CALIBRE 19G (3.2 FR), COMPRIMENTO 30 CM, RADIOPACO, CONECTOR LUER LOCK NA EXTREMIDADE DISTAL, PROTEGIDO POR BAINHA PLÁSTICA. ACOMPANHA AGULHA INTRODUTORA DE AÇO INOXIDÁVEL SILICONIZADO COM BISEL TRIFACETADO, CALIBRE 17G, COMPRIMENTO 5,1 CM E COM FIO GUIA (MANDRIL). PRODUTO DE USO ÚNICO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO, ATÓXICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL ÍNTEGRA QUE PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, ORIENTAÇÃO DE USO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA.</p>	80	PC	35,00	2800,00
	<p>CATETER PARA DIALISE PERITONIAL ADULTO TIPO TENCKHOFF, 47,0 CM DE COMPRIMENTO, COMPOSTO POR TUBO CONFECCIONADO EM SILICONE, LINHA RADIOPACA, COM DOIS "CUFF" (PUNHOS) DE FIBRA DE POLIÉSTER PARA FIXAR O CATETER, MICROFUROS NAS LATERAIS DA EXTREMIDADE PROXIMAL. ACOMPANHA 01 OCLUSOR, 01 CONECTOR, 01 TAMPA LUER.</p>				

93	PRODUTO DE USO ÚNICO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO, ATÓXICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL ÍNTEGRA QUE PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, ORIENTAÇÃO DE USO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA	45	PC	260,00	11700,00
94	CATETER PARA DIALISE PERITONIAL PEDIÁTRICO TIPO TENCKHOFF, COMPRIMENTO 32,0 CM, COMPOSTO POR TUBO CONFECCIONADO EM SILICONE, LINHA RADIOPACA, COM DOIS "CUFF" (PUNHOS) DE FIBRA DE POLIÉSTER PARA FIXAR O CATETER, MICROFUIROS NAS LATERAIS DA EXTREMIDADE PROXIMAL. ACOMPANHA 01 OCLUSOR, 01 CONECTOR, 01 TAMPA LUER. PRODUTO DE USO ÚNICO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO, ATÓXICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL ÍNTEGRA QUE PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, ORIENTAÇÃO DE USO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA.	15	PC	145,00	2175,00
95	CATETER UMBILICAL MONO LÚMEN CONFECCIONADO EM POLIURETANO, TERMOSENSÍVEL, TRANSPARENTE, FLEXÍVEL, COM LINHA RADIOPACA, GRADUADO NO MÁXIMO A CADA 5,0 CM POR TODA SUA EXTENSÃO, EXTREMIDADE PROXIMAL COM PONTA ABAULADA, EXTREMIDADE DISTAL COM CONECTOR LUER LOCK E TAMPA PROTETORA. DIMENSÕES APROXIMADAS: CALIBRE 3.5 FR, COMPRIMENTO 40,0 CM, DIÂMETRO EXTERNO 1,16 MM, PRIMING (VOLUME DE PREENCHIMENTO) DE 0,11 ML. PRODUTO DE USO ÚNICO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO, ATÓXICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL ÍNTEGRA QUE PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, ORIENTAÇÃO DE USO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA	100	PC	14,00	1400,00

96	<p>CATETER UMBILICAL MONO LÚMEN CONFECCIONADO EM POLIURETANO, TERMOSENSÍVEL, TRANSPARENTE, FLEXÍVEL, COM LINHA RADIOPACA, GRADUADO NO MÁXIMO A CADA 5,0 CM POR TODA SUA EXTENSÃO, EXTREMIDADE PROXIMAL COM PONTA ABAULADA, EXTREMIDADE DISTAL COM CONECTOR LUER LOCK E TAMPA PROTETORA. DIMENSÕES APROXIMADAS: CALIBRE 5.0 FR, COMPRIMENTO 40,0 CM, DIÂMETRO EXTERNO 1,70 MM, PRIMING (VOLUME DE PREENCHIMENTO) DE 0,30 ML. PRODUTO DE USO ÚNICO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO, ATÓXICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL ÍNTEGRA QUE PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, ORIENTAÇÃO DE USO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA.</p>	40	PC	25,00	1000,00
97	<p>CATETER INTRAVENOSO PARA ACESSO VENOSO CENTRAL, MONOLUMEN, CONFECCIONADO EM POLIURETANO TIPO VIALON, TERMOSENSÍVEL, CALIBRE 16G (5 FR), COMPRIMENTO 20 CM, RADIOPACO, SUPERFÍCIE LISA, CONECTOR LUER LOCK NA EXTREMIDADE DISTAL, PROTEGIDO POR BAINHA PLÁSTICA. ACOMPANHA AGULHA INTRODUTORA DE AÇO INOXIDÁVEL SILICONIZADO COM BISÉL TRIFACETADO, CALIBRE 14G, COMPRIMENTO 5,1 CM E COM FIO GUIA (MANDRIL). PRODUTO DE USO ÚNICO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO, ATÓXICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL ÍNTEGRA QUE PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, ORIENTAÇÃO DE USO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA.</p>	100	PC	47,99	4799,00
	<p>CATETER INTRAVENOSO PARA ACESSO VENOSO CENTRAL, MONOLUMEN, CONFECCIONADO EM POLIURETANO TIPO VIALON, TERMOSENSÍVEL, CALIBRE 16G (5 FR), COMPRIMENTO 30 CM, RADIOPACO, CONECTOR LUER LOCK NA EXTREMIDADE DISTAL, PROTEGIDO POR BAINHA PLÁSTICA. ACOMPANHA AGULHA INTRODUTORA DE AÇO INOXIDÁVEL SILICONIZADO COM BISÉL</p>				

98	TRIFACETADO, CALIBRE 14G, COMPRIMENTO 5,1 CM E COM FIO GUIA (MANDRIL). PRODUTO DE USO ÚNICO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO, ATÓXICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL ÍNTEGRA QUE PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, ORIENTAÇÃO DE USO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA.	60	PC	36,95	2217,00
99	CATETER INTRAVENOSO PARA ACESSO VENOSO CENTRAL, CALIBRE 7 FR (2.34 MM), COMPRIMENTO 20 CM, DUPLO LÚMEN (UMA VIA PROXIMAL - CALIBRE 14G, OUTRA DISTAL - CALIBRE 18G). CONFECCIONADO EM POLIURETANO TERMOSENSÍVEL E BIOCAMPATÍVEL, ISENTO DE LÁTEX, POSSUI MARCAS DE GRADUAÇÃO A CADA 1 CM, RADIOPAÇO, SUPERFÍCIE LISA, PONTA MACIA E FLEXÍVEL. O CORPO DO CATETER CONVERGE A UM CONECTOR TRIANGULAR AO QUAL ESTÃO IMPRESSAS AS INFORMAÇÕES SOBRE CALIBRE, COMPRIMENTO E NUMERO DE LUMENS, COM ALETAS LATERAIS PARA SUTURAS. DESTE SAEM DUAS EXTENSÕES (LUMENS PROXIMAL E DISTAL INDEPENDENTES PERMITINDO INFUSÃO DE SOLUÇÕES INCOMPATÍVEIS SIMULTANEAMENTE) DEVIDAMENTE IDENTIFICADOS, CLAMP DESLIZANTE EM CADA VIA, CONECTORES DISTAIS LUER FÊMEA COM 02 TAMPAS PROTETORAS ROSQUEÁVEIS NAS EXTREMIDADES. KIT CONTÉM FIO GUIA METÁLICO COM PONTA EM J DE DIÂMETRO (0.032") 0,81 MM E COMPRIMENTO 60 CM; SERINGA PLÁSTICA GRADUADA DE 5 ML COM BICO LUER SLIP; AGULHA INTRODUTORA 18G X 6,35 CM; NO MÍNIMO 01 DILATADOR; 01 CLAMP MÓVEL E 01 TRAVA-CLAMP DE AJUSTE. PRODUTO DE USO ÚNICO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO, ATÓXICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL ÍNTEGRA QUE PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA.	3400	PC	110,00	374000,00
	CATETER CENTRAL DE INSERÇÃO PERIFÉRICA (VENOSO) CONFECCIONADO EM SILICONE COM				

100	<p>PAREDES LISAS E HOMOGÊNEAS, RADIOPACO, ÚNICO LUMEN, APIROGÊNICO, ESTÉRIL, EMBALADO INDIVIDUALMENTE. MINI KIT CONTENDO FITA MÉTRICA, AGULHA INTRODUTÓRIA DE 26 GA, CATETER DE 1.9 FR MEDINDO 50 CM DE COMPRIMENTO E GUILHOTINA OU TESOURA. REGISTRO NA ANVISA.</p>	500	PC	315,88	157940,00
101	<p>CATETER INTRAVENOSO PARA ACESSO VENOSO CENTRAL PEDIÁTRICO, CALIBRE 4FR (1.4 MM), COMPRIMENTO 13 CM, DUPLO LÚMEN (UMA VIA PROXIMAL, OUTRA DISTAL, AMBAS COM CALIBRE DE 22G). CONFECCIONADO EM POLIURETANO TERMOSENSÍVEL E BIOCAMPATÍVEL, ISENTO DE LÁTEX, POSSUI MARCAS DE GRADUAÇÃO A CADA 1 CM, RADIOPACO, SUPERFÍCIE LISA, PONTA MACIA E FLEXÍVEL. O CORPO DO CATETER CONVERGE A UM CONECTOR TRIANGULAR AO QUAL ESTÃO IMPRESSAS AS INFORMAÇÕES SOBRE CALIBRE, COMPRIMENTO E NÚMERO DE LUMENS, COM ALETAS LATERAIS PARA SUTURAS. DESTE SAEM DUAS EXTENSÕES (LUMENS PROXIMAL E DISTAL INDEPENDENTES PERMITINDO INFUSÃO DE SOLUÇÕES INCOMPATÍVEIS SIMULTANEAMENTE) DEVIDAMENTE IDENTIFICADOS, CLAMP DESLIZANTE EM CADA VIA, CONECTORES DISTAIS LUER FÊMEA COM 02 TAMPAS PROTETORAS ROSQUEÁVEIS NAS EXTREMIDADES. KIT CONTÉM FIO GUIA METÁLICO COM PONTA EM J DE DIÂMETRO (0.018") 0,46 MM E COMPRIMENTO 45 CM; SERINGA PLÁSTICA GRADUADA DE 5ML COM BICO LUER SLIP; CATETER INTRAVENOSO 22G X 4,45 CM SOBRE AGULHA 25G; AGULHA INTRODUTORA 21G X 3,81 CM; NO MÍNIMO 01 DILATADOR; 01 CLAMP MÓVEL E 01 TRAVA-CLAMP DE AJUSTE. PRODUTO DE USO ÚNICO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO, ATÓXICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL ÍNTEGRA QUE PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA.</p>	300	PC	161,99	48597,00
	<p>CATETER INTRAVENOSO PARA ACESSO VENOSO CENTRAL PEDIÁTRICO, CALIBRE 5 FR (1.7 MM), COMPRIMENTO ENTRE 13 E 15 CM, DUPLO LÚMEN (UMA VIA PROXIMAL - CALIBRE 22G, OUTRA DISTAL - CALIBRE 18G).</p>				

102	<p>CONFECCIONADO EM POLIURETANO TERMOSENSÍVEL E BIOCAMPATÍVEL, ISENTO DE LÁTEX, POSSUI MARCAS DE GRADUAÇÃO A CADA 1 CM, RADIOPACO, SUPERFÍCIE LISA, PONTA MACIA E FLEXÍVEL. O CORPO DO CATETER CONVERGE A UM CONECTOR TRIANGULAR AO QUAL ESTÃO IMPRESSAS AS INFORMAÇÕES SOBRE CALIBRE, COMPRIMENTO E NUMERO DE LUMENS, COM ALETAS LATERAIS PARA SUTURAS. DESTE SAEM DUAS EXTENSÕES (LUMENS PROXIMAL E DISTAL INDEPENDENTES PERMITINDO INFUSÃO DE SOLUÇÕES INCOMPATÍVEIS SIMULTANEAMENTE) DEVIDAMENTE IDENTIFICADOS, CLAMP DESLIZANTE EM CADA VIA, CONECTORES DISTAIS LUER FÊMEA COM 02 TAMPAS PROTETORAS ROSQUEÁVEIS NAS EXTREMIDADES. KIT CONTÉM FIO GUIA METÁLICO COM PONTA EM J DE DIÂMETRO (0.021") 0,53 MM E COMPRIMENTO 45 CM; SERINGA PLÁSTICA GRADUADA DE 5 ML COM BICO LUER SLIP; CATETER INTRAVENOSO 20G X 4,45 CM SOBRE AGULHA 22G; AGULHA INTRODUTORA 20G X 3,81 CM; NO MÍNIMO 01 DILATADOR; 01 CLAMP MÓVEL E 01 TRAVA-CLAMP DE AJUSTE. PRODUTO DE USO ÚNICO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO, ATÓXICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL ÍNTEGRA QUE PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA.</p>	130	PC	160,99	20928,70
103	<p>CATETER VENOSO CENTRAL, PEDIATRICO,TRIPLO LUMEN 5,5FR, 8CM,KIT ESTERIL,COM SERINGA DE 5ML,DESCARTAVEL.RADIOPACO DE POLIURETANO,C/ CLAMP E COM DILATADOR C/BAIXO INDICE DE INFECCAO,C/BIOCAMPATIBILIDADE,RESISTENTE A FORMACAO DE TRAMBOS,S/ LATEX.</p>	150	PC	234,00	35100,00
	<p>CATETER INTRAVENOSO PARA ACESSO VENOSO CENTRAL, CALIBRE 7 FR (2.34 MM), COMPRIMENTO 20 CM, TRIPLO LÚMEN (UMA VIA PROXIMAL - CALIBRE 18G, DISTAL - CALIBRE 16G, MEDIAL - CALIBRE 18G). CONFECCIONADO EM POLIURETANO TERMOSENSÍVEL E BIOCAMPATÍVEL, ISENTO DE LÁTEX, POSSUI MARCAS DE GRADUAÇÃO A CADA 1 CM, RADIOPACO, SUPERFÍCIE LISA, PONTA MACIA E FLEXÍVEL. O CORPO DO CATETER CONVERGE A</p>				

104	<p>UM CONECTOR TRIANGULAR AO QUAL ESTÃO IMPRESSAS AS INFORMAÇÕES SOBRE CALIBRE, COMPRIMENTO E NUMERO DE LUMENS, COM ALETAS LATERAIS PARA SUTURAS. DESTE SAEM TRÊS EXTENSÕES (LUMENS PROXIMAL, MEDIAL E DISTAL INDEPENDENTES PERMITINDO INFUSÃO DE SOLUÇÕES INCOMPATÍVEIS SIMULTANEAMENTE) DEVIDAMENTE IDENTIFICADOS, CLAMP DESLIZANTE EM CADA VIA, CONECTORES DISTAIS LUER FÊMEA COM 03 TAMPAS PROTETORAS ROSQUEÁVEIS NAS EXTREMIDADES. KIT CONTÉM FIO GUIA METÁLICO COM PONTA EM J DE DIÂMETRO (0.032") 0,81 MM E COMPRIMENTO 60 CM; SERINGA PLÁSTICA GRADUADA DE 5 ML COM BICO LUER SLIP; AGULHA INTRODUTORA 18G X 6,35 CM; NO MÍNIMO 01 DILATADOR; 01 CLAMP MÓVEL E 01 TRAVA-CLAMP DE AJUSTE. PRODUTO DE USO ÚNICO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO, ATÓXICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL ÍNTEGRA QUE PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA.</p>	500	PC	139,00	69500,00
105	<p>HEMOSTÁTICO CIRÚRGICO TÓPICO (CERA PARA OSSO), COMPOSTO POR 80% DE CERA ALVEJADA DE ABELHA E 20% DE PALMITATO DE ISOPROPILA. APRESENTADO EM FORMA DE TABLETE, PESO 2,5 GRAMAS. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL QUE MANTENHA A INTEGRIDADE DO PRODUTO E PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO DE USO ÚNICO.</p>	1200	EV	19,99	23988,00
106	<p>CLAMP UMBILICAL, EMBALAGEM INDIVIDUAL, ESTERIL.</p>	3500	PC	1,11	3885,00
	<p>COMPRESSA CAMPO OPERAT. ESTERIL 10X9 CM, PEQ. C/ 5 UND, COMPRESSA CIRÚRGICA ESTÉRIL 10 X 9 CM (CAMPO OPERATORIO PRÉ LAVADO ESTÉRIL) CONSTITUIDA DE QUATRO CAMADAS DE GAZE HIDRÓFILA NA COR BRANCA, UNIDAS POR COSTURA, REFORÇADA</p>				

107	NOS QUATRO CANTOS, COM BORDAS DEVIDAMENTE ACABADAS EM OVERLOQUE, CONTENDO FILAMENTO RADIOPACO E CADARÇO EM FORMA DE ALÇA, FIXADO NA MARGEM DO QUADRANTE SUPERIOR EXTERNO, MEDINDO 10 X 9 CM, ESTÉRELIZADO EM ÓXIDO DE ETILENO EMBALADO EM PAPEL GRAU CIRURGICO. PACOTE COM 5 UNIDADES	6500	PT	3,60	23400,00
108	COMPRESSA CIRÚRGICA ESTÉRIL 25 X 28 CM (CAMPO OPERATÓRIO PRÉ LAVADO ESTÉRIL), CONSTITUÍDA DE QUATRO CAMADAS DE GAZE HIDRÓFILA NA COR BRANCA, UNIDAS POR COSTURA, REFORÇADA NOS QUATRO CANTOS, COM BORDAS DEVIDAMENTE ACABADAS EM OVERLOQUE, CONTENDO FILAMENTO RADIOPACO E CADARÇO EM FORMA DE ALÇA, FIXADO NA MARGEM DO QUADRANTE SUPERIOR EXTERNO, MEDINDO 25 X 28 CM, ESTERILIZADO EM ÓXIDO DE ETILENO, EMBALADO EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO. PACOTE COM 2 UNIDADES (VER AMOSTRA).	210000	PT	4,41	926100,00
109	COMPRESSA CAMPO OPERAT. ESTERIL 25X28 CM,GDE.C/ 5 UND, COMPRESSA CIRÚRGICA ESTÉRIL 25 X 28 CM (CAMPO OPERATÓRIO PRÉ LAVADO ESTÉRIL), CONSTITUÍDA DE QUATRO CAMADAS DE GAZE HIDRÓFILA NA COR BRANCA, UNIDAS POR COSTURA, REFORÇADA NOS QUATRO CANTOS, COM BORDAS DEVIDAMENTE ACABADAS EM OVERLOQUE, CONTENDO FILAMENTO RADIOPACO E CADARÇO EM FORMA DE ALÇA, FIXADO NA MARGEM DO QUADRANTE SUPERIOR EXTERNO, MEDINDO 25 X 28 CM, ESTERILIZADO EM ÓXIDO DE ETILENO, EMBALADO EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO. PACOTE COM 5 UNIDADES.	100000	PT	7,04	704000,00
110	COMPRESSA DE GAZE HIDRÓFILA ESTÉRIL CONFECCIONADA COM FIOS 100% ALGODÃO EM TECIDO TIPO TELA, COM 8 CAMADAS E 5 DOBRAS COM DIMENSÃO DE 7,5 X 7,5 CM QUANDO FECHADAS E 15 X 30CM QUANDO ABERTAS. 13 FIOS POR CM². ALVEJADAS, PURIFICADAS E ISENTAS DE IMPUREZAS, SUBSTÂNCIAS GORDUROSAS, AMIDO, CORANTES CORRETIVOS, ALVEJANTES ÓPTICOS. INODORAS E INSÍPIDAS ESTERILIZAÇÃO FEITA POR IRRADIAÇÃO GAMA OU POR ÓXIDO DE ETILENO. TODAS AS CARACTERÍSTICAS ATENDEM AS ESPECIFICAÇÕES DA NRS 13841. POSSUI DOBRAS PARA DENTRO EM TODA A SUA EXTENSÃO PARA EVITAR O DESPRENDIMENTO	800000	PT	0,80	640000,00

	DE FIOS. PACOTE COM 10 UNIDADES.				
111	COMPRESSA DE GASE HIDRÓFILA SINTÉTICA , NA COR BRANCA, PRODUZIDAS EM MATERIAL SINTÉTICO NÃO TECIDO (TNT) COMPOSTO 70% A 75% EM FIBRAS DE VISCOSE (RAYON) E 25% A 30% EM FIBRAS DE POLIÉSTER PURIFICADAS, GRAMATURA ACIMA DE 35,0 G/M ² , ISENTA DE ALVEJANTES ÓPTICOS, AMIDO E OUTRAS SUBSTÂNCIAS GORDUROSAS. COMPRESSA ABERTA COM ÁREA DE 225,0 CM ² E DOBRADA COM MEDIDAS 7,5 CM DE COMPRIMENTO E 7,5 CM DE LARGURA. DEVE SER ABSORVENTE, POUCO ADERENTE, MACIA, COM DOBRAS UNIFORMES E NÃO DESFIAR. PACOTE COM 10 UNIDADES. TODO O PRODUTO DEVE SER ESTERILIZADO EM OXIDO DE ETILENO, EMBALADO EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO COM ABERTURA EM PÉTALA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO APIROGÊNICO E ESTÉRIL, DE USO ÚNICO.	4000	PT	1,44	5760,00
112	COMPRESSA DE GAZE HIDRÓFILA NÃO ESTERIL, 100 % ALGODÃO, 08 DOBRAS, 13 FIOS. 7,5 X 7,5 CM, PACOTE 500 UNIDADES	300	PT	20,59	6177,00
113	COMPRESSA NEUROLOGICA 1" X 3" - 25 X 76 MM ESTERIL DESCARTAVEL - COMPRESSA NEUROCIRÚRGICA CONFECCIONADA EM FIBRAS DE RAYON ENTRELAÇADAS, COM FILAMENTO IDENTIFICADOR RADIOPACO EM TODA SUA EXTENSÃO E TIRAS DE SEGURANÇA, ABSORVÍVEL. DIMENSÕES 25,0 MM X 76,0 MM. PRODUTO DE USO ÚNICO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO, ATÓXICO E ESTÉRIL. ACONDICIONADA EM BLISTER DE PAPEL CARTÃO, CONTENDO 10 UNIDADES. EMBALAGEM ÍNTEGRA QUE PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, ORIENTAÇÃO DE USO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA.	600	EV	43,18	25908,00
	COMPRESSA NEUROLOGICA 3/4 X 3/4 - 19 X 19 MM ESTERIL DESCARTAVEL - COMPRESSA NEUROCIRÚRGICA CONFECCIONADA EM				

114	<p>FIBRAS DE RAYON ENTRELAÇADAS, COM FILAMENTO IDENTIFICADOR RADIOPACO EM TODA SUA EXTENSÃO E TIRAS DE SEGURANÇA, ABSORVÍVEL. DIMENSÕES 19,0 MM X 19,0 MM. PRODUTO DE USO ÚNICO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO, ATÓXICO E ESTÉRIL. ACONDICIONADA EM BLISTER DE PAPEL CARTÃO, CONTENDO 10 UNIDADES. EMBALAGEM ÍNTEGRA QUE PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, ORIENTAÇÃO DE USO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA.</p>	300	EV	43,18	12954,00
115	<p>FITA DE SUTURA COMPOSTA DE ALGODÃO TRANÇADO, 80,0 CM DE COMPRIMENTO E 0,35 CM DE LARGURA, NÃO ABSORVÍVEL. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL QUE MANTENHA A INTEGRIDADE DO PRODUTO E PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO DE USO ÚNICO.</p>	1440	EV	3,99	5745,60
116	<p>FIO DE SUTURA MONOFILAMENTAR COMPOSTO DE POLIGLECAPRONE (75% COPOLÍMERO DE GLICOLIDA E 25% DE CAPROLACTONA), 70,0 CM DE COMPRIMENTO E DIÂMETRO Nº 0, ABSORVÍVEL. POSSUI AGULHA PARA SUTURA CONFECCIONADA EM AÇO INOXIDÁVEL, RESISTENTE, COM 40,0 MM DE COMPRIMENTO, FORMATO ½ DE CÍRCULO, CORPO CILÍNDRICO, COM ESTRIAS LONGITUDINAIS NAS CURVATURAS INTERNA E EXTERNA, PONTA CILÍNDRICA. A LIGAÇÃO DA AGULHA AO FIO DEVE SER UMA SUPERFÍCIE CONTÍNUA DE UMA PONTA A OUTRA, SEGURA, DE FORMA QUE A AGULHA NÃO SE SEPRE DO FIO EM CONDIÇÕES NORMAIS DE USO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL QUE MANTENHA A INTEGRIDADE DO PRODUTO E PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO DE USO ÚNICO.</p>	768	EV	7,00	5376,00

117	<p>FIO DE SUTURA COMPOSTO DE COLÁGENO DERIVADO DE GADO BOVINO SAUDÁVEL, TRATADO COM TRIÓXIDO DE CROMO PIROGALOL, 70,0 CM DE COMPRIMENTO E DIÂMETRO N° 2-0, ABSORVÍVEL. POSSUI AGULHA PARA SUTURA CONFECCIONADA EM AÇO INOXIDÁVEL, RESISTENTE, COM 26,0 MM DE COMPRIMENTO, FORMATO 1/2 DE CÍRCULO, CORPO CILÍNDRICO, COM ESTRIAS LONGITUDINAIS NAS CURVATURAS INTERNA E EXTERNA, PONTA CILÍNDRICA. A LIGAÇÃO DA AGULHA AO FIO DEVE SER UMA SUPERFÍCIE CONTÍNUA DE UMA PONTA A OUTRA, SEGURA, DE FORMA QUE A AGULHA NÃO SE SEPRE DO FIO EM CONDIÇÕES NORMAIS DE USO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL QUE MANTENHA A INTEGRIDADE DO PRODUTO E PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, N° DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO DE USO ÚNICO.</p>	720	EV	4,33	3117,60
118	<p>FIO DE SUTURA COMPOSTO DE COLÁGENO DERIVADO DE GADO BOVINO SAUDÁVEL, TRATADO COM TRIÓXIDO DE CROMO PIROGALOL, 70,0 CM DE COMPRIMENTO E DIÂMETRO N° 3-0, ABSORVÍVEL. POSSUI AGULHA PARA SUTURA CONFECCIONADA EM AÇO INOXIDÁVEL, RESISTENTE, COM 26,0 MM DE COMPRIMENTO, FORMATO 1/2 DE CÍRCULO, CORPO CILÍNDRICO, COM ESTRIAS LONGITUDINAIS NAS CURVATURAS INTERNA E EXTERNA, PONTA CILÍNDRICA. A LIGAÇÃO DA AGULHA AO FIO DEVE SER UMA SUPERFÍCIE CONTÍNUA DE UMA PONTA A OUTRA, SEGURA, DE FORMA QUE A AGULHA NÃO SE SEPRE DO FIO EM CONDIÇÕES NORMAIS DE USO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL QUE MANTENHA A INTEGRIDADE DO PRODUTO E PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, N° DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO DE USO ÚNICO.</p>	720	EV	5,40	3888,00
	<p>FIO DE SUTURA COMPOSTO DE COLÁGENO DERIVADO DE GADO BOVINO SAUDÁVEL, 70,0 CM DE COMPRIMENTO E DIÂMETRO N° 2-0, ABSORVÍVEL. POSSUI AGULHA PARA SUTURA</p>				

119	<p>CONFECCIONADA EM AÇO INOXIDÁVEL, RESISTENTE, COM 31,0 MM DE COMPRIMENTO, FORMATO 1/2 DE CÍRCULO, CORPO CILÍNDRICO, COM ESTRIAS LONGITUDINAIS NAS CURVATURAS INTERNA E EXTERNA, PONTA CILÍNDRICA. A LIGAÇÃO DA AGULHA AO FIO DEVE SER UMA SUPERFÍCIE CONTÍNUA DE UMA PONTA A OUTRA, SEGURA, DE FORMA QUE A AGULHA NÃO SE SEPRE DO FIO EM CONDIÇÕES NORMAIS DE USO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL QUE MANTENHA A INTEGRIDADE DO PRODUTO E PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO DE USO ÚNICO</p>	2016	EV	4,07	8205,12
120	<p>FIO DE SUTURA COMPOSTO DE COLÁGENO DERIVADO DE GADO BOVINO SAUDÁVEL, 70,0 CM DE COMPRIMENTO E DIÂMETRO Nº 3-0, ABSORVÍVEL. POSSUI AGULHA PARA SUTURA CONFECCIONADA EM AÇO INOXIDÁVEL, RESISTENTE, COM 26,0 MM DE COMPRIMENTO, FORMATO 1/2 DE CÍRCULO, CORPO CILÍNDRICO, COM ESTRIAS LONGITUDINAIS NAS CURVATURAS INTERNA E EXTERNA, PONTA CILÍNDRICA. A LIGAÇÃO DA AGULHA AO FIO DEVE SER UMA SUPERFÍCIE CONTÍNUA DE UMA PONTA A OUTRA, SEGURA, DE FORMA QUE A AGULHA NÃO SE SEPRE DO FIO EM CONDIÇÕES NORMAIS DE USO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL QUE MANTENHA A INTEGRIDADE DO PRODUTO E PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO DE USO ÚNICO.</p>	600	EV	4,35	2610,00
	<p>FIO DE SUTURA COMPOSTO DE COLÁGENO DERIVADO DE GADO BOVINO SAUDÁVEL, 70,0 CM DE COMPRIMENTO E DIÂMETRO Nº 4-0, ABSORVÍVEL. POSSUI AGULHA PARA SUTURA CONFECCIONADA EM AÇO INOXIDÁVEL, RESISTENTE, COM 22,0 MM DE COMPRIMENTO, FORMATO 1/2 DE CÍRCULO, CORPO CILÍNDRICO, COM ESTRIAS LONGITUDINAIS NAS CURVATURAS INTERNA E EXTERNA, PONTA CILÍNDRICA. A LIGAÇÃO DA AGULHA AO FIO DEVE SER UMA SUPERFÍCIE CONTÍNUA DE UMA</p>				

121	PONTA A OUTRA, SEGURA, DE FORMA QUE A AGULHA NÃO SE SEPARE DO FIO EM CONDIÇÕES NORMAIS DE USO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL QUE MANTENHA A INTEGRIDADE DO PRODUTO E PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO DE USO ÚNICO.	192	EV	4,60	883,20
122	FIO DE SUTURA COMPOSTO DE COLÁGENO DERIVADO DE GADO BOVINO SAUDÁVEL, 70,0 CM DE COMPRIMENTO E DIÂMETRO Nº 5-0, ABSORVÍVEL. POSSUI AGULHA PARA SUTURA CONFECCIONADA EM AÇO INOXIDÁVEL, RESISTENTE, COM 22,0 MM DE COMPRIMENTO, FORMATO 1/2 DE CÍRCULO, CORPO CILÍNDRICO, COM ESTRIAS LONGITUDINAIS NAS CURVATURAS INTERNA E EXTERNA, PONTA CILÍNDRICA. A LIGAÇÃO DA AGULHA AO FIO DEVE SER UMA SUPERFÍCIE CONTÍNUA DE UMA PONTA A OUTRA, SEGURA, DE FORMA QUE A AGULHA NÃO SE SEPARE DO FIO EM CONDIÇÕES NORMAIS DE USO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL QUE MANTENHA A INTEGRIDADE DO PRODUTO E PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO DE USO ÚNICO.	312	EV	7,48	2333,76
123	FIO DE SUTURA TRANÇADO, COMPOSTO DE FIBRAS DE POLIÉSTER REVESTIDAS COM POLIBUTILATO, 75,0 CM DE COMPRIMENTO E DIÂMETRO Nº 2-0, NÃO ABSORVÍVEL, COM ALMOFADA DE TEFLON (1,5 MM X 3,0 MM X 6,0 MM), LIGADO A DUAS AGULHAS PARA SUTURA CONFECCIONADAS EM AÇO INOXIDÁVEL, RESISTENTES. CADA AGULHA COM 22,0 MM DE COMPRIMENTO, FORMATO ½ DE CÍRCULO, CORPO RETANGULAR, COM ESTRIAS LONGITUDINAIS NAS CURVATURAS INTERNA E EXTERNA, PONTA CILÍNDRICA. A LIGAÇÃO DA AGULHA AO FIO DEVE SER UMA SUPERFÍCIE CONTÍNUA DE UMA PONTA A OUTRA, SEGURA, DE FORMA QUE A AGULHA NÃO SE SEPARE DO FIO EM CONDIÇÕES NORMAIS DE USO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL QUE MANTENHA A	648	EV	17,58	11391,84

	INTEGRIDADE DO PRODUTO E PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO DE USO ÚNICO.				
124	FIO DE SUTURA TRANÇADO, COMPOSTO DE FIBRAS DE POLIÉSTER REVESTIDAS COM POLIBUTILATO, 75,0 CM DE COMPRIMENTO E DIÂMETRO Nº 2-0, NÃO ABSORVÍVEL, LIGADO A DUAS AGULHAS PARA SUTURA CONFECCIONADAS EM AÇO INOXIDÁVEL, RESISTENTES. CADA AGULHA COM 22,0 MM DE COMPRIMENTO, FORMATO ½ DE CÍRCULO, CORPO RETANGULAR, COM ESTRIAS LONGITUDINAIS NAS CURVATURAS INTERNA E EXTERNA, PONTA CILÍNDRICA. A LIGAÇÃO DA AGULHA AO FIO DEVE SER UMA SUPERFÍCIE CONTÍNUA DE UMA PONTA A OUTRA, SEGURA, DE FORMA QUE A AGULHA NÃO SE SEPRE DO FIO EM CONDIÇÕES NORMAIS DE USO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL QUE MANTENHA A INTEGRIDADE DO PRODUTO E PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO DE USO ÚNICO.	1056	EV	21,05	22228,80
125	FIO DE SUTURA SEM AGULHA, COMPOSTO POR 100% FIBRAS LONGAS DE LINHO TORCIDO, 45,0 CM DE COMPRIMENTO, DIÂMETRO Nº 0, NÃO ABSORVÍVEL. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM CONTÉM 15 UNIDADES, DEVE MANTER A INTEGRIDADE DO PRODUTO E PERMITIR SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO DE USO ÚNICO.	72	EV	3,72	267,84
	FIO DE SUTURA COMPOSTO POR 100% FIBRAS LONGAS DE LINHO TORCIDO, 70,0 CM DE COMPRIMENTO E DIÂMETRO Nº 0, NÃO ABSORVÍVEL. POSSUI AGULHA PARA SUTURA CONFECCIONADA EM AÇO INOXIDÁVEL, RESISTENTE, COM 31,0 MM DE COMPRIMENTO, FORMATO 3/8 DE CÍRCULO, CORPO CILÍNDRICO,				

126	<p>PONTA TIPO CILÍNDRICA, COM ESTRIAS LONGITUDINAIS NAS CURVATURAS INTERNA E EXTERNA. A LIGAÇÃO DA AGULHA AO FIO DEVE SER UMA SUPERFÍCIE CONTÍNUA DE UMA PONTA A OUTRA, SEGURA, DE FORMA QUE A AGULHA NÃO SE SEPRE DO FIO EM CONDIÇÕES NORMAIS DE USO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL QUE MANTENHA A INTEGRIDADE DO PRODUTO E PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO DE USO ÚNICO</p>	120	EV	3,97	476,40
127	<p>FIO DE SUTURA MONOFILAMENTAR, COMPOSTO DE POLIGLECAPRONE 25 (75% DE COPOLÍMERO DE GLICOLIDA E 25% DE CAPROLACTONA), COM COBERTURA ANTIMICROBIANA, 70,0 CM DE COMPRIMENTO E DIÂMETRO Nº 3-0, ABSORVÍVEL. POSSUI AGULHA CONFECCIONADA EM AÇO INOXIDÁVEL, RESISTENTE, COM 24,0 MM DE COMPRIMENTO, FORMATO 3/8 DE CÍRCULO, CORPO QUADRADO, COM ESTRIAS LONGITUDINAIS NAS CURVATURAS INTERNA E EXTERNA, PONTA DE CORTE REVERSO COM PERFIL DE TRIÂNGULO CÔNCAVO. A LIGAÇÃO DA AGULHA AO FIO DEVE SER UMA SUPERFÍCIE CONTÍNUA DE UMA PONTA A OUTRA, SEGURA, DE FORMA QUE A AGULHA NÃO SE SEPRE DO FIO EM CONDIÇÕES NORMAIS DE USO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL QUE MANTENHA A INTEGRIDADE DO PRODUTO E PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO DE USO ÚNICO.</p>	1920	EV	22,87	43910,40
	<p>FIO DE SUTURA MONOFILAMENTAR, COMPOSTO DE POLIGLECAPRONE 25 (75% DE COPOLÍMERO DE GLICOLIDA E 25% DE CAPROLACTONA), COM COBERTURA ANTIMICROBIANA, 70,0 CM DE COMPRIMENTO E DIÂMETRO Nº 4-0, ABSORVÍVEL. POSSUI AGULHA CONFECCIONADA EM AÇO INOXIDÁVEL, RESISTENTE, COM 19,0 MM DE COMPRIMENTO, FORMATO 3/8 DE CÍRCULO, CORPO QUADRADO, COM ESTRIAS LONGITUDINAIS NAS CURVATURAS INTERNA E EXTERNA, PONTA DE</p>				

128	CORTE REVERSO COM PERFIL DE TRIÂNGULO CÔNCAVO. A LIGAÇÃO DA AGULHA AO FIO DEVE SER UMA SUPERFÍCIE CONTÍNUA DE UMA PONTA A OUTRA, SEGURA, DE FORMA QUE A AGULHA NÃO SE SEPRE DO FIO EM CONDIÇÕES NORMAIS DE USO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL QUE MANTENHA A INTEGRIDADE DO PRODUTO E PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO DE USO ÚNICO.	4608	EV	22,00	101376,00
129	FIO DE SUTURA MONOFILAMENTAR, COMPOSTO DE POLIGLECAPRONE 25 (75% DE COPOLÍMERO DE GLICOLIDA E 25% DE CAPROLACTONA), COM COBERTURA ANTIMICROBIANA, 45,0 CM DE COMPRIMENTO E DIÂMETRO Nº 5-0, ABSORVÍVEL. POSSUI AGULHA CONFECCIONADA EM AÇO INOXIDÁVEL, RESISTENTE, COM 19,0 MM DE COMPRIMENTO, FORMATO 3/8 DE CÍRCULO, CORPO QUADRADO, COM ESTRIAS LONGITUDINAIS NAS CURVATURAS INTERNA E EXTERNA, PONTA DE CORTE REVERSO COM PERFIL DE TRIÂNGULO CÔNCAVO. A LIGAÇÃO DA AGULHA AO FIO DEVE SER UMA SUPERFÍCIE CONTÍNUA DE UMA PONTA A OUTRA, SEGURA, DE FORMA QUE A AGULHA NÃO SE SEPRE DO FIO EM CONDIÇÕES NORMAIS DE USO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL QUE MANTENHA A INTEGRIDADE DO PRODUTO E PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO DE USO ÚNICO	288	EV	23,00	6624,00
130	FIO DE SUTURA MONOFILAMENTAR COMPOSTO DE POLIAMIDA TIPO NYLON, 13,0 CM DE COMPRIMENTO E DIÂMETRO Nº 8-0, NÃO ABSORVÍVEL. POSSUI AGULHA PARA SUTURA CONFECCIONADA EM AÇO INOXIDÁVEL, RESISTENTE, COM 6,5 MM DE COMPRIMENTO, FORMATO 3/8 DE CÍRCULO, CORPO CILÍNDRICO, PONTA TIPO CILÍNDRICA. A LIGAÇÃO DA AGULHA AO FIO DEVE SER UMA SUPERFÍCIE CONTÍNUA DE UMA PONTA A OUTRA, SEGURA, DE FORMA QUE A AGULHA NÃO SE SEPRE DO FIO EM CONDIÇÕES NORMAIS DE USO. TODO O	48	EV	67,92	3260,16

	<p>CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL QUE MANTENHA A INTEGRIDADE DO PRODUTO E PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO DE USO ÚNICO.</p>				
131	<p>FIO DE SUTURA MONOFILAMENTAR COMPOSTO DE POLIAMIDA TIPO NYLON, 120,0 CM DE COMPRIMENTO E DIÂMETRO Nº 0, NÃO ABSORVÍVEL. POSSUI AGULHA PARA SUTURA CONFECCIONADA EM AÇO INOXIDÁVEL, RESISTENTE, COM 40,0 MM DE COMPRIMENTO, FORMATO 1/2 DE CÍRCULO, CORPO CILÍNDRICO, COM ESTRIAS LONGITUDINAIS NAS CURVATURAS INTERNA E EXTERNA, PONTA TIPO CILÍNDRICA, A LIGAÇÃO DA AGULHA AO FIO DEVE SER UMA SUPERFÍCIE CONTÍNUA DE UMA PONTA A OUTRA, SEGURA, DE FORMA QUE A AGULHA NÃO SE SEPARE DO FIO EM CONDIÇÕES NORMAIS DE USO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL QUE MANTENHA A INTEGRIDADE DO PRODUTO E PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO DE USO ÚNICO.</p>	24	EV	4,29	102,96
132	<p>FIO DE SUTURA MONOFILAMENTAR COMPOSTO DE POLIAMIDA TIPO NYLON, 45,0 CM DE COMPRIMENTO E DIÂMETRO Nº 0, NÃO ABSORVÍVEL. POSSUI AGULHA PARA SUTURA CONFECCIONADA EM AÇO INOXIDÁVEL, RESISTENTE, COM 19,0 MM DE COMPRIMENTO, FORMATO 3/8 DE CÍRCULO, CORPO TRIANGULAR, COM ESTRIAS LONGITUDINAIS NAS CURVATURAS INTERNA E EXTERNA, PONTA TIPO TRIANGULAR CORTANTE COM CORTE REVERSO SUPERFÍCIE CORTANTE NA CURVA EXTERNA. A LIGAÇÃO DA AGULHA AO FIO DEVE SER UMA SUPERFÍCIE CONTÍNUA DE UMA PONTA A OUTRA, SEGURA, DE FORMA QUE A AGULHA NÃO SE SEPARE DO FIO EM CONDIÇÕES NORMAIS DE USO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL QUE MANTENHA A INTEGRIDADE DO PRODUTO E PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA,</p>	720	EV	2,86	2059,20

	TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO DE USO ÚNICO."				
133	KIT CATARATA (UMA UNIDADE DE FIO DE SUTURA MONOFILAMENTAR COMPOSTO DE POLIAMIDA TIPO NYLON, 30,0 CM DE COMPRIMENTO E DIÂMETRO Nº 10-0, NÃO ABSORVÍVEL, LIGADO A DUAS AGULHAS CONFECCIONADAS EM AÇO INOXIDÁVEL, RESISTENTES. CADA AGULHA COM 6,5 MM DE COMPRIMENTO, FORMATO 3/8 DE CÍRCULO, CORPO EM FORMATO DE TRAPÉZIO, PONTA EM FORMATO DE ESPÁTULA COM BORDAS LATERAIS CORTANTES. UMA UNIDADE DE FIO DE SUTURA COMPOSTO DE SEDA (FIBROÍNA), TRANÇADO, 45,0 CM DE COMPRIMENTO E DIÂMETRO Nº 4-0, NÃO ABSORVÍVEL; LIGADO A UMA AGULHA PARA SUTURA CONFECCIONADA EM AÇO INOXIDÁVEL, RESISTENTE, COM 13,0 MM DE COMPRIMENTO, FORMATO 3/8 DE CÍRCULO, PONTA TIPO TRIANGULAR CORTANTE COM CORTE REVERSO SUPERFÍCIE CORTANTE NA CURVA EXTERNA. A LIGAÇÃO DE CADA AGULHA AO FIO DEVE SER UMA SUPERFÍCIE CONTÍNUA DE UMA PONTA A OUTRA, SEGURA, DE FORMA QUE A AGULHA NÃO SE SEPRE DO FIO EM CONDIÇÕES NORMAIS DE USO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL QUE MANTENHA A INTEGRIDADE DO PRODUTO E PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO DE USO ÚNICO)	168	EV	39,49	6634,32
134	FIO DE SUTURA MONOFILAMENTAR COMPOSTO DE POLIAMIDA TIPO NYLON, 45,0 CM DE COMPRIMENTO E DIÂMETRO Nº 3-0, NÃO ABSORVÍVEL. POSSUI AGULHA PARA SUTURA CONFECCIONADA EM AÇO INOXIDÁVEL, RESISTENTE, COM 19,0 MM DE COMPRIMENTO, FORMATO 3/8 DE CÍRCULO, CORPO TRIANGULAR, COM ESTRIAS LONGITUDINAIS NAS CURVATURAS INTERNA E EXTERNA, PONTA TIPO TRIANGULAR CORTANTE COM CORTE REVERSO – SUPERFÍCIE CORTANTE NA CURVA EXTERNA. A LIGAÇÃO DA AGULHA AO FIO DEVE SER UMA SUPERFÍCIE CONTÍNUA DE UMA PONTA A OUTRA, SEGURA, DE FORMA QUE A AGULHA NÃO SE SEPRE DO FIO EM CONDIÇÕES NORMAIS DE USO. TODO O	21984	EV	2,21	48584,64

	CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL QUE MANTENHA A INTEGRIDADE DO PRODUTO E PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO DE USO ÚNICO.				
135	FIO DE SUTURA MONOFILAMENTAR COMPOSTO DE POLIAMIDA TIPO NYLON, 45,0 CM DE COMPRIMENTO E DIÂMETRO Nº 4-0, NÃO ABSORVÍVEL. POSSUI AGULHA PARA SUTURA CONFECCIONADA EM AÇO INOXIDÁVEL, RESISTENTE, COM 19,0 MM DE COMPRIMENTO, FORMATO 3/8 DE CÍRCULO, CORPO TRIANGULAR, COM ESTRIAS LONGITUDINAIS NAS CURVATURAS INTERNA E EXTERNA, PONTA TIPO TRIANGULAR CORTANTE COM CORTE REVERSO – SUPERFÍCIE CORTANTE NA CURVA EXTERNA. A LIGAÇÃO DA AGULHA AO FIO DEVE SER UMA SUPERFÍCIE CONTÍNUA DE UMA PONTA A OUTRA, SEGURA, DE FORMA QUE A AGULHA NÃO SE SEPARE DO FIO EM CONDIÇÕES NORMAIS DE USO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL QUE MANTENHA A INTEGRIDADE DO PRODUTO E PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO DE USO ÚNICO.	9048	EV	2,90	26239,20
136	FIO DE SUTURA MONOFILAMENTAR COMPOSTO DE POLIAMIDA TIPO NYLON, 45,0 CM DE COMPRIMENTO E DIÂMETRO Nº 5-0, NÃO ABSORVÍVEL. POSSUI AGULHA PARA SUTURA CONFECCIONADA EM AÇO INOXIDÁVEL, RESISTENTE, COM 19,0 MM DE COMPRIMENTO, FORMATO 3/8 DE CÍRCULO, CORPO TRIANGULAR, COM ESTRIAS LONGITUDINAIS NAS CURVATURAS INTERNA E EXTERNA, PONTA TIPO TRIANGULAR CORTANTE COM CORTE REVERSO – SUPERFÍCIE CORTANTE NA CURVA EXTERNA. A LIGAÇÃO DA AGULHA AO FIO DEVE SER UMA SUPERFÍCIE CONTÍNUA DE UMA PONTA A OUTRA, SEGURA, DE FORMA QUE A AGULHA NÃO SE SEPARE DO FIO EM CONDIÇÕES NORMAIS DE USO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL QUE MANTENHA A INTEGRIDADE DO PRODUTO E PERMITA SUA	3984	EV	3,60	14342,40

	ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO DE USO ÚNICO				
137	FIO DE SUTURA MONOFILAMENTAR COMPOSTO DE POLIAMIDA TIPO NYLON, 45,0 CM DE COMPRIMENTO E DIÂMETRO Nº 6-0, NÃO ABSORVÍVEL. POSSUI AGULHA PARA SUTURA CONFECCIONADA EM AÇO INOXIDÁVEL, RESISTENTE, COM 19,0 MM DE COMPRIMENTO, FORMATO 3/8 DE CÍRCULO, CORPO TRIANGULAR, COM ESTRIAS LONGITUDINAIS NAS CURVATURAS INTERNA E EXTERNA, PONTA TIPO TRIANGULAR CORTANTE COM CORTE REVERSO – SUPERFÍCIE CORTANTE NA CURVA EXTERNA. A LIGAÇÃO DA AGULHA AO FIO DEVE SER UMA SUPERFÍCIE CONTÍNUA DE UMA PONTA A OUTRA, SEGURA, DE FORMA QUE A AGULHA NÃO SE SEPARE DO FIO EM CONDIÇÕES NORMAIS DE USO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL QUE MANTENHA A INTEGRIDADE DO PRODUTO E PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO DE USO ÚNICO.	888	EV	3,37	2992,56
138	FIO DE SUTURA MONOFILAMENTAR COMPOSTO DE POLIAMIDA TIPO NYLON, 45,0 CM DE COMPRIMENTO E DIÂMETRO Nº 2-0, NÃO ABSORVÍVEL. POSSUI AGULHA PARA SUTURA CONFECCIONADA EM AÇO INOXIDÁVEL, RESISTENTE, COM 30,0 MM DE COMPRIMENTO, FORMATO 3/8 DE CÍRCULO, CORPO TRIANGULAR, COM ESTRIAS LONGITUDINAIS NAS CURVATURAS INTERNA E EXTERNA, PONTA TIPO TRIANGULAR CORTANTE COM CORTE REVERSO – SUPERFÍCIE CORTANTE NA CURVA EXTERNA. A LIGAÇÃO DA AGULHA AO FIO DEVE SER UMA SUPERFÍCIE CONTÍNUA DE UMA PONTA A OUTRA, SEGURA, DE FORMA QUE A AGULHA NÃO SE SEPARE DO FIO EM CONDIÇÕES NORMAIS DE USO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL QUE MANTENHA A INTEGRIDADE DO PRODUTO E PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE	12000	EV	1,42	17040,00

	FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO DE USO ÚNICO.				
139	FIO DE SUTURA MONOFILAMENTAR COMPOSTO DE AÇO TRANÇADO REVESTIDO DE POLIETILENO, 60,0 CM DE COMPRIMENTO E DIÂMETRO Nº 2-0, NÃO ABSORVÍVEL, LIGADO A DUAS AGULHAS CONFECCIONADAS EM AÇO INOXIDÁVEL, RESISTENTES. UMA AGULHA COM 26,0 MM DE COMPRIMENTO, FORMATO ½ DE CÍRCULO, CORPO CILÍNDRICO, PONTA CILÍNDRICA. A OUTRA AGULHA É RETA, COM 60,0 MM DE COMPRIMENTO, CORPO TRIANGULAR, PONTA TIPO TRIANGULAR CORTANTE COM CORTE REVERSO – SUPERFÍCIE CORTANTE NA CURVA EXTERNA. A LIGAÇÃO DA AGULHA AO FIO DEVE SER UMA SUPERFÍCIE CONTÍNUA DE UMA PONTA A OUTRA, SEGURA, DE FORMA QUE A AGULHA NÃO SE SEPRE DO FIO EM CONDIÇÕES NORMAIS DE USO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL QUE MANTENHA A INTEGRIDADE DO PRODUTO E PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO DE USO ÚNICO.	720	EV	206,02	148334,40
140	FIO DE SUTURA MONOFILAMENTAR COMPOSTO DE POLÍMERO POLIDIOXANONA COM COBERTURA ANTIMICROBIANA, 75,0 CM DE COMPRIMENTO E DIÂMETRO Nº 6-0, ABSORVÍVEL, LIGADO A DUAS AGULHAS PARA SUTURA, UMA EM CADA PONTA DO FIO. CADA AGULHA CONFECCIONADA EM AÇO INOXIDÁVEL, RESISTENTE, COM 13,0 MM DE COMPRIMENTO, FORMATO 3/8 DE CÍRCULO, CORPO QUADRADO, PONTA TIPO CILÍNDRICA. A LIGAÇÃO DA AGULHA AO FIO DEVE SER UMA SUPERFÍCIE CONTÍNUA DE UMA PONTA A OUTRA, SEGURA, DE FORMA QUE A AGULHA NÃO SE SEPRE DO FIO EM CONDIÇÕES NORMAIS DE USO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL QUE MANTENHA A INTEGRIDADE DO PRODUTO E PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA	72	EV	45,65	3286,80

	SAÚDE / ANVISA. PRODUTO DE USO ÚNICO.				
141	FIO DE SUTURA TRANÇADO, COMPOSTO DE COPOLÍMERO DE LACTIDA E GLICOLIDA REVESTIDO COM POLIGLACTINA 370 MAIS ESTEARATO DE CÁLCIO E AGENTE ANTIMICROBIANO, 70,0 CM DE COMPRIMENTO E DIÂMETRO N° 5-0, ABSORVÍVEL. POSSUI AGULHA CONFECCIONADA EM AÇO INOXIDÁVEL, RESISTENTE, COM 17,0 MM DE COMPRIMENTO, FORMATO 1/2 DE CÍRCULO, CORPO RETANGULAR, PONTA TIPO CILÍNDRICA. A LIGAÇÃO DA AGULHA AO FIO DEVE SER UMA SUPERFÍCIE CONTÍNUA DE UMA PONTA A OUTRA, SEGURA, DE FORMA QUE A AGULHA NÃO SE SEPRE DO FIO EM CONDIÇÕES NORMAIS DE USO. EMBALAGEM INDIVIDUAL QUE MANTENHA A INTEGRIDADE DO PRODUTO E PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, N° DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO DE USO ÚNICO	216	EV	10,36	2237,76
142	FIO DE SUTURA TRANÇADO, COMPOSTO DE 70% POLIÉSTER E 30% ALGODÃO, 45,0 CM DE COMPRIMENTO E DIÂMETRO N° 2-0, NÃO ABSORVÍVEL. POSSUI AGULHA CONFECCIONADA EM AÇO INOXIDÁVEL, RESISTENTE, COM 26,0 MM DE COMPRIMENTO, FORMATO 1/2 DE CÍRCULO, CORPO CILÍNDRICO, PONTA CILÍNDRICA. A LIGAÇÃO DA AGULHA AO FIO DEVE SER UMA SUPERFÍCIE CONTÍNUA DE UMA PONTA A OUTRA, SEGURA, DE FORMA QUE A AGULHA NÃO SE SEPRE DO FIO EM CONDIÇÕES NORMAIS DE USO. EMBALAGEM CONTÉM 03 UNIDADES, DEVE MANTER A INTEGRIDADE DO PRODUTO E PERMITIR SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, N° DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO DE USO ÚNICO.	216	EV	5,89	1272,24
	FIO DE SUTURA TRANÇADO, COMPOSTO DE 70% POLIÉSTER E 30% ALGODÃO, 45,0 CM DE COMPRIMENTO E DIÂMETRO N° 3-0, NÃO ABSORVÍVEL. POSSUI AGULHA CONFECCIONADA EM AÇO INOXIDÁVEL, RESISTENTE, COM 26,0 MM DE COMPRIMENTO, FORMATO 1/2 DE CÍRCULO, CORPO CILÍNDRICO,				

143	PONTA CILÍNDRICA. A LIGAÇÃO DA AGULHA AO FIO DEVE SER UMA SUPERFÍCIE CONTÍNUA DE UMA PONTA A OUTRA, SEGURA, DE FORMA QUE A AGULHA NÃO SE SEPRE DO FIO EM CONDIÇÕES NORMAIS DE USO. EMBALAGEM CONTÉM 03 UNIDADES, DEVE MANTER A INTEGRIDADE DO PRODUTO E PERMITIR SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO DE USO ÚNICO.	120	EV	3,08	369,60
144	FIO DE SUTURA TRANÇADO, COMPOSTO DE 70% POLIÉSTER E 30% ALGODÃO, 45,0 CM DE COMPRIMENTO E DIÂMETRO Nº 4-0, NÃO ABSORVÍVEL. EMBALAGEM CONTÉM 15 UNIDADES, DEVE MANTER A INTEGRIDADE DO PRODUTO E PERMITIR SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO DE USO ÚNICO	288	EV	5,00	1440,00
145	FIO DE SUTURA MONOFILAMENTAR, COMPOSTO DE ESTEREOISÔMERO CRISTALINO ISOTÁTICO DE POLIPROPILENO, 75,0 CM DE COMPRIMENTO E DIÂMETRO Nº 0, NÃO ABSORVÍVEL. POSSUI AGULHA CONFECCIONADA EM AÇO INOXIDÁVEL, RESISTENTE, COM 40,0 MM DE COMPRIMENTO, FORMATO ½ DE CÍRCULO, CORPO CILÍNDRICO, PONTA CILÍNDRICA. A LIGAÇÃO DA AGULHA AO FIO DEVE SER UMA SUPERFÍCIE CONTÍNUA DE UMA PONTA A OUTRA, SEGURA, DE FORMA QUE A AGULHA NÃO SE SEPRE DO FIO EM CONDIÇÕES NORMAIS DE USO. EMBALAGEM INDIVIDUAL QUE MANTENHA A INTEGRIDADE DO PRODUTO E PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO DE USO ÚNICO. PRODUTO DE USO ÚNICO.	1920	EV	4,00	7680,00
	FIO DE SUTURA MONOFILAMENTAR, COMPOSTO DE ESTEREOISÔMERO CRISTALINO ISOTÁTICO DE POLIPROPILENO, 75,0 CM DE COMPRIMENTO E DIÂMETRO Nº 2-0, NÃO ABSORVÍVEL. POSSUI				

146	<p>AGULHA CONFECCIONADA EM AÇO INOXIDÁVEL, RESISTENTE, COM 31,0 MM DE COMPRIMENTO, FORMATO 3/8 DE CÍRCULO, CORPO CILÍNDRICO, PONTA CILÍNDRICA. A LIGAÇÃO DA AGULHA AO FIO DEVE SER UMA SUPERFÍCIE CONTÍNUA DE UMA PONTA A OUTRA, SEGURA, DE FORMA QUE A AGULHA NÃO SE SEPRE DO FIO EM CONDIÇÕES NORMAIS DE USO. EMBALAGEM INDIVIDUAL QUE MANTENHA A INTEGRIDADE DO PRODUTO E PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO DE USO ÚNICO. PRODUTO DE USO ÚNICO.</p>	408	EV	16,46	6715,68
147	<p>FIO DE SUTURA MONOFILAMENTAR, COMPOSTO DE ESTEREOISÔMERO CRISTALINO ISOTÁTICO DE POLIPROPILENO, 75,0 CM DE COMPRIMENTO E DIÂMETRO Nº 3-0, NÃO ABSORVÍVEL, LIGADO A DUAS AGULHAS. CADA UMA DELAS CONFECCIONADA EM AÇO INOXIDÁVEL, RESISTENTE, COM 26,0 MM DE COMPRIMENTO, FORMATO 1/2 DE CÍRCULO, CORPO RETANGULAR, PONTA AFIADA EM FORMATO CILÍNDRICO. A LIGAÇÃO DA AGULHA AO FIO DEVE SER UMA SUPERFÍCIE CONTÍNUA DE UMA PONTA A OUTRA, SEGURA, DE FORMA QUE A AGULHA NÃO SE SEPRE DO FIO EM CONDIÇÕES NORMAIS DE USO. EMBALAGEM INDIVIDUAL QUE MANTENHA A INTEGRIDADE DO PRODUTO E PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO DE USO ÚNICO. PRODUTO DE USO ÚNICO</p>	120	EV	12,75	1530,00
148	<p>FIO DE SUTURA MONOFILAMENTAR, COMPOSTO DE ESTEREOISÔMERO CRISTALINO ISOTÁTICO DE POLIPROPILENO, 90,0 CM DE COMPRIMENTO E DIÂMETRO Nº 3-0, NÃO ABSORVÍVEL, LIGADO A DUAS AGULHAS. CADA UMA DELAS CONFECCIONADA EM AÇO INOXIDÁVEL, RESISTENTE, COM 31,0 MM DE COMPRIMENTO, FORMATO ½ DE CÍRCULO, CORPO RETANGULAR, PONTA AFIADA EM FORMATO CILÍNDRICO. A LIGAÇÃO DA AGULHA AO FIO DEVE SER UMA SUPERFÍCIE CONTÍNUA DE UMA PONTA A OUTRA, SEGURA, DE FORMA QUE A</p>	288	EV	14,00	4032,00

	AGULHA NÃO SE SEPARE DO FIO EM CONDIÇÕES NORMAIS DE USO. EMBALAGEM INDIVIDUAL QUE MANTENHA A INTEGRIDADE DO PRODUTO E PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO DE USO ÚNICO. PRODUTO DE USO ÚNICO.				
149	FIO DE SUTURA MONOFILAMENTAR, COMPOSTO DE ESTEREOISÔMERO CRISTALINO ISOTÁTICO DE POLIPROPILENO, 75,0 CM DE COMPRIMENTO E DIÂMETRO Nº 3-0, NÃO ABSORVÍVEL. POSSUI AGULHA CONFECCIONADA EM AÇO INOXIDÁVEL, RESISTENTE, COM 26,0 MM DE COMPRIMENTO, FORMATO ½ DE CÍRCULO, CORPO CILÍNDRICO, PONTA CILÍNDRICA. A LIGAÇÃO DA AGULHA AO FIO DEVE SER UMA SUPERFÍCIE CONTÍNUA DE UMA PONTA A OUTRA, SEGURA, DE FORMA QUE A AGULHA NÃO SE SEPARE DO FIO EM CONDIÇÕES NORMAIS DE USO. EMBALAGEM INDIVIDUAL QUE MANTENHA A INTEGRIDADE DO PRODUTO E PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO DE USO ÚNICO. PRODUTO DE USO ÚNICO.	1296	EV	5,77	7477,92
150	FIO DE SUTURA MONOFILAMENTAR, COMPOSTO DE ESTEREOISÔMERO CRISTALINO ISOTÁTICO DE POLIPROPILENO, 75,0 CM DE COMPRIMENTO E DIÂMETRO Nº 3-0, NÃO ABSORVÍVEL, LIGADO A DUAS AGULHAS. CADA UMA DELAS CONFECCIONADA EM AÇO INOXIDÁVEL, RESISTENTE, COM 22,0 MM DE COMPRIMENTO, FORMATO ½ DE CÍRCULO, CORPO RETANGULAR, PONTA AFIADA EM FORMATO CILÍNDRICO. A LIGAÇÃO DA AGULHA AO FIO DEVE SER UMA SUPERFÍCIE CONTÍNUA DE UMA PONTA A OUTRA, SEGURA, DE FORMA QUE A AGULHA NÃO SE SEPARE DO FIO EM CONDIÇÕES NORMAIS DE USO. EMBALAGEM INDIVIDUAL QUE MANTENHA A INTEGRIDADE DO PRODUTO E PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO	600	EV	10,27	6162,00

	PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO DE USO ÚNICO. PRODUTO DE USO ÚNICO				
151	FIO DE SUTURA MONOFILAMENTAR, COMPOSTO DE ESTEREOISÔMERO CRISTALINO ISOTÁTICO DE POLIPROPILENO, 75,0 CM DE COMPRIMENTO E DIÂMETRO Nº 3-0, NÃO ABSORVÍVEL, LIGADO A DUAS AGULHAS. CADA UMA DELAS CONFECCIONADA EM AÇO INOXIDÁVEL, RESISTENTE, COM 17,0 MM DE COMPRIMENTO, FORMATO ½ DE CÍRCULO, CORPO RETANGULAR, PONTA AFIADA EM FORMATO CILÍNDRICO. A LIGAÇÃO DA AGULHA AO FIO DEVE SER UMA SUPERFÍCIE CONTÍNUA DE UMA PONTA A OUTRA, SEGURA, DE FORMA QUE A AGULHA NÃO SE SEPRE DO FIO EM CONDIÇÕES NORMAIS DE USO. EMBALAGEM INDIVIDUAL QUE MANTENHA A INTEGRIDADE DO PRODUTO E PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO DE USO ÚNICO. PRODUTO DE USO ÚNICO.	120	EV	16,06	1927,20
152	FIO DE SUTURA MONOFILAMENTAR, COMPOSTO DE ESTEREOISÔMERO CRISTALINO ISOTÁTICO DE POLIPROPILENO, 75,0 CM DE COMPRIMENTO E DIÂMETRO Nº 4-0, NÃO ABSORVÍVEL. POSSUI AGULHA CONFECCIONADA EM AÇO INOXIDÁVEL, RESISTENTE, COM 26,0 MM DE COMPRIMENTO, FORMATO ½ DE CÍRCULO, CORPO CILÍNDRICO, COM ESTRIAS LONGITUDINAIS NAS CURVATURAS INTERNA E EXTERNA, PONTA CILÍNDRICA. A LIGAÇÃO DA AGULHA AO FIO DEVE SER UMA SUPERFÍCIE CONTÍNUA DE UMA PONTA A OUTRA, SEGURA, DE FORMA QUE A AGULHA NÃO SE SEPRE DO FIO EM CONDIÇÕES NORMAIS DE USO. EMBALAGEM INDIVIDUAL QUE MANTENHA A INTEGRIDADE DO PRODUTO E PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO DE USO ÚNICO. PRODUTO DE USO ÚNICO	192	EV	5,42	1040,64
	FIO DE SUTURA MONOFILAMENTAR, COMPOSTO DE ESTEREOISÔMERO CRISTALINO ISOTÁTICO				

153	<p>DE POLIPROPILENO, 75,0 CM DE COMPRIMENTO E DIÂMETRO Nº 4-0, NÃO ABSORVÍVEL, LIGADO A DUAS AGULHAS. CADA UMA DELAS CONFECCIONADA EM AÇO INOXIDÁVEL, RESISTENTE, COM 22,0 MM DE COMPRIMENTO, FORMATO ½ DE CÍRCULO, CORPO RETANGULAR, COM ESTRIAS LONGITUDINAIS NAS CURVATURAS INTERNA E EXTERNA, PONTA AFIADA EM FORMATO CILÍNDRICO. A LIGAÇÃO DA AGULHA AO FIO DEVE SER UMA SUPERFÍCIE CONTÍNUA DE UMA PONTA A OUTRA, SEGURA, DE FORMA QUE A AGULHA NÃO SE SEPRE DO FIO EM CONDIÇÕES NORMAIS DE USO. EMBALAGEM INDIVIDUAL QUE MANTENHA A INTEGRIDADE DO PRODUTO E PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO DE USO ÚNICO. PRODUTO DE USO ÚNICO.</p>	1200	EV	14,41	17292,00
154	<p>FIO DE SUTURA MONOFILAMENTAR, COMPOSTO DE ESTEREOISÔMERO CRISTALINO ISOTÁTICO DE POLIPROPILENO, 75,0 CM DE COMPRIMENTO E DIÂMETRO Nº 4-0, NÃO ABSORVÍVEL, LIGADO A DUAS AGULHAS. CADA UMA DELAS CONFECCIONADA EM AÇO INOXIDÁVEL, RESISTENTE, COM 17,0 MM DE COMPRIMENTO, FORMATO ½ DE CÍRCULO, CORPO RETANGULAR, PONTA AFIADA EM FORMATO CILÍNDRICO. A LIGAÇÃO DA AGULHA AO FIO DEVE SER UMA SUPERFÍCIE CONTÍNUA DE UMA PONTA A OUTRA, SEGURA, DE FORMA QUE A AGULHA NÃO SE SEPRE DO FIO EM CONDIÇÕES NORMAIS DE USO. EMBALAGEM INDIVIDUAL QUE MANTENHA A INTEGRIDADE DO PRODUTO E PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO DE USO ÚNICO. PRODUTO DE USO ÚNICO.</p>	744	EV	15,00	11160,00
	<p>FIO DE SUTURA MONOFILAMENTAR, COMPOSTO DE ESTEREOISÔMERO CRISTALINO ISOTÁTICO DE POLIPROPILENO, 75,0 CM DE COMPRIMENTO E DIÂMETRO Nº 5-0, NÃO ABSORVÍVEL, LIGADO A DUAS AGULHAS. CADA UMA DELAS CONFECCIONADA EM AÇO INOXIDÁVEL, RESISTENTE AO DOBRAMENTO, COM 10,0 MM DE COMPRIMENTO, FORMATO ½ DE CÍRCULO,</p>				

155	CORPO QUADRADO, PONTA CILÍNDRICA SILICONIZADA. A LIGAÇÃO DA AGULHA AO FIO DEVE SER UMA SUPERFÍCIE CONTÍNUA DE UMA PONTA A OUTRA, SEGURA, DE FORMA QUE A AGULHA NÃO SE SEPRE DO FIO EM CONDIÇÕES NORMAIS DE USO. EMBALAGEM INDIVIDUAL QUE MANTENHA A INTEGRIDADE DO PRODUTO E PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO DE USO ÚNICO. PRODUTO DE USO ÚNICO.	552	EV	17,54	9682,08
156	FIO DE SUTURA MONOFILAMENTAR, COMPOSTO DE ESTEREOISÔMERO CRISTALINO ISOTÁTICO DE POLIPROPILENO, 75,0 CM DE COMPRIMENTO E DIÂMETRO Nº 6-0, NÃO ABSORVÍVEL, LIGADO A DUAS AGULHAS NEGRAS PARA MELHOR VISIBILIDADE NA PENETRAÇÃO TECIDUAL. CADA UMA DELAS CONFECCIONADA EM AÇO INOXIDÁVEL, RESISTENTE, COM 13,0 MM DE COMPRIMENTO, FORMATO 3/8 DE CÍRCULO, CORPO RETANGULAR, PONTA AFIADA EM FORMATO CILÍNDRICO. A LIGAÇÃO DA AGULHA AO FIO DEVE SER UMA SUPERFÍCIE CONTÍNUA DE UMA PONTA A OUTRA, SEGURA, DE FORMA QUE A AGULHA NÃO SE SEPRE DO FIO EM CONDIÇÕES NORMAIS DE USO. EMBALAGEM INDIVIDUAL QUE MANTENHA A INTEGRIDADE DO PRODUTO E PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO DE USO ÚNICO. PRODUTO DE USO ÚNICO	144	EV	22,40	3225,60
157	FIO DE SUTURA MONOFILAMENTAR, COMPOSTO DE ESTEREOISÔMERO CRISTALINO ISOTÁTICO DE POLIPROPILENO, 75,0 CM DE COMPRIMENTO E DIÂMETRO Nº 6-0, NÃO ABSORVÍVEL, LIGADO A DUAS AGULHAS. CADA UMA DELAS CONFECCIONADA EM AÇO INOXIDÁVEL, RESISTENTE, COM 13,0 MM DE COMPRIMENTO, FORMATO 3/8 DE CÍRCULO, CORPO QUADRADO, PONTA CILÍNDRICA SILICONIZADA. A LIGAÇÃO DA AGULHA AO FIO DEVE SER UMA SUPERFÍCIE CONTÍNUA DE UMA PONTA A OUTRA, SEGURA, DE FORMA QUE A AGULHA NÃO SE SEPRE DO FIO EM CONDIÇÕES NORMAIS DE USO. EMBALAGEM INDIVIDUAL QUE MANTENHA A	1800	EV	17,98	32364,00

	INTEGRIDADE DO PRODUTO E PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO DE USO ÚNICO. PRODUTO DE USO ÚNICO.				
158	FIO DE SUTURA MONOFILAMENTAR, COMPOSTO DE ESTEREOISÔMERO CRISTALINO ISOTÁTICO DE POLIPROPILENO, 60,0 CM DE COMPRIMENTO E DIÂMETRO Nº 7-0, NÃO ABSORVÍVEL, LIGADO A DUAS AGULHAS. CADA UMA DELAS CONFECCIONADA EM AÇO INOXIDÁVEL, RESISTENTE, COM 9,3 MM DE COMPRIMENTO, FORMATO 3/8 DE CÍRCULO, CORPO QUADRADO, PONTA CILÍNDRICA SILICONIZADA. A LIGAÇÃO DA AGULHA AO FIO DEVE SER UMA SUPERFÍCIE CONTÍNUA DE UMA PONTA A OUTRA, SEGURA, DE FORMA QUE A AGULHA NÃO SE SEPRE DO FIO EM CONDIÇÕES NORMAIS DE USO. EMBALAGEM INDIVIDUAL QUE MANTENHA A INTEGRIDADE DO PRODUTO E PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO DE USO ÚNICO. PRODUTO DE USO ÚNICO.	1032	EV	56,94	58762,08
159	FIO DE SUTURA MONOFILAMENTAR, COMPOSTO DE ESTEREOISÔMERO CRISTALINO ISOTÁTICO DE POLIPROPILENO, 45,0 CM DE COMPRIMENTO E DIÂMETRO Nº 8-0, NÃO ABSORVÍVEL, LIGADO A DUAS AGULHAS. CADA UMA DELAS CONFECCIONADA EM AÇO INOXIDÁVEL, RESISTENTE, COM 6,5 MM DE COMPRIMENTO, FORMATO 3/8 DE CÍRCULO, CORPO QUADRADO, PONTA CILÍNDRICA SILICONIZADA. A LIGAÇÃO DA AGULHA AO FIO DEVE SER UMA SUPERFÍCIE CONTÍNUA DE UMA PONTA A OUTRA, SEGURA, DE FORMA QUE A AGULHA NÃO SE SEPRE DO FIO EM CONDIÇÕES NORMAIS DE USO. EMBALAGEM INDIVIDUAL QUE MANTENHA A INTEGRIDADE DO PRODUTO E PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO DE USO ÚNICO. PRODUTO DE USO ÚNICO	144	EV	40,04	5765,76

160	FIO DE SUTURA MONOFILAMENTAR, COMPOSTO DE ESTEREOISÔMERO CRISTALINO ISOTÁTICO DE POLIPROPILENO, 75,0 CM DE COMPRIMENTO E DIÂMETRO N° 5-0, NÃO ABSORVÍVEL, LIGADO A DUAS AGULHAS. CADA UMA DELAS CONFECCIONADA EM AÇO INOXIDÁVEL, RESISTENTE, COM 17,0 MM DE COMPRIMENTO, FORMATO ½ DE CÍRCULO, CORPO RETANGULAR, PONTA AFIADA EM FORMATO CILÍNDRICO. A LIGAÇÃO DA AGULHA AO FIO DEVE SER UMA SUPERFÍCIE CONTÍNUA DE UMA PONTA A OUTRA, SEGURA, DE FORMA QUE A AGULHA NÃO SE SEPRE DO FIO EM CONDIÇÕES NORMAIS DE USO. EMBALAGEM INDIVIDUAL QUE MANTENHA A INTEGRIDADE DO PRODUTO E PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, N° DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO DE USO ÚNICO. PRODUTO DE USO ÚNICO.	2160	EV	22,20	47952,00
161	FIO DE SUTURA TRANÇADO, COMPOSTO DE PROTEÍNA ORGÂNICA DA SEDA (FIBROÍNA), 45,0 CM DE COMPRIMENTO E DIÂMETRO N° 3-0, NÃO ABSORVÍVEL. EMBALAGEM CONTÉM 15 UNIDADES, DEVE MANTER A INTEGRIDADE DO PRODUTO E PERMITIR SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, N° DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO DE USO ÚNICO.	720	EV	4,84	3484,80
162	FIO DE SUTURA TRANÇADO, COMPOSTO DE PROTEÍNA ORGÂNICA DA SEDA (FIBROÍNA), 45,0 CM DE COMPRIMENTO E DIÂMETRO N° 2-0, NÃO ABSORVÍVEL. EMBALAGEM CONTÉM 15 UNIDADES, DEVE MANTER A INTEGRIDADE DO PRODUTO E PERMITIR SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, N° DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO DE USO ÚNICO.	4368	EV	8,42	36778,56
	FIO DE SUTURA TRANÇADO, COMPOSTO DE PROTEÍNA ORGÂNICA DA SEDA (FIBROÍNA), 70,0 CM DE COMPRIMENTO E DIÂMETRO N° 2-0, NÃO				

163	<p>ABSORVÍVEL. POSSUI AGULHA CONFECCIONADA EM AÇO INOXIDÁVEL, RESISTENTE, COM 31,0 MM DE COMPRIMENTO, FORMATO 3/8 DE CÍRCULO, CORPO CILÍNDRICO, PONTA CILÍNDRICA. A LIGAÇÃO DA AGULHA AO FIO DEVE SER UMA SUPERFÍCIE CONTÍNUA DE UMA PONTA A OUTRA, SEGURA, DE FORMA QUE A AGULHA NÃO SE SEPRE DO FIO EM CONDIÇÕES NORMAIS DE USO. EMBALAGEM INDIVIDUAL QUE MANTENHA A INTEGRIDADE DO PRODUTO E PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO DE USO ÚNICO. PRODUTO DE USO ÚNICO.</p>	1512	EV	8,03	12141,36
164	<p>FIO DE SUTURA TRANÇADO, COMPOSTO DE PROTEÍNA ORGÂNICA DA SEDA (FIBROÍNA), 70,0 CM DE COMPRIMENTO E DIÂMETRO Nº 3-0, NÃO ABSORVÍVEL. POSSUI AGULHA CONFECCIONADA EM AÇO INOXIDÁVEL, RESISTENTE, COM 31,0 MM DE COMPRIMENTO, FORMATO 3/8 DE CÍRCULO, CORPO CILÍNDRICO, PONTA CILÍNDRICA. A LIGAÇÃO DA AGULHA AO FIO DEVE SER UMA SUPERFÍCIE CONTÍNUA DE UMA PONTA A OUTRA, SEGURA, DE FORMA QUE A AGULHA NÃO SE SEPRE DO FIO EM CONDIÇÕES NORMAIS DE USO. EMBALAGEM INDIVIDUAL QUE MANTENHA A INTEGRIDADE DO PRODUTO E PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO DE USO ÚNICO. PRODUTO DE USO ÚNICO.</p>	576	EV	19,25	11088,00
165	<p>FIO DE SUTURA TRANÇADO, COMPOSTO DE PROTEÍNA ORGÂNICA DA SEDA (FIBROÍNA), 45,0 CM DE COMPRIMENTO E DIÂMETRO Nº 0, NÃO ABSORVÍVEL. EMBALAGEM CONTÉM 15 UNIDADES, DEVE MANTER A INTEGRIDADE DO PRODUTO E PERMITIR SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO DE USO ÚNICO.</p>	1776	EV	4,98	8844,48

166	<p>FIO DE SUTURA TRANÇADO, COMPOSTO DE FIBRAS DE POLIÉSTER REVESTIDAS COM POLIBUTILATO, 75,0 CM DE COMPRIMENTO E DIÂMETRO Nº 2-0, NÃO ABSORVÍVEL. POSSUI UMA AGULHA PARA SUTURA CONFECCIONADA EM AÇO INOXIDÁVEL, RESISTENTE, COM 40,0 MM DE COMPRIMENTO, FORMATO 1/2 DE CÍRCULO, CORPO TRIANGULAR, COM ESTRIAS LONGITUDINAIS NAS CURVATURAS INTERNA E EXTERNA, PONTA TIPO TRIANGULAR CORTANTE COM CORTE REVERSO – SUPERFÍCIE CORTANTE NA CURVA EXTERNA. A LIGAÇÃO DA AGULHA AO FIO DEVE SER UMA SUPERFÍCIE CONTÍNUA DE UMA PONTA A OUTRA, SEGURA, DE FORMA QUE A AGULHA NÃO SE SEPRE DO FIO EM CONDIÇÕES NORMAIS DE USO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL QUE MANTENHA A INTEGRIDADE DO PRODUTO E PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO DE USO ÚNICO.</p>	408	EV	16,74	6829,92
167	<p>KIT CARDIOVASCULAR CONTENDO 08 UNIDADES DE FIO DE SUTURA TRANÇADO, CADA UM COMPOSTO DE FIBRAS DE POLIÉSTER REVESTIDAS COM POLIBUTILATO, COR VERDE, 75,0 CM DE COMPRIMENTO E DIÂMETRO Nº 2-0, NÃO ABSORVÍVEL, COM ALMOFADA DE TEFLON (1,5 MM X 3,0 MM X 6,0 MM), LIGADO A DUAS AGULHAS PARA SUTURA CONFECCIONADAS EM AÇO INOXIDÁVEL, RESISTENTES. CADA AGULHA COM 22,0 MM DE COMPRIMENTO, FORMATO ½ DE CÍRCULO, CORPO RETANGULAR, COM ESTRIAS LONGITUDINAIS NAS CURVATURAS INTERNA E EXTERNA, PONTA CILÍNDRICA. TAMBÉM CONTÉM 07 UNIDADES DE FIO DE SUTURA TRANÇADO, CADA UM COMPOSTO DE FIBRAS DE POLIÉSTER REVESTIDAS COM POLIBUTILATO, COR BRANCO, 75,0 CM DE COMPRIMENTO E DIÂMETRO Nº 2-0, NÃO ABSORVÍVEL, COM ALMOFADA DE TEFLON (1,5 MM X 3,0 MM X 6,0 MM), LIGADO A DUAS AGULHAS PARA SUTURA CONFECCIONADAS EM AÇO INOXIDÁVEL, RESISTENTES. CADA AGULHA COM 22,0 MM DE COMPRIMENTO, FORMATO ½ DE CÍRCULO, CORPO RETANGULAR, COM ESTRIAS LONGITUDINAIS NAS CURVATURAS INTERNA E EXTERNA, PONTA CILÍNDRICA. A LIGAÇÃO DE CADA AGULHA AO FIO DEVE SER UMA SUPERFÍCIE CONTÍNUA DE UMA PONTA A OUTRA, SEGURA, DE FORMA QUE</p>	84	EV	177,86	14940,24

	A AGULHA NÃO SE SEPRE DO FIO EM CONDIÇÕES NORMAIS DE USO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL QUE MANTENHA A INTEGRIDADE DO PRODUTO E PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO DE USO ÚNICO				
168	FIO DE SUTURA TRANÇADO, COMPOSTO DE FIBRAS DE POLIÉSTER REVESTIDAS COM POLIBUTILATO, 75,0 CM DE COMPRIMENTO E DIÂMETRO Nº 5, NÃO ABSORVÍVEL. POSSUI UMA AGULHA PARA SUTURA CONFECCIONADA EM AÇO INOXIDÁVEL, RESISTENTE, COM 48,0 MM DE COMPRIMENTO, FORMATO 1/2 DE CÍRCULO, CORPO CILÍNDRICO, COM ESTRIAS LONGITUDINAIS NAS CURVATURAS INTERNA E EXTERNA, PONTA TIPO TRIANGULAR CORTANTE COM CORTE REVERSO SUPERFÍCIE CORTANTE NA CURVA EXTERNA. A LIGAÇÃO DA AGULHA AO FIO DEVE SER UMA SUPERFÍCIE CONTÍNUA DE UMA PONTA A OUTRA, SEGURA, DE FORMA QUE A AGULHA NÃO SE SEPRE DO FIO EM CONDIÇÕES NORMAIS DE USO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM CONTÉM 04 UNIDADES, DEVE MANTER A INTEGRIDADE DO PRODUTO E PERMITIR SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO DE USO ÚNICO	288	EV	51,21	14748,48
169	FIO DE SUTURA TRANÇADO, COMPOSTO DE COPOLÍMERO DE LACTIDA E GLICOLIDA REVESTIDO COM POLIGLACTINA 370 E ESTEARATO DE CÁLCIO, 45,0 CM DE COMPRIMENTO E DIÂMETRO Nº 6-0, ABSORVÍVEL, LIGADO A DUAS AGULHAS CONFECCIONADAS EM AÇO INOXIDÁVEL, RESISTENTES. CADA AGULHA COM 6,5 MM DE COMPRIMENTO, FORMATO 1/4 DE CÍRCULO, CORPO EM FORMATO DE TRAPÉZIO, PONTA EM FORMATO DE ESPÁTULA COM BORDAS LATERAIS CORTANTES. A LIGAÇÃO DA AGULHA AO FIO DEVE SER UMA SUPERFÍCIE CONTÍNUA DE UMA PONTA A OUTRA, SEGURA, DE FORMA QUE A AGULHA NÃO SE SEPRE DO FIO EM CONDIÇÕES NORMAIS DE USO. EMBALAGEM	120	EV	51,78	6213,60

	INDIVIDUAL QUE MANTENHA A INTEGRIDADE DO PRODUTO E PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO DE USO ÚNICO.				
170	FIO DE SUTURA TRANÇADO, COMPOSTO DE COPOLÍMERO DE LACTIDA E GLICOLIDA REVESTIDO COM POLIGLACTINA 370 E ESTEARATO DE CÁLCIO E AGENTE ANTIMICROBIANO, 70,0 CM DE COMPRIMENTO E DIÂMETRO Nº 0, ABSORVÍVEL. POSSUI AGULHA CONFECCIONADA EM AÇO INOXIDÁVEL, RESISTENTE, COM 36,4 MM DE COMPRIMENTO, FORMATO ½ DE CÍRCULO, CORPO CILÍNDRICO, PONTA CILÍNDRICA. A LIGAÇÃO DA AGULHA AO FIO DEVE SER UMA SUPERFÍCIE CONTÍNUA DE UMA PONTA A OUTRA, SEGURA, DE FORMA QUE A AGULHA NÃO SE SEPRE DO FIO EM CONDIÇÕES NORMAIS DE USO. EMBALAGEM INDIVIDUAL QUE MANTENHA A INTEGRIDADE DO PRODUTO E PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO DE USO ÚNICO	4536	EV	8,98	40733,28
171	FIO DE SUTURA TRANÇADO, COMPOSTO DE COPOLÍMERO DE LACTIDA E GLICOLIDA REVESTIDO COM POLIGLACTINA 370 E ESTEARATO DE CÁLCIO E AGENTE ANTIMICROBIANO, 70,0 CM DE COMPRIMENTO E DIÂMETRO Nº 3-0, ABSORVÍVEL. POSSUI AGULHA CONFECCIONADA EM AÇO INOXIDÁVEL, RESISTENTE, COM 26,0 MM DE COMPRIMENTO, FORMATO ½ DE CÍRCULO, CORPO CILÍNDRICO, PONTA CILÍNDRICA. A LIGAÇÃO DA AGULHA AO FIO DEVE SER UMA SUPERFÍCIE CONTÍNUA DE UMA PONTA A OUTRA, SEGURA, DE FORMA QUE A AGULHA NÃO SE SEPRE DO FIO EM CONDIÇÕES NORMAIS DE USO. EMBALAGEM INDIVIDUAL QUE MANTENHA A INTEGRIDADE DO PRODUTO E PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO DE USO ÚNICO	3816	EV	10,22	38999,52

172	<p>FIO DE SUTURA TRANÇADO, COMPOSTO DE COPOLÍMERO DE LACTIDA E GLICOLIDA REVESTIDO COM POLIGLACTINA 370 MAIS ESTEARATO DE CÁLCIO, 45,0 CM DE COMPRIMENTO E DIÂMETRO N° 5-0, ABSORVÍVEL. POSSUI AGULHA CONFECCIONADA EM AÇO INOXIDÁVEL, RESISTENTE, COM 8,0 MM DE COMPRIMENTO, FORMATO 1/4 DE CÍRCULO, CORPO EM FORMATO DE TRAPÉZIO, COM ESTRIAS LONGITUDINAIS NAS CURVATURAS INTERNA E EXTERNA, PONTA EM FORMATO DE ESPÁTULA COM BORDAS LATERAIS CORTANTES. A LIGAÇÃO DA AGULHA AO FIO DEVE SER UMA SUPERFÍCIE CONTÍNUA DE UMA PONTA A OUTRA, SEGURA, DE FORMA QUE A AGULHA NÃO SE SEPRE DO FIO EM CONDIÇÕES NORMAIS DE USO. EMBALAGEM INDIVIDUAL QUE MANTENHA A INTEGRIDADE DO PRODUTO E PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, N° DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO DE USO ÚNICO.</p>	168	EV	38,93	6540,24
173	<p>FIO DE SUTURA TRANÇADO, COMPOSTO DE COPOLÍMERO DE LACTIDA E GLICOLIDA REVESTIDO COM POLIGLACTINA 370 MAIS ESTEARATO DE CÁLCIO, 45,0 CM DE COMPRIMENTO E DIÂMETRO N° 7-0, ABSORVÍVEL, LIGADO A DUAS AGULHAS. CADA UMA CONFECCIONADA EM AÇO INOXIDÁVEL, RESISTENTE, COM 6,5 MM DE COMPRIMENTO, FORMATO 3/8 DE CÍRCULO, CORPO EM FORMATO DE TRAPÉZIO, PONTA EM FORMATO DE ESPÁTULA COM BORDAS LATERAIS CORTANTES. A LIGAÇÃO DA AGULHA AO FIO DEVE SER UMA SUPERFÍCIE CONTÍNUA DE UMA PONTA A OUTRA, SEGURA, DE FORMA QUE A AGULHA NÃO SE SEPRE DO FIO EM CONDIÇÕES NORMAIS DE USO. EMBALAGEM INDIVIDUAL QUE MANTENHA A INTEGRIDADE DO PRODUTO E PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, N° DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO DE USO ÚNICO</p>	144	EV	49,90	7185,60
	FIO DE SUTURA TRANÇADO, COMPOSTO DE				

174	<p>COPOLÍMERO DE LACTIDA E GLICOLIDA REVESTIDO COM POLIGLACTINA 370 MAIS ESTEARATO DE CÁLCIO E AGENTE ANTIMICROBIANO, 70,0 CM DE COMPRIMENTO E DIÂMETRO N° 3-0, ABSORVÍVEL. POSSUI AGULHA CONFECCIONADA EM AÇO INOXIDÁVEL, RESISTENTE, COM 19,0 MM DE COMPRIMENTO, FORMATO 3/8 DE CÍRCULO, CORPO TRIANGULAR, COM ESTRIAS LONGITUDINAIS NAS CURVATURAS INTERNA E EXTERNA, PONTA TIPO TRIANGULAR CORTANTE COM CORTE REVERSO SUPERFÍCIE CORTANTE NA CURVA EXTERNA. A LIGAÇÃO DA AGULHA AO FIO DEVE SER UMA SUPERFÍCIE CONTÍNUA DE UMA PONTA A OUTRA, SEGURA, DE FORMA QUE A AGULHA NÃO SE SEPRE DO FIO EM CONDIÇÕES NORMAIS DE USO. EMBALAGEM INDIVIDUAL QUE MANTENHA A INTEGRIDADE DO PRODUTO E PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, N° DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO DE USO ÚNICO.</p>	540	EV	12,01	6485,40
175	<p>FIO DE SUTURA TRANÇADO, COMPOSTO DE COPOLÍMERO DE LACTIDA E GLICOLIDA REVESTIDO COM POLIGLACTINA 370 MAIS ESTEARATO DE CÁLCIO E AGENTE ANTIMICROBIANO, 70,0 CM DE COMPRIMENTO E DIÂMETRO N° 2-0, ABSORVÍVEL. POSSUI AGULHA CONFECCIONADA EM AÇO INOXIDÁVEL, RESISTENTE, COM 22,0 MM DE COMPRIMENTO, FORMATO 1/2 DE CÍRCULO, CORPO TRIANGULAR, COM ESTRIAS LONGITUDINAIS NAS CURVATURAS INTERNA E EXTERNA, PONTA TIPO TRIANGULAR CORTANTE COM CORTE REVERSO SUPERFÍCIE CORTANTE NA CURVA EXTERNA. A LIGAÇÃO DA AGULHA AO FIO DEVE SER UMA SUPERFÍCIE CONTÍNUA DE UMA PONTA A OUTRA, SEGURA, DE FORMA QUE A AGULHA NÃO SE SEPRE DO FIO EM CONDIÇÕES NORMAIS DE USO. EMBALAGEM INDIVIDUAL QUE MANTENHA A INTEGRIDADE DO PRODUTO E PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, N° DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO DE USO ÚNICO</p>	3708	EV	8,74	32407,92
	<p>FIO DE SUTURA TRANÇADO, COMPOSTO DE COPOLÍMERO DE LACTIDA E GLICOLIDA</p>				

176	<p>REVESTIDO COM POLIGLACTINA 370 MAIS ESTEARATO DE CÁLCIO E AGENTE ANTIMICROBIANO, 45,0 CM DE COMPRIMENTO E DIÂMETRO N° 4-0, ABSORVÍVEL. POSSUI AGULHA CONFECCIONADA EM AÇO INOXIDÁVEL, RESISTENTE, COM 19,0 MM DE COMPRIMENTO, FORMATO 3/8 DE CÍRCULO, CORPO TRIANGULAR, COM ESTRIAS LONGITUDINAIS NAS CURVATURAS INTERNA E EXTERNA, PONTA TIPO TRIANGULAR CORTANTE COM CORTE REVERSO SUPERFÍCIE CORTANTE NA CURVA EXTERNA. A LIGAÇÃO DA AGULHA AO FIO DEVE SER UMA SUPERFÍCIE CONTÍNUA DE UMA PONTA A OUTRA, SEGURA, DE FORMA QUE A AGULHA NÃO SE SEPRE DO FIO EM CONDIÇÕES NORMAIS DE USO. EMBALAGEM INDIVIDUAL QUE MANTENHA A INTEGRIDADE DO PRODUTO E PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, N° DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO DE USO ÚNICO.</p>	1440	EV	11,50	16560,00
177	<p>FIO DE SUTURA TRANÇADO DE RÁPIDA ABSORÇÃO, COMPOSTO DE COPOLÍMERO DE LACTIDA E GLICOLIDA REVESTIDO COM POLIGLACTINA 370 MAIS ESTEARATO DE CÁLCIO, 45,0 CM DE COMPRIMENTO E DIÂMETRO N° 4-0, ABSORVÍVEL. POSSUI AGULHA CONFECCIONADA EM AÇO INOXIDÁVEL, RESISTENTE, COM 19,0 MM DE COMPRIMENTO, FORMATO 3/8 DE CÍRCULO, CORPO QUADRADO, COM ESTRIAS LONGITUDINAIS NAS CURVATURAS INTERNA E EXTERNA, PONTA DE CORTE REVERSO COM PERFIL DE TRIÂNGULO CÔNCAVO. A LIGAÇÃO DA AGULHA AO FIO DEVE SER UMA SUPERFÍCIE CONTÍNUA DE UMA PONTA A OUTRA, SEGURA, DE FORMA QUE A AGULHA NÃO SE SEPRE DO FIO EM CONDIÇÕES NORMAIS DE USO. EMBALAGEM INDIVIDUAL QUE MANTENHA A INTEGRIDADE DO PRODUTO E PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, N° DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO DE USO ÚNICO</p>	144	EV	15,00	2160,00
	<p>FIO DE SUTURA TRANÇADO, COMPOSTO DE COPOLÍMERO DE LACTIDA E GLICOLIDA REVESTIDO COM POLIGLACTINA 370 MAIS ESTEARATO DE CÁLCIO E AGENTE</p>				

178	<p>ANTIMICROBIANO, 70,0 CM DE COMPRIMENTO E DIÂMETRO Nº 1, ABSORVÍVEL. POSSUI AGULHA CONFECCIONADA EM AÇO INOXIDÁVEL, RESISTENTE, COM 36,4 MM DE COMPRIMENTO, FORMATO 1/2 DE CÍRCULO, CORPO TRIANGULAR, COM ESTRIAS LONGITUDINAIS NAS CURVATURAS INTERNA E EXTERNA, PONTA TIPO TRIANGULAR CORTANTE COM CORTE REVERSO SUPERFÍCIE CORTANTE NA CURVA EXTERNA. A LIGAÇÃO DA AGULHA AO FIO DEVE SER UMA SUPERFÍCIE CONTÍNUA DE UMA PONTA A OUTRA, SEGURA, DE FORMA QUE A AGULHA NÃO SE SEPRE DO FIO EM CONDIÇÕES NORMAIS DE USO. EMBALAGEM INDIVIDUAL QUE MANTENHA A INTEGRIDADE DO PRODUTO E PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO DE USO ÚNICO</p>	8244	EV	13,85	114179,40
179	<p>FIO DE SUTURA TRANÇADO, COMPOSTO DE COPOLÍMERO DE LACTIDA E GLICOLIDA REVESTIDO COM POLIGLACTINA 370 E ESTEARATO DE CÁLCIO, 45,0 CM DE COMPRIMENTO E DIÂMETRO Nº 6-0, ABSORVÍVEL, LIGADO A DUAS AGULHAS CONFECCIONADAS EM AÇO INOXIDÁVEL, RESISTENTES. CADA AGULHA COM 8,0 MM DE COMPRIMENTO, FORMATO 1/4 DE CÍRCULO, CORPO EM FORMATO DE TRAPÉZIO, COM ESTRIAS LONGITUDINAIS NAS CURVATURAS INTERNA E EXTERNA, PONTA EM FORMATO DE ESPÁTULA COM BORDAS LATERAIS CORTANTES. A LIGAÇÃO DA AGULHA AO FIO DEVE SER UMA SUPERFÍCIE CONTÍNUA DE UMA PONTA A OUTRA, SEGURA, DE FORMA QUE A AGULHA NÃO SE SEPRE DO FIO EM CONDIÇÕES NORMAIS DE USO. EMBALAGEM INDIVIDUAL QUE MANTENHA A INTEGRIDADE DO PRODUTO E PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO DE USO ÚNICO.</p>	60	EV	52,50	3150,00
	<p>HEMOSTÁTICO CIRÚRGICO TÓPICO ABSORVÍVEL, COMPOSTO POR MALHA SOLTA DE CELULOSE OXIDADA REGENERADA, COM PROPRIEDADE BACTERICIDA COMPROVADA. PRODUTO DE BASE VEGETAL, COM PROTEÇÃO</p>				

180	<p>BACTERICIDA, PROMOVE HEMOSTASIA ENTRE 2 E 8 MINUTOS, ABSORÇÃO RÁPIDA (UMA A DUAS SEMANAS), PODENDO SER CORTADO OU SUTURADO SEM DESFIAR. DIMENSÕES APROXIMADAS: 10,0 X 20,0 CM. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL QUE MANTENHA A INTEGRIDADE DO PRODUTO E PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO DE USO ÚNICO.</p>	1300	EV	300,00	390000,00
181	<p>KIT CESÁREA (DUAS UNIDADES DE FIO DE SUTURA TRANÇADO, COMPOSTO DE COPOLÍMERO DE LACTIDA E GLICOLIDA REVESTIDO COM POLIGLACTINA 370 E ESTEARATO DE CÁLCIO E COBERTURA COM AGENTE ANTIMICROBIANO, 90,0 CM DE COMPRIMENTO E DIÂMETRO Nº 0, ABSORVÍVEL. CADA FIO POSSUI AGULHA CONFECCIONADA EM AÇO INOXIDÁVEL, RESISTENTE, COM 40,0 MM DE COMPRIMENTO, FORMATO ½ DE CÍRCULO, CORPO CILÍNDRICO, PONTA CILÍNDRICA. TRÊS UNIDADES DE FIO DE SUTURA TRANÇADO, COMPOSTO DE COPOLÍMERO DE LACTIDA E GLICOLIDA REVESTIDO COM POLIGLACTINA 370 E ESTEARATO DE CÁLCIO E COBERTURA COM AGENTE ANTIMICROBIANO, 90,0 CM DE COMPRIMENTO E DIÂMETRO Nº 2-0, ABSORVÍVEL. CADA FIO POSSUI AGULHA CONFECCIONADA EM AÇO INOXIDÁVEL, RESISTENTE, COM 36,4 MM DE COMPRIMENTO, FORMATO ½ DE CÍRCULO, CORPO CILÍNDRICO, PONTA CILÍNDRICA. UMA UNIDADE DE FIO DE SUTURA MONOFILAMENTAR COMPOSTO DE POLIAMIDA TIPO NYLON, 75,0 CM DE COMPRIMENTO E DIÂMETRO Nº 4-0, NÃO ABSORVÍVEL, LIGADO A UMA AGULHA PARA SUTURA CONFECCIONADA EM AÇO INOXIDÁVEL, RESISTENTE, COM 24,0 MM DE COMPRIMENTO, FORMATO 3/8 DE CÍRCULO, CORPO TRIANGULAR, COM ESTRIAS LONGITUDINAIS NAS CURVATURAS INTERNA E EXTERNA, PONTA TIPO TRIANGULAR CORTANTE COM CORTE REVERSO SUPERFÍCIE CORTANTE NA CURVA EXTERNA. A LIGAÇÃO DE CADA AGULHA AO FIO DEVE SER UMA SUPERFÍCIE CONTÍNUA DE UMA PONTA A OUTRA, SEGURA, DE FORMA QUE A AGULHA NÃO SE SEPRE DO FIO EM CONDIÇÕES NORMAIS DE USO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL QUE MANTENHA A</p>	2064	EV	43,18	89123,52

	INTEGRIDADE DO PRODUTO E PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO DE USO ÚNICO).				
182	LUVA CIRURGICA ISENTA DE LATEX Nº 6,5 ESTERIL (EM NITRILÓ, NEOPRENO OU NINILO)	5000	PR	5,82	29100,00
183	LUVA CIRURGICA ISENTA DE LATEX Nº 7,0 ESTERIL (EM NITRILÓ, NEOPRENO OU NINILO)	2000	PR	5,56	11120,00
184	LUVA CIRURGICA ISENTA DE LATEX Nº 7,5 ESTERIL (EM NITRILÓ, NEOPRENO OU NINILO).	6000	PR	5,00	30000,00
185	LUVA CIRURGICA ISENTA DE LATEX Nº 8,0 ESTERIL (EM NITRILÓ, NEOPRENO OU NINILO).	800	PR	5,62	4496,00
186	LUVA CIRURGICA ESTERIL SEM TALCO Nº 7,0 (LUVAS ISENTAS DE PÓ LUBRIFICANTE E QUE APRESENTEM MÍNIMO TEOR DE PROTEÍNAS DO LÁTEX NATURAL E DE RESÍDUOS QUÍMICOS) ATENDENDO A RDC 220/04 - ANVISA	1000	PR	2,47	2470,00
187	LUVA CIRURGICA ESTERIL SEM TALCO Nº 7,5 (LUVAS ISENTAS DE PÓ LUBRIFICANTE E QUE APRESENTEM MÍNIMO TEOR DE PROTEÍNAS DO LÁTEX NATURAL E DE RESÍDUOS QUÍMICOS) ATENDENDO A RDC 220/04 - ANVISA	4000	PR	3,15	12600,00
188	LUVA CIRURGICA ESTERIL SEM TALCO Nº 8,0 (LUVAS ISENTAS DE PÓ LUBRIFICANTE E QUE APRESENTEM MÍNIMO TEOR DE PROTEÍNAS DO LÁTEX NATURAL E DE RESÍDUOS QUÍMICOS) ATENDENDO A RDC 220/04 - ANVISA	2000	PR	4,02	8040,00
189	LUVA CIRURGICA ESTERIL SEM TALCO Nº 8,5 (LUVAS ISENTAS DE PÓ LUBRIFICANTE E QUE APRESENTEM MÍNIMO TEOR DE PROTEÍNAS DO LÁTEX NATURAL E DE RESÍDUOS QUÍMICOS) ATENDENDO A RDC 220/04 - ANVISA	800	PR	5,35	4280,00
	LUVA PARA PROCEDIMENTO NÃO CIRÚRGICO, PARA A PROTEÇÃO DO PROFISSIONAL DA SAÚDE, CONFECCIONADA EM: NITRILÓ OU LÁTEX NATURAL COM BAIXO NÍVEL DE PROTEÍNA DO LÁTEX, ISENTA DE PÓ, TAMANHO				

190	<p>G, HIPOALÉRGICA, SUPERFÍCIE INTERNA LISA, SUPERFÍCIE EXTERNA COM MICROTTEXTURA ANTIDERRAPANTE, ANATÔMICA, ACABAMENTO NO PUNHO COM BORDA, AMBIDESTRA. FABRICADA NA COR BRANCA PARA PERMITIR VISUALIZAÇÃO DE SUJIDADES. TOTALMENTE IMPERMEÁVEL A ÁGUA E A OUTROS FLUIDOS. NÃO ESTÉRIL. PRODUTO DE USO ÚNICO. EMBALAGEM PRIMÁRIA EM CAIXA DE CARTOLINA CONTENDO 100 UNIDADES (50 PARES). NA EMBALAGEM DEVE CONTER DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA E CERTIFICADO DE APROVAÇÃO (CA) EMITIDO PELO MINISTÉRIO DO TRABALHO E EMPREGO.</p>	1101000	PC	0,39	429390,00
191	<p>LUVA PARA PROCEDIMENTO NÃO CIRÚRGICO, PARA A PROTEÇÃO DO PROFISSIONAL DA SAÚDE, CONFECCIONADA EM LÁTEX NATURAL COM BAIXO NÍVEL DE PROTEÍNA DO LÁTEX, ISENTA DE PÓ, TAMANHO M, HIPOALÉRGICA, SUPERFÍCIE INTERNA LISA, SUPERFÍCIE EXTERNA COM MICROTTEXTURA ANTIDERRAPANTE, ANATÔMICA, ACABAMENTO NO PUNHO COM BORDA, AMBIDESTRA. FABRICADA NA COR BRANCA PARA PERMITIR VISUALIZAÇÃO DE SUJIDADES. TOTALMENTE IMPERMEÁVEL A ÁGUA E A OUTROS FLUIDOS. NÃO ESTÉRIL. PRODUTO DE USO ÚNICO. EMBALAGEM PRIMÁRIA EM CAIXA DE CARTOLINA CONTENDO 100 UNIDADES (50 PARES). NA EMBALAGEM DEVE CONTER DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA E CERTIFICADO DE APROVAÇÃO (CA) EMITIDO PELO MINISTÉRIO DO TRABALHO E EMPREGO.</p>	2419000	PC	0,24	580560,00
192	<p>LUVA PARA PROCEDIMENTO NÃO CIRÚRGICO, PARA A PROTEÇÃO DO PROFISSIONAL DA SAÚDE, CONFECCIONADA EM LÁTEX NATURAL COM BAIXO NÍVEL DE PROTEÍNA DO LÁTEX, ISENTA DE PÓ, TAMANHO P, HIPOALÉRGICA, SUPERFÍCIE INTERNA LISA, SUPERFÍCIE EXTERNA COM MICROTTEXTURA ANTIDERRAPANTE, ANATÔMICA, ACABAMENTO NO PUNHO COM BORDA, AMBIDESTRA. FABRICADA NA COR BRANCA PARA PERMITIR VISUALIZAÇÃO DE SUJIDADES. TOTALMENTE IMPERMEÁVEL A ÁGUA E A OUTROS FLUIDOS. NÃO ESTÉRIL. PRODUTO DE USO ÚNICO. EMBALAGEM PRIMÁRIA EM CAIXA DE</p>	3800000	PC	0,28	1064000,00

	CARTOLINA CONTENDO 100 UNIDADES (50 PARES). NA EMBALAGEM DEVE CONTER DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA E CERTIFICADO DE APROVAÇÃO (CA) EMITIDO PELO MINISTÉRIO DO TRABALHO E EMPREGO.				
193	LUVA PARA PROCEDIMENTO NÃO CIRÚRGICO, PARA A PROTEÇÃO DO PROFISSIONAL DA SAÚDE, CONFECCIONADA EM LÁTEX NATURAL COM BAIXO NÍVEL DE PROTEÍNA DO LÁTEX, ISENTA DE PÓ, TAMANHO PP, HIPOALÉRGICA, SUPERFÍCIE INTERNA LISA, SUPERFÍCIE EXTERNA COM MICROTEXURA ANTIDERRAPANTE, ANATÔMICA, ACABAMENTO NO PUNHO COM BORDA, AMBIDESTRA. FABRICADA NA COR BRANCA PARA PERMITIR VISUALIZAÇÃO DE SUJIDADES. TOTALMENTE IMPERMEÁVEL A ÁGUA E A OUTROS FLUIDOS. NÃO ESTÉRIL. PRODUTO DE USO ÚNICO. EMBALAGEM PRIMÁRIA EM CAIXA DE CARTOLINA CONTENDO 100 UNIDADES (50 PARES). NA EMBALAGEM DEVE CONTER DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA E CERTIFICADO DE APROVAÇÃO (CA) EMITIDO PELO MINISTÉRIO DO TRABALHO E EMPREGO	80000	PC	0,28	22400,00
194	LUVA CIRÚRGICA, DESCARTÁVEL, ESTÉRIL, Nº 6,0, CONFECCIONADA EM LATEX NATURAL, COM ALTA SENSIBILIDADE TÁTIL, FORMATO ANATÔMICO EM AMBAS AS MÃOS, COM TEXTURA UNIFORME, SEM FALHA, BOA ELASTICIDADE E RESISTÊNCIA COM PUNHO ALTO ARREMATADO DE FORMA A MANTER O SEU FORMATO ANATÔMICO EM PERFEITA ADAPTAÇÃO, LUBRIFICADAS INTERNAMENTE COM PÓ BIO-ABSORVÍVEL, O PAR DEVE ESTAR CONDICIONADO EM ENVELOPES INDIVIDUAIS MARCANDO MÃO DIREITA E MÃO ESQUERDA, DOBRADA SOBRE SI DE FORMA A APRESENTAR A ABERTURA EM PETÁLA. PAR.	36000	PR	1,10	39600,00
195	LUVA CIRÚRGICA, DESCARTÁVEL, ESTÉRIL, Nº 6,5, CONFECCIONADA EM LATEX NATURAL, COM ALTA SENSIBILIDADE TÁTIL, FORMATO ANATÔMICO EM AMBAS AS MÃOS, COM TEXTURA UNIFORME, SEM FALHA, BOA ELASTICIDADE E RESISTÊNCIA COM PUNHO ALTO ARREMATADO DE FORMA A MANTER O	62000	PR	1,30	80600,00

195	SEU FORMATO ANATÔMICO EM PERFEITA ADAPTAÇÃO, LUBRIFICADAS INTERNAMENTE COM PÓ BIO-ABSORVÍVEL, O PAR DEVE ESTAR CONDICIONADO EM ENVELOPES INDIVIDUAIS MARCANDO MÃO DIREITA E MÃO ESQUERDA, DOBRADA SOBRE SI DE FORMA A APRESENTAR A ABERTURA EM PETÁLA. PAR.	02000	PR	1,30	00000,00
196	LUVA CIRÚRGICA, DESCARTÁVEL, ESTÉRIL, Nº 7,0, CONFECCIONADA EM LATEX NATURAL, COM ALTA SENSIBILIDADE TÁTIL, FORMATO ANATÔMICO EM AMBAS AS MÃOS, COM TEXTURA UNIFORME, SEM FALHA, BOA ELASTICIDADE E RESISTÊNCIA COM PUNHO ALTO ARREMATADO DE FORMA A MANTER O SEU FORMATO ANATÔMICO EM PERFEITA ADAPTAÇÃO, LUBRIFICADAS INTERNAMENTE COM PÓ BIO-ABSORVÍVEL, O PAR DEVE ESTAR CONDICIONADO EM ENVELOPES INDIVIDUAIS MARCANDO MÃO DIREITA E MÃO ESQUERDA, DOBRADA SOBRE SI DE FORMA A APRESENTAR A ABERTURA EM PETÁLA. PAR.	90000	PR	1,30	117000,00
197	LUVA CIRÚRGICA, DESCARTÁVEL, ESTÉRIL, Nº 7,5, CONFECCIONADA EM LATEX NATURAL, COM ALTA SENSIBILIDADE TÁTIL, FORMATO ANATÔMICO EM AMBAS AS MÃOS, COM TEXTURA UNIFORME, SEM FALHA, BOA ELASTICIDADE E RESISTÊNCIA COM PUNHO ALTO ARREMATADO DE FORMA A MANTER O SEU FORMATO ANATÔMICO EM PERFEITA ADAPTAÇÃO, LUBRIFICADAS INTERNAMENTE COM PÓ BIO-ABSORVÍVEL, O PAR DEVE ESTAR CONDICIONADO EM ENVELOPES INDIVIDUAIS MARCANDO MÃO DIREITA E MÃO ESQUERDA, DOBRADA SOBRE SI DE FORMA A APRESENTAR A ABERTURA EM PETÁLA. PAR.	115000	PR	1,30	149500,00
198	LUVA CIRURGICA DESCARTÁVEL, ESTÉRIL, Nº 8,0, CONFECCIONADA EM LATEX NATURAL, COM ALTA SENSIBILIDADE TÁTIL, FORMATO ANATÔMICO EM AMBAS AS MÃOS, COM TEXTURA UNIFORME, SEM FALHA, BOA ELASTICIDADE E RESISTÊNCIA COM PUNHO ALTO ARREMATADO DE FORMA A MANTER O SEU FORMATO ANATÔMICO EM PERFEITA ADAPTAÇÃO, LUBRIFICADAS INTERNAMENTE COM PÓ BIO-ABSORVÍVEL, O PAR DEVE ESTAR CONDICIONADO EM ENVELOPES INDIVIDUAIS MARCANDO MÃO DIREITA E MÃO ESQUERDA, DOBRADA SOBRE SI DE FORMA A APRESENTAR A ABERTURA EM PETÁLA, PAR	45000	PR	1,30	58500,00

199	<p>LUVA PARA PROCEDIMENTOS NÃO CIRÚRGICOS, CONFECCIONADA EM RESINA VINÍLICA, ISENTA DE PULVERIZAÇÃO INTERNA DE PÓ (AMIDO DE MILHO), HIPOALERGÊNICA, SUPERFÍCIE INTERNA LISA, ANATÔMICA, ACABAMENTO NO PUNHO COM BORDA, AMBIDESTRA. TAMANHO GRANDE. FABRICADA NA COR TRANSPARENTE PARA PERMITIR VISUALIZAÇÃO DE SUJIDADES. TOTALMENTE IMPERMEÁVEL A ÁGUA E A OUTROS FLUIDOS. NÃO ESTÉRIL. PRODUTO DE USO ÚNICO. EMBALAGEM PRIMÁRIA EM CAIXA DE CARTOLINA CONTENDO 100 UNIDADES (50 PARES). NA EMBALAGEM DEVE CONTER DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, VALIDADE DO PRODUTO, REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA E CERTIFICADO DE APROVAÇÃO (CA) EMITIDO PELO MINISTÉRIO DO TRABALHO E EMPREGO APROVADO PARA PROTEÇÃO DAS MÃOS DO USUÁRIO CONTRA AGENTES BIOLÓGICOS.</p>	325000	PC	0,16	52000,00
200	<p>LUVA PARA PROCEDIMENTOS NÃO CIRÚRGICOS, CONFECCIONADA EM RESINA VINÍLICA, ISENTA DE PULVERIZAÇÃO INTERNA DE PÓ (AMIDO DE MILHO), HIPOALERGÊNICA, SUPERFÍCIE INTERNA LISA, ANATÔMICA, ACABAMENTO NO PUNHO COM BORDA, AMBIDESTRA. TAMANHO MÉDIO. FABRICADA NA COR TRANSPARENTE PARA PERMITIR VISUALIZAÇÃO DE SUJIDADES. TOTALMENTE IMPERMEÁVEL A ÁGUA E A OUTROS FLUIDOS. NÃO ESTÉRIL. PRODUTO DE USO ÚNICO. EMBALAGEM PRIMÁRIA EM CAIXA DE CARTOLINA CONTENDO 100 UNIDADES (50 PARES). NA EMBALAGEM DEVE CONTER DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, VALIDADE DO PRODUTO, REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA E CERTIFICADO DE APROVAÇÃO (CA) EMITIDO PELO MINISTÉRIO DO TRABALHO E EMPREGO APROVADO PARA PROTEÇÃO DAS MÃOS DO USUÁRIO CONTRA AGENTES BIOLÓGICOS.</p>	70000	PC	0,18	12600,00
	<p>LUVA PARA PROCEDIMENTOS NÃO CIRÚRGICOS, CONFECCIONADA EM RESINA VINÍLICA, ISENTA DE PULVERIZAÇÃO INTERNA DE PÓ (AMIDO DE MILHO), HIPOALERGÊNICA, SUPERFÍCIE INTERNA LISA, ANATÔMICA, ACABAMENTO NO PUNHO COM BORDA, AMBIDESTRA. TAMANHO PEQUENO. FABRICADA NA COR TRANSPARENTE PARA PERMITIR VISUALIZAÇÃO DE SUJIDADES. TOTALMENTE</p>				

201	<p>IMPERMEÁVEL A ÁGUA E A OUTROS FLUIDOS. NÃO ESTÉRIL. PRODUTO DE USO ÚNICO. EMBALAGEM PRIMÁRIA EM CAIXA DE CARTOLINA CONTENDO 100 UNIDADES (50 PARES). NA EMBALAGEM DEVE CONTER DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, VALIDADE DO PRODUTO, REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA E CERTIFICADO DE APROVAÇÃO (CA) EMITIDO PELO MINISTÉRIO DO TRABALHO E EMPREGO APROVADO PARA PROTEÇÃO DAS MÃOS DO USUÁRIO CONTRA AGENTES BIOLÓGICOS.</p>	55000	PC	0,14	7700,00
202	<p>SERINGA HIPODÉRMICA ESTÉRIL COM CAPACIDADE DE 3 ML, SEM AGULHA, EM POLIPROPILENO ATÓXICO, COM BICO LUER SLIP ISENTA DE LÁTEX, CORPO CILÍNDRICO E TRANSPARENTE, ESCALA COM GRADUAÇÃO MILIMETRADA E NUMERADA A CADA 1 ML, IMPRESSÃO DA ESCALA NÍTIDA, RESISTENTE, QUE NÃO SEJA REMOVIDA AO CONTATO COM O ÁLCOOL. ÊMBOLO COM ANEL DE VEDAÇÃO DE BORRACHA FIRMEMENTE FIXADA AO CORPO EVITANDO DESLOCAMENTO E VAZAMENTO DURANTE A ASPIRAÇÃO. A SERINGA DEVERÁ SER COMPATÍVEL COM TODAS AS MARCAS DE AGULHAS. EMBALADA INDIVIDUALMENTE EM MATERIAL QUE PROMOVA BARREIRA BACTERIANA (PAPEL GRAU CIRÚRGICO), ABERTURA ASSÉPTICA . DEVERÁ CONTER DADOS DE IDENTIFICAÇÃO E PROCEDÊNCIA, DATA E TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE, NÚMERO DO LOTE E REGISTRO DA ANVISA.</p>	48000	PC	0,27	12960,00
203	<p>SERINGA HIPODÉRMICA ESTÉRIL COM CAPACIDADE DE 5 ML, SEM AGULHA, EM POLIPROPILENO ATÓXICO, COM BICO LUER SLIP ISENTA DE LÁTEX, CORPO CILÍNDRICO E TRANSPARENTE, ESCALA COM GRADUAÇÃO MILIMETRADA E NUMERADA A CADA 1 ML, IMPRESSÃO DA ESCALA NÍTIDA, RESISTENTE, QUE NÃO SEJA REMOVIDA AO CONTATO COM O ÁLCOOL. ÊMBOLO COM ANEL DE VEDAÇÃO DE BORRACHA FIRMEMENTE FIXADA AO CORPO EVITANDO DESLOCAMENTO E VAZAMENTO DURANTE A ASPIRAÇÃO. A SERINGA DEVERÁ SER COMPATÍVEL COM TODAS AS MARCAS DE AGULHAS. EMBALADA INDIVIDUALMENTE EM MATERIAL QUE PROMOVA BARREIRA BACTERIANA (PAPEL GRAU CIRÚRGICO), ABERTURA ASSÉPTICA . DEVERÁ CONTER DADOS DE IDENTIFICAÇÃO E PROCEDÊNCIA, DATA E TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, PRAZO DE</p>	48000	PC	0,18	8640,00

	VALIDADE, NÚMERO DO LOTE E REGISTRO DA ANVISA.				
204	SERINGA HIPODÉRMICA ESTÉRIL COM CAPACIDADE DE 10 ML, SEM AGULHA, EM POLIPROPILENO ATÓXICO, COM BICO LUER SLIP ISENTA DE LÁTEX, CORPO CILÍNDRICO E TRANSPARENTE, ESCALA COM GRADUAÇÃO MILIMETRADA E NUMERADA A CADA 1 ML, IMPRESSÃO DA ESCALA NÍTIDA, RESISTENTE, QUE NÃO SEJA REMOVIDA AO CONTATO COM O ÁLCOOL. ÊMBOLO COM ANEL DE VEDAÇÃO DE BORRACHA FIRMEMENTE FIXADA AO CORPO EVITANDO DESLOCAMENTO E VAZAMENTO DURANTE A ASPIRAÇÃO. A SERINGA DEVERÁ SER COMPATÍVEL COM TODAS AS MARCAS DE AGULHAS. EMBALADA INDIVIDUALMENTE EM MATERIAL QUE PROMOVA BARREIRA BACTERIANA (PAPEL GRAU CIRÚRGICO), ABERTURA ASSÉPTICA . DEVERÁ CONTER DADOS DE IDENTIFICAÇÃO E PROCEDÊNCIA, DATA E TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE, NÚMERO DO LOTE E REGISTRO DA ANVISA.	96000	PC	0,35	33600,00
205	SERINGA HIPODÉRMICA ESTÉRIL COM CAPACIDADE DE 20 ML, SEM AGULHA, EM POLIPROPILENO ATÓXICO, COM BICO LUER SLIP ISENTA DE LÁTEX, CORPO CILÍNDRICO E TRANSPARENTE, ESCALA COM GRADUAÇÃO MILIMETRADA E NUMERADA A CADA 1 ML, IMPRESSÃO DA ESCALA NÍTIDA, RESISTENTE, QUE NÃO SEJA REMOVIDA AO CONTATO COM O ÁLCOOL. ÊMBOLO COM ANEL DE VEDAÇÃO DE BORRACHA FIRMEMENTE FIXADA AO CORPO EVITANDO DESLOCAMENTO E VAZAMENTO DURANTE A ASPIRAÇÃO. A SERINGA DEVERÁ SER COMPATÍVEL COM TODAS AS MARCAS DE AGULHAS. EMBALADA INDIVIDUALMENTE EM MATERIAL QUE PROMOVA BARREIRA BACTERIANA (PAPEL GRAU CIRÚRGICO), ABERTURA ASSÉPTICA . DEVERÁ CONTER DADOS DE IDENTIFICAÇÃO E PROCEDÊNCIA, DATA E TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE, NÚMERO DO LOTE E REGISTRO DA ANVISA.	96000	PC	0,51	48960,00
206	SERINGA DESCARTAVEL 60 ML EM POLIPROPILENO, BICO CENTRAL, TIPO LUER SLIP, C/ ANEL DE RETENCAO, ESTERILIZADA, EMBALAGEM EM PAPEL GRAU CIRURGICO, CAPACIDADE 60 ML	12000	PC	3,64	43680,00

207	SERINGA DESCARTAVEL EM POLIPROPILENO DE 60 ML, BICO CATETER (CENTRAL) C/ ANEL DE RETENCAO, ESTERILIZADA, EMBALAGEM EM PAPEL GRAU CIRURGICO, CAPACIDADE 60 ML	6624	PC	3,99	26429,76
208	SERINGA HIPODÉRMICA ESTÉRIL COM CAPACIDADE DE 3 ML, SEM AGULHA, EM POLIPROPILENO ATÓXICO, COM BICO LUER LOCK ISENTA DE LÁTEX, CORPO CILÍNDRICO E TRANSPARENTE, ESCALA COM GRADUAÇÃO MILIMETRADA E NUMERADA A CADA 1 ML, IMPRESSÃO DA ESCALA NÍTIDA, RESISTENTE, QUE NÃO SEJA REMOVIDA AO CONTATO COM O ÁLCOOL. ÊMBOLO COM ANEL DE VEDAÇÃO DE BORRACHA FIRMEMENTE FIXADA AO CORPO EVITANDO DESLOCAMENTO E VAZAMENTO DURANTE A ASPIRAÇÃO, A SERINGA DEVERÁ SER COMPATÍVEL COM TODAS AS MARCAS DE AGULHAS. EMBALADA INDIVIDUALMENTE EM MATERIAL QUE PROMOVA BARREIRA BACTERIANA (PAPEL GRAU CIRÚRGICO), ABERTURA ASSÉPTICA . DEVERÁ CONTER DADOS DE IDENTIFICAÇÃO E PROCEDÊNCIA, DATA E TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE, NÚMERO DO LOTE E REGISTRO DA ANVISA.	240000	PC	0,18	43200,00
209	SERINGA HIPODÉRMICA ESTÉRIL COM CAPACIDADE DE 5 ML, SEM AGULHA, EM POLIPROPILENO ATÓXICO, COM BICO LUER LOCK ISENTA DE LÁTEX, CORPO CILÍNDRICO E TRANSPARENTE, ESCALA COM GRADUAÇÃO MILIMETRADA E NUMERADA A CADA 1 ML, IMPRESSÃO DA ESCALA NÍTIDA, RESISTENTE, QUE NÃO SEJA REMOVIDA AO CONTATO COM O ÁLCOOL. ÊMBOLO COM ANEL DE VEDAÇÃO DE BORRACHA FIRMEMENTE FIXADA AO CORPO EVITANDO DESLOCAMENTO E VAZAMENTO DURANTE A ASPIRAÇÃO. A SERINGA DEVERÁ SER COMPATÍVEL COM TODAS AS MARCAS DE AGULHAS. EMBALADA INDIVIDUALMENTE EM MATERIAL QUE PROMOVA BARREIRA BACTERIANA (PAPEL GRAU CIRÚRGICO), ABERTURA ASSÉPTICA . DEVERÁ CONTER DADOS DE IDENTIFICAÇÃO E PROCEDÊNCIA, DATA E TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE, NÚMERO DO LOTE E REGISTRO DA ANVISA.	310000	PC	0,26	80600,00
	SERINGA HIPODÉRMICA ESTÉRIL COM CAPACIDADE DE 10 ML, SEM AGULHA, EM POLIPROPILENO ATÓXICO, COM BICO LUER LOCK ISENTA DE LÁTEX, CORPO CILÍNDRICO E TRANSPARENTE, ESCALA COM GRADUAÇÃO				

210	MILIMETRADA E NUMERADA A CADA 1 ML, IMPRESSÃO DA ESCALA NÍTIDA, RESISTENTE, QUE NÃO SEJA REMOVIDA AO CONTATO COM O ÁLCOOL. ÊMBOLO COM ANEL DE VEDAÇÃO DE BORRACHA FIRMEMENTE FIXADA AO CORPO EVITANDO DESLOCAMENTO E VAZAMENTO DURANTE A ASPIRAÇÃO, A SERINGA DEVERÁ SER COMPATÍVEL COM TODAS AS MARCAS DE AGULHAS. EMBALADA INDIVIDUALMENTE EM MATERIAL QUE PROMOVA BARREIRA BACTERIANA (PAPEL GRAU CIRÚRGICO), ABERTURA ASSÉPTICA . DEVERÁ CONTER DADOS DE IDENTIFICAÇÃO E PROCEDÊNCIA, DATA E TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE, NÚMERO DO LOTE E REGISTRO DA ANVISA.	720000	PC	0,39	280800,00
211	SERINGA HIPODÉRMICA ESTÉRIL COM CAPACIDADE DE 20 ML, SEM AGULHA, EM POLIPROPILENO ATÓXICO, COM BICO LUER LOCK ISENTA DE LÁTEX, CORPO CILÍNDRICO E TRANSPARENTE, ESCALA COM GRADUAÇÃO MILIMETRADA E NUMERADA A CADA 1 ML, IMPRESSÃO DA ESCALA NÍTIDA, RESISTENTE, QUE NÃO SEJA REMOVIDA AO CONTATO COM O ÁLCOOL. ÊMBOLO COM ANEL DE VEDAÇÃO DE BORRACHA FIRMEMENTE FIXADA AO CORPO EVITANDO DESLOCAMENTO E VAZAMENTO DURANTE A ASPIRAÇÃO, A SERINGA DEVERÁ SER COMPATÍVEL COM TODAS AS MARCAS DE AGULHAS. EMBALADA INDIVIDUALMENTE EM MATERIAL QUE PROMOVA BARREIRA BACTERIANA (PAPEL GRAU CIRÚRGICO), ABERTURA ASSÉPTICA . DEVERÁ CONTER DADOS DE IDENTIFICAÇÃO E PROCEDÊNCIA, DATA E TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE, NÚMERO DO LOTE E REGISTRO DA ANVISA.	520000	PC	1,00	520000,00
212	SERINGA DESCARTAVEL 60 ML EM POLIPROPILENO, BICO CENTRAL, TIPO LUER LOK C/ ANEL DE RETENCAO, ESTERILIZADA, EMBALAGEM EM PAPEL GRAU CIRURGICO, CAPACIDADE 60 ML.	16000	PC	5,48	87680,00
213	SERINGA HIPODÉRMICA DE VIDRO, BICO LUER-SLIP (LS), CAPACIDADE 10 ML, BICO DE VIDRO, ÊMBOLO E CILINDRO COM ACABAMENTO DE PRECISÃO, GRADUAÇÕES PERMANENTES DE ALTA VISIBILIDADE	150	PC	21,00	3150,00
	SERINGA PARA INFUSÃO DE CONTRASTE EM BOMBA, CONFECCIONADA EM MATERIAL				

214	RÍGIDO, RESISTENTE, SUPORTA ATÉ 1200 PSI, BICO COM PONTA LUER LOCK, COM CAPACIDADE VOLUMÉTRICA DE 150,0 ML, ÊMBOLO COM CONECTOR, COMPATÍVEL COM A BOMBA INJETORA DE CONTRASTE LIEBEL - FLARSHEIM - MODELO ANGIOMAT ILLUMENA - REFERÊNCIA 903300D. ACOMPANHA TUBO EM J DE ENCHIMENTO RÁPIDO. PRODUTO DE USO ÚNICO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO, ATÓXICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL ÍNTEGRA QUE PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, ORIENTAÇÃO DE USO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA.	350	PC	59,29	20751,50
215	SERINGA PARA INSULINA CAPACIDADE 100 UI COM AGULHA, DESCARTÁVEL, ATÓXICA, GRADUADA EM UNIDADES (ESCALA DE 2 EM 2 UNIDADES), AGULHA FIXA AO CORPO DA SERINGA DE 12,7 MM DE COMPRIMENTO POR 0,33 MM DE DIÂMETRO, SEM ESPAÇO MORTO E COM CAPACIDADE PARA ATÉ 100 UNIDADES DE INSULINA. DISPOSITIVO DE SEGURANÇA RETRÁTIL COM FORMATO CILÍNDRICO DE PLÁSTICO TRANSPARENTE, QUANDO ATIVADO DESLIZA FACILMENTE SOBRE O CILINDRO DA SERINGA EM DIREÇÃO À AGULHA, RECOBRINDO-A TOTALMENTE. UMA VEZ QUE O DISPOSITIVO DE SEGURANÇA É ACIONADO, ELE SE TRAVA, REDUZINDO O RISCO DE ACIDENTES E IMPEDINDO A REUTILIZAÇÃO. EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM MATERIAL QUE PROMOVA BARREIRA MICROBIANA E ABERTURA ASSÉPTICA.	231500	PC	1,62	375030,00
216	ABAIXADOR DE LÍNGUA COM EXTREMIDADES ARREDONDADAS, MATERIAL MADEIRA SEM FERPAS E POLIDO, FORMATO TIPO ESPÁTULA, COM APROXIMADAMENTE 14,0 CM DE COMPRIMENTO, 1,50 CM DE LARGURA, 2,0 MM DE ESPESSURA. PRODUTO DE USO ÚNICO. EMBALAGEM INDIVIDUAL, PACOTE CONTENDO 100 UNIDADES. NA EMBALAGEM SECUNDÁRIA DEVE CONTER DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA.	1300	PT	4,03	5239,00
217	ABSORVENTE HIGIENICO HOSPITALAR, C/30 CM DE COMPRIMENTO X 7.5 CM DE LARGURA, C/ 10	5200	PT	13,63	70876,00

	UNIDADES.				
218	ADAPTADOR PARA TRANSFERÊNCIA DE SOLUÇÕES PARENTERAIS, SISTEMA FECHADO, DIÂMETRO INTERNO DE 3MM, COM PENETRADOR ANATÔMICO (COM UMA PONTA PERFURANTE), PONTA LUER SLIP, COM TAMPA PROTETORA. TODO O CONJUNTO DEVE SER ESTERILIZADO EM ÓXIDO DE ETILENO, EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO COM ABERTURA EM PÉTALA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO APIROGÊNICO E ESTÉRIL, DE USO ÚNICO.	106000	PC	0,84	89040,00
219	DISPOSITIVO ADAPTADOR COM CONECTOR LUER LOCK PARA TERAPIA INTRAVENOSA INTERMITENTE, ISENTO DE LÁTEX, CORPO TRANSPARENTE, ADAPTÁVEL EM CATETERES E CONEXÕES, PERMITINDO A INFUSÃO SEM A NECESSIDADE DE ABERTURA DO SISTEMA, ACOMPANHA TAMPA PROTETORA. POSSUI PLUG ADAPTADOR AUTO VEDANTE PARA ACESSO COM AGULHA DE METAL, SUPERFÍCIE LISA DE FÁCIL HIGIENIZAÇÃO E RESISTENTE A ANTISSÉPTICOS. CAPACIDADE 0,1 ML. PRODUTO DE USO ÚNICO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO, ATÓXICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL QUE PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, ORIENTAÇÃO DE USO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA.	160000	PC	2,32	371200,00
220	ALGODÃO HIDRÓFILO EM CAMADAS (MANTA) CONTINUA EM FORMA DE ROLO, PROVIDO DE PAPEL APROPRIADO EM TODA SUA EXTENSÃO, O ALGODÃO DEVERA APRESENTAR: ASPECTO HOMOGÊNEO E MACIO, BOA ABSORVÊNCIA, INODORO, AUSÊNCIA DE GRUMOS OU QUAISQUER IMPUREZAS, COR BRANCA, NO MÍNIMO 80% DE BRANCURA, PESO LIQUIDO 500 GRAMAS.	3000	PT	8,84	26520,00
	APARELHO DE BARBEAR PARA HIGIENE PESSOAL, CABO E CABEÇA CONFECCIONADOS EM PLÁSTICO RESISTENTE. POSSUI DUAS				

221	LÂMINAS PARALELAS EM AÇO INOXIDÁVEL AFIADAS, SEM SINAIS DE OXIDAÇÃO OU REBARBAS, COM FITA LUBRIFICANTE. ACOMPANHA CAPA PROTETORA DAS LÂMINAS CONFECCIONADA EM PLÁSTICO RESISTENTE. CARTELA COM 24 UNIDADES. EMBALAGEM CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, NÚMERO DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO.	16000	PC	4,47	71520,00
222	ARQUIVO PARA BLOCOS DE PARAFINA, EM PAPELÃO- CAPACIDADE 130 BLOCOS	600	PC	11,26	6756,00
223	AVENTAL CIRURGICO IMPERMEÁVEL, TAMANHO UNICO. CONFECCIONADO EM SMS, REPELENTE A FLUIDOS E BARREIRA CONTRA AGENTES CONTAMINANTES. COM PROTECAO EXTRA NA REGIAO DOS BRACOS, TORAX E ABDOMEM, PARA NAO CAUSAR SUDORESE INTENSA. MANGAS LONGAS, PUNHOS AJUSTAVÉIS, COM TIRAS PARA FECHAMENTO INTERNO, PARA FECHAMENTO TOTAL E AJUSTE NO PESCOCO. ATÓXICO, HIPOALERGÊNICO, ALTA RESISTÊNCIA, CONFORTO E MALEABILIDADE . DESCARTAVEL. ESTERELIZADO A ÓXIDO DE ETILENO. DUPLA EMBALAGEM EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E DOBRADO DE FORMA A FACILITAR A PARAMENTACAO SEM QUEBRA DE TECNICA ASSEPTICA (DOBRADURA ASSÉPTICA). DEVERÁ VIR COM TOALHA ABSORVENTE. DEVERÁ APRESENTAR LAUDO EMITIDO POR LABORATÓRIO CREDENCIADO JUNTO AO INMETRO COMPROVANDO O ATENDIMENTO A NBR 16064.	893	PC	13,00	11609,00
224	AVENTAL DESCARTÁVEL COM MANGA LONGA E TIRAS EM TECIDO NÃO TECIDO. NÃO ESTÉRIL, PUNHO ELÁSTICO.COR BRANCO.	450000	PC	2,40	1080000,00
225	AVENTAL PLASTICO ESTERIL DESCARTAVEL (PROTETOR DE CORPO) COM MANGAS LONGAS, EMBALAGEM INDIVIDUAL.	120	PC	8,79	1054,80
226	AVENTAL PLASTICO, ESTERILIZADO, DESCARTAVEL (PROTETOR P/ CORPO), SEM MANGAS EMBALAGEM INDIVIDUAL.	1100	PC	3,70	4070,00
227	AVENTAL PLASTICO NÃO ESTERIL, DESCARTAVEL (PROTETOR DE CORPO) COM MANGAS LONGAS, EMBALAGEM INDIVIDUAL.	3600	PC	5,40	19440,00

228	AVENTAL PLASTICO, NÃO ESTERIL, DESCARTAVEL (PROTETOR P/ CORPO), SEM MANGAS EMBALAGEM INDIVIDUAL.	2900	PC	2,96	8584,00
229	BOLSA DE BORRACHA P/ AGUA QUENTE, MEDIDA 18 X 25	45	PC	30,87	1389,15
230	BOLSA COLETORA PARA EXCRETAS DE ESTOMA INTESTINAL PARA USO ADULTO, ABERTA E DRENÁVEL (PERMITE SER ESVAZIADA), CONFECCIONADA EM PLÁSTICO TRANSPARENTE MACIO, COM 3 PELÍCULAS COMPOSTAS DE EVA (ACETATO DE VINIL ETILENO), PVDC (CLORETO DE POLIVINILIDENO) E UMA TELA PROTETORA PERFURADA E NÃO ADERENTE NA FACE POSTERIOR. MATERIAL SILENCIOSO E À PROVA DE ODORES. CONTÉM PLACA (ACOPLADA À BOLSA) DE RESINA MICROPOROSA ADESIVA PARA PROTEÇÃO DA PELE, FORMADA POR HIDROCOLÓIDES (GELATINA, PECTINA E CARBOXIMETILCELULOSE SÓDICA), REDONDA, PLANA, RECORTÁVEL, FLEXÍVEL, HIPOALERGÊNICA, COM ORIFÍCIO INICIAL QUE PODE SER AMPLIADO PARA ACOMODAR ESTOMAS COM DIÂMETRO MÍNIMO DE 19,0 MM E MÁXIMO DE 64,0 MM, POSSUI GUIA DE RECORTE IMPRESSO NO PAPEL PROTETOR SILICONADO. ACOMPANHA UM CLIPE DE FECHAMENTO AVULSO PARA CADA BOLSA ADQUIRIDA E UM GUIA DE MEDIDA. EMBALADA EM CAIXA QUE MANTENHA A INTEGRIDADE DO PRODUTO, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO DE USO ÚNICO.	4600	PC	19,10	87860,00
231	BOLSA PARA COLOSTOMIA, COMPOSTA POR SACO TRANSPARENTE, CONFECCIONADA EM POLIETILENO DE BAIXA DENSIDADE, COM SELAGEM DE ALTA RESISTÊNCIA NAS BORDAS. DIMENSÕES APROXIMADAS: 20,0 CM DE COMPRIMENTO E 15,0 CM DE LARGURA, COM CAPACIDADE DE 200,0 ML. CONTÉM FITA ADESIVA DUPLA FACE, HIPOALÉRGICA, RESISTENTE, RECOBERTA POR PELÍCULA PROTETORA NÃO ADERENTE, COM DIMENSÕES APROXIMADAS: 10,0 CM DE COMPRIMENTO E 9,0 CM DE LARGURA, CENTRO DE ABERTURA PRÉ-CORTADO COM DIÂMETRO DE 3,0 CM. PERMITE O PERFEITO FECHAMENTO DA ÁREA DE DRENAGEM SEM O EXTRAVASAMENTO DE	330	PT	7,84	2587,20

	EFLUENTES. EMBALADA EM SACO PLÁSTICO CONTENDO 10 UNIDADES. EMBALAGEM DEVE MANTER A INTEGRIDADE DO PRODUTO, CONTER DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO DE USO ÚNICO.				
232	BOLSA COLETORA PARA EXCRETAS DE ESTOMA INTESTINAL PARA USO PEDIÁTRICO, ABERTA E DRENÁVEL (PERMITE SER ESVAZIADA), CONFECCIONADA EM PLÁSTICO TRANSPARENTE MACIO, COM 3 PELÍCULAS COMPOSTAS DE EVA (ACETATO DE VINIL ETILENO), PVDC (CLORETO DE POLVINILIDENO) E UMA TELA PROTETORA PERFURADA E NÃO ADERENTE NA FACE POSTERIOR. MATERIAL SILENCIOSO E À PROVA DE ODORES. CONTÉM PLACA (ACOPLADA À BOLSA) DE RESINA MICROPOROSA ADESIVA PARA PROTEÇÃO DA PELE, ADAPTADO PARA USO INFANTIL, FORMADA POR HIDROCOLÓIDES (GELATINA, PECTINA E CARBOXIMETILCELULOSE SÓDICA), REDONDA, PLANA, RECORTÁVEL, FLEXÍVEL, HIPOALERGÊNICA, COM ORIFÍCIO INICIAL QUE PODE SER AMPLIADO PARA ACOMODAR ESTOMAS COM DIÂMETRO MÍNIMO DE 8,0 MM E MÁXIMO DE 50,0 MM, POSSUI GUIA DE RECORTE IMPRESSO NO PAPEL PROTETOR SILICONADO. ACOMPANHA UM CLIPE DE FECHAMENTO AVULSO MACIO E MOLDÁVEL, PROJETADO PARA USO PEDIÁTRICO, PARA CADA BOLSA ADQUIRIDA, E UM GUIA DE MEDIDA. EMBALADA EM CAIXA QUE MANTENHA A INTEGRIDADE DO PRODUTO, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO DE USO ÚNICO.	150	PC	20,33	3049,50
233	BOLSA PRESSÓRICA (PRESSURIZADORA) PARA INFUSÃO DE LÍQUIDOS SOB PRESSÃO CONSTANTE. MANGUITO (INFUSOR DE PRESSÃO) CONFECCIONADO EM POLICARBONATO TRANSPARENTE, IMPERMEÁVEL, CAPACIDADE DE 500 ML, COM GANCHO EXTERNO E GANCHO INTERNO. POSSUI TUBO EXTENSOR, VÁLVULA DE PRESSÃO DE ALTA PRECISÃO EM TORNO DE 0 A 300 MMHG, TORNEIRA DE 3 VIAS, INSUFLADOR MANUAL EM FORMATO DE PERA CONFECCIONADO EM ELASTÔMERO DE SILICONE. TODO O CONJUNTO DEVE SER PASSÍVEL DE HIGIENIZAÇÃO. EMBALAGEM	100	PC	776,89	77689,00

	INDIVIDUAL CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, NÚMERO DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA.				
234	CABO DE METAL PARA BISTURI N. 3	15	PC	10,97	164,55
235	CABO DE METAL PARA BISTURI Nº 4	30	PC	10,71	321,30
236	CANULA DE GUEDEL Nº 1 CONFECCIONADA EM MATERIAL ATOXICO, SEMI-RIGIDO, RESISTENTE, LAVAVEL, FLEXIBILIDADE E CURVATORIA ADEQUADAS, ORIFICIO CENTRAL QUE GARANTA BOA VENTILAÇÃO; BORDAS DE SEGURANÇA, TRANSPARENTE, RESISTENTE A DESINFECÇÃO.	75	PC	4,24	318,00
237	CANULA DE GUEDEL Nº 2 CONFECCIONADA EM MATERIAL ATOXICO, SEMI-RIGIDO, RESISTENTE, LAVAVEL, FLEXIBILIDADE E CURVATORIA ADEQUADAS, ORIFICIO CENTRAL QUE GARANTA BOA VENTILAÇÃO; BORDAS DE SEGURANÇA, TRANSPARENTE, RESISTENTE A DESINFECÇÃO.	120	PC	4,24	508,80
238	CANULA DE GUEDEL Nº 3 CONFECCIONADA EM MATERIAL ATOXICO, SEMI-RIGIDO, RESISTENTE, LAVAVEL, FLEXIBILIDADE E CURVATORIA ADEQUADAS, ORIFICIO CENTRAL QUE GARANTA BOA VENTILAÇÃO; BORDAS DE SEGURANÇA, TRANSPARENTE, RESISTENTE A DESINFECÇÃO.	520	PC	4,18	2173,60
239	CANULA DE GUEDEL Nº 4 CONFECCIONADA EM MATERIAL ATOXICO, SEMI-RIGIDO, RESISTENTE, LAVAVEL, FLEXIBILIDADE E CURVATORIA ADEQUADAS, ORIFICIO CENTRAL QUE GARANTA BOA VENTILAÇÃO; BORDAS DE SEGURANÇA, TRANSPARENTE, RESISTENTE A DESINFECÇÃO.	400	PC	4,18	1672,00
	CANULA PARA TRAQUEOSTOMIA EM PVC COM BALÃO 3,5 MM, CONFECCIONADA EM PVC (CLORETO DE POLVINILA) ATÓXICO, SILICONIZADA, COM DIMENSÕES APROXIMADAS: DIÂMETRO INTERNO 3,5 MM, DIÂMETRO EXTERNO 4,9 A 5,3 MM, COMPRIMENTO DO TUBO 39,0 A 47,0 MM. CONEXÃO DE ENCAIXE DE 15,0 MM COMPATÍVEL COM AS CONEXÕES DO CIRCUITO DE OXIGENIOTERAPIA. POSSUI LINHA RADIOPACA CONTÍNUA AO LONGO DO EIXO DA CÂNULA, HASTES DE FIXAÇÃO MACIAS E				

240	<p>FLEXÍVEIS QUE PODEM SER AJUSTADAS AO PACIENTE E CADARÇO PARA FIXAÇÃO. DEVE CONTER IMPRESSÃO DO NÚMERO DA CÂNULA NA HASTE DE FIXAÇÃO EM LOCAL DE FÁCIL VISIBILIDADE. CÂNULA COM ANGULAÇÃO DE 90° A 95° (GRAUS) PARA SE ADEQUAR À ANATOMIA DA TRAQUEIA. PONTA DISTAL É ARREDONDADA. NO CORPO DA CÂNULA HÁ UM BALÃO DE BAIXA PRESSÃO E ALTO VOLUME COM DIÂMETRO APROXIMADO DE 11,0 MM DESTINADO À INSUFLAÇÃO DE AR. O BALÃO É CONTROLADO POR OUTRO BALÃO PILOTO QUE POSSUI VÁLVULA DE SEGURANÇA COM ENCAIXE PARA SERINGAS LUER E LUER-LOCK. TODO O CONJUNTO DEVE SER ESTERILIZADO EM ÓXIDO DE ETILENO, EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO COM ABERTURA EM PÉTALA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE. PRODUTO APIROGÊNICO E ESTÉRIL, DE USO ÚNICO.</p>	50	PC	57,89	2894,50
241	<p>CANULA PARA TRAQUEOSTOMIA EM PVC COM BALÃO 4,0 MM, CONFECCIONADA EM PVC (CLORETO DE POLVINILA) ATÓXICO, SILICONIZADA, COM DIMENSÕES APROXIMADAS: DIÂMETRO INTERNO 4,0 MM, DIÂMETRO EXTERNO 5,5 A 5,9 MM, COMPRIMENTO DO TUBO 43,0 A 54,0 MM. CONEXÃO DE ENCAIXE DE 15,0 MM COMPATÍVEL COM AS CONEXÕES DO CIRCUITO DE OXIGENIOTERAPIA. POSSUI LINHA RADIOPACA CONTÍNUA AO LONGO DO EIXO DA CÂNULA, HASTES DE FIXAÇÃO MACIAS E FLEXÍVEIS QUE PODEM SER AJUSTADAS AO PACIENTE E CADARÇO PARA FIXAÇÃO. DEVE CONTER IMPRESSÃO DO NÚMERO DA CÂNULA NA HASTE DE FIXAÇÃO EM LOCAL DE FÁCIL VISIBILIDADE. CÂNULA COM ANGULAÇÃO DE 90° A 95° (GRAUS) PARA SE ADEQUAR À ANATOMIA DA TRAQUEIA. PONTA DISTAL É ARREDONDADA. NO CORPO DA CÂNULA HÁ UM BALÃO DE BAIXA PRESSÃO E ALTO VOLUME COM DIÂMETRO APROXIMADO DE 12,0 MM DESTINADO À INSUFLAÇÃO DE AR. O BALÃO É CONTROLADO POR OUTRO BALÃO PILOTO QUE POSSUI VÁLVULA DE SEGURANÇA COM ENCAIXE PARA SERINGAS LUER E LUER-LOCK. TODO O CONJUNTO DEVE SER ESTERILIZADO EM ÓXIDO DE ETILENO, EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO COM ABERTURA EM PÉTALA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE</p>	60	PC	59,28	3556,80

	FABRICAÇÃO, VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE. PRODUTO APIROGÊNICO E ESTÉRIL, DE USO ÚNICO.				
242	CANULA PARA TRAQUEOSTOMIA EM PVC COM BALÃO 4,5 MM, CONFECCIONADA EM PVC (CLORETO DE POLVINILA) ATÓXICO, SILICONIZADA, COM DIMENSÕES APROXIMADAS: DIÂMETRO INTERNO 4,5 MM, DIÂMETRO EXTERNO 6,2 A 6,5 MM, COMPRIMENTO DO TUBO 46,0 A 54,0 MM. CONEXÃO DE ENCAIXE DE 15,0 MM COMPATÍVEL COM AS CONEXÕES DO CIRCUITO DE OXIGENIOTERAPIA. POSSUI LINHA RADIOPACA CONTÍNUA AO LONGO DO EIXO DA CÂNULA, HASTES DE FIXAÇÃO MACIAS E FLEXÍVEIS QUE PODEM SER AJUSTADAS AO PACIENTE E CADARÇO PARA FIXAÇÃO. DEVE CONTER IMPRESSÃO DO NÚMERO DA CÂNULA NA HASTE DE FIXAÇÃO EM LOCAL DE FÁCIL VISIBILIDADE. CÂNULA COM ANGULAÇÃO DE 90° A 95° (GRAUS) PARA SE ADEQUAR À ANATOMIA DA TRAQUEIA. PONTA DISTAL É ARREDONDADA. NO CORPO DA CÂNULA HÁ UM BALÃO DE BAIXA PRESSÃO E ALTO VOLUME COM DIÂMETRO APROXIMADO DE 14,0 MM DESTINADO À INSUFLAÇÃO DE AR. O BALÃO É CONTROLADO POR OUTRO BALÃO PILOTO QUE POSSUI VÁLVULA DE SEGURANÇA COM ENCAIXE PARA SERINGAS LUER E LUER-LOCK. TODO O CONJUNTO DEVE SER ESTERILIZADO EM ÓXIDO DE ETILENO, EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO COM ABERTURA EM PÉTALA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE. PRODUTO APIROGÊNICO E ESTÉRIL, DE USO ÚNICO.	80	PC	57,89	4631,20
	CANULA PARA TRAQUEOSTOMIA EM PVC COM BALÃO 5,0 MM, CONFECCIONADA EM PVC (CLORETO DE POLVINILA) ATÓXICO, SILICONIZADA, COM DIMENSÕES APROXIMADAS: DIÂMETRO INTERNO 5,0 MM, DIÂMETRO EXTERNO 6,9 A 7,0 MM, COMPRIMENTO DO TUBO 50,0 A 57,0 MM. CONEXÃO DE ENCAIXE DE 15,0 MM COMPATÍVEL COM AS CONEXÕES DO CIRCUITO DE OXIGENIOTERAPIA. POSSUI LINHA RADIOPACA CONTÍNUA AO LONGO DO EIXO DA CÂNULA, HASTES DE FIXAÇÃO MACIAS E FLEXÍVEIS QUE PODEM SER AJUSTADAS AO PACIENTE E CADARÇO PARA FIXAÇÃO. DEVE CONTER IMPRESSÃO DO NÚMERO DA CÂNULA				

243	<p>NA HASTE DE FIXAÇÃO EM LOCAL DE FÁCIL VISIBILIDADE. CÂNULA COM ANGULAÇÃO DE 90° A 95° (GRAUS) PARA SE ADEQUAR À ANATOMIA DA TRAQUEIA. PONTA DISTAL É ARREDONDADA. NO CORPO DA CÂNULA HÁ UM BALÃO DE BAIXA PRESSÃO E ALTO VOLUME COM DIÂMETRO APROXIMADO DE 14,0 MM DESTINADO À INSUFLAÇÃO DE AR. O BALÃO É CONTROLADO POR OUTRO BALÃO PILOTO QUE POSSUI VÁLVULA DE SEGURANÇA COM ENCAIXE PARA SERINGAS LUER E LUER-LOCK. TODO O CONJUNTO DEVE SER ESTERILIZADO EM ÓXIDO DE ETILENO, EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO COM ABERTURA EM PÉTALA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE. PRODUTO APIROGÊNICO E ESTÉRIL, DE USO ÚNICO.</p>	20	PC	57,47	1149,40
244	<p>CANULA PARA TRAQUEOSTOMIA EM PVC COM BALÃO 5,5 MM, CONFECCIONADA EM PVC (CLORETO DE POLVINILA) ATÓXICO, SILICONIZADA, COM DIMENSÕES APROXIMADAS: DIÂMETRO INTERNO 5,5 MM, DIÂMETRO EXTERNO 7,5 MM, COMPRIMENTO DO TUBO 58,0 MM. CONEXÃO DE ENCAIXE DE 15,0 MM COMPATÍVEL COM AS CONEXÕES DO CIRCUITO DE OXIGENIOTERAPIA. POSSUI LINHA RADIOPACA CONTÍNUA AO LONGO DO EIXO DA CÂNULA, HASTES DE FIXAÇÃO MACIAS E FLEXÍVEIS QUE PODEM SER AJUSTADAS AO PACIENTE E CADARÇO PARA FIXAÇÃO. DEVE CONTER IMPRESSÃO DO NÚMERO DA CÂNULA NA HASTE DE FIXAÇÃO EM LOCAL DE FÁCIL VISIBILIDADE. CÂNULA COM ANGULAÇÃO DE 95° (GRAUS) PARA SE ADEQUAR À ANATOMIA DA TRAQUEIA. PONTA DISTAL É ARREDONDADA. NO CORPO DA CÂNULA HÁ UM BALÃO DE BAIXA PRESSÃO E ALTO VOLUME COM DIÂMETRO APROXIMADO DE 15,0 MM DESTINADO À INSUFLAÇÃO DE AR. O BALÃO É CONTROLADO POR OUTRO BALÃO PILOTO QUE POSSUI VÁLVULA DE SEGURANÇA COM ENCAIXE PARA SERINGAS LUER E LUER-LOCK. TODO O CONJUNTO DEVE SER ESTERILIZADO EM ÓXIDO DE ETILENO, EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO COM ABERTURA EM PÉTALA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE. PRODUTO APIROGÊNICO E ESTÉRIL, DE USO ÚNICO.</p>	70	PC	57,47	4022,90

245	<p>CANULA PARA TRAQUEOSTOMIA EM PVC COM BALÃO 6,0 MM, CONFECCIONADA EM PVC (CLORETO DE POLVINILA) ATÓXICO, SILICONIZADA, COM DIMENSÕES APROXIMADAS: DIÂMETRO INTERNO 6,0 MM, DIÂMETRO EXTERNO 8,3 A 8,7 MM, COMPRIMENTO DO TUBO 55,0 A 64,0 MM. CONEXÃO DE ENCAIXE DE 15,0 MM COMPATÍVEL COM AS CONEXÕES DO CIRCUITO DE OXIGENIOTERAPIA. POSSUI LINHA RADIOPACA CONTÍNUA AO LONGO DO EIXO DA CÂNULA, MANDRIL AUXILIAR À INTRODUÇÃO COM EXTREMIDADE OLIVAR, HASTES DE FIXAÇÃO MACIAS E FLEXÍVEIS QUE PODEM SER AJUSTADAS AO PACIENTE E CADARÇO PARA FIXAÇÃO. DEVE CONTER IMPRESSÃO DO NÚMERO DA CÂNULA NA HASTE DE FIXAÇÃO EM LOCAL DE FÁCIL VISIBILIDADE. CÂNULA COM ANGULAÇÃO DE 90° A 95° (GRAUS) PARA SE ADEQUAR À ANATOMIA DA TRAQUEIA. PONTA DISTAL É ARREDONDADA. NO CORPO DA CÂNULA HÁ UM BALÃO DE BAIXA PRESSÃO E ALTO VOLUME COM DIÂMETRO APROXIMADO DE 19,0 MM DESTINADO À INSUFLAÇÃO DE AR. O BALÃO É CONTROLADO POR OUTRO BALÃO PILOTO QUE POSSUI VÁLVULA DE SEGURANÇA COM ENCAIXE PARA SERINGAS LUER E LUER-LOCK. TODO O CONJUNTO DEVE SER ESTERILIZADO EM ÓXIDO DE ETILENO, EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO COM ABERTURA EM PÉTALA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE. PRODUTO APIROGÊNICO E ESTÉRIL, DE USO ÚNICO.</p>	20	PC	25,01	500,20
	<p>CANULA PARA TRAQUEOSTOMIA EM PVC COM BALÃO 6,5 MM, CONFECCIONADA EM PVC (CLORETO DE POLVINILA) ATÓXICO, SILICONIZADA, COM DIMENSÕES APROXIMADAS: DIÂMETRO INTERNO 6,5 MM, DIÂMETRO EXTERNO 8,7 MM, COMPRIMENTO DO TUBO 64,0 MM. CONEXÃO DE ENCAIXE DE 15,0 MM COMPATÍVEL COM AS CONEXÕES DO CIRCUITO DE OXIGENIOTERAPIA. POSSUI LINHA RADIOPACA CONTÍNUA AO LONGO DO EIXO DA CÂNULA, MANDRIL AUXILIAR À INTRODUÇÃO COM EXTREMIDADE OLIVAR, HASTES DE FIXAÇÃO MACIAS E FLEXÍVEIS QUE PODEM SER AJUSTADAS AO PACIENTE E CADARÇO PARA FIXAÇÃO. DEVE CONTER IMPRESSÃO DO NÚMERO DA CÂNULA NA HASTE DE FIXAÇÃO EM LOCAL DE FÁCIL VISIBILIDADE. CÂNULA</p>				

246	<p>COM ANGULAÇÃO DE 90° A 95° (GRAUS) PARA SE ADEQUAR À ANATOMIA DA TRAQUEIA. PONTA DISTAL É ARREDONDADA. NO CORPO DA CÂNULA HÁ UM BALÃO DE BAIXA PRESSÃO E ALTO VOLUME COM DIÂMETRO APROXIMADO DE 19,0 MM DESTINADO À INSUFLAÇÃO DE AR. O BALÃO É CONTROLADO POR OUTRO BALÃO PILOTO QUE POSSUI VÁLVULA DE SEGURANÇA COM ENCAIXE PARA SERINGAS LUER E LUER-LOCK. TODO O CONJUNTO DEVE SER ESTERILIZADO EM ÓXIDO DE ETILENO, EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO COM ABERTURA EM PÉTALA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE. PRODUTO APIROGÊNICO E ESTÉRIL, DE USO ÚNICO.</p>	30	PC	24,25	727,50
247	<p>CANULA PARA TRAQUEOSTOMIA EM PVC COM BALÃO 7,0 MM, CONFECCIONADA EM PVC (CLORETO DE POLVINILA) ATÓXICO, SILICONIZADA, COM DIMENSÕES APROXIMADAS: DIÂMETRO INTERNO 7,0 MM, DIÂMETRO EXTERNO 9,7 A 10,0 MM (29 FR), COMPRIMENTO DO TUBO 65,0 A 70,0 MM. CONEXÃO DE ENCAIXE DE 15,0 MM COMPATÍVEL COM AS CONEXÕES DO CIRCUITO DE OXIGENIOTERAPIA. POSSUI LINHA RADIOPACA CONTÍNUA AO LONGO DO EIXO DA CÂNULA, MANDRIL AUXILIAR À INTRODUÇÃO COM EXTREMIDADE OLIVAR, HASTES DE FIXAÇÃO MACIAS E FLEXÍVEIS QUE PODEM SER AJUSTADAS AO PACIENTE E CADARÇO PARA FIXAÇÃO. DEVE CONTER IMPRESSÃO DO NÚMERO DA CÂNULA NA HASTE DE FIXAÇÃO EM LOCAL DE FÁCIL VISIBILIDADE. CÂNULA COM ANGULAÇÃO DE 90° A 95° (GRAUS) PARA SE ADEQUAR À ANATOMIA DA TRAQUEIA. PONTA DISTAL É ARREDONDADA. NO CORPO DA CÂNULA HÁ UM BALÃO DE BAIXA PRESSÃO E ALTO VOLUME COM DIÂMETRO APROXIMADO DE 21,0 MM DESTINADO À INSUFLAÇÃO DE AR. O BALÃO É CONTROLADO POR OUTRO BALÃO PILOTO QUE POSSUI VÁLVULA DE SEGURANÇA COM ENCAIXE PARA SERINGAS LUER E LUER-LOCK. TODO O CONJUNTO DEVE SER ESTERILIZADO EM ÓXIDO DE ETILENO, EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO COM ABERTURA EM PÉTALA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE. PRODUTO APIROGÊNICO E ESTÉRIL, DE</p>	90	PC	36,00	3240,00

	USO ÚNICO.				
248	<p>CANULA PARA TRAQUEOSTOMIA EM PVC COM BALÃO 8,0 MM, CONFECCIONADA EM PVC (CLORETO DE POLVINILA) ATÓXICO, SILICONIZADA, COM DIMENSÕES APROXIMADAS: DIÂMETRO INTERNO 8,0 MM, DIÂMETRO EXTERNO 11,0 A 11,3 MM (33 FR), COMPRIMENTO DO TUBO 76,0 A 81,0 MM. CONEXÃO DE ENCAIXE DE 15,0 MM COMPATÍVEL COM AS CONEXÕES DO CIRCUITO DE OXIGENIOTERAPIA. POSSUI LINHA RADIOPACA CONTÍNUA AO LONGO DO EIXO DA CÂNULA, MANDRIL AUXILIAR À INTRODUÇÃO COM EXTREMIDADE OLIVAR, HASTES DE FIXAÇÃO MACIAS E FLEXÍVEIS QUE PODEM SER AJUSTADAS AO PACIENTE E CADARÇO PARA FIXAÇÃO. DEVE CONTER IMPRESSÃO DO NÚMERO DA CÂNULA NA HASTE DE FIXAÇÃO EM LOCAL DE FÁCIL VISIBILIDADE. CÂNULA COM ANGULAÇÃO DE 90° A 95° (GRAUS) PARA SE ADEQUAR À ANATOMIA DA TRAQUEIA. PONTA DISTAL É ARREDONDADA. NO CORPO DA CÂNULA HÁ UM BALÃO DE BAIXA PRESSÃO E ALTO VOLUME COM DIÂMETRO APROXIMADO DE 28,0 MM DESTINADO À INSUFLAÇÃO DE AR. O BALÃO É CONTROLADO POR OUTRO BALÃO PILOTO QUE POSSUI VÁLVULA DE SEGURANÇA COM ENCAIXE PARA SERINGAS LUER E LUER-LOCK. TODO O CONJUNTO DEVE SER ESTERILIZADO EM ÓXIDO DE ETILENO, EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO COM ABERTURA EM PÉTALA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE. PRODUTO APIROGÊNICO E ESTÉRIL, DE USO ÚNICO.</p>	600	PC	47,69	28614,00
	<p>CANULA PARA TRAQUEOSTOMIA EM PVC COM BALÃO 8,5 MM, CONFECCIONADA EM PVC (CLORETO DE POLVINILA) ATÓXICO, SILICONIZADA, COM DIMENSÕES APROXIMADAS: DIÂMETRO INTERNO 8,5 MM, DIÂMETRO EXTERNO 11,3 MM, COMPRIMENTO DO TUBO 81,0 MM. CONEXÃO DE ENCAIXE DE 15,0 MM COMPATÍVEL COM AS CONEXÕES DO CIRCUITO DE OXIGENIOTERAPIA. POSSUI LINHA RADIOPACA CONTÍNUA AO LONGO DO EIXO DA CÂNULA, MANDRIL AUXILIAR À INTRODUÇÃO COM EXTREMIDADE OLIVAR, HASTES DE FIXAÇÃO MACIAS E FLEXÍVEIS QUE PODEM SER AJUSTADAS AO PACIENTE E CADARÇO PARA FIXAÇÃO. DEVE CONTER IMPRESSÃO DO</p>				

249	<p>NÚMERO DA CÂNULA NA HASTE DE FIXAÇÃO EM LOCAL DE FÁCIL VISIBILIDADE. CÂNULA COM ANGULAÇÃO DE 90° A 95° (GRAUS) PARA SE ADEQUAR À ANATOMIA DA TRAQUEIA. PONTA DISTAL É ARREDONDADA. NO CORPO DA CÂNULA HÁ UM BALÃO DE BAIXA PRESSÃO E ALTO VOLUME COM DIÂMETRO APROXIMADO DE 28,0 MM DESTINADO À INSUFLAÇÃO DE AR. O BALÃO É CONTROLADO POR OUTRO BALÃO PILOTO QUE POSSUI VÁLVULA DE SEGURANÇA COM ENCAIXE PARA SERINGAS LUER E LUER-LOCK. TODO O CONJUNTO DEVE SER ESTERILIZADO EM ÓXIDO DE ETILENO, EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO COM ABERTURA EM PÉTALA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE. PRODUTO APIROGÊNICO E ESTÉRIL, DE USO ÚNICO.</p>	80	PC	25,00	2000,00
250	<p>CÂNULA DE CARDIOPLEGIA RETRÓGRADA, DUPLO LÚMEN, CONFECCIONADA EM POLIURETANO, DIMENSÕES: CALIBRE 14 FR, COMPRIMENTO 32,0 CM, RADIOPACO. EM UMA EXTREMIDADE A PONTA É MALEÁVEL E DISPÕE DE MÚLTIPLOS ORIFÍCIOS DE INFUSÃO E DE UMA ABERTURA NO LÚMEN PARA MONITORIZAÇÃO DE PRESSÃO, HÁ UM BALÃO, COM A SUPERFÍCIE TEXTURIZADA, DE BAIXA PRESSÃO E AUTO-INSUFLÁVEL, SITUADO AO REDOR DO CORPO (PRÓXIMO AOS ORIFÍCIOS DE FLUXO). NA OUTRA EXTREMIDADE HÁ CONECTOR LUER LOCK COMPATÍVEL COM OS DISPOSITIVOS PADRÃO DE TERAPIA INTRAVENOSA, CONTÉM 01 PINÇA TIPO CLAMP (CORTA-FLUXO), UM LÚMEN DE MONITORIZAÇÃO SEPARADO SE ESTENDE DA CÂNULA, CHEGANDO A UMA TORNEIRA DE 3 VIAS. ACOMPANHA ESTILETE INTRODUTOR (FIO-GUIA) COM APUNHADURA ANATÔMICA. PRODUTO DE USO ÚNICO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO, ATÓXICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL ÍNTEGRA QUE PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, ORIENTAÇÃO DE USO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA.</p>	115	PC	628,12	72233,80
	<p>CÂNULA NASAL PARA OXIGENOTERAPIA - MÁSCARA NASAL CONSTRUÍDA COM 100%</p>				

251	ELASTÔMERO DE SILICONE, MACIA, ATÓXICO, PERMITINDO POSICIONAMENTO SEGURO COM LIBERDADE TOTAL DO PACIENTE. TUBOS REGULÁVEIS EM PROFUNDIDADE. TAMANHO NEONATAL COM 2,00 MM DE DIÂMETRO EXTERNO, LIVRE DE LATEX E PVC. REGISTRO NO MS.	360	PC	27,60	9936,00
252	CÂNULA NASAL PARA OXIGENOTERAPIA - MÁSCARA NASAL CONSTRUÍDA COM 100% ELASTÔMERO DE SILICONE, MACIA, ATÓXICO, PERMITINDO POSICIONAMENTO SEGURO COM LIBERDADE TOTAL DO PACIENTE. TUBOS REGULÁVEIS EM PROFUNDIDADE. TAMANHO PEDIÁTRICO COM 3,00 MM DE DIÂMETRO EXTERNO. LIVRE DE LÁTEX E PVC. REGISTRO NO MS.	290	PC	27,60	8004,00
253	CÂNULA PARA INTUBAÇÃO OROTRAQUEAL N. 2,0 - TUBO EM PVC ESPECIAL, ATÓXICO, SILICONIZADO, RADIOPACO, UMA VIA, CURVADO ANATOMICAMENTE, PONTA DISTAL BISELADA, INDICAÇÃO DO DIÂMETRO NO CORPO DO TUBO (GRADUADO), EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME DE POLIÉSTER E POLIETILENO	30	PC	6,54	196,20
254	CANULA PARA TRAQUEOSTOMIA EM PVC SEM BALÃO 3,0 MM - CONFECCIONADA EM PVC (CLORETO DE POLVINILA) ATÓXICO, SILICONIZADA, COM DIMENSÕES APROXIMADAS: DIÂMETRO INTERNO 3,0 MM, DIÂMETRO EXTERNO 4,2 MM (13 FR), COMPRIMENTO DO TUBO 35,0 MM. CONEXÃO DE ENCAIXE DE 15,0 MM COMPATÍVEL COM AS CONEXÕES DO CIRCUITO DE OXIGENIOTERAPIA. POSSUI LINHA RADIOPACA CONTÍNUA AO LONGO DO EIXO DA CÂNULA, HASTES DE FIXAÇÃO MACIAS E FLEXÍVEIS QUE PODEM SER AJUSTADAS AO PACIENTE E CADARÇO PARA FIXAÇÃO. DEVE CONTER IMPRESSÃO DO NÚMERO DA CÂNULA NA HASTE DE FIXAÇÃO EM LOCAL DE FÁCIL VISIBILIDADE. CÂNULA COM ANGULAÇÃO DE 90° (GRAUS) PARA SE ADEQUAR À ANATOMIA DA TRAQUEIA. PONTA DISTAL É ARREDONDADA. TODO O CONJUNTO DEVE SER ESTERILIZADO EM ÓXIDO DE ETILENO, EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO COM ABERTURA EM PÉTALA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE. PRODUTO	20	PC	19,03	380,60

	APIROGÊNICO E ESTÉRIL, DE USO ÚNICO.				
255	<p>CANULA PARA TRAQUEOSTOMIA EM PVC SEM BALÃO 3,5 MM , CONFECCIONADA EM PVC (CLORETO DE POLVINILA) ATÓXICO, SILICONIZADA, COM DIMENSÕES APROXIMADAS: DIÂMETRO INTERNO 3,5 MM, DIÂMETRO EXTERNO 4,9 MM (15 FR), COMPRIMENTO DO TUBO 39,0 MM. CONEXÃO DE ENCAIXE DE 15,0 MM COMPATÍVEL COM AS CONEXÕES DO CIRCUITO DE OXIGENIOTERAPIA. POSSUI LINHA RADIOPAÇA CONTÍNUA AO LONGO DO EIXO DA CÂNULA, HASTES DE FIXAÇÃO MACIAS E FLEXÍVEIS QUE PODEM SER AJUSTADAS AO PACIENTE E CADARÇO PARA FIXAÇÃO. DEVE CONTER IMPRESSÃO DO NÚMERO DA CÂNULA NA HASTE DE FIXAÇÃO EM LOCAL DE FÁCIL VISIBILIDADE. CÂNULA COM ANGULAÇÃO DE 90° (GRAUS) PARA SE ADEQUAR À ANATOMIA DA TRAQUEIA. PONTA DISTAL É ARREDONDADA. TODO O CONJUNTO DEVE SER ESTERILIZADO EM ÓXIDO DE ETILENO, EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO COM ABERTURA EM PÉTALA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE. PRODUTO APIROGÊNICO E ESTÉRIL, DE USO ÚNICO.</p>	30	PC	44,25	1327,50
256	<p>CANULA PARA TRAQUEOSTOMIA EM PVC SEM BALÃO 4,0 MM, CONFECCIONADA EM PVC (CLORETO DE POLVINILA) ATÓXICO, SILICONIZADA, COM DIMENSÕES APROXIMADAS: DIÂMETRO INTERNO 4,0 MM, DIÂMETRO EXTERNO 5,5 MM (17 FR), COMPRIMENTO DO TUBO 43,0 MM. CONEXÃO DE ENCAIXE DE 15,0 MM COMPATÍVEL COM AS CONEXÕES DO CIRCUITO DE OXIGENIOTERAPIA. POSSUI LINHA RADIOPAÇA CONTÍNUA AO LONGO DO EIXO DA CÂNULA, HASTES DE FIXAÇÃO MACIAS E FLEXÍVEIS QUE PODEM SER AJUSTADAS AO PACIENTE E CADARÇO PARA FIXAÇÃO. DEVE CONTER IMPRESSÃO DO NÚMERO DA CÂNULA NA HASTE DE FIXAÇÃO EM LOCAL DE FÁCIL VISIBILIDADE. CÂNULA COM ANGULAÇÃO DE 90° (GRAUS) PARA SE ADEQUAR À ANATOMIA DA TRAQUEIA. PONTA DISTAL É ARREDONDADA. TODO O CONJUNTO DEVE SER ESTERILIZADO EM ÓXIDO DE ETILENO, EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO COM ABERTURA EM PÉTALA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE</p>	60	PC	25,02	1501,20

	ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE. PRODUTO APIROGÊNICO E ESTÉRIL, DE USO ÚNICO.				
257	CANULA PARA TRAQUEOSTOMIA EM PVC SEM BALÃO 4,5 MM, CONFECCIONADA EM PVC (CLORETO DE POLVINILA) ATÓXICO, SILICONIZADA, COM DIMENSÕES APROXIMADAS: DIÂMETRO INTERNO 4,5 MM, DIÂMETRO EXTERNO 6,2 MM (19 FR), COMPRIMENTO DO TUBO 46,0 MM. CONEXÃO DE ENCAIXE DE 15,0 MM COMPATÍVEL COM AS CONEXÕES DO CIRCUITO DE OXIGENIOTERAPIA. POSSUI LINHA RADIOPAÇA CONTÍNUA AO LONGO DO EIXO DA CÂNULA, HASTES DE FIXAÇÃO MACIAS E FLEXÍVEIS QUE PODEM SER AJUSTADAS AO PACIENTE E CADARÇO PARA FIXAÇÃO. DEVE CONTER IMPRESSÃO DO NÚMERO DA CÂNULA NA HASTE DE FIXAÇÃO EM LOCAL DE FÁCIL VISIBILIDADE. CÂNULA COM ANGULAÇÃO DE 90° (GRAUS) PARA SE ADEQUAR À ANATOMIA DA TRAQUEIA. PONTA DISTAL É ARREDONDADA. TODO O CONJUNTO DEVE SER ESTERILIZADO EM ÓXIDO DE ETILENO, EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO COM ABERTURA EM PÉTALA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE. PRODUTO APIROGÊNICO E ESTÉRIL, DE USO ÚNICO.	50	PC	46,50	2325,00
258	CANULA PARA TRAQUEOSTOMIA EM PVC SEM BALÃO 5,0 MM, CONFECCIONADA EM PVC (CLORETO DE POLVINILA) ATÓXICO, SILICONIZADA, COM DIMENSÕES APROXIMADAS: DIÂMETRO INTERNO 5,0 MM, DIÂMETRO EXTERNO 6,9 MM (21 FR), COMPRIMENTO DO TUBO 50,0 MM. CONEXÃO DE ENCAIXE DE 15,0 MM COMPATÍVEL COM AS CONEXÕES DO CIRCUITO DE OXIGENIOTERAPIA. POSSUI LINHA RADIOPAÇA CONTÍNUA AO LONGO DO EIXO DA CÂNULA, HASTES DE FIXAÇÃO MACIAS E FLEXÍVEIS QUE PODEM SER AJUSTADAS AO PACIENTE E CADARÇO PARA FIXAÇÃO. DEVE CONTER IMPRESSÃO DO NÚMERO DA CÂNULA NA HASTE DE FIXAÇÃO EM LOCAL DE FÁCIL VISIBILIDADE. CÂNULA COM ANGULAÇÃO DE 90° (GRAUS) PARA SE ADEQUAR À ANATOMIA DA TRAQUEIA. PONTA DISTAL É ARREDONDADA. TODO O CONJUNTO DEVE SER ESTERILIZADO EM ÓXIDO DE ETILENO, EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM	30	PC	58,03	1740,90

	PAPEL GRAU CIRÚRGICO COM ABERTURA EM PÉTALA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE. PRODUTO APIROGÊNICO E ESTÉRIL, DE USO ÚNICO.				
259	CANULA PARA TRAQUEOSTOMIA EM PVC SEM BALÃO 6,0 MM, CONFECCIONADA EM PVC (CLORETO DE POLVINILA) ATÓXICO, SILICONIZADA, COM DIMENSÕES APROXIMADAS: DIÂMETRO INTERNO 6,0 MM, DIÂMETRO EXTERNO 8,3 MM (25 FR), COMPRIMENTO DO TUBO 55,0 MM. CONEXÃO DE ENCAIXE DE 15,0 MM COMPATÍVEL COM AS CONEXÕES DO CIRCUITO DE OXIGENIOTERAPIA. POSSUI LINHA RADIOPACA CONTÍNUA AO LONGO DO EIXO DA CÂNULA, MANDRIL AUXILIAR À INTRODUÇÃO COM EXTREMIDADE OLIVAR, HASTES DE FIXAÇÃO MACIAS E FLEXÍVEIS QUE PODEM SER AJUSTADAS AO PACIENTE E CADARÇO PARA FIXAÇÃO. DEVE CONTER IMPRESSÃO DO NÚMERO DA CÂNULA NA HASTE DE FIXAÇÃO EM LOCAL DE FÁCIL VISIBILIDADE. CÂNULA COM ANGULAÇÃO DE 90° (GRAUS) PARA SE ADEQUAR À ANATOMIA DA TRAQUEIA. PONTA DISTAL É ARREDONDADA. TODO O CONJUNTO DEVE SER ESTERILIZADO EM ÓXIDO DE ETILENO, EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO COM ABERTURA EM PÉTALA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE. PRODUTO APIROGÊNICO E ESTÉRIL, DE USO ÚNICO.	30	PC	35,99	1079,70
260	CANULA PARA TRAQUEOSTOMIA EM PVC SEM BALÃO 7,0 MM, CONFECCIONADA EM PVC (CLORETO DE POLVINILA) ATÓXICO, SILICONIZADA, COM DIMENSÕES APROXIMADAS: DIÂMETRO INTERNO 7,0 MM, DIÂMETRO EXTERNO 9,7 MM (29 FR), COMPRIMENTO DO TUBO 65,0 MM. CONEXÃO DE ENCAIXE DE 15,0 MM COMPATÍVEL COM AS CONEXÕES DO CIRCUITO DE OXIGENIOTERAPIA. POSSUI LINHA RADIOPACA CONTÍNUA AO LONGO DO EIXO DA CÂNULA, MANDRIL AUXILIAR À INTRODUÇÃO COM EXTREMIDADE OLIVAR, HASTES DE FIXAÇÃO MACIAS E FLEXÍVEIS QUE PODEM SER AJUSTADAS AO PACIENTE E CADARÇO PARA FIXAÇÃO. DEVE CONTER IMPRESSÃO DO NÚMERO DA CÂNULA NA HASTE DE FIXAÇÃO EM LOCAL DE FÁCIL	50	PC	19,03	951,50

	VISIBILIDADE. CÂNULA COM ANGULAÇÃO DE 90° (GRAUS) PARA SE ADEQUAR À ANATOMIA DA TRAQUEIA. PONTA DISTAL É ARREDONDADA. TODO O CONJUNTO DEVE SER ESTERILIZADO EM ÓXIDO DE ETILENO, EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO COM ABERTURA EM PÉTALA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE. PRODUTO APIROGÊNICO E ESTÉRIL, DE USO ÚNICO.				
261	CÂNULA PARA TRAQUEOSTOMIA DE METAL, Nº 0, DIÂMETRO 0,06MM STANDARD.	15	PC	38,08	571,20
262	CANULA PARA TRAQUEOSTOMIA DE METAL, Nº 01, DIÂMETRO 0,07MM STANDARD.	15	PC	38,08	571,20
263	CÂNULA PARA TRAQUEOSTOMIA DE METAL, Nº 02, DIÂMETRO 8MM STANDARD	15	PC	38,08	571,20
264	CANULA PARA TRAQUEOSTOMIA DE METAL, Nº 04, DIÂMETRO 0,10MM STANDARD.	45	PC	38,08	1713,60
265	CÂNULA DE TRAQUEOSTOMIA NÚMERO 5, STANDARD, CURTA (MEDINDO APROXIMADAMENTE 11MMX8CM), TOTALMENTE INOXIDÁVEL, COMPOSTO DE TRÊS PARTES: CÂNULA INTERNA DE INOX COM CONEXÃO GIRATÓRIA FENESTRADA PARA TRAVA; CÂNULA EXTERNA INOXIDÁVEL COM TRAVA E ABA COM ABERTURAS LATERAIS PARA FIXAÇÃO DA CÂNULA, OBTURADOR EM INOX. NÃO DEVE PROVOCAR OXIDAÇÃO. EMBALADO INDIVIDUALMENTE, MATERIAL NÃO ESTÉRIL. REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE.	15	PC	58,00	870,00
266	CÂNULA DE TRAQUEOSTOMIA NÚMERO 6, STANDARD, CURTA (MEDINDO APROXIMADAMENTE 12MMX8CM), TOTALMENTE INOXIDÁVEL, COMPOSTO DE TRÊS PARTES: CÂNULA INTERNA DE INOX COM CONEXÃO GIRATÓRIA FENESTRADA PARA TRAVA; CÂNULA EXTERNA INOXIDÁVEL COM TRAVA E ABA COM ABERTURAS LATERAIS PARA FIXAÇÃO DA CÂNULA, OBTURADOR EM INOX. NÃO DEVE PROVOCAR OXIDAÇÃO. EMBALADO INDIVIDUALMENTE, MATERIAL NÃO ESTÉRIL. REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE.	15	PC	110,00	1650,00

267	<p>COLETOR DE URINA INFANTIL UNISSEX. COMPOSTO POR SACO CONFECCIONADO EM POLIETILENO DE BAIXA DENSIDADE, TRANSPARENTE, MALEÁVEL, BORDAS COM SELAGEM DE ALTA RESISTÊNCIA, CAPACIDADE VOLUMÉTRICA DE 100 ML, GRADUADO A CADA 10 ML. DIMENSÕES APROXIMADAS: 17 CM DE COMPRIMENTO E 07 CM DE LARGURA. POSSUI ORIFÍCIO PRÉ-CORTADO EM FORMATO OVAL, PELÍCULA ADESIVA HIPOALÉRGICA DUPLA FACE PARA FIXAÇÃO NA PELE, COBERTURA PROTETORA DE PAPEL. PRODUTO DE USO ÚNICO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO, ATÓXICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL ÍNTEGRA QUE PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA.</p>	20000	PC	0,72	14400,00
268	<p>COLETOR DE URINA SISTEMA FECHADO. COMPOSTO POR BOLSA COLETORA CONFECCIONADA EM PVC FLEXÍVEL, COM FACE ANTERIOR TRANSPARENTE E FACE POSTERIOR NA COR BRANCA LEITOSA, COM CAPACIDADE VOLUMÉTRICA PARA 2.000 ML, GRADUADO A CADA 100 ML, BORDAS INFERIORES ARREDONDADAS E SELAGEM RESISTENTE. NA PARTE SUPERIOR DA BOLSA HÁ VÁLVULA ANTI-REFLUXO VERTICAL QUE EVITA O RETORNO DA URINA PARA O PACIENTE, TUBO EXTENSOR EM PVC FLEXÍVEL E TRANSPARENTE COM APROXIMADAMENTE 1,20 METROS DE COMPRIMENTO, COM DIÂMETRO QUE POSSIBILITE A DRENAGEM DE URINA, PINÇA TIPO CLAMP (CORTA-FLUXO) EM SUA EXTENSÃO; NA EXTREMIDADE DO TUBO HÁ CONECTOR ESCALONADO UNIVERSAL PARA SONDA URETRO-VESICAIS, DISPOSITIVO COM MEMBRANA AUTO CICATRIZANTE NA LATERAL QUE POSSIBILITA COLETA DE AMOSTRAS PARA EXAMES LABORATORIAIS. A BOLSA DEVE POSSUIR AINDA NA PARTE SUPERIOR 02 ALÇAS DE SUSTENTAÇÃO RÍGIDA EM "U" E 01 TIRA (CORDÃO) DE APROXIMADAMENTE 40,0 CM PARA FIXAÇÃO NO LEITO. NA PARTE INFERIOR DA BOLSA HÁ TUBO DE DRENAGEM QUE POSSIBILITA O Esvaziamento da bolsa coletora, com dispositivo corta fluxo, tampa protetora para fechamento do sistema. PRODUTO DE USO ÚNICO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO, ATÓXICO</p>	10000	PC	4,40	44000,00

	E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL ÍNTEGRA QUE PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA.				
269	COLETOR DE URINA, GRADUADO DE 100 EM 100 ML, TIPO SACO, CAPACIDADE DE 2.000 ML.	390000	PC	0,41	159900,00
270	TUBO EXTENSOR PARA LINHA DE INFUSÃO DE DUAS VIAS PARA ADAPTAÇÃO INTERMEDIÁRIA E ADMINISTRAÇÃO SIMULTÂNEA DE SOLUÇÕES PARENTERAIS COMPATÍVEIS. TUBO CONFECCIONADO EM PVC TRANSPARENTE, DERIVAÇÃO EM Y, ISENTO DE LÁTEX, COM DIMENSÕES APROXIMADAS: 14,0 CM DE COMPRIMENTO E 12 FR DE DIÂMETRO INTERNO, VOLUME DE PREENCHIMENTO (PRIMING) DE 1,6 ML. CONTÉM 02 PINÇAS TIPO CLAMP (CORTA-FLUXO). NAS EXTREMIDADES DISTAIS HÁ 02 CONECTORES COMPATÍVEIS COM OS PADRÕES LUER LOK E LUER SLIP. NA EXTREMIDADE PROXIMAL HÁ 01 CONECTOR LUER LOCK, COMPATÍVEL COM OS DISPOSITIVOS DE TERAPIA INTRAVENOSA NO PADRÃO 6%, CONFORME NORMA TÉCNICA NBR ISO 594:2003; COM TAMPAS PROTETORAS EM TODAS AS EXTREMIDADES. PRODUTO DE USO ÚNICO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO, ATÓXICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL ÍNTEGRA QUE PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, ORIENTAÇÃO DE USO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA	9200	PC	1,16	10672,00
271	FILME TRANSPARENTE PARA COBERTURA E FIXAÇÃO DE CATETER, CONFECCIONADO EM POLIURETANO, COM DIMENSÕES: 4,4 CM X 4,4 CM. HIPOALERGÊNICO, UMA FACE ADESIVA, ISENTO DE LÁTEX, SEMIPERMEÁVEL: IMPERMEÁVEL A LÍQUIDOS E FLUIDOS CORPORAIS, BARREIRA BACTERIANA E VIRAL. POSSUI SISTEMA DE MOLDURA QUE PERMITA APLICAÇÃO ASSÉPTICA. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO, ATÓXICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL ÍNTEGRA QUE PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA	4400	PC	5,00	22000,00

	ASSÉPTICA. PRODUTO DE USO ÚNICO. EMBALAGEM SECUNDÁRIA: CAIXA COM 100 UNIDADES, CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, ORIENTAÇÃO DE USO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, NÚMERO DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA.				
272	FILME TRANSPARENTE PARA COBERTURA E FIXAÇÃO DE CATETERES, CONFECCIONADO EM POLIURETANO, COM DIMENSÕES: 7,0 CM X 7,0 CM. HIPOALERGÊNICO, UMA FACE ADESIVA, ISENTO DE LÁTEX, SEMIPERMEÁVEL: IMPERMEÁVEL A LÍQUIDOS E FLUIDOS CORPORAIS, BARREIRA BACTERIANA E VIRAL. FENESTRADO COM REFORÇO DE TECIDO MACIO NA FENESTRA, ACOMPANHA DUAS FITAS DE POLIÉSTER PARA ESTABILIZAÇÃO DO CATETER. POSSUI SISTEMA DE MOLDURA QUE PERMITA APLICAÇÃO ASSÉPTICA. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO, ATÓXICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL ÍNTEGRA QUE PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA. PRODUTO DE USO ÚNICO. EMBALAGEM SECUNDÁRIA: CAIXA COM 100 UNIDADES, CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, ORIENTAÇÃO DE USO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, NÚMERO DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA.	3200	PC	3,08	9856,00
273	FILME TRANSPARENTE PARA COBERTURA E FIXAÇÃO DE CATETERES ADULTOS, CONFECCIONADO EM POLIURETANO, COM DIMENSÕES: 8,9 CM X 11,5 CM. HIPOALERGÊNICO, UMA FACE ADESIVA, ISENTO DE LÁTEX, SEMIPERMEÁVEL: IMPERMEÁVEL A LÍQUIDOS E FLUIDOS CORPORAIS, BARREIRA BACTERIANA E VIRAL. FENESTRADO COM REFORÇO DE TECIDO MACIO NA FENESTRA E BORDA DE POLIÉSTER, ACOMPANHA DUAS FITAS DE POLIÉSTER PARA ESTABILIZAÇÃO DO CATETER. POSSUI SISTEMA DE MOLDURA QUE PERMITA APLICAÇÃO ASSÉPTICA. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO, ATÓXICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL ÍNTEGRA QUE PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA. PRODUTO DE USO ÚNICO. EMBALAGEM SECUNDÁRIA: CAIXA COM 50 UNIDADES, CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, ORIENTAÇÃO DE USO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, NÚMERO DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO,	9000	PC	4,39	39510,00

	DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA.				
274	DRENO DE SUCCAO 3,2 MM 1/8" 10 FR 2 VIAS, COMPOSTO DE BOMBA DE SUCÇÃO PLÁSTICA SANFONADA COM TAMPA OBTURADORA PARA ESVAZIAMENTO E ALÇA DE SUSTENTAÇÃO, TUBO EM PVC MULTIPERFURADO E FILAMENTO RADIOPACO EM TODA EXTENSÃO COM PINÇA OCLUSORA DEVIDAMENTE CONECTADA A AGULHA DE AÇO INOX. INDICADO PARA ASPIRAÇÃO E DRENAGEM DE SUBSTÂNCIAS LÍQUIDAS DO ORGANISMO EM PROCEDIMENTOS CIRÚRGICOS.	910	PC	23,18	21093,80
275	DRENO DE SUCCAO 4,8 MM 3/16" 14 FR 2 VIAS, COMPOSTO DE BOMBA DE SUCÇÃO PLÁSTICA SANFONADA COM TAMPA OBTURADORA PARA ESVAZIAMENTO E ALÇA DE SUSTENTAÇÃO, TUBO EM PVC MULTIPERFURADO E FILAMENTO RADIOPACO EM TODA EXTENSÃO COM PINÇA OCLUSORA DEVIDAMENTE CONECTADA A AGULHA DE AÇO INOX. INDICADO PARA ASPIRAÇÃO E DRENAGEM DE SUBSTÂNCIAS LÍQUIDAS DO ORGANISMO EM PROCEDIMENTOS CIRÚRGICOS.	610	PC	24,00	14640,00
276	DRENO DE SUCÇÃO 6,4 MM, 1/4", 20 FR, 2 VIAS, ESTÉRIL ,DESCARTÁVEL	200	PC	17,58	3516,00
277	DRENO TUBULAR, PERFURADO NA PONTA DE CALIBRE 10FR, SEMI FLEXIVEL, MATERIAL FISIOLÓGICAMENTE INERTE, PRÓPRIO PARA USO EM CPER, E DRENAGEM BILIAR/PANCREÁTICA.	2	PC	838,00	1676,00
278	DRENO PENROSE, N 1 ESTERILIZADO, EMBALAGEM INDIVIDUAL	2000	PC	1,58	3160,00
279	DRENO PENROSE, N 2 ESTERILIZADO, EMBALAGEM INDIVIDUAL	1100	PC	2,74	3014,00
280	DRENO PENROSE, N 3 ESTERILIZADO, EMBALAGEM INDIVIDUAL	160	PC	4,10	656,00
281	DRENO PENROSE, N 4 ESTERILIZADO, EMBALAGEM INDIVIDUAL	75	PC	6,70	502,50
	ELETRODO ADESIVO COM GEL PARA ECG				

282	<p>ADULTO - ELETRODO PARA MONITORIZAÇÃO CARDÍACA EM ADULTOS, COM APLICAÇÃO DE LONGA DURAÇÃO, DIMENSÕES APROXIMADAS: 4,5 X 3,5 CM. COMPOSTO POR ESPUMA FLEXÍVEL CONFECCIONADA EM POLIETILENO; A FACE QUE ENTRARÁ EM CONTATO COM A PELE É COBERTA POR PELÍCULA ADESIVA, COM PRESENÇA DE GEL À BASE DE CLORETO DE POTÁSSIO CONSISTENTE, ADESIVO E CONDUTIVO. A OUTRA FACE É LAMINADA COM FITA DE POLIPROPILENO IMPRESSO, NA PARTE CENTRAL HÁ PINO DE AÇO INOXIDÁVEL E CONTRAPINO RECOBERTO COM PRATA/CLORETO DE PRATA. POSSUI LINER PARA PROTEÇÃO DO ADESIVO DE FORMA QUE MANTENHA A UMIDADE DO GEL. PRODUTO HIPOALERGÊNICO, DE USO ÚNICO. EMBALADO EM SACO ALUMINIZADO QUE GARANTA A INTEGRIDADE DO PRODUTO, CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, ORIENTAÇÃO DE USO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA.</p>	330000	PC	0,60	198000,00
283	<p>ELETRODO PARA MONITORIZAÇÃO CARDÍACA EM NEONATOS, COM APLICAÇÃO DE LONGA DURAÇÃO, COM APROXIMADAMENTE 3,0 CM DE DIÂMETRO. A FACE QUE ENTRARÁ EM CONTATO COM A PELE É COMPOSTA POR TECIDO NÃO-TECIDO DE POLIÉSTER POROSO, CONTÉM GEL À BASE DE CLORETO DE POTÁSSIO CONSISTENTE, ADESIVO E CONDUTIVO IMPREGNADO EM ESPUMA FLEXÍVEL DE POLIURETANO. A OUTRA FACE É LAMINADA COM FITA DE POLIPROPILENO IMPRESSO, NA PARTE CENTRAL HÁ PINO DE AÇO INOXIDÁVEL E CONTRA-PINO RECOBERTO COM PRATA/CLORETO DE PRATA. PRODUTO POSSUI LINER PARA PROTEÇÃO DO ADESIVO DE FORMA QUE MANTENHA A UMIDADE DO GEL. TODO MATERIAL DEVE SER HIPOALERGÊNICO. PRODUTO DE USO ÚNICO. EMBALADO EM SACO ALUMINIZADO QUE GARANTA A INTEGRIDADE DO PRODUTO, COM 03 UNIDADES DE ELETRODO PARA QUE POSSA SER CONSUMIDO IMEDIATAMENTE APÓS ABERTO. EMBALAGEM DEVE CONTER EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, ORIENTAÇÃO DE USO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA.</p>	5000	PC	3,52	17600,00
	ELETRODO DE CONTATO DE SUPERFÍCIE PARA				

284	ELETROENCEFALOGRAMA COMPOSTO POR FIO COM 1,22 M DE COMPRIMENTO, LEVE, FLEXÍVEL, ÓTIMA CONDUTIVIDADE. NA EXTREMIDADE PROXIMAL AO PACIENTE POSSUI PINO INJETADO TIPO TP, CONCHA BANHADA A OURO. EMBALAGEM PLÁSTICA CONTENDO 05 UNIDADES, CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, ORIENTAÇÃO DE USO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA	260	PC	10,56	2745,60
285	ESPARADRAPO IMPERMEÁVEL, 10 CM X 4, 5 M, 100 % ALGODÃO, COM TRATAMENTO ACRÍLICO, ADESIVO DE ÓXIDO DE ZINCO, BORRACHA NATURAL E RESINAS	14000	RL	9,34	130760,00
286	ESPONJA DE GELATINA ABSORVIVEL F.E.U. PARA MANTER A HEMOSTASE, MEDINDO APROXIMADAMENTE 80 X 125 MM (100 CM2) X 10 MM	1700	EV	114,55	194735,00
287	EXTENSOR, 120 CM, 12 FR DESCARTAVEL, (ADULTO, LUER LOCK) , APIROGENICO, ESTERILIZADO A OXIDO DE ETILENO	3600	PC	2,62	9432,00
288	TUBO EXTENSOR PARA LINHA DE INFUSÃO DE VIA ÚNICA PARA ADMINISTRAÇÃO DE SOLUÇÕES PARENTERAIS, CONFECCIONADO EM PVC TRANSPARENTE, ISENTO DE LÁTEX, COM DIMENSÕES APROXIMADAS: 120,0 CM DE COMPRIMENTO E 08 FR DE DIÂMETRO INTERNO, VOLUME DE PREENCHIMENTO (PRIMING REDUZIDO) DE 1,6 ML. POSSUI CONECTOR DISTAL LUER FÊMEA COM TAMPA PROTETORA ROSQUEÁVEL, CONECTOR PROXIMAL LUER LOCK COMPATÍVEL COM OS DISPOSITIVOS DE TERAPIA INTRAVENOSA NO PADRÃO 6%, CONFORME NORMA TÉCNICA NBR ISO 594:2003. PRODUTO DE USO ÚNICO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO, ATÓXICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL ÍNTEGRA QUE PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, ORIENTAÇÃO DE USO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA	18500	PC	1,67	30895,00
	TUBO EXTENSOR PARA LINHA DE INFUSÃO DE				

289	VIA ÚNICA PARA ADMINISTRAÇÃO DE SOLUÇÕES PARENTERAIS, CONFECCIONADO EM PVC TRANSPARENTE, ISENTO DE LÁTEX, COM DIMENSÕES APROXIMADAS: 60,0 CM DE COMPRIMENTO E 12 FR DE DIÂMETRO INTERNO, VOLUME DE PREENCHIMENTO (PRIMING) DE 4,0 ML. POSSUI CONECTOR DISTAL LUER FÊMEA COM TAMPA PROTETORA ROSQUEÁVEL, CONECTOR PROXIMAL LUER LOCK COMPATÍVEL COM OS DISPOSITIVOS DE TERAPIA INTRAVENOSA NO PADRÃO 6%, CONFORME NORMA TÉCNICA NBR ISO 594:2003. PRODUTO DE USO ÚNICO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO, ATÓXICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL ÍNTEGRA QUE PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, ORIENTAÇÃO DE USO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA..	700	PC	1,91	1337,00
290	EXTENSOR, 60 CM DE COMPRIMENTO, 8 FR DESCARTAVEL, (PEDIATRICO LUER LOCK) , APIROGENICO, ESTERILIZADO A OXIDO DE ETILENO	12000	PC	1,88	22560,00
291	EXTENSOR COM VALVULA ANTIRREFLUXO PARA INJECÃO DE CONTRASTE - TUBO EXTENSOR PARA LINHA DE INFUSÃO DE CONTRASTE, COM VÁLVULA ANTIREFLUXO, VIA ÚNICA, SUPORTA PRESSÃO DE ATÉ 300 PSI, CONFECCIONADO EM PVC, FLEXÍVEL, TRANSPARENTE, COM DIMENSÕES APROXIMADAS: COMPRIMENTO MÍNIMO DE 20,0 CM, CALIBRE 12 FR. NA EXTREMIDADE DISTAL POSSUI CONECTOR MACHO REVERSÍVEL COM TAMPA PROTETORA, CONECTOR PROXIMAL LUER LOCK COMPATÍVEL COM OS DISPOSITIVOS DE TERAPIA INTRAVENOSA NO PADRÃO 6%, CONFORME NORMA TÉCNICA NBR ISO 594:2003. PRODUTO DE USO ÚNICO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO, ATÓXICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL ÍNTEGRA QUE PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, ORIENTAÇÃO DE USO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA	8000	PC	13,90	111200,00
	EXTENSOR PARA INFUSÃO EM BOMBA DE				

292	<p>CONTRASTE MÍNIMO 75,0 CM - TUBO EXTENSOR PARA LINHA DE INFUSÃO EM BOMBA INJETORA DE CONTRASTE, VIA ÚNICA, SUPORTA PRESSÃO DE ATÉ 1200 PSI, CONFECCIONADO EM PVC E SILICONE, TRANSPARENTE, MALEÁVEL, COM DIMENSÕES APROXIMADAS: COMPRIMENTO MÍNIMO DE 75,0 CM. POSSUI CONECTOR DISTAL LUER FÊMEA COM TAMPA PROTETORA ROSQUEÁVEL, CONECTOR PROXIMAL LUER LOCK COMPATÍVEL COM OS DISPOSITIVOS DE TERAPIA INTRAVENOSA NO PADRÃO 6%, CONFORME NORMA TÉCNICA NBR ISO 594:2003. PRODUTO DE USO ÚNICO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO, ATÓXICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL ÍNTEGRA QUE PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, ORIENTAÇÃO DE USO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA</p>	1500	PC	23,13	34695,00
293	<p>FITA ADESIVA PARA AUTOCLAVE DE 19 MM X 30 M</p>	3850	RL	4,80	18480,00
294	<p>FITA ADESIVA PARA USO HOSPITALAR, COMPOSTA DE PAPEL CREPE, COR BRANCA OU BEGE, APRESENTAÇÃO EM ROLO, DIMENSÕES 19,0MM X 50,0M, FACE INTERNA CONTÉM ADESIVO A BASE DE RESINA E BORRACHA, SEM IMPERMEABILIZANTE NA FACE EXTERNA, ISENTO DE IMPUREZAS. RESISTENTE AO ESTIRAMENTO, FÁCIL CONFORMAÇÃO EM SUPERFÍCIES IRREGULARES, BOA ADERÊNCIA EM DIVERSOS TIPOS DE SUPERFÍCIES E MATERIAIS. EMBALAGEM PLÁSTICA INDIVIDUAL QUE MANTENHA A INTEGRIDADE DO PRODUTO, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. ESTAS INFORMAÇÕES TAMBÉM DEVEM CONSTAR NA PARTE INTERNA DO ROLO.</p>	20500	RL	3,50	71750,00
295	<p>FITA HIPOALERGÊNICA PARA CURATIVOS E FIXAÇÕES, CONFECCIONADA EM RAYON E POLIÉSTER NÃO-TECIDOS, CORTE BIDIRECIONAL UNIFORME, COM UMA FACE COBERTA COM ADESIVO DE BASE ACRÍLICA E URETANO SEM USO DE SOLVENTES, ÓTIMA ADESÃO INICIAL, APIROGÊNICO, ATÓXICO. APRESENTAÇÃO: ROLO COM DIMENSÕES</p>	200	RI	2,20	440,00

295	APROXIMADAS DE 12,0 MM X 10,0 METROS. EMBALAGEM INDIVIDUAL COM CAPA QUE MANTENHA A INTEGRIDADE DO PRODUTO, CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, NÚMERO DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA.	200	RL	2,20	440,00
296	FITA HIPOALERGÊNICA PARA CURATIVOS E FIXAÇÕES, CONFECCIONADA EM POLIÉSTER NÃO TECIDO, POROSA, SUAVE, MACIA, PICOTADA A INTERVALOS REGULARES DE APROXIMADAMENTE 5,0 CM, UMA FACE POSSUI ADESIVO DE ACRILATO. ISENTO DE LÁTEX, APIROGÊNICO, ATÓXICO. APRESENTAÇÃO: ROLO COM DIMENSÕES APROXIMADAS DE 10,0 CM X 4,5 METROS, COM CAPA E CARRETEL. EMBALAGEM INDIVIDUAL QUE MANTENHA A INTEGRIDADE DO PRODUTO, CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, NÚMERO DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA.	96	RL	34,50	3312,00
297	FITA PARA CURATIVOS E FIXAÇÕES, CONFECCIONADA EM POLIETILENO DE BAIXA DENSIDADE, MICROPERFURADO, COM UMA FACE COBERTA COM ADESIVO ACRÍLICO, TRANSPARENTE, ISENTA DE LÁTEX, HIPOALERGÊNICA, ÓTIMA ADESÃO INICIAL, APIROGÊNICO, ATÓXICO. PODE SER FACILMENTE CORTADA NA DIREÇÃO LONGITUDINAL E TRANSVERSAL SEM A NECESSIDADE DE USAR TESOURA. APRESENTAÇÃO: ROLO COM DIMENSÕES APROXIMADAS DE 10,0 CM X 4,5 METROS. EMBALAGEM INDIVIDUAL COM CAPA QUE MANTENHA A INTEGRIDADE DO PRODUTO, CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, NÚMERO DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA.	12400	PC	13,93	172732,00
298	FITA HIPOALERGÊNICA PARA CURATIVOS E FIXAÇÕES, CONFECCIONADA EM RAYON E POLIÉSTER NÃO-TECIDOS, CORTE BIDIRECIONAL UNIFORME, COM UMA FACE COBERTA COM ADESIVO DE BASE ACRÍLICA E URETANO SEM USO DE SOLVENTES, ÓTIMA ADESÃO INICIAL, APIROGÊNICO, ATÓXICO. APRESENTAÇÃO: ROLO COM DIMENSÕES	8250	PI	3,12	25710,00

290	APROXIMADAS DE 25,0 MM X 10,0 METROS. EMBALAGEM INDIVIDUAL COM CAPA QUE MANTENHA A INTEGRIDADE DO PRODUTO, CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, NÚMERO DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA.	0200	RL	3,12	23740,00
299	COMPRESSA DE GAZE TIPO QUEIJO, COM DIMENSÕES: 91,0 CM DE LARGURA (ABERTA) POR 91,0 METROS DE COMPRIMENTO. CONFECCIONADA EM TECIDO 100% ALGODÃO HIDRÓFILO, COR BRANCA, TIPO TELA, ALTAMENTE ABSORVENTE, TEXTURA MACIA, COM TRAMA DE 09 FIOS/CM ² , ISENTA DE AMIDO, ALVEJANTE E IMPUREZAS. APRESENTAÇÃO: EM ROLO, COMPOSTA POR 8 DOBRAS, TODAS PARA DENTRO, SEM PRESENÇA DE FIOS SOLTOS E FIAPOS, TRAMA FECHADA, UNIFORMEMENTE ENROLADA SOBRE SI. PRODUTO APIROGÊNICO E ATÓXICO, NÃO ESTÉRIL. EMBALADA EM SACO PLÁSTICO RESISTENTE, CONSTANDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA.	500	RL	45,00	22500,00
300	HASTE FLEXIVEL COM PONTA DE ALGODAO CAIXA COM 75 UNIDADES	1920	CX	3,00	5760,00
301	INALADOR MEDICINAL DE PVC, TIPO MÁSCARA PLÁSTICA, ADULTO, MALEÁVEL, COM ADAPTAÇÃO E RESISTENTE À DESINFECÇÃO QUÍMICA. COMPONENTES: MICRONEBULIZADOR DE 120 CM, BOCAL EM MACROLON SEM ROSCA, EXTENSÃO PLÁSTICA MALEÁVEL COM CONECTOR "PARA AR COMPRIMIDO - COR AMARELA", EMBALAGEM INDIVIDUAL , COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO E PROCEDÊNCIA. ATENDENDO ÀS NORMAS DA ABNT.	350	PC	18,57	6499,50
302	CONECTOR PARA USO EM EQUIPAMENTOS DE HEMODIÁLISE. DISPOSITIVO CONFECCIONADO EM PVC CRISTAL, MEMBRANA HIDRÓFOBA COMPOSTO DE UM POLÍMERO EM ACRÍLICO COM POROSIDADE DE 0,2?, CONEXÕES LUER LOCK MACHO E FÊMEA NAS EXTREMIDADES. PRODUTO DE USO ÚNICO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO, ATÓXICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL ÍNTEGRA QUE PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA	25000	PC	0,80	20000,00

	ASSÉPTICA, UMA FACE PLÁSTICA, CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, ORIENTAÇÃO DE USO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA.				
303	KIT DE GASTROSTOMIA PERCUTÂNEA ENDOSCÓPICA COM 14 FR, COMPOSTO DE SONDA DE ALIMENTAÇÃO, BOTÃO DE REPARO GÁSTRICO, TROCATER DE PUNÇÃO, CORDÃO DE TRAÇÃO, ACESSÓRIO EXTERNO PARA FECHAMENTO.	130	KT	1110,00	144300,00
304	KIT DE GASTROSTOMIA PERCUTÂNEA ENDOSCÓPICA 20 FR, COMPOSTO DE SONDA COM BOTÃO INTERNO E FIXADORES EXTERNOS; CORDÃO, AGULHA + TROCARTE DE PUNÇÃO	300	KT	845,00	253500,00
305	KIT LIGADURA ELÁSTICA, COM DOIS TAMBORES CONTENDO 6 ELÁSTICOS EM CADA TAMBOR.(USO EM ENDOSCOPIA)	48	KT	1031,67	49520,16
306	KIT P / INSUFLAÇÃO C/ VALVULA HEMOSTÁTICA E TORNEIRA ALTA PRESSÃO TERAPÊUTICO / DIFLATOR - KIT PARA APLICAR E MONITORAR PRESSÃO PARA INSUFLAÇÃO DE DISPOSITIVOS EM ANGIOPLASTIA. CONTÉM APARELHO DE INSUFLAÇÃO EM FORMATO DE SERINGA COM CAPACIDADE VOLUMÉTRICA DE 25,0 ML GRADUADA A CADA 1,0 ML, COMPOSTA POR GATILHO, ÊMBOLO, SISTEMA DE TRAVAMENTO, MANÔMETRO COM PRESSÃO MÁXIMA DE 30 ATM, EXTENSOR COM CONECTOR LUER LOCK. ACOMPANHA ROTOR, CONECTOR EM Y COM 03 VIAS, PASSADOR OU TUBO DE INSERÇÃO DE FIO GUIA DE 0,014 MM. PRODUTO DE USO ÚNICO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO, ATÓXICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL ÍNTEGRA QUE PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, ORIENTAÇÃO DE USO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA.	220	KT	138,00	30360,00
307	LAMINA DE BISTURI N. 11	26000	PC	0,36	9360,00

308	LAMINA DE BISTURI N. 12	2400	PC	0,65	1560,00
309	LAMINA DE BISTURI N. 15	28000	PC	0,33	9240,00
310	LAMINA DE BISTURI N. 20	38000	PC	0,33	12540,00
311	LAMINA DE BISTURI N. 21	2500	PC	0,33	825,00
312	LAMINA DE BISTURI N. 22	7000	PC	0,33	2310,00
313	LAMINA DE BISTURI N. 23	2500	PC	0,49	1225,00
314	LAMINA DE BISTURI N. 24	35000	PC	0,47	16450,00
315	LAMINA P/ ENXERTO DE PELE 6 P	400	PC	232,70	93080,00
316	LANCETA PARA COLETA DE SANGUE CAPILAR COM UMA AGULHA RETRÁTIL NA PARTE INTERNA CONFECCIONADA EM AÇO INOXIDÁVEL, TRIFACETADA A LASER, CALIBRE 28G POR 1,5MM DE PROFUNDIDADE. LANCETA CONFECCIONADA EM PLÁSTICO RÍGIDO, COM BOTÃO DE ACIONAMENTO QUE IMPEÇA A REUTILIZAÇÃO, COM NÚMERO DE LOTE IMPRESSO INDIVIDUALMENTE NO CORPO PLÁSTICO DA LANCETA, FORMATO ERGONÔMICO E DISPOSITIVO DE SEGURANÇA ACIONADO POR BOTÃO DE ATIVAÇÃO, PERMITINDO A RETRAÇÃO AUTOMÁTICA DA AGULHA APÓS O USO. ABA PROTETORA QUE GARANTA A ESTERILIDADE. PRODUTO ESTÉRIL, DE USO ÚNICO. APRESENTAÇÃO: CAIXAS DE PAPEL COM 100 UNIDADES, CONTENDO INSTRUÇÕES DE USO, DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, NÚMERO DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE E REGISTRO NA ANVISA / MINISTÉRIO DA SAÚDE.	350000	PC	1,00	350000,00
317	MALHA TUBULAR CONFECCIONADA EM 100% ALGODÃO, COM ELASTICIDADE NO SENTIDO TRANSVERSAL E ENROLAMENTO UNIFORME EM TODA SUA EXTENSÃO. INDICADA COMO AUXILIAR EM PROCEDIMENTOS DE IMOBILIZAÇÃO ORTOPÉDICA, PARA ACOLCHOAMENTO E PROTEÇÃO ENTRE A PELE E O IMOBILIZADOR. TAMANHO 4 CM X 25 M.	240	RL	5,41	1298,40

318	MALHA TUBULAR CONFECCIONADA EM 100% ALGODÃO, COM ELASTICIDADE NO SENTIDO TRANSVERSAL E ENROLAMENTO UNIFORME EM TODA SUA EXTENSÃO. INDICADA COMO AUXILIAR EM PROCEDIMENTOS DE IMOBILIZAÇÃO ORTOPÉDICA, PARA ACOLCHOAMENTO E PROTEÇÃO ENTRE A PELE E O IMOBILIZADOR. TAMANHO 6 CM X 25 M.	300	RL	9,99	2997,00
319	MALHA TUBULAR CONFECCIONADA EM 100% ALGODÃO, COM ELASTICIDADE NO SENTIDO TRANSVERSAL E ENROLAMENTO UNIFORME EM TODA SUA EXTENSÃO. INDICADA COMO AUXILIAR EM PROCEDIMENTOS DE IMOBILIZAÇÃO ORTOPÉDICA, PARA ACOLCHOAMENTO E PROTEÇÃO ENTRE A PELE E O IMOBILIZADOR. TAMANHO 8 CM X 25 M.	320	RL	10,64	3404,80
320	MALHA TUBULAR CONFECCIONADA EM 100% ALGODÃO, COM ELASTICIDADE NO SENTIDO TRANSVERSAL E ENROLAMENTO UNIFORME EM TODA SUA EXTENSÃO. INDICADA COMO AUXILIAR EM PROCEDIMENTOS DE IMOBILIZAÇÃO ORTOPÉDICA, PARA ACOLCHOAMENTO E PROTEÇÃO ENTRE A PELE E O IMOBILIZADOR. TAMANHO 10 CM X 25 M.	210	RL	12,86	2700,60
321	MALHA TUBULAR CONFECCIONADA EM 100% ALGODÃO, COM ELASTICIDADE NO SENTIDO TRANSVERSAL E ENROLAMENTO UNIFORME EM TODA SUA EXTENSÃO. INDICADA COMO AUXILIAR EM PROCEDIMENTOS DE IMOBILIZAÇÃO ORTOPÉDICA, PARA ACOLCHOAMENTO E PROTEÇÃO ENTRE A PELE E O IMOBILIZADOR. TAMANHO 12CM X 25M.	360	RL	13,34	4802,40
322	MALHA TUBULAR CONFECCIONADA EM 100% ALGODÃO, COM ELASTICIDADE NO SENTIDO TRANSVERSAL E ENROLAMENTO UNIFORME EM TODA SUA EXTENSÃO. INDICADA COMO AUXILIAR EM PROCEDIMENTOS DE IMOBILIZAÇÃO ORTOPÉDICA, PARA ACOLCHOAMENTO E PROTEÇÃO ENTRE A PELE E O IMOBILIZADOR. TAMANHO 15 CM X 25 M.	80	RL	16,39	1311,20
323	MALHA TUBULAR CONFECCIONADA EM 100% ALGODÃO, COM ELASTICIDADE NO SENTIDO TRANSVERSAL E ENROLAMENTO UNIFORME EM TODA SUA EXTENSÃO. INDICADA COMO AUXILIAR EM PROCEDIMENTOS DE IMOBILIZAÇÃO ORTOPÉDICA, PARA ACOLCHOAMENTO E PROTEÇÃO ENTRE A PELE	30	RL	19,27	578,10

	E O IMOBILIZADOR. TAMANHO 20 CM X 25 M.				
324	MALHA TUBULAR CONFECCIONADA EM 100% ALGODÃO, COM ELASTICIDADE NO SENTIDO TRANSVERSAL E ENROLAMENTO UNIFORME EM TODA SUA EXTENSÃO. INDICADA COMO AUXILIAR EM PROCEDIMENTOS DE IMOBILIZAÇÃO ORTOPÉDICA, PARA ACOLCHOAMENTO E PROTEÇÃO ENTRE A PELE E O IMOBILIZADOR. TAMANHO 30 CM X 25M.	60	RL	22,50	1350,00
325	MANGA PLASTICA, ESTERIL, DESCARTAVEL, (PROTECTOR P/ BRACOS), EMBALAGEM INDIVIDUAL	250	PR	3,50	875,00
326	DISPOSITIVO RIGIDO PARA OCLUSÃO DE CONEXÕES LUER MACHO E FEMEA. FECHAMENTO LUER LOCK. DESCARTAVEL, LATEX FREE, ESTERILIZADO À ÓXIDO DE ETILENO.	48000	PC	0,50	24000,00
327	SERRA DE GIGLI MX 1021 DE 30 CM.	150	PC	39,99	5998,50
328	SISTEMA DE ASPIRAÇÃO E IRRIGAÇÃO EM VIDEOLAPAROSCOPIA-EXTENSAO DUPLA EM PVC ATOXICO; CONEXAO GRADUADA PARA ADAPTACAO AO ASPIRADOR E AO VACUO. PONTO INDUTORA PARA ADAPTACAO AOS FRASCOS DE SORO; CLAMPS DESCARTAVEIS	150	PC	35,82	5373,00
329	SISTEMA DE ENCHIMENTO E INJEÇÃO AUTOMÁTICA DE MEIO DE CONTRASTE. CONFECCIONADO EM PVC TRANSPARENTE, ISENTO DE LÁTEX, SUPORTA ATÉ 300PSI DE PRESSÃO. NA EXTREMIDADE PROXIMAL AO PACIENTE HÁ CONECTOR LUER LOCK REVERSÍVEL, COM TAMPA PROTETORA; NO SEGMENTO HÁ TUBO EXTENSOR COM COMPRIMENTO MÍNIMO DE 150,0CM, PINÇA ROLETE PARA CONTROLE DO FLUXO DE INFUSÃO. SEGUE UMA DERIVAÇÃO EM Y - ELO DE LIGAÇÃO ENTRE OUTRAS DUAS VIAS IGUAIS ACOPLADAS, SENDO CADA UMA DELAS: TUBO EXTENSOR COM 120,0CM DE COMPRIMENTO, VÁLVULA ANTI-REFLUXO E CONEXÃO LATERAL LUER FÊMEA QUE POSSIBILITA ENCAIXE DE SERINGA, COM TAMPA PROTETORA ROSQUEÁVEL; NO SEGUIMENTO HÁ PINÇA TIPO CLAMP (CORTA-FLUXO) E NA EXTREMIDADE DISTAL HÁ CÂMARA GOTEJADORA FLEXÍVEL E TRANSPARENTE COM PADRÃO MACROGOTAS	400	CJ	125,00	50000,00

	(20 GOTAS/MINUTO), COM SUSPIRO LATERAL, PONTA PERFURANTE PADRÃO ISO PARA CONEXÃO AO RECIPIENTE DE SOLUÇÃO E TAMPA PROTETORA. PRODUTO DE USO ÚNICO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO, ATÓXICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL ÍNTEGRA QUE PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, ORIENTAÇÃO DE USO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA.				
330	SISTEMA DE DRENAGEM TORÁCICO / MEDIASTINAL Nº10 COMPOSTO POR DRENO TUBULAR EM PVC CRISTAL, SILICONIZADO C/ FILAMENTO RADIOPACO NA COR AZUL EM TODA EXTENSÃO; FRASCO COLETOR DE SECREÇÕES DE 250ML	15	CJ	28,34	425,10
331	SISTEMA DE DRENAGEM TORÁCICO / MEDIASTINAL Nº12 COMPOSTO POR DRENO TUBULAR EM PVC CRISTAL, SILICONIZADO C/ FILAMENTO RADIOPACO NA COR AZUL EM TODA EXTENSÃO; FRASCO COLETOR DE SECREÇÕES DE 250ML	40	CJ	29,00	1160,00
332	SISTEMA DE DRENAGEM TORÁCICO/ MEDIASTINAL N.14, COMPOSTO POR DRENO TUBULAR EM PVC CRISTAL, SILICONIZADO COM FILAMENTO RADIOPACO NA COR AZUL EM TODA EXTENSÃO; FRASCO COLETOR DE SECREÇÕES DE 1000ML	70	CJ	29,00	2030,00
333	SISTEMA DE DRENAGEM TORÁCICO/ MEDIASTINAL N.20, COMPOSTO POR DRENO TUBULAR EM PVC CRISTAL, SILICONIZADO COM FILAMENTO RADIOPACO NA COR AZUL EM TODA EXTENSÃO; FRASCO COLETOR DE SECREÇÕES DE 2000ML	70	CJ	26,12	1828,40
334	SISTEMA DE DRENAGEM TORÁCICO/ MEDIASTINAL N.22, COMPOSTO POR DRENO TUBULAR EM PVC CRISTAL, SILICONIZADO COM FILAMENTO RADIOPACO NA COR AZUL EM TODA EXTENSÃO; FRASCO COLETOR DE SECREÇÕES DE 2000ML	60	CJ	35,90	2154,00
	SISTEMA DE DRENAGEM TORÁCICO/				

335	MEDIASTINAL N.24, COMPOSTO POR DRENO TUBULAR EM PVC CRISTAL, SILICONIZADO COM FILAMENTO RADIOPACO NA COR AZUL EM TODA EXTENÇÃO; FRASCO COLETOR DE SECREÇÕES DE 2000ML	70	CJ	31,08	2175,60
336	SISTEMA DE DRENAGEM TORÁCICO/MEDIASTINAL N.26, COMPOSTO POR DRENO TUBULAR EM PVC CRISTAL, SILICONIZADO COM FILAMENTO RADIOPACO NA COR AZUL EM TODA EXTENÇÃO; FRASCO COLETOR DE SECREÇÕES DE 2000ML	15	CJ	32,22	483,30
337	SISTEMA DE DRENAGEM TORÁCICO/MEDIASTINAL N.28, COMPOSTO POR DRENO TUBULAR EM PVC CRISTAL, SILICONIZADO COM FILAMENTO RADIOPACO NA COR AZUL EM TODA EXTENÇÃO; FRASCO COLETOR DE SECREÇÕES DE 2000ML	450	CJ	26,12	11754,00
338	SISTEMA DE DRENAGEM TORÁCICO/MEDIASTINAL N.30, COMPOSTO POR DRENO TUBULAR EM PVC CRISTAL, SILICONIZADO COM FILAMENTO RADIOPACO NA COR AZUL EM TODA EXTENÇÃO; FRASCO COLETOR DE SECREÇÕES DE 2000ML	250	CJ	38,00	9500,00
339	SISTEMA DE DRENAGEM TORÁCICO/MEDIASTINAL N.32, COMPOSTO POR DRENO TUBULAR EM PVC CRISTAL, SILICONIZADO COM FILAMENTO RADIOPACO NA COR AZUL EM TODA EXTENÇÃO; FRASCO COLETOR DE SECREÇÕES DE 2000ML	300	CJ	36,11	10833,00
340	SISTEMA DE DRENAGEM TORÁCICO/MEDIASTINAL N.34, COMPOSTO POR DRENO TUBULAR EM PVC CRISTAL, SILICONIZADO COM FILAMENTO RADIOPACO NA COR AZUL EM TODA EXTENÇÃO; FRASCO COLETOR DE SECREÇÕES DE 2000ML	200	CJ	41,99	8398,00
341	SISTEMA DE DRENAGEM TORÁCICO/MEDIASTINAL N.36, COMPOSTO POR DRENO TUBULAR EM PVC CRISTAL, SILICONIZADO COM FILAMENTO RADIOPACO NA COR AZUL EM TODA EXTENÇÃO; FRASCO COLETOR DE SECREÇÕES DE 2000ML	50	CJ	36,11	1805,50
	SISTEMA FECHADO DE ASPIRAÇÃO TRAQUEAL - Nº 10 - PARA TUBO ENDOTRAQUEAL - PARA				

342	<p>USO EM TUBO ENDOTRAQUEAL, DE CALIBRE 10 FR. PEÇAS CONFECCIONADAS EM POLIPROPILENO, POLIETILENO, PVC E SILICONE. CONTÉM SONDA DE SILICONE FLEXÍVEL, TRANSPARENTE, GRADUADA, MEDINDO 40,5 CM DE COMPRIMENTO COM 3,3 MM DE DIÂMETRO EXTERNO, PONTA ARREDONDADA COM ORIFÍCIOS LATERAIS E DISTAL. POSSUI LUVA EM PLÁSTICO NO CORPO DA SONDA. ADAPTADOR COM CONEXÃO EM "Y" DE 4,5; 5,0 E 5,5 MM. A EXTREMIDADE DISTAL CONTÉM VÁLVULA ERGONÔMICA PARA CONTROLE DO VÁCUO COM TRAVA DE SEGURANÇA, CONECTOR DE VÁCUO COM TAMPA PROTETORA. A EXTREMIDADE PROXIMAL CONTÉM CÂMARA FECHADA PARA ISOLAR A SONDA, CÂMARA DE LIMPEZA FECHADA, VIA DE INSTILAÇÃO PARA FLUIDIFICAÇÃO DE SECREÇÃO E LIMPEZA INTERNA DA SONDA. PRODUTO DE USO ÚNICO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO, ATÓXICO E ESTÉRIL, EMBALAGEM INDIVIDUAL ÍNTEGRA QUE PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, ORIENTAÇÃO DE USO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA.</p>	40	PC	44,00	1760,00
343	<p>SISTEMA FECHADO DE ASPIRAÇÃO TRAQUEAL - Nº 8 - PARA TUBO ENDOTRAQUEAL - PARA USO EM TUBO ENDOTRAQUEAL, DE CALIBRE 8 FR. PEÇAS CONFECCIONADAS EM POLIPROPILENO, POLIETILENO, PVC E SILICONE. CONTÉM SONDA DE SILICONE FLEXÍVEL, TRANSPARENTE, GRADUADA, MEDINDO 30,5 CM DE COMPRIMENTO COM 2,6 MM DE DIÂMETRO EXTERNO, PONTA ARREDONDADA COM ORIFÍCIOS LATERAIS E DISTAL. POSSUI LUVA EM PLÁSTICO NO CORPO DA SONDA. ADAPTADOR COM CONEXÃO EM "Y" DE 3,0; 3,5 E 4,0 MM. A EXTREMIDADE DISTAL CONTÉM VÁLVULA ERGONÔMICA PARA CONTROLE DO VÁCUO COM TRAVA DE SEGURANÇA, CONECTOR DE VÁCUO COM TAMPA PROTETORA. A EXTREMIDADE PROXIMAL CONTÉM CÂMARA FECHADA PARA ISOLAR A SONDA, CÂMARA DE LIMPEZA FECHADA, VIA DE INSTILAÇÃO PARA FLUIDIFICAÇÃO DE SECREÇÃO E LIMPEZA INTERNA DA SONDA. PRODUTO DE USO ÚNICO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO, ATÓXICO E ESTÉRIL, EMBALAGEM INDIVIDUAL ÍNTEGRA QUE PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO,</p>	20	PC	88,80	1776,00

	PROCEDÊNCIA, ORIENTAÇÃO DE USO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA.				
344	SONDA DE FOLLEY N. 06 2 VIAS 100% SILICONE.	420	PC	24,91	10462,20
345	SONDA DE FOLLEY EM LATEX PURISSIMO, SILICONIZADA, ESTERILIZADA, EMBALAGEM EM PAPEL GRAU CIRURGICO, N. 8, 2 VIAS, 3 ML	400	PC	5,95	2380,00
346	SONDA DE FOLLEY EM LATEX PURISSIMO, SILICONIZADA, ESTERILIZADA, EMBALAGEM EM PAPEL GRAU CIRURGICO, N. 10, 2 VIAS, 5 ML	700	PC	4,92	3444,00
347	SONDA DE FOLLEY EM LATEX PURISSIMO, SILICONIZADA, ESTERILIZADA, EMBALAGEM DE PAPEL GRAU CIRURGICO, N. 12, 2 VIAS, 30 ML.	450	PC	3,51	1579,50
348	SONDA DE FOLLEY EM LATEX PURISSIMO, SILICONIZADA, ESTERILIZADA, EMBALAGEM EM PAPEL GRAU CIRURGICO, N. 14, 2 VIAS, 30 ML.	4000	PC	4,20	16800,00
349	SONDA DE FOLLEY EM LATEX PURISSIMO, SILICONIZADA, ESTERILIZADA, EMBALAGEM EM PAPEL GRAU CIRURGICO, N. 16, 2 VIAS, 30 ML.	4500	PC	4,78	21510,00
350	SONDA DE FOLLEY EM LATEX PURISSIMO, SILICONIZADA, ESTERILIZADA, EMBALAGEM EM PAPEL GRAU CIRURGICO, N. 18, 2 VIAS, 30 ML.	3000	PC	4,30	12900,00
351	SONDA DE FOLLEY EM LATEX PURISSIMO, SILICONIZADA, ESTERILIZADA, EMBALAGEM EM PAPEL GRAU CIRURGICO, N. 20, 2 VIAS, 30 ML	1200	PC	4,78	5736,00
352	SONDA DE FOLLEY EM LATEX PURISSIMO, SILICONIZADA, ESTERILIZADA, EMBALAGEM DE PAPEL GRAU CIRURGICO, N. 20, C/ 3 VIAS, DE 30 ML	800	PC	4,91	3928,00
353	SONDA DE FOLLEY EM LATEX PURISSIMO, SILICONIZADA, ESTERILIZADA, EMBALAGEM DE PAPEL GRAU CIRURGICO, N. 22, 3 VIAS, 30 ML	350	PC	4,61	1613,50
354	SONDA DE FOLLEY EM LATEX PURISSIMO, SILICONIZADA, ESTERILIZADA, EMBALAGEM EM	200	PC	6,46	1292,00

	PAPEL GRAU CIRURGICO, N. 24, 3 VIAS, 30 ML				
355	SONDA DE FOLLEY EM LATEX PURISSIMO, SILICONIZADA, ESTERILIZADA, EMBALAGEM EM PAPEL GRAU CIRURGICO, N. 26, 3 VIAS, 30 ML	150	PC	4,49	673,50
356	SONDA DE GASTROSTOMIA N. 12, COM BALAO, E COM ANEL DE FIXACAO, MARCADA A CADA CM, DUAS ABERTURAS COM TAMPA QUE ASSEGURA O FECHAMENTO, RADIOPACO, 100% SILICONE.	120	PC	172,00	20640,00
357	SONDA DE GASTROSTOMIA N. 14, COM BALAO, COM ANEL DE FIXACAO, MARCADA A CADA CM, DUAS ABERTURAS COM TAMPA QUE ASSEGURA O FECHAMENTO, RADIOPACO 100% SILICONE.	160	PC	200,00	32000,00
358	SONDA DE GASTROSTOMIA N.16, COM BALAO COM ANEL DE FIXACAO, MARCADA A CADA CM, DUAS ABERTURAS COM TAMPA QUE ASSEGURA O FECHAMENTO, RADIOPACO, 100% SILICONE.	200	PC	199,00	39800,00
359	SONDA DE GASTROSTOMIA N. 18, COM BALAO COM ANEL DE FIXACAO, MARCADA A CADA CM, DUAS ABERTURAS COM TAMPA QUE ASSEGURA O FECHAMENTO, RADIOPACO 100% SILICONE.	120	PC	285,05	34206,00
360	SONDA DE GASTROSTOMIA N. 20 COM BALAO COM ANEL DE FIXACAO, MARCADA A CADA CM, DUAS ABERTURAS COM TAMPA QUE ASSEGURA O FECHAMENTO, RADIOPACO 100% SILICONE.	250	PC	178,75	44687,50
361	SONDA ENDOBRONQUIAL DUPLO LUMEN - CARLENS N. 35 - PARA INTUBAÇÃO BRONQUIAL SELETIVA ESQUERDA, CONFECIONADA EM BORRACHA MACIA VULCANIZADA, REVESTIDO POR UM MATERIAL COMPOSTO DE SILICONE COM LÁTEX DE CAUCHU, NÚMERO 35, COM DIMENSÕES APROXIMADAS: 350,0 MM DE COMPRIMENTO, 11,5 MM DE DIÂMETRO EXTERNO E 4,0 MM DE DIÂMETRO INTERNO. POSSUI GANCHO DE CARINA, DOIS BALÕES DE ALTA PRESSÃO E BAIXO VOLUME E DOIS BALÕES DE CONTROLE, ENCAIXES UNIVERSAIS PARA SERINGAS, ANÉIS DE MARCAÇÃO RADIOPACOS, CONECTORES EM AÇO INOX.	15	PC	418,64	6279,60

	<p>PRODUTO PASSÍVEL DE REPROCESSAMENTO. ACOMPANHADA POR SONDA DE ASPIRAÇÃO DE PLÁSTICO TRANSPARENTE, COM DISPOSITIVO REGULADOR DA ASPIRAÇÃO E CONTROLE DE SUÇÃO EM PVC, DESCARTÁVEL. EMBALAGEM INDIVIDUAL QUE MANTENHA A INTEGRIDADE DO PRODUTO, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA.</p>				
362	<p>SONDA ENDOBRONQUIAL DUPLO LUMEN - CARLENS N. 37 - SONDA ENDO BRONQUIAL DUPLO LÚMEN TIPO CARLENS PARA INTUBAÇÃO BRONQUIAL SELETIVA ESQUERDA, CONFECCIONADA EM BORRACHA MACIA VULCANIZADA, REVESTIDO POR UM MATERIAL COMPOSTO DE SILICONE COM LÁTEX DE CAUCHU, NÚMERO 37, COM DIMENSÕES APROXIMADAS: 365,0 MM DE COMPRIMENTO, 13,4 MM DE DIÂMETRO EXTERNO E 4,7 MM DE DIÂMETRO INTERNO. POSSUI GANCHO DE CARINA, DOIS BALÕES DE ALTA PRESSÃO E BAIXO VOLUME E DOIS BALÕES DE CONTROLE, ENCAIXES UNIVERSAIS PARA SERINGAS, ANÉIS DE MARCAÇÃO RADIOPACOS, CONECTORES EM AÇO INOX. PRODUTO PASSÍVEL DE REPROCESSAMENTO. ACOMPANHADA POR SONDA DE ASPIRAÇÃO DE PLÁSTICO TRANSPARENTE, COM DISPOSITIVO REGULADOR DA ASPIRAÇÃO E CONTROLE DE SUÇÃO EM PVC, DESCARTÁVEL. EMBALAGEM INDIVIDUAL QUE MANTENHA A INTEGRIDADE DO PRODUTO, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA.</p>	110	PC	390,21	42923,10
363	<p>SONDA ENDOBRONQUIAL DUPLO LUMEN - CARLENS N. 39 - SONDA ENDO BRONQUIAL DUPLO LÚMEN TIPO CARLENS PARA INTUBAÇÃO BRONQUIAL SELETIVA ESQUERDA, CONFECCIONADA EM BORRACHA MACIA VULCANIZADA, REVESTIDO POR UM MATERIAL COMPOSTO DE SILICONE COM LÁTEX DE CAUCHU, NÚMERO 39, COM DIMENSÕES APROXIMADAS: 385,0 MM DE COMPRIMENTO, 14,3 MM DE DIÂMETRO EXTERNO E 4,8 MM DE DIÂMETRO INTERNO. POSSUI GANCHO DE CARINA, DOIS BALÕES DE ALTA PRESSÃO E BAIXO VOLUME E DOIS BALÕES DE CONTROLE, ENCAIXES UNIVERSAIS PARA SERINGAS, ANÉIS</p>	110	PC	391,54	43069,40

	<p>DE MARCAÇÃO RADIOPACOS, CONECTORES EM AÇO INOX. PRODUTO PASSÍVEL DE REPROCESSAMENTO. ACOMPANHADA POR SONDA DE ASPIRAÇÃO DE PLÁSTICO TRANSPARENTE, COM DISPOSITIVO REGULADOR DA ASPIRAÇÃO E CONTROLE DE SUCÇÃO EM PVC, DESCARTÁVEL. EMBALAGEM INDIVIDUAL QUE MANTENHA A INTEGRIDADE DO PRODUTO, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA.</p>				
364	<p>SONDA ENDOBRONQUIAL DUPLO LUMEN - CARLENS N. 41 - PARA INTUBAÇÃO BRONQUIAL SELETIVA ESQUERDA, CONFECCIONADA EM BORRACHA MACIA VULCANIZADA, REVESTIDO POR UM MATERIAL COMPOSTO DE SILICONE COM LÁTEX DE CAUCHU, NÚMERO 41, COM DIMENSÕES APROXIMADAS: 388,0 MM DE COMPRIMENTO, 15,5 MM DE DIÂMETRO EXTERNO E 5,5 MM DE DIÂMETRO INTERNO. POSSUI GANCHO DE CARINA, DOIS BALÕES DE ALTA PRESSÃO E BAIXO VOLUME E DOIS BALÕES DE CONTROLE, ENCAIXES UNIVERSAIS PARA SERINGAS, ANÉIS DE MARCAÇÃO RADIOPACOS, CONECTORES EM AÇO INOX. PRODUTO PASSÍVEL DE REPROCESSAMENTO. ACOMPANHADA POR SONDA DE ASPIRAÇÃO DE PLÁSTICO TRANSPARENTE, COM DISPOSITIVO REGULADOR DA ASPIRAÇÃO E CONTROLE DE SUCÇÃO EM PVC, DESCARTÁVEL. EMBALAGEM INDIVIDUAL QUE MANTENHA A INTEGRIDADE DO PRODUTO, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA.</p>	15	PC	364,40	5466,00
	<p>TUBO ENDOTRAQUEAL ARAMADO COM BALÃO 7,0 MM, UMA VIA, REFORÇADO INTERNAMENTE COM UM FIO DE AÇO INOXIDÁVEL EM FORMATO DE ESPIRAL, OPACO À RADIAÇÃO, COM DIMENSÕES APROXIMADAS: DIÂMETRO INTERNO 7,0 MM E COMPRIMENTO 318,0 MM. CONFECCIONADO EM PVC (CLORETO DE POLIVINILA) TERMOSENSÍVEL, SILICONIZADO E FLEXÍVEL PARA ADAPTAR A POSIÇÃO DO PACIENTE, ISENTO DE LÁTEX, PAREDES RESISTENTES, TRANSPARENTE, ARREDONDADO E CURVADO ANATOMICAMENTE. CONTÉM IMPRESSÃO DO NÚMERO DA CÂNULA EM LOCAL DE FÁCIL</p>				

365	<p>VISIBILIDADE. NA PONTA PROXIMAL HÁ CONEXÃO DE ENCAIXE DE 15,0 MM COMPATÍVEL COM AS CONEXÕES DO CIRCUITO DE OXIGENIOTERAPIA. POSSUI LINHA RADIOPACA CONTÍNUA AO LONGO DO EIXO DO TUBO, GRADUADO COM LINHAS DE REFERÊNCIA E MARCAS DE PROFUNDIDADE QUE SE ESTENDEM POR TODO O COMPRIMENTO DO TUBO DA EXTREMIDADE DISTAL EM DIREÇÃO À EXTREMIDADE PROXIMAL DO CONECTOR. A PONTA DISTAL É BISELADA COM ANGULAÇÃO APROXIMADA DE 37,5° COM BORDAS ARREDONDADAS, ATRAUMÁTICO, COM ORIFÍCIO EM SUA EXTREMIDADE DISTAL ("OLHO DE MURPHY"). NO CORPO DA CÂNULA HÁ UM BALÃO DE BAIXA PRESSÃO E ALTO VOLUME. A PRESSÃO DO BALÃO É CONTROLADA POR OUTRO BALÃO PILOTO DE PVC QUE POSSUI VÁLVULA DE SEGURANÇA COM ENCAIXE PARA SERINGAS LUER-SLIP E LUER-LOCK. PRODUTO DE USO ÚNICO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO, ATÓXICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL ÍNTEGRA QUE PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, ORIENTAÇÃO DE USO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA.</p>	430	PC	43,96	18902,80
366	<p>TUBO ENDOTRAQUEAL ARAMADO 7,5 MM COM BALÃO, UMA VIA, REFORÇADO INTERNAMENTE COM UM FIO DE AÇO INOXIDÁVEL EM FORMATO DE ESPIRAL, OPACO À RADIAÇÃO, COM DIMENSÕES APROXIMADAS: DIÂMETRO INTERNO 7,5 MM E COMPRIMENTO 328,0 MM. CONFECCIONADO EM PVC (CLORETO DE POLVINILA) TERMOSENSÍVEL, SILICONIZADO E FLEXÍVEL PARA ADAPTAR A POSIÇÃO DO PACIENTE, ISENTO DE LÁTEX, PAREDES RESISTENTES, TRANSPARENTE, ARREDONDADO E CURVADO ANATOMICAMENTE. CONTÉM IMPRESSÃO DO NÚMERO DA CÂNULA EM LOCAL DE FÁCIL VISIBILIDADE. NA PONTA PROXIMAL HÁ CONEXÃO DE ENCAIXE DE 15,0 MM COMPATÍVEL COM AS CONEXÕES DO CIRCUITO DE OXIGENIOTERAPIA. POSSUI LINHA RADIOPACA CONTÍNUA AO LONGO DO EIXO DO TUBO, GRADUADO COM LINHAS DE REFERÊNCIA E MARCAS DE PROFUNDIDADE QUE SE ESTENDEM POR TODO O COMPRIMENTO DO TUBO DA EXTREMIDADE DISTAL EM DIREÇÃO À EXTREMIDADE</p>	500	PC	43,22	21610,00

	<p>PROXIMAL DO CONECTOR. A PONTA DISTAL É BISELADA COM ANGULAÇÃO APROXIMADA DE 37,5° COM BORDAS ARREDONDADAS, ATRAUMÁTICO, COM ORIFÍCIO EM SUA EXTREMIDADE DISTAL ("OLHO DE MURPHY"). NO CORPO DA CÂNULA HÁ UM BALÃO DE BAIXA PRESSÃO E ALTO VOLUME. A PRESSÃO DO BALÃO É CONTROLADA POR OUTRO BALÃO PILOTO DE PVC QUE POSSUI VÁLVULA DE SEGURANÇA COM ENCAIXE PARA SERINGAS LUER-SLIP E LUER-LOCK. PRODUTO DE USO ÚNICO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO, ATÓXICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL ÍNTEGRA QUE PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, ORIENTAÇÃO DE USO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA.</p>				
367	<p>TUBO ENDOTRAQUEAL ARAMADO 8,0 MM COM BALÃO, UMA VIA, REFORÇADO INTERNAMENTE COM UM FIO DE AÇO INOXIDÁVEL EM FORMATO DE ESPIRAL, OPACO À RADIAÇÃO, COM DIMENSÕES APROXIMADAS: DIÂMETRO INTERNO 8,0 MM E COMPRIMENTO 338,0 MM. CONFECCIONADO EM PVC (CLORETO DE POLVINILA) TERMOSENSÍVEL, SILICONIZADO E FLEXÍVEL PARA ADAPTAR A POSIÇÃO DO PACIENTE, ISENTO DE LÁTEX, PAREDES RESISTENTES, TRANSPARENTE, ARREDONDADO E CURVADO ANATOMICAMENTE. CONTÉM IMPRESSÃO DO NÚMERO DA CÂNULA EM LOCAL DE FÁCIL VISIBILIDADE. NA PONTA PROXIMAL HÁ CONEXÃO DE ENCAIXE DE 15,0 MM COMPATÍVEL COM AS CONEXÕES DO CIRCUITO DE OXIGENIOTERAPIA. POSSUI LINHA RADIOPACA CONTÍNUA AO LONGO DO EIXO DO TUBO, GRADUADO COM LINHAS DE REFERÊNCIA E MARCAS DE PROFUNDIDADE QUE SE ESTENDEM POR TODO O COMPRIMENTO DO TUBO DA EXTREMIDADE DISTAL EM DIREÇÃO À EXTREMIDADE PROXIMAL DO CONECTOR. A PONTA DISTAL É BISELADA COM ANGULAÇÃO APROXIMADA DE 37,5° COM BORDAS ARREDONDADAS, ATRAUMÁTICO, COM ORIFÍCIO EM SUA EXTREMIDADE DISTAL ("OLHO DE MURPHY"). NO CORPO DA CÂNULA HÁ UM BALÃO DE BAIXA PRESSÃO E ALTO VOLUME. A PRESSÃO DO BALÃO É CONTROLADA POR OUTRO BALÃO PILOTO DE PVC QUE POSSUI VÁLVULA DE SEGURANÇA COM ENCAIXE PARA SERINGAS</p>	300	PC	39,00	11700,00

	<p>LUER-SLIP E LUER-LOCK. PRODUTO DE USO ÚNICO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO, ATÓXICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL ÍNTEGRA QUE PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, ORIENTAÇÃO DE USO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA</p>				
368	<p>TUBO ENDOTRAQUEAL ARAMADO 8,5 MM COM BALÃO, UMA VIA, REFORÇADO INTERNAMENTE COM UM FIO DE AÇO INOXIDÁVEL EM FORMATO DE ESPIRAL, OPACO À RADIAÇÃO, COM DIMENSÕES APROXIMADAS: DIÂMETRO INTERNO 8,5 MM E COMPRIMENTO 338,0 MM. CONFECCIONADO EM PVC (CLORETO DE POLVINILA) TERMOSENSÍVEL, SILICONIZADO E FLEXÍVEL PARA ADAPTAR A POSIÇÃO DO PACIENTE, ISENTO DE LÁTEX, PAREDES RESISTENTES, TRANSPARENTE, ARREDONDADO E CURVADO ANATOMICAMENTE. CONTÉM IMPRESSÃO DO NÚMERO DA CÂNULA EM LOCAL DE FÁCIL VISIBILIDADE. NA PONTA PROXIMAL HÁ CONEXÃO DE ENCAIXE DE 15,0 MM COMPATÍVEL COM AS CONEXÕES DO CIRCUITO DE OXIGENIOTERAPIA. POSSUI LINHA RADIOPACA CONTÍNUA AO LONGO DO EIXO DO TUBO, GRADUADO COM LINHAS DE REFERÊNCIA E MARCAS DE PROFUNDIDADE QUE SE ESTENDEM POR TODO O COMPRIMENTO DO TUBO DA EXTREMIDADE DISTAL EM DIREÇÃO À EXTREMIDADE PROXIMAL DO CONECTOR. A PONTA DISTAL É BISELADA COM ANGULAÇÃO APROXIMADA DE 37,5° COM BORDAS ARREDONDADAS, ATRAUMÁTICO, COM ORIFÍCIO EM SUA EXTREMIDADE DISTAL ("OLHO DE MURPHY"). NO CORPO DA CÂNULA HÁ UM BALÃO DE BAIXA PRESSÃO E ALTO VOLUME. A PRESSÃO DO BALÃO É CONTROLADA POR OUTRO BALÃO PILOTO DE PVC QUE POSSUI VÁLVULA DE SEGURANÇA COM ENCAIXE PARA SERINGAS LUER-SLIP E LUER-LOCK. PRODUTO DE USO ÚNICO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO, ATÓXICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL ÍNTEGRA QUE PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, ORIENTAÇÃO DE USO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO</p>	15	PC	40,45	606,75

	MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA.				
369	SONDA PARA NUTRICAÇÃO ENTERAL, DE POLIURETANO MACIO/FLEXIVEL, RADIOPACA, COM MANDRIL AÇO INOX, CONEXÃO LUER-LOCK INVERTIDO, CALIBRE CH 8, DIAM. EXT. 2.8 MM, DIAM. INT. 2.1 MM, COMPRIMENTO 120 CM.	160	PC	24,85	3976,00
370	SONDA PARA NUTRICAÇÃO ENTERAL, DE POLIURETANO MACIO/FLEXIVEL, RADIOPACA, COM MANDRIL AÇO INOX, CONEXÃO LUER-LOCK INVERTIDO, CALIBRE CH 8, DIAM. EXT. 2.8 MM, DIAM. INT. 2.1 MM, COMPRIMENTO 60 CM, PEDIÁTRICA.	140	PC	33,45	4683,00
371	SONDA PARA NUTRIÇÃO ENTERAL EM TUBO DE SILICONE GRAU FARMACÊUTICO BRANCO, FLEXIVEL, RADIOPACO, ATÓXICO, PESO DE TUNGSTÊNIO PARA FACILITAR A MIGRAÇÃO E SUSTENTAÇÃO DA Sonda NO ESTÔMAGO E/OU DUODENO. EXTREMIDADE PROXIMAL EM "Y" CONFECCIONADA EM PEÇA ÚNICA, PERMITINDO AJUSTE DE TODOS OS TIPOS DE EQUIPO. ACOMPANHADA DE FIO GUIA (MANDRIL) DE AÇO INOXIDÁVEL E LUBRIFICANTE PARA RETIRADA DO GUIA. CALIBRE 12, COMPRIMENTO 120 CM, EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO.	3600	PC	43,50	156600,00
372	SONDA NASO-ENTERAL, TAMANHO 6,5 FR, COM PONTA DE TUNGSTÊNIO, CONFECCIONADA EM POLIURETANO, RADIOPACO EM TODA SUA EXTENSÃO, COM MARCAÇÕES DE 10 CM, COMPRIMENTO 50 CM, GUIA SEMI-RÍGIDA EM AÇO INOX, PONTA DISTAL FECHADA COM 3 ORIFÍCIOS CIRCULARES LATERAIS, ESTÉRIL, DESCARTÁVEL, EMBALAGEM INDIVIDUAL EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO COM ABERTURA EM PÉTALA.	120	PC	33,12	3974,40
373	SONDA ESOFÁGICA N. 10 (FUCHET)	250	PC	54,20	13550,00
374	SONDA LEVINE, LONGA, ESTÉRIL, N. 6, EMBALAGEM INDIVIDUAL).	250	PC	0,81	202,50
375	SONDA LEVINE, LONGA, ESTÉRIL, N. 8, EMBALAGEM INDIVIDUAL)	600	PC	0,84	504,00
376	SONDA LEVINE, LONGA, ESTÉRIL, N. 10, EMBALAGEM INDIVIDUAL)	550	PC	0,91	500,50

377	SONDA LEVINE, LONGA, ESTERIL, N. 12, EMBALAGEM INDIVIDUAL)	400	PC	1,74	696,00
378	SONDA LEVINE, LONGA, ESTERIL, N. 16, EMBALAGEM INDIVIDUAL)	1300	PC	1,68	2184,00
379	SONDA LEVINE, LONGA, ESTERIL, N. 18, EMBALAGEM INDIVIDUAL)	1500	PC	1,40	2100,00
380	SONDA LEVINE, LONGA, ESTERIL, N. 20, EMBALAGEM INDIVIDUAL)	1600	PC	1,94	3104,00
381	SONDA LEVINE, LONGA, ESTERIL, N. 22, EMBALAGEM INDIVIDUAL)	800	PC	1,91	1528,00
382	SONDA PARA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL N.06 DESCARTÁVEL, ESTÉRIL, TRANSPARENTE, FLEXÍVEL, DE POLIVINIL ATÓXICO, SILICONIZADA, COM VÁLVULA INTERMITENTE PARA PRESSÃO NEGATIVA. EMBAL. INDIV. EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO, COM ABERTURA EM PÉTALA. REGISTRO MINISTERIO DA SAÚDE.	12000	PC	0,72	8640,00
383	SONDA PARA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL N.08 DESCARTÁVEL, ESTÉRIL, TRANSPARENTE, FLEXÍVEL, DE POLIVINIL ATÓXICO, SILICONIZADA, COM VÁLVULA INTERMITENTE PARA PRESSÃO NEGATIVA. EMBALAGEM. INDIVIDUAL. EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO, COM ABERTURA EM PÉTALA. REGISTRO MINISTERIO DA SAÚDE.	16000	PC	1,15	18400,00
384	SONDA PARA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL N.10 DESCARTÁVEL, ESTÉRIL, TRANSPARENTE, FLEXÍVEL, DE POLIVINIL ATÓXICO, SILICONIZADA, COM VÁLVULA INTERMITENTE PARA PRESSÃO NEGATIVA. EMBALAGEM INDIVIDUAL EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO, COM ABERTURA EM PÉTALA. REGISTRO MINISTERIO DA SAÚDE.	12000	PC	1,00	12000,00
385	SONDA PARA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL N.12 DESCARTÁVEL, ESTÉRIL, TRANSPARENTE, FLEXÍVEL, DE POLIVINIL ATÓXICO, SILICONIZADA, COM VÁLVULA INTERMITENTE PARA PRESSÃO NEGATIVA. EMBAL. INDIV. EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO, COM ABERTURA EM	60000	PC	1,12	67200,00

	PÉTALA. REGISTRO MINISTERIO DA SAÚDE				
386	SONDA PARA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL N.14 DESCARTÁVEL, ESTÉRIL, TRANSPARENTE, FLEXÍVEL, DE POLVINIL ATÓXICO, SILICONIZADA, COM VÁLVULA INTERMITENTE PARA PRESSÃO NEGATIVA. EMBALAGEM INDIVIDUAL EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO, COM ABERTURA EM PÉTALA. REGISTRO MINISTERIO DA SAÚDE.	40000	PC	1,08	43200,00
387	SONDA RETAL NELATON, ESTERIL, N. 14, EMBALAGEM INDIVIDUAL, ESTERELIZAÇÃO POR ÓXIDO DE ETILENIO.	80	PC	1,14	91,20
388	SONDA RETAL NELATON, ESTERIL, N. 16, EMBALAGEM INDIVIDUAL, ESTERELIZAÇÃO POR ÓXIDO DE ETILENIO.	150	PC	1,44	216,00
389	SONDA RETAL NELATON, ESTERIL, N. 18, EMBALAGEM INDIVIDUAL, ESTERELIZAÇÃO POR ÓXIDO DE ETILENIO.	120	PC	1,14	136,80
390	SONDA RETAL NELATON, ESTERIL, N. 20, EMBALAGEM INDIVIDUAL, ESTERELIZAÇÃO POR ÓXIDO DE ETILENIO.	120	PC	1,21	145,20
391	SONDA RETAL NELATON, ESTERIL, N. 22, EMBALAGEM INDIVIDUAL, ESTERELIZAÇÃO POR ÓXIDO DE ETILENIO.	100	PC	1,42	142,00
392	SONDA RETAL NELATON, ESTERIL, N. 24, EMBALAGEM INDIVIDUAL, ESTERELIZAÇÃO POR ÓXIDO DE ETILENIO.	100	PC	1,18	118,00
393	SONDA RETAL NELATON, ESTERIL, N. 26, EMBALAGEM INDIVIDUAL, ESTERELIZAÇÃO POR ÓXIDO DE ETILENIO.	100	PC	1,45	145,00
394	SONDA RETAL NELATON, ESTERIL, N. 28, EMBALAGEM INDIVIDUAL, ESTERELIZAÇÃO POR ÓXIDO DE ETILENIO.	80	PC	1,25	100,00
395	SONDA RETAL NELATON, ESTERIL, N. 30, EMBALAGEM INDIVIDUAL, ESTERELIZAÇÃO POR ÓXIDO DE ETILENIO.	150	PC	2,89	433,50

396	SONDA RETAL NELATON, ESTERIL, N. 32, EMBALAGEM INDIVIDUAL, ESTERELIZAÇÃO POR ÓXIDO DE ETILENIO.	250	PC	1,98	495,00
397	SONDA SENGSTAKEN BLAKMORE N. 14 3 VIAS	3	PC	731,00	2193,00
398	SONDA SENGSTAKEN BLAKMORE N. 16 3 VIAS	3	PC	930,50	2791,50
399	SONDA SENGSTAKEN BLAKMORE N. 18 3 VIAS	3	PC	668,26	2004,78
400	SONDA URETRAL NELATON, ESTERIL, N. 04, EMBALAGEM INDIVIDUAL	6000	PC	0,74	4440,00
401	SONDA URETRAL NELATON, ESTERIL, N. 06, EMBALAGEM INDIVIDUAL	18000	PC	0,84	15120,00
402	SONDA URETRAL NELATON, ESTERIL, N. 08, EMBALAGEM INDIVIDUAL	16500	PC	0,86	14190,00
403	SONDA URETRAL NELATON, ESTERIL, N. 10, EMBALAGEM INDIVIDUAL	9000	PC	0,90	8100,00
404	SONDA URETRAL NELATON, ESTERIL, N. 12, EMBALAGEM INDIVIDUAL	9000	PC	0,92	8280,00
405	SONDA URETRAL NELATON, ESTERIL, N. 14, EMBALAGEM INDIVIDUAL	7000	PC	0,94	6580,00
406	SONDA URETRAL NELATON, ESTERIL, N. 16, EMBALAGEM INDIVIDUAL	3500	PC	1,08	3780,00
407	SONDA URETRAL NELATON, ESTERIL, N. 18, EMBALAGEM INDIVIDUAL	1600	PC	1,10	1760,00
408	SONDA URETRAL NELATON, ESTERIL, Nº20, EMBALAGEM INDIVIDUAL	1300	PC	1,20	1560,00
409	TERMOMETRO CLINICO DIGITAL AXILAR, ORAL E RETAL, COM ALARME SONORO, LEITURA RAPIDA, MEMORIA DA ULTIMA LEITURA, ALARME DE FEBRE, APRESEN. COM ESTOJO PILHA INALADA E CAPA.PRECISÃO DE 0,1 C, FACIL USO, EMITE SOM LEITURA CONCLUIDA, DESLIGA AUTOMATICO. GARANTIA DE 02 ANOS.	2000	PC	14,60	29200,00

410	TIRA REAGENTE PARA UROANALISE, P/ CETONAS NA URINA	100	CX	52,80	5280,00
411	TORNEIRA DESCARTÁVEL, ESTÉRIL, CONFECCIONADA EM PLÁSTICO, DIVIDIDA EM CORPO E NÚCLEO: O CORPO DA PEÇA (EM PLÁSTICO CRISTAL) DEVE POSSUIR TRÊS VIAS COM DUAS EXTREMIDADES TIPO LUER LOCK E UMA TIPO MACHO COM TAMPA PROTETORA; O NÚCLEO (EM PLÁSTICO OPACO E COLORIDO) DEVE POSSUIR PERFURAÇÕES E O MOVIMENTO DE PERMITIR OU BLOQUEAR O FLUXO DE LÍQUIDOS ATRAVÉS DE MOVIMENTO GIRATÓRIO DE MANOPLA, QUE DEVE CONTER SETAS (CLARAMENTE VISÍVEIS NA SUA SUPERFÍCIE) INDICANDO A LIBERAÇÃO DO FLUXO. DEVE TER EXCELENTE ADAPTAÇÃO COM TODOS OS TIPOS DE CATETER VISANDO MANTER INTEGRIDADE E SEGURANÇA DO SISTEMA. EMBALADA INDIVIDUALMENTE EM PAPEL CIRÚRGICO E POLIPROPILENO, COM ABERTURA EM PÉTULA.	100000	PC	0,99	99000,00
412	TORNEIRA MULTIVIAS MANIFOLD 3 VALVULAS 5 VIAS - TORNEIRA MULTIVIAS MANIFOLD COM 05 VIAS, SENDO 03 VIAS COM TORNEIRA, COM ORIENTAÇÃO DAS SAÍDAS À DIREITA, SUPORTA ATÉ 500 PSI, CONFECCIONADO EM POLIETILENO, COMPRIMENTO APROXIMADO 15,0 CM. POSSUI NA EXTREMIDADE PROXIMAL CONECTOR LUER LOCK MACHO GIRATÓRIO E NA EXTREMIDADE DISTAL CONECTOR LUER LOCK FÊMEA. PRODUTO DE USO ÚNICO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO, ATÓXICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL ÍNTEGRA QUE PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, ORIENTAÇÃO DE USO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA.	1800	PC	25,35	45630,00
413	TORNIQUETE PARA COMPRESSÃO DO FLUXO VENOSO POR GARROTEAMENTO, CONFECCIONADO EM BORRACHA SINTÉTICA, NÃO CONTÉM LÁTEX, LIVRE DE PROTEÍNAS QUE CAUSAM ALERGIA. DIMENSÕES APROXIMADAS: 45,0 CM DE COMPRIMENTO, 2,5 CM DE LARGURA. ROLO COM 25 UNIDADES, PICOTADO A CADA 45,0 CM, VIABILIZANDO O FRACIONAMENTO. NÃO ESTÉRIL.	1000	PC	40,00	40000,00

	DESCARTÁVEL. EMBALAGEM QUE GARANTA A INTEGRIDADE DO PRODUTO, DEVE CONTER DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA.				
414	TOUCA CIRURGICA DESCARTAVEL	360000	PC	0,15	54000,00
415	TUBO HOSPITALAR, MATERIAL SILICONE, FORMATO CIRCULAR, TIPO LISO, ESPESSURA 6 MM, TAMANHO Nº 204, TRANSMITÂNCIA TRANSPARENTE, DIÂMETRO EXTERNO 12 MM, COMPRIMENTO 15 M.	18000	MT	120,00	2160000,00
416	TUBO ENDOTRAQUEAL COM BALÃO 4,0 MM COM BALÃO, UMA VIA, COM DIMENSÕES APROXIMADAS: DIÂMETRO INTERNO 4,0 MM, DIÂMETRO EXTERNO 5,5 MM, COMPRIMENTO 210,0 MM. CONFECCIONADO EM PVC (CLORETO DE POLVINILA) TERMOSENSÍVEL, SILICONIZADO E MALEÁVEL, ISENTO DE LÁTEX, PAREDES FINAS E RESISTENTES, TRANSPARENTE, ARREDONDADO E CURVADO ANATOMICAMENTE. CONTÉM IMPRESSÃO DO NÚMERO DA CÂNULA EM LOCAL DE FÁCIL VISIBILIDADE. NA PONTA PROXIMAL HÁ CONEXÃO DE ENCAIXE DE 15,0 MM COMPATÍVEL COM AS CONEXÕES DO CIRCUITO DE OXIGENIOTERAPIA. POSSUI LINHA RADIOPACA CONTÍNUA AO LONGO DO EIXO DO TUBO, GRADUADO COM LINHAS DE REFERÊNCIA E MARCAS DE PROFUNDIDADE QUE SE ESTENDEM POR TODO O COMPRIMENTO DO TUBO DA EXTREMIDADE DISTAL EM DIREÇÃO À EXTREMIDADE PROXIMAL DO CONECTOR. A PONTA DISTAL É BISELADA COM ANGULAÇÃO APROXIMADA DE 37,5° COM BORDAS ARREDONDADAS, ATRAUMÁTICO, COM ORIFÍCIO EM SUA EXTREMIDADE DISTAL ("OLHO DE MURPHY"). NO CORPO DA CÂNULA HÁ UM BALÃO DE BAIXA PRESSÃO E ALTO VOLUME. A PRESSÃO DO BALÃO É CONTROLADA POR OUTRO BALÃO PILOTO QUE POSSUI VÁLVULA DE SEGURANÇA COM ENCAIXE PARA SERINGAS LUER-SLIP E LUER-LOCK. PRODUTO DE USO ÚNICO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO, ATÓXICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL ÍNTEGRA QUE PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, ORIENTAÇÃO DE USO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE	400	PC	5,86	2344,00

	VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA.				
417	<p>TUBO ENDOTRAQUEAL COM BALÃO 4,5 COM BALÃO, UMA VIA, COM DIMENSÕES APROXIMADAS: DIÂMETRO INTERNO 4,5 MM, DIÂMETRO EXTERNO 6,2 MM, COMPRIMENTO 230,0 MM. CONFECCIONADO EM PVC (CLORETO DE POLIVINILA) TERMOSENSÍVEL, SILICONIZADO E MALEÁVEL, ISENTO DE LÁTEX, PAREDES FINAS E RESISTENTES, TRANSPARENTE, ARREDONDADO E CURVADO ANATOMICAMENTE. CONTÉM IMPRESSÃO DO NÚMERO DA CÂNULA EM LOCAL DE FÁCIL VISIBILIDADE. NA PONTA PROXIMAL HÁ CONEXÃO DE ENCAIXE DE 15,0 MM COMPATÍVEL COM AS CONEXÕES DO CIRCUITO DE OXIGENIOTERAPIA. POSSUI LINHA RADIOPACA CONTÍNUA AO LONGO DO EIXO DO TUBO, GRADUADO COM LINHAS DE REFERÊNCIA E MARCAS DE PROFUNDIDADE QUE SE ESTENDEM POR TODO O COMPRIMENTO DO TUBO DA EXTREMIDADE DISTAL EM DIREÇÃO À EXTREMIDADE PROXIMAL DO CONECTOR. A PONTA DISTAL É BISELADA COM ANGULAÇÃO APROXIMADA DE 37,5° COM BORDAS ARREDONDADAS, ATRAUMÁTICO, COM ORIFÍCIO EM SUA EXTREMIDADE DISTAL ("OLHO DE MURPHY"). NO CORPO DA CÂNULA HÁ UM BALÃO DE BAIXA PRESSÃO E ALTO VOLUME. A PRESSÃO DO BALÃO É CONTROLADA POR OUTRO BALÃO PILOTO QUE POSSUI VÁLVULA DE SEGURANÇA COM ENCAIXE PARA SERINGAS LUER-SLIP E LUER-LOCK. PRODUTO DE USO ÚNICO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO, ATÓXICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL ÍNTEGRA QUE PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, ORIENTAÇÃO DE USO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA.</p>	300	PC	5,30	1590,00
	<p>TUBO ENDOTRAQUEAL COM BALÃO 5,0 MM COM BALÃO, UMA VIA, COM DIMENSÕES APROXIMADAS: DIÂMETRO INTERNO 5,0 MM, DIÂMETRO EXTERNO 6,8 MM, COMPRIMENTO 250,0 MM. CONFECCIONADO EM PVC (CLORETO DE POLIVINILA) TERMOSENSÍVEL, SILICONIZADO E MALEÁVEL, ISENTO DE LÁTEX, PAREDES FINAS E RESISTENTES, TRANSPARENTE, ARREDONDADO E CURVADO ANATOMICAMENTE. CONTÉM IMPRESSÃO DO</p>				

418	<p>NÚMERO DA CÂNULA EM LOCAL DE FÁCIL VISIBILIDADE. NA PONTA PROXIMAL HÁ CONEXÃO DE ENCAIXE DE 15,0 MM COMPATÍVEL COM AS CONEXÕES DO CIRCUITO DE OXIGENIOTERAPIA. POSSUI LINHA RADIOPACA CONTÍNUA AO LONGO DO EIXO DO TUBO, GRADUADO COM LINHAS DE REFERÊNCIA E MARCAS DE PROFUNDIDADE QUE SE ESTENDEM POR TODO O COMPRIMENTO DO TUBO DA EXTREMIDADE DISTAL EM DIREÇÃO À EXTREMIDADE PROXIMAL DO CONECTOR. A PONTA DISTAL É BISELADA COM ANGULAÇÃO APROXIMADA DE 37,5° COM BORDAS ARREDONDADAS, ATRAUMÁTICO, COM ORIFÍCIO EM SUA EXTREMIDADE DISTAL ("OLHO DE MURPHY"). NO CORPO DA CÂNULA HÁ UM BALÃO DE BAIXA PRESSÃO E ALTO VOLUME. A PRESSÃO DO BALÃO É CONTROLADA POR OUTRO BALÃO PILOTO QUE POSSUI VÁLVULA DE SEGURANÇA COM ENCAIXE PARA SERINGAS LUER-SLIP E LUER-LOCK. PRODUTO DE USO ÚNICO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO, ATÓXICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL ÍNTEGRA QUE PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, ORIENTAÇÃO DE USO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA</p>	250	PC	5,96	1490,00
419	<p>TUBO ENDOTRAQUEAL COM BALÃO 5,5 MM COM BALÃO, UMA VIA, COM DIMENSÕES APROXIMADAS: DIÂMETRO INTERNO 5,5 MM, DIÂMETRO EXTERNO 7,4 MM, COMPRIMENTO 280,0 MM. CONFECCIONADO EM PVC (CLORETO DE POLIVINILA) TERMOSENSÍVEL, SILICONIZADO E MALEÁVEL, ISENTO DE LÁTEX, PAREDES FINAS E RESISTENTES, TRANSPARENTE, ARREDONDADO E CURVADO ANATOMICAMENTE. CONTÉM IMPRESSÃO DO NÚMERO DA CÂNULA EM LOCAL DE FÁCIL VISIBILIDADE. NA PONTA PROXIMAL HÁ CONEXÃO DE ENCAIXE DE 15,0 MM COMPATÍVEL COM AS CONEXÕES DO CIRCUITO DE OXIGENIOTERAPIA. POSSUI LINHA RADIOPACA CONTÍNUA AO LONGO DO EIXO DO TUBO, GRADUADO COM LINHAS DE REFERÊNCIA E MARCAS DE PROFUNDIDADE QUE SE ESTENDEM POR TODO O COMPRIMENTO DO TUBO DA EXTREMIDADE DISTAL EM DIREÇÃO À EXTREMIDADE PROXIMAL DO CONECTOR. A PONTA DISTAL É BISELADA COM ANGULAÇÃO APROXIMADA DE 37,5° COM BORDAS ARREDONDADAS,</p>	420	PC	5,30	2226,00

	<p>ATRAUMÁTICO, COM ORIFÍCIO EM SUA EXTREMIDADE DISTAL ("OLHO DE MURPHY"). NO CORPO DA CÂNULA HÁ UM BALÃO DE BAIXA PRESSÃO E ALTO VOLUME. A PRESSÃO DO BALÃO É CONTROLADA POR OUTRO BALÃO PILOTO QUE POSSUI VÁLVULA DE SEGURANÇA COM ENCAIXE PARA SERINGAS LUER-SLIP E LUER-LOCK. PRODUTO DE USO ÚNICO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO, ATÓXICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL ÍNTEGRA QUE PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, ORIENTAÇÃO DE USO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA.</p>				
420	<p>TUBO ENDOTRAQUEAL COM BALÃO 6,0 MM, UMA VIA, COM DIMENSÕES APROXIMADAS: DIÂMETRO INTERNO 6,0 MM, DIÂMETRO EXTERNO 8,2 MM, COMPRIMENTO 290,0 MM. CONFECCIONADO EM PVC (CLORETO DE POLIVINILA) TERMOSENSÍVEL, SILICONIZADO E MALEÁVEL, ISENTO DE LÁTEX, PAREDES FINAS E RESISTENTES, TRANSPARENTE, ARREDONDADO E CURVADO ANATOMICAMENTE. CONTÉM IMPRESSÃO DO NÚMERO DA CÂNULA EM LOCAL DE FÁCIL VISIBILIDADE. NA PONTA PROXIMAL HÁ CONEXÃO DE ENCAIXE DE 15,0 MM COMPATÍVEL COM AS CONEXÕES DO CIRCUITO DE OXIGENIOTERAPIA. POSSUI LINHA RADIOPACA CONTÍNUA AO LONGO DO EIXO DO TUBO, GRADUADO COM LINHAS DE REFERÊNCIA E MARCAS DE PROFUNDIDADE QUE SE ESTENDEM POR TODO O COMPRIMENTO DO TUBO DA EXTREMIDADE DISTAL EM DIREÇÃO À EXTREMIDADE PROXIMAL DO CONECTOR. A PONTA DISTAL É BISELADA COM ANGULAÇÃO APROXIMADA DE 37,5° COM BORDAS ARREDONDADAS, ATRAUMÁTICO, COM ORIFÍCIO EM SUA EXTREMIDADE DISTAL ("OLHO DE MURPHY"). NO CORPO DA CÂNULA HÁ UM BALÃO DE BAIXA PRESSÃO E ALTO VOLUME. A PRESSÃO DO BALÃO É CONTROLADA POR OUTRO BALÃO PILOTO QUE POSSUI VÁLVULA DE SEGURANÇA COM ENCAIXE PARA SERINGAS LUER-SLIP E LUER-LOCK. PRODUTO DE USO ÚNICO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO, ATÓXICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL ÍNTEGRA QUE PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, ORIENTAÇÃO DE USO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO,</p>	350	PC	4,68	1638,00

	Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA.				
421	<p>TUBO ENDOTRAQUEAL COM BALÃO 6,5 MM, UMA VIA, COM DIMENSÕES APROXIMADAS: DIÂMETRO INTERNO 6,5 MM, DIÂMETRO EXTERNO 8,8 MM, COMPRIMENTO 300,0 MM. CONFECCIONADO EM PVC (CLORETO DE POLIVINILA) TERMOSENSÍVEL, SILICONIZADO E MALEÁVEL, ISENTO DE LÁTEX, PAREDES FINAS E RESISTENTES, TRANSPARENTE, ARREDONDADO E CURVADO ANATOMICAMENTE. CONTÉM IMPRESSÃO DO NÚMERO DA CÂNULA EM LOCAL DE FÁCIL VISIBILIDADE. NA PONTA PROXIMAL HÁ CONEXÃO DE ENCAIXE DE 15,0 MM COMPATÍVEL COM AS CONEXÕES DO CIRCUITO DE OXIGENIOTERAPIA. POSSUI LINHA RADIOPACA CONTÍNUA AO LONGO DO EIXO DO TUBO, GRADUADO COM LINHAS DE REFERÊNCIA E MARCAS DE PROFUNDIDADE QUE SE ESTENDEM POR TODO O COMPRIMENTO DO TUBO DA EXTREMIDADE DISTAL EM DIREÇÃO À EXTREMIDADE PROXIMAL DO CONECTOR. A PONTA DISTAL É BISELADA COM ANGULAÇÃO APROXIMADA DE 37,5° COM BORDAS ARREDONDADAS, ATRAUMÁTICO, COM ORIFÍCIO EM SUA EXTREMIDADE DISTAL ("OLHO DE MURPHY"). NO CORPO DA CÂNULA HÁ UM BALÃO DE BAIXA PRESSÃO E ALTO VOLUME. A PRESSÃO DO BALÃO É CONTROLADA POR OUTRO BALÃO PILOTO QUE POSSUI VÁLVULA DE SEGURANÇA COM ENCAIXE PARA SERINGAS LUER-SLIP E LUER-LOCK. PRODUTO DE USO ÚNICO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO, ATÓXICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL ÍNTEGRA QUE PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, ORIENTAÇÃO DE USO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA.</p>	340	PC	6,15	2091,00
	<p>TUBO ENDOTRAQUEAL COM BALÃO 7,0 MM, UMA VIA, COM DIMENSÕES APROXIMADAS: DIÂMETRO INTERNO 7,0 MM, DIÂMETRO EXTERNO 9,6 MM, COMPRIMENTO 310,0 MM. CONFECCIONADO EM PVC (CLORETO DE POLIVINILA) TERMOSENSÍVEL, SILICONIZADO E MALEÁVEL, ISENTO DE LÁTEX, PAREDES FINAS E RESISTENTES, TRANSPARENTE, ARREDONDADO E CURVADO</p>				

422	<p>ANATOMICAMENTE. CONTÉM IMPRESSÃO DO NÚMERO DA CÂNULA EM LOCAL DE FÁCIL VISIBILIDADE. NA PONTA PROXIMAL HÁ CONEXÃO DE ENCAIXE DE 15,0 MM COMPATÍVEL COM AS CONEXÕES DO CIRCUITO DE OXIGENIOTERAPIA. POSSUI LINHA RADIOPACA CONTÍNUA AO LONGO DO EIXO DO TUBO, GRADUADO COM LINHAS DE REFERÊNCIA E MARCAS DE PROFUNDIDADE QUE SE ESTENDEM POR TODO O COMPRIMENTO DO TUBO DA EXTREMIDADE DISTAL EM DIREÇÃO À EXTREMIDADE PROXIMAL DO CONECTOR. A PONTA DISTAL É BISELADA COM ANGULAÇÃO APROXIMADA DE 37,5° COM BORDAS ARREDONDADAS, ATRAUMÁTICO, COM ORIFÍCIO EM SUA EXTREMIDADE DISTAL ("OLHO DE MURPHY"). NO CORPO DA CÂNULA HÁ UM BALÃO DE BAIXA PRESSÃO E ALTO VOLUME. A PRESSÃO DO BALÃO É CONTROLADA POR OUTRO BALÃO PILOTO QUE POSSUI VÁLVULA DE SEGURANÇA COM ENCAIXE PARA SERINGAS LUER-SLIP E LUER-LOCK. PRODUTO DE USO ÚNICO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO, ATÓXICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL ÍNTEGRA QUE PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, ORIENTAÇÃO DE USO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA.</p>	1200	PC	4,93	5916,00
423	<p>TUBO ENDOTRAQUEAL COM BALÃO 7,5 MM, UMA VIA, COM DIMENSÕES APROXIMADAS: DIÂMETRO INTERNO 7,5 MM, DIÂMETRO EXTERNO 10,2 MM, COMPRIMENTO 320,0 MM. CONFECCIONADO EM PVC (CLORETO DE POLIVINILA) TERMOSENSÍVEL, SILICONIZADO E MALEÁVEL, ISENTO DE LÁTEX, PAREDES FINAS E RESISTENTES, TRANSPARENTE, ARREDONDADO E CURVADO ANATOMICAMENTE. CONTÉM IMPRESSÃO DO NÚMERO DA CÂNULA EM LOCAL DE FÁCIL VISIBILIDADE. NA PONTA PROXIMAL HÁ CONEXÃO DE ENCAIXE DE 15,0 MM COMPATÍVEL COM AS CONEXÕES DO CIRCUITO DE OXIGENIOTERAPIA. POSSUI LINHA RADIOPACA CONTÍNUA AO LONGO DO EIXO DO TUBO, GRADUADO COM LINHAS DE REFERÊNCIA E MARCAS DE PROFUNDIDADE QUE SE ESTENDEM POR TODO O COMPRIMENTO DO TUBO DA EXTREMIDADE DISTAL EM DIREÇÃO À EXTREMIDADE PROXIMAL DO CONECTOR. A PONTA DISTAL É BISELADA COM ANGULAÇÃO APROXIMADA DE</p>	3000	PC	6,40	19200,00

	<p>37,5° COM BORDAS ARREDONDADAS, ATRAUMÁTICO, COM ORIFÍCIO EM SUA EXTREMIDADE DISTAL ("OLHO DE MURPHY"). NO CORPO DA CÂNULA HÁ UM BALÃO DE BAIXA PRESSÃO E ALTO VOLUME. A PRESSÃO DO BALÃO É CONTROLADA POR OUTRO BALÃO PILOTO QUE POSSUI VÁLVULA DE SEGURANÇA COM ENCAIXE PARA SERINGAS LUER-SLIP E LUER-LOCK. PRODUTO DE USO ÚNICO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO, ATÓXICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL ÍNTEGRA QUE PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, ORIENTAÇÃO DE USO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA.</p>				
424	<p>TUBO ENDOTRAQUEAL COM BALÃO 8,0 MM, UMA VIA, COM DIMENSÕES APROXIMADAS: DIÂMETRO INTERNO 8,0 MM, DIÂMETRO EXTERNO 11,0 MM, COMPRIMENTO 330,0 MM. CONFECCIONADO EM PVC (CLORETO DE POLIVINILA) TERMOSENSÍVEL, SILICONIZADO E MALEÁVEL, ISENTO DE LÁTEX, PAREDES FINAS E RESISTENTES, TRANSPARENTE, ARREDONDADO E CURVADO ANATOMICAMENTE. CONTÉM IMPRESSÃO DO NÚMERO DA CÂNULA EM LOCAL DE FÁCIL VISIBILIDADE. NA PONTA PROXIMAL HÁ CONEXÃO DE ENCAIXE DE 15,0 MM COMPATÍVEL COM AS CONEXÕES DO CIRCUITO DE OXIGENIOTERAPIA. POSSUI LINHA RADIOPACA CONTÍNUA AO LONGO DO EIXO DO TUBO, GRADUADO COM LINHAS DE REFERÊNCIA E MARCAS DE PROFUNDIDADE QUE SE ESTENDEM POR TODO O COMPRIMENTO DO TUBO DA EXTREMIDADE DISTAL EM DIREÇÃO À EXTREMIDADE PROXIMAL DO CONECTOR. A PONTA DISTAL É BISELADA COM ANGULAÇÃO APROXIMADA DE 37,5° COM BORDAS ARREDONDADAS, ATRAUMÁTICO, COM ORIFÍCIO EM SUA EXTREMIDADE DISTAL ("OLHO DE MURPHY"). NO CORPO DA CÂNULA HÁ UM BALÃO DE BAIXA PRESSÃO E ALTO VOLUME. A PRESSÃO DO BALÃO É CONTROLADA POR OUTRO BALÃO PILOTO QUE POSSUI VÁLVULA DE SEGURANÇA COM ENCAIXE PARA SERINGAS LUER-SLIP E LUER-LOCK. PRODUTO DE USO ÚNICO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO, ATÓXICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL ÍNTEGRA QUE PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA,</p>	3000	PC	4,20	12600,00

	ORIENTAÇÃO DE USO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA.				
425	<p>TUBO ENDOTRAQUEAL COM BALÃO 8,5, UMA VIA, COM DIMENSÕES APROXIMADAS: DIÂMETRO INTERNO 8,5 MM, DIÂMETRO EXTERNO 11,6 MM, COMPRIMENTO 330,0 MM. CONFECCIONADO EM PVC (CLORETO DE POLIVINILA) TERMOSENSÍVEL, SILICONIZADO E MALEÁVEL, ISENTO DE LÁTEX, PAREDES FINAS E RESISTENTES, TRANSPARENTE, ARREDONDADO E CURVADO ANATOMICAMENTE. CONTÉM IMPRESSÃO DO NÚMERO DA CÂNULA EM LOCAL DE FÁCIL VISIBILIDADE. NA PONTA PROXIMAL HÁ CONEXÃO DE ENCAIXE DE 15,0 MM COMPATÍVEL COM AS CONEXÕES DO CIRCUITO DE OXIGENIOTERAPIA. POSSUI LINHA RADIOPACA CONTÍNUA AO LONGO DO EIXO DO TUBO, GRADUADO COM LINHAS DE REFERÊNCIA E MARCAS DE PROFUNDIDADE QUE SE ESTENDEM POR TODO O COMPRIMENTO DO TUBO DA EXTREMIDADE DISTAL EM DIREÇÃO À EXTREMIDADE PROXIMAL DO CONECTOR. A PONTA DISTAL É BISELADA COM ANGULAÇÃO APROXIMADA DE 37,5° COM BORDAS ARREDONDADAS, ATRAUMÁTICO, COM ORIFÍCIO EM SUA EXTREMIDADE DISTAL ("OLHO DE MURPHY"). NO CORPO DA CÂNULA HÁ UM BALÃO DE BAIXA PRESSÃO E ALTO VOLUME. A PRESSÃO DO BALÃO É CONTROLADA POR OUTRO BALÃO PILOTO QUE POSSUI VÁLVULA DE SEGURANÇA COM ENCAIXE PARA SERINGAS LUER-SLIP E LUER-LOCK. PRODUTO DE USO ÚNICO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO, ATÓXICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL ÍNTEGRA QUE PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, ORIENTAÇÃO DE USO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA.</p>	600	PC	5,60	3360,00
	<p>TUBO ENDOTRAQUEAL COM BALÃO 9,0 MM, UMA VIA, COM DIMENSÕES APROXIMADAS: DIÂMETRO INTERNO 9,0 MM, DIÂMETRO EXTERNO 12,3 MM, COMPRIMENTO 330,0 MM. CONFECCIONADO EM PVC (CLORETO DE POLIVINILA) TERMOSENSÍVEL, SILICONIZADO E MALEÁVEL, ISENTO DE LÁTEX, PAREDES FINAS E RESISTENTES, TRANSPARENTE,</p>				

426	<p>ARREDONDADO E CURVADO ANATOMICAMENTE. CONTÉM IMPRESSÃO DO NÚMERO DA CÂNULA EM LOCAL DE FÁCIL VISIBILIDADE. NA PONTA PROXIMAL HÁ CONEXÃO DE ENCAIXE DE 15,0 MM COMPATÍVEL COM AS CONEXÕES DO CIRCUITO DE OXIGENIOTERAPIA. POSSUI LINHA RADIOPACA CONTÍNUA AO LONGO DO EIXO DO TUBO, GRADUADO COM LINHAS DE REFERÊNCIA E MARCAS DE PROFUNDIDADE QUE SE ESTENDEM POR TODO O COMPRIMENTO DO TUBO DA EXTREMIDADE DISTAL EM DIREÇÃO À EXTREMIDADE PROXIMAL DO CONECTOR. A PONTA DISTAL É BISELADA COM ANGULAÇÃO APROXIMADA DE 37,5° COM BORDAS ARREDONDADAS, ATRAUMÁTICO, COM ORIFÍCIO EM SUA EXTREMIDADE DISTAL ("OLHO DE MURPHY"). NO CORPO DA CÂNULA HÁ UM BALÃO DE BAIXA PRESSÃO E ALTO VOLUME. A PRESSÃO DO BALÃO É CONTROLADA POR OUTRO BALÃO PILOTO QUE POSSUI VÁLVULA DE SEGURANÇA COM ENCAIXE PARA SERINGAS LUER-SLIP E LUER-LOCK. PRODUTO DE USO ÚNICO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO, ATÓXICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL ÍNTEGRA QUE PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, ORIENTAÇÃO DE USO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA.</p>	100	PC	5,81	581,00
427	<p>TUBO ENDOTRAQUEAL NORTE NASAL PRÉ-FORMADA COM BALÃO, CALIBRE 6,5 MM, FORMATO ANATÔMICO CURVADA EM "S". CONFECCIONADO EM PVC TERMOSENSÍVEL SILICONIZADO E MALEÁVEL, LINHA RADIOPACA CONTÍNUA, GRADUADO COM MARCADOR DE PROFUNDIDADE, PONTA DISTAL BISELADA COM BORDAS ARREDONDADAS, ATRAUMÁTICO, COM ORIFÍCIO MURPHY, COM BALÃO PROFILE DE BAIXA PRESSÃO E ALTO VOLUME, BALÃO DE CONTROLE, CONECTOR COM ENCAIXE PARA SERINGAS LUER-LOCK. TODO O CONJUNTO DEVE SER ESTERILIZADO EM OXIDO DE ETILENO, EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO COM ABERTURA EM PÉTALA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO APIROGÊNICO E ESTÉRIL, DE USO ÚNICO.</p>	100	PC	70,50	7050,00

428	<p>TUBO ENDOTRAQUEAL NORTE NASAL PRÉ-FORMADA COM BALÃO, CALIBRE 7,0 MM, FORMATO ANATÔMICO CURVADA EM "S". CONFECCIONADO EM PVC TERMOSENSÍVEL SILICONIZADO E MALEÁVEL, LINHA RADIOPACA CONTÍNUA, GRADUADO COM MARCADOR DE PROFUNDIDADE, PONTA DISTAL BISELADA COM BORDAS ARREDONDADAS, ATRAUMÁTICO, COM ORIFÍCIO MURPHY, COM BALÃO PROFILE DE BAIXA PRESSÃO E ALTO VOLUME, BALÃO DE CONTROLE, CONECTOR COM ENCAIXE PARA SERINGAS LUER-LOCK. TODO O CONJUNTO DEVE SER ESTERILIZADO EM OXIDO DE ETILENO, EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO COM ABERTURA EM PÉTALA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO APIROGÊNICO E ESTÉRIL, DE USO ÚNICO.</p>	100	PC	12,00	1200,00
429	<p>TUBO ENDOTRAQUEAL NORTE NASAL PRÉ-FORMADA COM BALÃO, CALIBRE 7,5 MM, FORMATO ANATÔMICO CURVADA EM "S". CONFECCIONADO EM PVC TERMOSENSÍVEL SILICONIZADO E MALEÁVEL, LINHA RADIOPACA CONTÍNUA, GRADUADO COM MARCADOR DE PROFUNDIDADE, PONTA DISTAL BISELADA COM BORDAS ARREDONDADAS, ATRAUMÁTICO, COM ORIFÍCIO MURPHY, COM BALÃO PROFILE DE BAIXA PRESSÃO E ALTO VOLUME, BALÃO DE CONTROLE, CONECTOR COM ENCAIXE PARA SERINGAS LUER-LOCK. TODO O CONJUNTO DEVE SER ESTERILIZADO EM ÓXIDO DE ETILENO, EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO COM ABERTURA EM PÉTALA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO APIROGÊNICO E ESTÉRIL, DE USO ÚNICO.</p>	100	PC	37,70	3770,00
	<p>TUBO ENDOTRAQUEAL SEM BALÃO 2,5 MM, COM DIMENSÕES APROXIMADAS: DIÂMETRO INTERNO 2,5 MM, DIÂMETRO EXTERNO 3,4 MM, COMPRIMENTO 150,0 MM. CONFECCIONADO EM PVC (CLORETO DE POLVINILA) TERMOSENSÍVEL, SILICONIZADO E MALEÁVEL, ISENTO DE LÁTEX, PAREDES FINAS E</p>				

430	<p>RESISTENTES, TRANSPARENTE, ARREDONDADO E CURVADO ANATOMICAMENTE. CONTÉM IMPRESSÃO DO NÚMERO DA CÂNULA EM LOCAL DE FÁCIL VISIBILIDADE. NA PONTA PROXIMAL HÁ CONEXÃO DE ENCAIXE DE 15,0 MM COMPATÍVEL COM AS CONEXÕES DO CIRCUITO DE OXIGENIOTERAPIA. POSSUI LINHA RADIOPACA CONTÍNUA AO LONGO DO EIXO DO TUBO, GRADUADO COM LINHAS DE REFERÊNCIA E MARCAS DE PROFUNDIDADE QUE SE ESTENDEM POR TODO O COMPRIMENTO DO TUBO DA EXTREMIDADE DISTAL EM DIREÇÃO À EXTREMIDADE PROXIMAL DO CONECTOR. A PONTA DISTAL É BISELADA COM ANGULAÇÃO APROXIMADA DE 37,5° COM BORDAS ARREDONDADAS, ATRAUMÁTICO, COM ORIFÍCIO EM SUA EXTREMIDADE DISTAL ("OLHO DE MURPHY"). PRODUTO DE USO ÚNICO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO, ATÓXICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL ÍNTEGRA QUE PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, ORIENTAÇÃO DE USO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA.</p>	150	PC	4,66	699,00
431	<p>TUBO ENDOTRAQUEAL SEM BALÃO 3,0 UMA VIA, COM DIMENSÕES APROXIMADAS: DIÂMETRO INTERNO 3,0 MM, DIÂMETRO EXTERNO 4,2 MM, COMPRIMENTO 170,0 MM. CONFECCIONADO EM PVC (CLORETO DE POLIVINILA) TERMOSENSÍVEL, SILICONIZADO E MALEÁVEL, ISENTO DE LÁTEX, PAREDES FINAS E RESISTENTES, TRANSPARENTE, ARREDONDADO E CURVADO ANATOMICAMENTE. CONTÉM IMPRESSÃO DO NÚMERO DA CÂNULA EM LOCAL DE FÁCIL VISIBILIDADE. NA PONTA PROXIMAL HÁ CONEXÃO DE ENCAIXE DE 15,0 MM COMPATÍVEL COM AS CONEXÕES DO CIRCUITO DE OXIGENIOTERAPIA. POSSUI LINHA RADIOPACA CONTÍNUA AO LONGO DO EIXO DO TUBO, GRADUADO COM LINHAS DE REFERÊNCIA E MARCAS DE PROFUNDIDADE QUE SE ESTENDEM POR TODO O COMPRIMENTO DO TUBO DA EXTREMIDADE DISTAL EM DIREÇÃO À EXTREMIDADE PROXIMAL DO CONECTOR. A PONTA DISTAL É BISELADA COM ANGULAÇÃO APROXIMADA DE 37,5° COM BORDAS ARREDONDADAS, ATRAUMÁTICO, COM ORIFÍCIO EM SUA EXTREMIDADE DISTAL ("OLHO DE MURPHY").</p>	350	PC	5,56	1946,00

	<p>PRODUTO DE USO ÚNICO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO, ATÓXICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL ÍNTEGRA QUE PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, ORIENTAÇÃO DE USO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA.</p>				
432	<p>TUBO ENDOTRAQUEAL SEM BALÃO 3,5, UMA VIA, COM DIMENSÕES APROXIMADAS: DIÂMETRO INTERNO 3,5 MM, DIÂMETRO EXTERNO 4,8 MM, COMPRIMENTO 190,0 MM. CONFECCIONADO EM PVC (CLORETO DE POLVINILA) TERMOSENSÍVEL, SILICONIZADO E MALEÁVEL, ISENTO DE LÁTEX, PAREDES FINAS E RESISTENTES, TRANSPARENTE, ARREDONDADO E CURVADO ANATOMICAMENTE. CONTÉM IMPRESSÃO DO NÚMERO DA CÂNULA EM LOCAL DE FÁCIL VISIBILIDADE. NA PONTA PROXIMAL HÁ CONEXÃO DE ENCAIXE DE 15,0 MM COMPATÍVEL COM AS CONEXÕES DO CIRCUITO DE OXIGENIOTERAPIA. POSSUI LINHA RADIOPACA CONTÍNUA AO LONGO DO EIXO DO TUBO, GRADUADO COM LINHAS DE REFERÊNCIA E MARCAS DE PROFUNDIDADE QUE SE ESTENDEM POR TODO O COMPRIMENTO DO TUBO DA EXTREMIDADE DISTAL EM DIREÇÃO À EXTREMIDADE PROXIMAL DO CONECTOR. A PONTA DISTAL É BISELADA COM ANGULAÇÃO APROXIMADA DE 37,5° COM BORDAS ARREDONDADAS, ATRAUMÁTICO, COM ORIFÍCIO EM SUA EXTREMIDADE DISTAL ("OLHO DE MURPHY"). PRODUTO DE USO ÚNICO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO, ATÓXICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL ÍNTEGRA QUE PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, ORIENTAÇÃO DE USO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA.</p>	360	PC	5,40	1944,00
	<p>TUBO ENDOTRAQUEAL SEM BALÃO 4,0 MM, UMA VIA, COM DIMENSÕES APROXIMADAS: DIÂMETRO INTERNO 4,0 MM, DIÂMETRO EXTERNO 5,5 MM, COMPRIMENTO 210,0 MM. CONFECCIONADO EM PVC (CLORETO DE POLVINILA) TERMOSENSÍVEL, SILICONIZADO E MALEÁVEL, ISENTO DE LÁTEX, PAREDES FINAS</p>				

433	<p>E RESISTENTES, TRANSPARENTE, ARREDONDADO E CURVADO ANATOMICAMENTE. CONTÉM IMPRESSÃO DO NÚMERO DA CÂNULA EM LOCAL DE FÁCIL VISIBILIDADE. NA PONTA PROXIMAL HÁ CONEXÃO DE ENCAIXE DE 15,0 MM COMPATÍVEL COM AS CONEXÕES DO CIRCUITO DE OXIGENIOTERAPIA. POSSUI LINHA RADIOPACA CONTÍNUA AO LONGO DO EIXO DO TUBO, GRADUADO COM LINHAS DE REFERÊNCIA E MARCAS DE PROFUNDIDADE QUE SE ESTENDEM POR TODO O COMPRIMENTO DO TUBO DA EXTREMIDADE DISTAL EM DIREÇÃO À EXTREMIDADE PROXIMAL DO CONECTOR. A PONTA DISTAL É BISELADA COM ANGULAÇÃO APROXIMADA DE 37,5° COM BORDAS ARREDONDADAS, ATRAUMÁTICO, COM ORIFÍCIO EM SUA EXTREMIDADE DISTAL ("OLHO DE MURPHY"). PRODUTO DE USO ÚNICO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO, ATÓXICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL ÍNTEGRA QUE PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, ORIENTAÇÃO DE USO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA.</p>	350	PC	5,45	1907,50
434	<p>TUBO ENDOTRAQUEAL SEM BALÃO 4,5 MM, COM DIMENSÕES APROXIMADAS: DIÂMETRO INTERNO 4,5 MM, DIÂMETRO EXTERNO 6,2 MM, COMPRIMENTO 230,0 MM. CONFECCIONADO EM PVC (CLORETO DE POLIVINILA) TERMOSENSÍVEL, SILICONIZADO E MALEÁVEL, ISENTO DE LÁTEX, PAREDES FINAS E RESISTENTES, TRANSPARENTE, ARREDONDADO E CURVADO ANATOMICAMENTE. CONTÉM IMPRESSÃO DO NÚMERO DA CÂNULA EM LOCAL DE FÁCIL VISIBILIDADE. NA PONTA PROXIMAL HÁ CONEXÃO DE ENCAIXE DE 15,0 MM COMPATÍVEL COM AS CONEXÕES DO CIRCUITO DE OXIGENIOTERAPIA. POSSUI LINHA RADIOPACA CONTÍNUA AO LONGO DO EIXO DO TUBO, GRADUADO COM LINHAS DE REFERÊNCIA E MARCAS DE PROFUNDIDADE QUE SE ESTENDEM POR TODO O COMPRIMENTO DO TUBO DA EXTREMIDADE DISTAL EM DIREÇÃO À EXTREMIDADE PROXIMAL DO CONECTOR. A PONTA DISTAL É BISELADA COM ANGULAÇÃO APROXIMADA DE 37,5° COM BORDAS ARREDONDADAS, ATRAUMÁTICO, COM ORIFÍCIO EM SUA EXTREMIDADE DISTAL ("OLHO DE MURPHY").</p>	300	PC	9,00	2700,00

	<p>PRODUTO DE USO ÚNICO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO, ATÓXICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL ÍNTEGRA QUE PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, ORIENTAÇÃO DE USO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA.</p>				
435	<p>TUBO ENDOTRAQUEAL SEM BALÃO 5,0 MM UMA VIA, COM DIMENSÕES APROXIMADAS: DIÂMETRO INTERNO 5,0 MM, DIÂMETRO EXTERNO 6,8 MM, COMPRIMENTO 250,0 MM. CONFECCIONADO EM PVC (CLORETO DE POLVINILA) TERMOSENSÍVEL, SILICONIZADO E MALEÁVEL, ISENTO DE LÁTEX, PAREDES FINAS E RESISTENTES, TRANSPARENTE, ARREDONDADO E CURVADO ANATOMICAMENTE. CONTÉM IMPRESSÃO DO NÚMERO DA CÂNULA EM LOCAL DE FÁCIL VISIBILIDADE. NA PONTA PROXIMAL HÁ CONEXÃO DE ENCAIXE DE 15,0 MM COMPATÍVEL COM AS CONEXÕES DO CIRCUITO DE OXIGENIOTERAPIA. POSSUI LINHA RADIOPACA CONTÍNUA AO LONGO DO EIXO DO TUBO, GRADUADO COM LINHAS DE REFERÊNCIA E MARCAS DE PROFUNDIDADE QUE SE ESTENDEM POR TODO O COMPRIMENTO DO TUBO DA EXTREMIDADE DISTAL EM DIREÇÃO À EXTREMIDADE PROXIMAL DO CONECTOR. A PONTA DISTAL É BISELADA COM ANGULAÇÃO APROXIMADA DE 37,5° COM BORDAS ARREDONDADAS, ATRAUMÁTICO, COM ORIFÍCIO EM SUA EXTREMIDADE DISTAL ("OLHO DE MURPHY"). PRODUTO DE USO ÚNICO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO, ATÓXICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL ÍNTEGRA QUE PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, ORIENTAÇÃO DE USO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA.</p>	250	PC	5,30	1325,00
	<p>TUBO ENDOTRAQUEAL SEM BALÃO 5,5, UMA VIA, COM DIMENSÕES APROXIMADAS: DIÂMETRO INTERNO 5,5 MM, DIÂMETRO EXTERNO 7,4 MM, COMPRIMENTO 280,0 MM. CONFECCIONADO EM PVC (CLORETO DE POLVINILA) TERMOSENSÍVEL, SILICONIZADO E MALEÁVEL, ISENTO DE LÁTEX, PAREDES FINAS</p>				

436	<p>E RESISTENTES, TRANSPARENTE, ARREDONDADO E CURVADO ANATOMICAMENTE. CONTÉM IMPRESSÃO DO NÚMERO DA CÂNULA EM LOCAL DE FÁCIL VISIBILIDADE. NA PONTA PROXIMAL HÁ CONEXÃO DE ENCAIXE DE 15,0 MM COMPATÍVEL COM AS CONEXÕES DO CIRCUITO DE OXIGENIOTERAPIA. POSSUI LINHA RADIOPACA CONTÍNUA AO LONGO DO EIXO DO TUBO, GRADUADO COM LINHAS DE REFERÊNCIA E MARCAS DE PROFUNDIDADE QUE SE ESTENDEM POR TODO O COMPRIMENTO DO TUBO DA EXTREMIDADE DISTAL EM DIREÇÃO À EXTREMIDADE PROXIMAL DO CONECTOR. A PONTA DISTAL É BISELADA COM ANGULAÇÃO APROXIMADA DE 37,5° COM BORDAS ARREDONDADAS, ATRAUMÁTICO, COM ORIFÍCIO EM SUA EXTREMIDADE DISTAL ("OLHO DE MURPHY"). PRODUTO DE USO ÚNICO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO, ATÓXICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL ÍNTEGRA QUE PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, ORIENTAÇÃO DE USO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA.</p>	200	PC	9,53	1906,00
437	<p>TUBO ENDOTRAQUEAL SEM BALÃO 6,5, COM DIMENSÕES APROXIMADAS: DIÂMETRO INTERNO 6,5 MM, DIÂMETRO EXTERNO 8,8 MM, COMPRIMENTO 300,0 MM. CONFECCIONADO EM PVC (CLORETO DE POLIVINILA) TERMOSENSÍVEL, SILICONIZADO E MALEÁVEL, ISENTO DE LÁTEX, PAREDES FINAS E RESISTENTES, TRANSPARENTE, ARREDONDADO E CURVADO ANATOMICAMENTE. CONTÉM IMPRESSÃO DO NÚMERO DA CÂNULA EM LOCAL DE FÁCIL VISIBILIDADE. NA PONTA PROXIMAL HÁ CONEXÃO DE ENCAIXE DE 15,0 MM COMPATÍVEL COM AS CONEXÕES DO CIRCUITO DE OXIGENIOTERAPIA. POSSUI LINHA RADIOPACA CONTÍNUA AO LONGO DO EIXO DO TUBO, GRADUADO COM LINHAS DE REFERÊNCIA E MARCAS DE PROFUNDIDADE QUE SE ESTENDEM POR TODO O COMPRIMENTO DO TUBO DA EXTREMIDADE DISTAL EM DIREÇÃO À EXTREMIDADE PROXIMAL DO CONECTOR. A PONTA DISTAL É BISELADA COM ANGULAÇÃO APROXIMADA DE 37,5° COM BORDAS ARREDONDADAS, ATRAUMÁTICO, COM ORIFÍCIO EM SUA EXTREMIDADE DISTAL ("OLHO DE MURPHY").</p>	40	PC	4,98	199,20

	PRODUTO DE USO ÚNICO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO, ATÓXICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL ÍNTEGRA QUE PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, ORIENTAÇÃO DE USO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA.				
438	TUBO DE DIAGNÓSTICO IN VITRO PARA O CONTROLE ADEQUADO DE HEPARINA E PROTAMINA A SEREM ADMINISTRADOS NO PACIENTE, COMPATÍVEL COM O MONITOR DE COAGULAÇÃO ATIVADA MODELO MCA 2000 - FUNDAÇÃO ADIB JATENE. TUBO DE VIDRO COM TAMPA PLÁSTICA E DISCO DE POLEXAN, - CELITE, (TERRA SÍLICA PURIFICADA E CALCIFICADA), - BARRA MAGNÉTICA DE FERRITE, - OGIVA PLÁSTICA. PRODUTO DE USO ÚNICO. EMBALADO EM CAIXA CONTENDO 24 UNIDADES, CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, ORIENTAÇÃO DE USO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA.	800	PC	15,54	12432,00
LOTE 1					
439	AGULHAS DE BIÓPSIA PARA COLETA DE AMOSTRAS HISTOLÓGICAS PARA DIAGNÓSTICO E CARACTERIZAÇÃO DE LESÃO SUSPEITA, AÇO INOXIDÁVEL, CALIBRE 14 GAUGE, COMPRIMENTO 10,0 CM, COM MARCAÇÃO DE PROFUNDIDADE EM CENTÍMETROS; PONTA ECOGÊNICA; GAVETA DE 19,0 MM. TODO O CONJUNTO DEVE SER ESTERILIZADO EM OXIDO DE ETILENO, EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO COM ABERTURA EM PÉTALA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO APIROGÊNICO E ESTÉRIL, DE USO ÚNICO. HÁ NECESSIDADE QUE A EMPRESA FORNECEDORA DA AGULHA CEDA, ATRAVÉS DE CONTRATO DE COMODATO, DOIS DISPOSITIVOS PARA DISPARO COMPATÍVEL	100	PC	120,00	12000,00

	COM CADA CALIBRE DE AGULHA. CARACTERÍSTICAS DO DISPARADOR: SISTEMA COMPOSTO POR ALAVANCA FACILITA O ENGATILHAR; AVANÇO DA AGULHA DE 25,0 MM; GATILHOS POSICIONADOS A FRENTE E ATRÁS; FÁCIL RETIRADA DA AMOSTRA SEM NECESSIDADE DE RETIRAR A AGULHA; TRAVA DE SEGURANÇA; PODE SER ESTERILIZADA UTILIZANDO MÉTODOS CONVENCIONAIS.				
440	AGULHAS DE BIÓPSIA PARA COLETA DE AMOSTRAS HISTOLÓGICAS PARA DIAGNÓSTICO E CARACTERIZAÇÃO DE LESÃO SUSPEITA, AÇO INOXIDÁVEL, CALIBRE 16 GAUGE, COMPRIMENTO 16,0 CM, COM MARCAÇÃO DE PROFUNDIDADE EM CENTÍMETROS; PONTA ECOGÊNICA; GAVETA DE 19,0 MM. TODO O CONJUNTO DEVE SER ESTERILIZADO EM OXIDO DE ETILENO, EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO COM ABERTURA EM PÉTALA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO APIROGÊNICO E ESTÉRIL, DE USO ÚNICO. HÁ NECESSIDADE QUE A EMPRESA FORNECEDORA DA AGULHA CEDA, ATRAVÉS DE CONTRATO DE COMODATO, DOIS DISPOSITIVOS PARA DISPARO COMPATÍVEL COM CADA CALIBRE DE AGULHA. CARACTERÍSTICAS DO DISPARADOR: SISTEMA COMPOSTO POR ALAVANCA FACILITA O ENGATILHAR; AVANÇO DA AGULHA DE 25,0 MM; GATILHOS POSICIONADOS A FRENTE E ATRÁS; FÁCIL RETIRADA DA AMOSTRA SEM NECESSIDADE DE RETIRAR A AGULHA; TRAVA DE SEGURANÇA; PODE SER ESTERILIZADA UTILIZANDO MÉTODOS CONVENCIONAIS.	120	PC	122,27	14672,40
441	AGULHAS DE BIÓPSIA PARA COLETA DE AMOSTRAS HISTOLÓGICAS PARA DIAGNÓSTICO E CARACTERIZAÇÃO DE LESÃO SUSPEITA, AÇO INOXIDÁVEL, CALIBRE 18 GAUGE, COMPRIMENTO 25,0 CM, COM MARCAÇÃO DE PROFUNDIDADE EM CENTÍMETROS; PONTA ECOGÊNICA; GAVETA DE 19,0 MM. TODO O CONJUNTO DEVE SER ESTERILIZADO EM OXIDO DE ETILENO, EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO COM ABERTURA EM PÉTALA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA.	200	PC	96,35	19270,00

	<p>PRODUTO APIROGÊNICO E ESTÉRIL, DE USO ÚNICO. HÁ NECESSIDADE QUE A EMPRESA FORNECEDORA DA AGULHA CEDA, ATRAVÉS DE CONTRATO DE COMODATO, DOIS DISPOSITIVOS PARA DISPARO COMPATÍVEL COM CADA CALIBRE DE AGULHA. CARACTERÍSTICAS DO DISPARADOR: SISTEMA COMPOSTO POR ALAVANCA FACILITA O ENGATILHAR; AVANÇO DA AGULHA DE 25,0 MM; GATILHOS POSICIONADOS A FRENTE E ATRÁS; FÁCIL RETIRADA DA AMOSTRA SEM NECESSIDADE DE RETIRAR A AGULHA; TRAVA DE SEGURANÇA; PODE SER ESTERILIZADA UTILIZANDO MÉTODOS CONVENCIONAIS.</p>				
VALORES DO LOTE 1				338,62	45.942,40
LOTE 2					
442	<p>CLIP HEMOSTÁTICO DE TITÂNIO, ATRAUMÁTICO, SLS MÉDIO-GRANDE, VERDE (LT 300) (ENVELOPE COM 06 CLIPS). A EMPRESA VENCEDORA DEVERÁ DISPONIBILIZAR EM REGIME DE COMODATO 06 (SEIS) APLICADORES DE CLIP HEMOSTÁTICO, INTERCAMBIÁVEL, 33 CM X 10 MM, TOTALMENTE DESMONTÁVEL, TAMANHO MÉDIO LARGO (300 VERDE)</p>	780	EV	56,00	43680,00
443	<p>CLIP HEMOSTÁTICO DE TITÂNIO, ATRAUMÁTICO, SLS MÉDIO, COR AZUL (LT 200) (ENVELOPE COM 06 CLIPS). A EMPRESA VENCEDORA DEVERÁ DISPONIBILIZAR EM REGIME DE COMODATO 02 (DOIS) APLICADORES DE CLIP HEMOSTÁTICO, INTERCAMBIÁVEL SENDO: 01 (UM) 20 CM X 10 MM, TOTALMENTE DESMONTÁVEL, TAMANHO MÉDIO (200 AZUL) CIRURGIA CARDÍACA E 01 (UM) 33 CM X 10 MM, TOTALMENTE DESMONTÁVEL, TAMANHO MÉDIO (200 AZUL)</p>	400	PC	39,00	15600,00
444	<p>CLIP HEMOSTÁTICO DE TITÂNIO ATRAUMÁTICO SLS PEQUENO, COR AMARELO (LT 100) (ENVELOPE COM 6 CLIPS). A EMPRESA VENCEDORA DEVERÁ DISPONIBILIZAR EM REGIME DE COMODATO 01 (UM) APLICADOR DE CLIP HEMOSTÁTICO, INTERCAMBIÁVEL 20 CM X 10 MM, TOTALMENTE DESMONTÁVEL, TAMANHO PEQUENO (100 AMARELO) CIRURGIA CARDÍACA.</p>	400	EV	40,00	16000,00

VALORES DO LOTE 2				135,00	75.280,00
LOTE 3					
445	<p>KIT DE MONITORIZAÇÃO DE PRESSÃO INVASIVA ADULTO DESCARTÁVEL. COMPOSTO DE: 01 EQUIPO GRAVITACIONAL MACROGOTAS CONFECCIONADO EM PVC TRANSPARENTE; 01 TRANSDUTOR DE PRESSÃO (CARTUCHO); 01 DISPOSITIVO DE FLUXO DE INFUSÃO CONTÍNUA DE 3 ML/H; 01 TUBO EXTENSOR (LINHA DE PRESSÃO) DE COMPRIMENTO APROXIMADO DE 120 CM; 01 TUBO EXTENSOR (LINHA DE PRESSÃO) DE COMPRIMENTO APROXIMADO DE 30 CM; 02 TORNEIRAS DE TRÊS VIAS; 02 TAMPAS PROTETORAS. TODO O CONJUNTO DEVE SER DE USO ÚNICO, APIROGÊNICO, ATÓXICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL ÍNTEGRA QUE PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, NÚMERO DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. A EMPRESA VENCEDORA DA LICITAÇÃO DEVERÁ FORNECER EM REGIME DE COMODATO CABOS PARA CONEXÃO COMPATÍVEL COM OS MONITORES MULTIPARAMÉTRICOS: 130 UNIDADES DE CABO DE 06 VIAS (COMPATÍVEL COM OS MONITORES OMNIMED MODELO 612, DIXTAL MODELO 2020 E DIXTAL MODELO 2010); 15 UNIDADES DE CABO DE 10 VIAS (COMPATÍVEL COM OS MONITORES DRAGER MODELO INFINITY DELTA; 02 CABOS COMPATÍVEIS COM BALÃO INTRAÓRTICO ARROW; 02 CABOS COMPATÍVEIS COM POLÍGRAFOS PARA HEMODINÂMICA DA MARCA TEB. CADA CABO DEVERÁ SER ACOMPANHADO DE 01 TRANSDUTOR REUTILIZÁVEL PARA ENCAIXE DO CARTUCHO. O FORNECEDOR DEVERÁ REALIZAR TROCA DOS CABOS DANIFICADOS POR NOVOS, CONFORME SOLICITAÇÃO DO HCU, DURANTE A VIGÊNCIA DO PROCESSO DE COMPRAS.</p>	5000	KT	150,00	750000,00
	<p>KIT DE MONITORIZAÇÃO DE PRESSÃO INVASIVA NEONATAL DESCARTÁVEL. COMPOSTO DE: 01 TRANSDUTOR DE PRESSÃO (CARTUCHO); 01 DISPOSITIVO DE FLUXO DE INFUSÃO CONTÍNUA DE 30 ML/H; 01 TUBO EXTENSOR (LINHA DE</p>				

446	<p>PRESSÃO) DE COMPRIMENTO MÍNIMO DE 30 CM; 02 TORNEIRAS DE TRÊS VIAS; 02 TAMPAS PROTETORAS. TODO O CONJUNTO DEVE SER DE USO ÚNICO, APIROGÊNICO, ATÓXICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL ÍNTEGRA QUE PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, NÚMERO DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. A EMPRESA VENCEDORA DA LICITAÇÃO DEVERÁ FORNECER EM REGIME DE COMODATO CABOS PARA CONEXÃO COMPATÍVEL COM OS MONITORES MULTIPARAMÉTRICOS: 20 UNIDADES DE CABO DE 06 VIAS (COMPATÍVEL COM OS MONITORES OMNIMED MODELO 612, DIXTAL MODELO 2020 E DIXTAL MODELO 2010); 02 CABOS COMPATÍVEIS COM BALÃO INTRAÓRTICO ARROW; 02 CABOS COMPATÍVEIS COM POLÍGRAFOS PARA HEMODINÂMICA DA MARCA TEB. CADA CABO DEVERÁ SER ACOMPANHADO DE 01 TRANSDUTOR REUTILIZÁVEL PARA ENCAIXE DO CARTUCHO. O FORNECEDOR DEVERÁ REALIZAR TROCA DOS CABOS DANIFICADOS POR NOVOS, CONFORME SOLICITAÇÃO DO HCU, DURANTE A VIGÊNCIA DO PROCESSO DE COMPRAS.</p>	500	KT	99,99	49995,00
VALORES DO LOTE 3				249,99	799.995,00
LOTE 4					
	<p>PAPEL GRAU CIRÚRGICO PARA ESTERILIZAÇÃO DE MATERIAL HOSPITALAR EM AUTOCLAVE A VAPOR, ÓXIDO DE ETILENO OU FORMALDEÍDO. APRESENTAÇÃO EM BOBINA TUBULAR, COM DIMENSÕES DE 100,0 MM DE LARGURA POR 100,0 METROS DE COMPRIMENTO. DEVE SER TERMOSELÁVEL, EM DUPLA FACE. UMA DAS FACES É COMPOSTA POR PAPEL GRAU CIRÚRGICO: CONFECCIONADO A PARTIR DE CELULOSE, COM POROSIDADE CONTROLADA ATRAVÉS DO AUMENTO DA TEMPERATURA, GRAMATURA ENTRE 60G/M² A 80G/M², UNIFORME, LISO, APIROGÊNICO, ATÓXICO, COM ALTA RESISTÊNCIA MECÂNICA. A OUTRA FACE É COMPOSTA POR FILME LAMINADO: 04 CAMADAS DE POLIÉSTER E POLIPROPILENO, TRANSPARENTE, GRAMATURA APROXIMADA DE</p>				

447	<p>54 G/ M2, RESISTENTE A RASGOS. TODO O PRODUTO SER RESISTENTE AO CALOR EM ATÉ 140°C, POSSUIR BORDAS LATERAIS COM SELAGEM EM FILETES EM TODA A EXTENSÃO, COM INDICADORES QUÍMICOS ESPAÇADOS A CADA 155,0MM IMPRESSOS ENTRE AS CAMADAS DE FILME NÃO PERMITINDO A MIGRAÇÃO DE TINTA PARA O INTERIOR DO ENVELOPE DURANTE A ESTERILIZAÇÃO E SINALIZAÇÃO QUE INDIQUE O SENTIDO CORRETO DE ABERTURA. OS INDICADORES QUÍMICOS DEVEM POSSUIR NO MÍNIMO 1,0CM² DE ÁREA. O PRODUTO DEVERÁ APRESENTAR IMPRESSO A, NO MÍNIMO, CADA 155,0MM: LOTE, DIMENSÕES E REGISTRO NA ANVISA. EMBALAGEM INDIVIDUAL QUE MANTENHA A INTEGRIDADE DO PRODUTO CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. A EMPRESA VENCEDORA DA LICITAÇÃO DEVERÁ FORNECER EM REGIME DE COMODATO MÁQUINA SELADORA AUTOMÁTICA E SUPORTE PARA BOBINA DE PAPEL, CONFORME DESCRITO NO EDITAL.</p>	210	RL	44,97	9443,70
448	<p>PAPEL GRAU CIRÚRGICO PARA ESTERILIZAÇÃO DE MATERIAL HOSPITALAR EM AUTOCLAVE A VAPOR, ÓXIDO DE ETILENO OU FORMALDEÍDO. APRESENTAÇÃO EM BOBINA TUBULAR, COM DIMENSÕES DE 150,0 MM DE LARGURA POR 100,0 METROS DE COMPRIMENTO. DEVE SER TERMOSELÁVEL, EM DUPLA FACE. UMA DAS FACES É COMPOSTA POR PAPEL GRAU CIRÚRGICO: CONFECCIONADO A PARTIR DE CELULOSE, COM POROSIDADE CONTROLADA ATRAVÉS DO AUMENTO DA TEMPERATURA, GRAMATURA ENTRE 60G/M² A 80G/M², UNIFORME, LISO, APIROGÊNICO, ATÓXICO, COM ALTA RESISTÊNCIA MECÂNICA. A OUTRA FACE É COMPOSTA POR FILME LAMINADO: 04 CAMADAS DE POLIÉSTER E POLIPROPILENO, TRANSPARENTE, GRAMATURA APROXIMADA DE 54 G/ M2, RESISTENTE A RASGOS. TODO O PRODUTO SER RESISTENTE AO CALOR EM ATÉ 140°C, POSSUIR BORDAS LATERAIS COM SELAGEM EM FILETES EM TODA A EXTENSÃO, COM INDICADORES QUÍMICOS ESPAÇADOS A CADA 155,0MM IMPRESSOS ENTRE AS CAMADAS DE FILME NÃO PERMITINDO A MIGRAÇÃO DE TINTA PARA O INTERIOR DO ENVELOPE DURANTE A ESTERILIZAÇÃO E SINALIZAÇÃO QUE INDIQUE O SENTIDO CORRETO DE ABERTURA. OS INDICADORES QUÍMICOS DEVEM POSSUIR NO MÍNIMO 1,0CM²</p>	200	RL	88,38	17676,00

	<p>DE ÁREA. O PRODUTO DEVERÁ APRESENTAR IMPRESSO A, NO MÍNIMO, CADA 155,0MM: LOTE, DIMENSÕES E REGISTRO NA ANVISA. EMBALAGEM INDIVIDUAL QUE MANTENHA A INTEGRIDADE DO PRODUTO CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. A EMPRESA VENCEDORA DA LICITAÇÃO DEVERÁ FORNECER EM REGIME DE COMODATO MÁQUINA SELADORA AUTOMÁTICA E SUPORTE PARA BOBINA DE PAPEL, CONFORME DESCRITO NO EDITAL.</p>				
449	<p>PAPEL GRAU CIRÚRGICO PARA ESTERILIZAÇÃO DE MATERIAL HOSPITALAR EM AUTOCLAVE A VAPOR, ÓXIDO DE ETILENO OU FORMALDEÍDO. APRESENTAÇÃO EM BOBINA TUBULAR, COM DIMENSÕES DE 200,0 MM DE LARGURA POR 100,0 METROS DE COMPRIMENTO. DEVE SER TERMOSELÁVEL, EM DUPLA FACE. UMA DAS FACES É COMPOSTA POR PAPEL GRAU CIRÚRGICO: CONFECCIONADO A PARTIR DE CELULOSE, COM POROSIDADE CONTROLADA ATRAVÉS DO AUMENTO DA TEMPERATURA, GRAMATURA ENTRE 60G/M² A 80G/M², UNIFORME, LISO, APIROGÊNICO, ATÓXICO, COM ALTA RESISTÊNCIA MECÂNICA. A OUTRA FACE É COMPOSTA POR FILME LAMINADO: 04 CAMADAS DE POLIÉSTER E POLIPROPILENO, TRANSPARENTE, GRAMATURA APROXIMADA DE 54 G/ M2, RESISTENTE A RASGOS. TODO O PRODUTO SER RESISTENTE AO CALOR EM ATÉ 140°C, POSSUIR BORDAS LATERAIS COM SELAGEM EM FILETES EM TODA A EXTENSÃO, COM INDICADORES QUÍMICOS ESPAÇADOS A CADA 155,0MM IMPRESSOS ENTRE AS CAMADAS DE FILME NÃO PERMITINDO A MIGRAÇÃO DE TINTA PARA O INTERIOR DO ENVELOPE DURANTE A ESTERILIZAÇÃO E SINALIZAÇÃO QUE INDIQUE O SENTIDO CORRETO DE ABERTURA. OS INDICADORES QUÍMICOS DEVEM POSSUIR NO MÍNIMO 1,0CM² DE ÁREA. O PRODUTO DEVERÁ APRESENTAR IMPRESSO A, NO MÍNIMO, CADA 155,0MM: LOTE, DIMENSÕES E REGISTRO NA ANVISA. EMBALAGEM INDIVIDUAL QUE MANTENHA A INTEGRIDADE DO PRODUTO CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. A EMPRESA VENCEDORA DA LICITAÇÃO DEVERÁ FORNECER EM REGIME DE COMODATO MÁQUINA SELADORA AUTOMÁTICA E SUPORTE</p>	100	RL	106,00	10600,00

	PARA BOBINA DE PAPEL, CONFORME DESCRITO NO EDITAL.				
450	<p>PAPÉL GRAU CIRÚRGICO PARA ESTERILIZAÇÃO DE MATERIAL HOSPITALAR EM AUTOCLAVE A VAPOR, ÓXIDO DE ETILENO OU FORMALDEÍDO. APRESENTAÇÃO EM BOBINA TUBULAR, COM DIMENSÕES DE 250,0 MM DE LARGURA POR 100,0 METROS DE COMPRIMENTO. DEVE SER TERMOSELÁVEL, EM DUPLA FACE. UMA DAS FACES É COMPOSTA POR PAPÉL GRAU CIRÚRGICO: CONFECCIONADO A PARTIR DE CELULOSE, COM POROSIDADE CONTROLADA ATRAVÉS DO AUMENTO DA TEMPERATURA, GRAMATURA ENTRE 60G/M² A 80G/M², UNIFORME, LISO, APIROGÊNICO, ATÓXICO, COM ALTA RESISTÊNCIA MECÂNICA. A OUTRA FACE É COMPOSTA POR FILME LAMINADO: 04 CAMADAS DE POLIÉSTER E POLIPROPILENO, TRANSPARENTE, GRAMATURA APROXIMADA DE 54 G/ M2, RESISTENTE A RASGOS. TODO O PRODUTO SER RESISTENTE AO CALOR EM ATÉ 140°C, POSSUIR BORDAS LATERAIS COM SELAGEM EM FILETES EM TODA A EXTENSÃO, COM INDICADORES QUÍMICOS ESPAÇADOS A CADA 155,0MM IMPRESSOS ENTRE AS CAMADAS DE FILME NÃO PERMITINDO A MIGRAÇÃO DE TINTA PARA O INTERIOR DO ENVELOPE DURANTE A ESTERILIZAÇÃO E SINALIZAÇÃO QUE INDIQUE O SENTIDO CORRETO DE ABERTURA. OS INDICADORES QUÍMICOS DEVEM POSSUIR NO MÍNIMO 1,0CM² DE ÁREA. O PRODUTO DEVERÁ APRESENTAR IMPRESSO A, NO MÍNIMO, CADA 155,0MM: LOTE, DIMENSÕES E REGISTRO NA ANVISA. EMBALAGEM INDIVIDUAL QUE MANTENHA A INTEGRIDADE DO PRODUTO CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. A EMPRESA VENCEDORA DA LICITAÇÃO DEVERÁ FORNECER EM REGIME DE COMODATO MÁQUINA SELADORA AUTOMÁTICA E SUPORTE PARA BOBINA DE PAPEL, CONFORME DESCRITO NO EDITAL.</p>	35	RL	131,10	4588,50
	<p>PAPÉL GRAU CIRÚRGICO PARA ESTERILIZAÇÃO DE MATERIAL HOSPITALAR EM AUTOCLAVE A VAPOR, ÓXIDO DE ETILENO OU FORMALDEÍDO. APRESENTAÇÃO EM BOBINA TUBULAR, COM DIMENSÕES DE 300,0 MM DE LARGURA POR 100,0 METROS DE COMPRIMENTO. DEVE SER TERMOSELÁVEL, EM DUPLA FACE. UMA DAS FACES É COMPOSTA POR PAPÉL GRAU</p>				

451	<p>CIRÚRGICO: CONFECCIONADO A PARTIR DE CELULOSE, COM POROSIDADE CONTROLADA ATRAVÉS DO AUMENTO DA TEMPERATURA, GRAMATURA ENTRE 60 G/M² A 80 G/M², UNIFORME, LISO, APIROGÊNICO, ATÓXICO, COM ALTA RESISTÊNCIA MECÂNICA. A OUTRA FACE É COMPOSTA POR FILME LAMINADO: 04 CAMADAS DE POLIÉSTER E POLIPROPILENO, TRANSPARENTE, GRAMATURA APROXIMADA DE 54 G/M², RESISTENTE A RASGOS. TODO O PRODUTO SER RESISTENTE AO CALOR EM ATÉ 140° C, POSSUIR BORDAS LATERAIS COM SELAGEM EM FILETES EM TODA A EXTENSÃO, COM INDICADORES QUÍMICOS ESPAÇADOS A CADA 155,0 MM IMPRESSOS ENTRE AS CAMADAS DE FILME NÃO PERMITINDO A MIGRAÇÃO DE TINTA PARA O INTERIOR DO ENVELOPE DURANTE A ESTERILIZAÇÃO E SINALIZAÇÃO QUE INDIQUE O SENTIDO CORRETO DE ABERTURA. OS INDICADORES QUÍMICOS DEVEM POSSUIR NO MÍNIMO 1,0 CM² DE ÁREA. O PRODUTO DEVERÁ APRESENTAR IMPRESSO A, NO MÍNIMO, CADA 155,0 MM: LOTE, DIMENSÕES E REGISTRO NA ANVISA. EMBALAGEM INDIVIDUAL QUE MANTENHA A INTEGRIDADE DO PRODUTO CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. A EMPRESA VENCEDORA DA LICITAÇÃO DEVERÁ FORNECER EM REGIME DE COMODATO MÁQUINA SELADORA AUTOMÁTICA E SUPORTE PARA BOBINA DE PAPEL, CONFORME DESCRITO NO EDITAL.</p>	15	RL	170,00	2550,00
VALORES DO LOTE 4				540,45	44.858,20

**OBSERVAÇÃO REFERENTE AO LOTE 4 A
LICITANTE VENCEDORA DEVERÁ FORNECER
PARA TODOS OS ITENS:**

- 2 (duas) unidades de máquina seladora automática específica para embalagens de papel grau cirúrgico, de fácil manuseio, operar utilizando o princípio de esteiras, sistema de selagem contínua, arrastando a embalagem por correias sincronizadas; selagem com largura maior de 8 mm; que garanta a segurança do lacre do envelope, quando submetido ao processo de esterilização; largura da solda: 13 mm; velocidade da selagem: 7m/min; controle da temperatura através de pirômetro analógico; acionamento do motor através de uma chave; potencia: 400watts; tensão: 110 ou 220v (preferencialmente 220v). Os equipamentos serão

devolvidos no final do contrato.

- 2 (duas) unidades de suporte para bobinas de 02 andares, estrutura em aço, sistema de corte através de faca em forma de disco ou duplo corte, sustentação das bobinas através de roletes para melhor deslizamento das mesmas; e também 02 unidades de: cortador de papel - largura útil de corte de 30,0cm a 50,0 cm.

452	<p>LÂMINA PARA TRICOTOMIZADOR CIRÚRGICO ELÉTRICO, A SER UTILIZADO NA REMOÇÃO DE PÊLOS FINOS OU ESPESSOS, SECOS OU MOLHADOS, CONFECCIONADO EM AÇO INOXIDÁVEL, FORMATO GIRATÓRIO, COM POSICIONAMENTO DA LÂMINA DE CORTE SOBRE A LÂMINA ESTACIONÁRIA, COM DISTÂNCIA SEGURA DA PELE; DEVE EFETUAR O CORTE NOS DOIS SENTIDOS DE MOVIMENTO. PRODUTO DE USO ÚNICO. TODO O CONJUNTO DEVE SER APIROGÊNICO, ATÓXICO E ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL ÍNTEGRA QUE PERMITA SUA ABERTURA DE FORMA ASSÉPTICA, CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. A EMPRESA VENCEDORA DA LICITAÇÃO DEVERÁ FORNECER EM REGIME DE COMODATO A QUANTIDADE MÍNIMA DE 06 UNIDADES DE: APARELHO TRICOTOMIZADOR NOVO COMPATÍVEL COM A LÂMINA ADQUIRIDA, ACOMPANHA BATERIA RECARREGÁVEL, CABO CARREGADOR PARA VOLTAGEM DE 220V, MANUAL DE UTILIZAÇÃO EM PORTUGUÊS (BRASIL). O FORNECEDOR DEVE REALIZAR MANUTENÇÃO DOS TRICOTOMIZADORES E ACESSÓRIOS, CONFORME SOLICITAÇÃO DO HCU, DURANTE A VIGÊNCIA DO PROCESSO DE COMPRAS.</p>	6000	PC	149,40	896400,00
-----	--	------	----	--------	-----------

453	<p>TIRA REAGENTE PARA TESTE DE GLICEMIA CAPILAR SANGUÍNEA, USO HOSPITALAR, CONFECCIONADA EM MATERIAL PLÁSTICO, COM ÁREA REATIVA PARA CONTATO COM O SANGUE, COMPATÍVEL COM VOLUME DA AMOSTRA DE 0,6 A 1,0 MICROLITROS DE SANGUE. A CAPACIDADE DE MEDIÇÃO DEVE SER ENTRE 10 A 600 MG/DL, COM TEMPO DE LEITURA EM TORNO DE 10 SEGUNDOS. PRODUTO DE USO ÚNICO. EMBALAGEM INDIVIDUAL COM MATERIAL LAMINADO, CONTENDO INFORMAÇÕES DE LOTE E DATA DE VALIDADE. EMBALAGEM SECUNDÁRIA EM CAIXA DE PAPEL CONTENDO ATÉ 100 UNIDADES DE TIRAS-TESTE E 01 CALBRADOR COM BARRAS DE CONTATO COMPATÍVEIS COM O APARELHO, INFORMANDO O NÚMERO DO LOTE. NA CAIXA DEVE CONSTAR DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, NÚMERO DO LOTE, PRAZO DE VALIDADE E REGISTRO NA ANVISA / MINISTÉRIO DA SAÚDE. A EMPRESA VENCEDORA DA LICITAÇÃO DEVERÁ FORNECER EM RÉGIME DE COMODATO A QUANTIDADE MÍNIMA DE 150 (CENTO E CINQUENTA) APARELHOS GLICOSÍMETROS NOVOS (COMPATÍVEIS COM AS TIRAS ADQUIRIDAS): MONITOR DE NÍVEIS DE GLICOSE NO SANGUE, PORTÁTIL, OPERAÇÃO DIGITAL, COM MEMÓRIA PARA 450 EVENTOS, COM FONTE DE ENERGIA BATERIA DE LÍCIO TIPO MOEDA, COM MANUAL DE UTILIZAÇÃO EM PORTUGUÊS (BRASIL). O PRODUTO DEVE ESTAR DE ACORDO COM A RESOLUÇÃO - RDC Nº 185, DE 22 DE OUTUBRO DE 2001 DA ANVISA. O FORNECEDOR DEVE REALIZAR MANUTENÇÃO DOS MONITORES DANIFICADOS E A TROCA DAS BATERIAS POR NOVAS, CONFORME SOLICITAÇÃO DO HCU, DURANTE A VIGÊNCIA DO</p>	60000	PC	0,66	39600,00
-----	---	-------	----	------	----------

PROCESSO DE COMPRAS.				
<p>DESINFETANTE HOSPITALAR PARA LIMPEZA E DESINFECÇÃO DE SUPERFÍCIES FIXAS E ARTIGOS NÃO CRÍTICOS. SOLUÇÃO CONCENTRADA COMPOSTA POR QUATERNÁRIO DE AMÔNIO (DE 4ª OU 5ª GERAÇÃO) ASSOCIADO À GLUCOPROTAMINA OU BIGUANIDA, SEM NECESSIDADE DE ENXÁGUE DEPOIS DE DILUÍDO. O TEMPO DE CONTATO PARA ATINGIR O EFEITO DESEJADO DEVE SER DE NO MÁXIMO 5 MINUTOS. A ESTABILIDADE DA SOLUÇÃO APÓS DILUIÇÃO DEVE SER DE NO MÍNIMO 7 DIAS. EMBALADO EM PLÁSTICO RÍGIDO E RESISTENTE QUE MANTENHA A INTEGRIDADE DO PRODUTO, COM VOLUME DE 5 A 6 LITROS. SERÁ CONSIDERADO O MENOR PREÇO POR LITRO DE PRODUTO DILUÍDO NA CONCENTRAÇÃO APROPRIADA. DEVE CONSTAR NA EMBALAGEM OS DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, NÚMERO DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. O PRODUTO NÃO PODE SER CÁUSTICO OU CORROSIVO, NÃO CAUSAR OPACIFICAÇÃO E RESSECAMENTO DAS PARTES CONFECCIONADAS EM ACRÍLICO E NEM DANIFICAR OS COMPONENTES ELETRÔNICOS DOS EQUIPAMENTOS SUBMETIDOS À LIMPEZA. DEVE SER COMPATÍVEL COM SUPERFÍCIES E MATERIAIS DE BOMBAS DE INFUSÃO, MONITORES, RESPIRADORES, TELAS DE LCD (LIQUID CRYSTAL DISPLAY), CAMAS ELÉTRICAS, INCUBADORAS, BANCADAS, MESAS E COLCHÕES. A EMPRESA VENCEDORA DEVERÁ FORNECER, EM REGIME DE COMODATO, 04 UNIDADES DE DISPOSITIVO DILUIDOR: SISTEMA ELETRÔNICO GERADOR DE</p>				

454	<p>PRODUTO PRONTO USO, MICROPROCESSADOR, COM DESLIGAMENTO AUTOMÁTICO, GARANTINDO CONCENTRAÇÕES PRECISAS PARA ATIVIDADE COMO DESINFETANTE. OS SISTEMAS PARA DILUIÇÃO DO PRODUTO DEVEM SER FORNECIDOS E INSTALADOS CONFORME SOLICITAÇÃO DO HCU-UFU, EM LOCAIS QUE ATENDAM AS NECESSIDADES DA INSTITUIÇÃO. A EMPRESA VENCEDORA FICARÁ RESPONSÁVEL PELA MANUTENÇÃO PREVENTIVA E CORRETIVA DOS EQUIPAMENTOS PARA DILUIÇÃO DA SOLUÇÃO E POR DISPONIBILIZAR PROFISSIONAL CAPACITADO PARA REALIZAR TREINAMENTO E ORIENTAÇÃO ÀS EQUIPES ASSISTENCIAIS SOBRE A UTILIZAÇÃO DO PRODUTO. ALÉM DISSO, A EMPRESA VENCEDORA DEVERÁ FORNECER 50 FRASCOS PLÁSTICOS RESISTENTES, TRANSPARENTES, COM CAPACIDADE VOLUMÉTRICA DE 500 ML A 750 ML, COM BICOS BORRIFADORES PARA APLICAÇÃO DO PRODUTO, PARA CADA GALÃO QUE FOR ADQUIRIDO. A EMPRESA DEVERÁ FORNECER SUPRIMENTO DE ETIQUETAS CONFECCIONADAS EM PAPEL ADESIVO, SUFICIENTES PARA ETIQUETAR TODOS OS FRASCOS BORRIFADORES ATÉ O TÉRMINO DO GALÃO, QUE AO SEREM IMPRESSAS CONSTEM AS SEGUINTEs INFORMAÇÕES: NOME DO PRODUTO, DATA DE DILUIÇÃO E ESPAÇO PARA PREENCHIMENTO DA DATA DE VALIDADE. DEVERÁ APRESENTAR NA PROPOSTA: REGISTRO DO PRODUTO NA ANVISA; LAUDO COM DETERMINAÇÃO DO TEOR DOS PRINCÍPIOS ATIVOS DO PRODUTO; LAUDOS REBLAS QUE COMPROVEM A EFICÁCIA CONTRA OS MICRORGANISMOS MULTIRRESISTENTES ACINETOBACTER BAUMANNII E</p>	150	LT	896,42	134463,00
-----	---	-----	----	--------	-----------

	<p>KLEBSIELLA PNEUMONIAE, ALÉM DOS DEMAIS LAUDOS COMPROBATÓRIOS EXIGIDOS PELA RESOLUÇÃO DA ANVISA RDC NÚMERO 14, DE 28/02/2007; LAUDOS REBLAS DE BIODEGRADABILIDADE AMBIENTAL E DE IRRITABILIDADE OCULAR E CUTÂNEA.</p>				
455	<p>INDICADOR BIOLÓGICO AUTOCONTIDO PARA CONTROLE DE EFETIVIDADE EM CICLOS DE ESTERILIZAÇÃO POR VAPOR A BAIXA TEMPERATURA E FORMALDEÍDO - PARA AVALIAÇÃO EM 48 HORAS DE INCUBAÇÃO. TUBO PLÁSTICO COM TAMPA, DIMENSÕES APROXIMADAS: 44,0 MM DE ALTURA E 8,5 MM DE DIÂMETRO, ETIQUETA DE IDENTIFICAÇÃO NA PARTE EXTERNA COM INDICADOR QUÍMICO REATIVO A FORMALDEÍDO (MUDA COLORAÇÃO DE MARROM PARA VERDE), LOTE E DATA DE VALIDADE. INTERNAMENTE HÁ AMPOLA DE VIDRO COM MEIO DE CULTURA E PORTADOR CIRCULAR COM ESPOROS EM UMA POPULAÇÃO DE, NO MÍNIMO, 106 DE ESPOROS GEOBACILLUS STEAROTHERMOPHILUS ATCC 7953 INOCULADOS EM TIRA DE POLIPROPILENO. A COR INICIAL DEVE SER PREFERENCIALMENTE NA COR PÚRPURA E VIRAR PARA AMARELO SE HOVER O CRESCIMENTO DE ESPOROS. EM CONFORMIDADE COM AS NORMAS ISO 11138-1 E ISO 11138-5. EMBALADO EM CAIXA COM NO MÍNIMO 50 UNIDADES, QUE MANTENHA A INTEGRIDADE DO PRODUTO, CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, ORIENTAÇÕES DE USO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. A EMPRESA LICITANTE VENCEDORA DEVERÁ FORNECER EM REGIME DE COMODATO 01 (UMA)</p>	750	PC	69,40	52050,00

	INCUBADORA PARA INDICADOR BIOLÓGICO ESPECÍFICO.				
456	<p>INDICADOR BIOLÓGICO PARA VAPOR DO TIPO AUTO-CONTIDO, COM TEMPO DE RESPOSTA DE NO MÁXIMO 3 (TRÊS) HORAS, POR MÉTODO DE FLUORESCENCIA, INDICADO PARA O CONTROLE DE QUALIDADE BIOLÓGICO DE CICLOS DE ESTERILIZAÇÃO À VAPOR SATURADO EM ESTERILIZADORES EQUIPADOS COM PRÉ-VÁCUO, QUE OPEREM A 132 - 134 GRAUS CELSIUS (CENTRIFUGADOS) OU PARA ESTERILIZADORES GRAVITACIONAIS QUE OPEREM A 121 GRAUS CELSIUS. COMPOSTO POR UMA TIRA DE PAPEL CONTENDO UMA POPULAÇÃO MICROBIANA MÍNIMA DE 100.000 (CEM MIL) ESPOROS SECOS E CALBRADOS DE BACILLUS STEAROTHERMOPHILLUS, COM CERTIFICADO DE QUALIDADE ASSEGURADA, CONDICIONADA EM UMA AMPOLA PLÁSTICA, CONTENDO UMA AMPOLA DE VIDRO COM CALDO NUTRIENTE, FECHADA POR UMA TAMPA COM ABERTURAS LATERAIS E PROTEGIDA POR PAPEL HIDROFÓBICO. SISTEMA PÁTICO E SEGURO PARA MONITORAR A ESTERILIZAÇÃO EM AUTOCLÁVES A VAPOR. REGISTRO NA ANVISA.. EMBALAGEM / APRESENTAÇÃO: CAIXA COM 50 UNIDADES. A EMPRESA VENCEDORA DESTE ITEM DEVERÁ CEDER EM REGIME DE COMODATO: 01 INCUBADORA PARA INDICADOR BIOLÓGICO DE LEITURA RÁPIDA - EQUIPAMENTO DE LEITURA AUTOMÁTICA PARA INCUBAÇÃO E DETECÇÃO DE CRESCIMENTO BACTERIANO EM AMPOLAS DE INDICADORES BIOLÓGICOS PARA VAPOR, DO TIPO AUTO-CONTIDOS, DE RESPOSTA RÁPIDA (1 OU 3 HORAS), ATRAVÉS DA LEITURA DA PRESENÇA (MICROORGANISMOS VIVOS) OU DA AUSÊNCIA (MICROORGANISMOS MORTOS)</p>	45	CX	1100,00	49500,00

	<p>DE FLUORESCÊNCIA NO INTERIOR DA AMPOLA DO INDICADOR BIOLÓGICO, ONDE RESULTADOS POSITIVOS (CONTROLE POSITIVO OU CICLO INEFICIENTE) É SINALIZADO ATRAVÉS DE INDICADOR VISUAL POSITIVO (+) NA COR VERMELHA E RESULTADOS NEGATIVOS (CICLO EFICIENTE) É SINALIZADO ATRAVÉS DE INDICADOR VISUAL NEGATIVO (-) NA COR VERDE, AMBOS COM ALARME SONORO. ACONDICIONA ATÉ 12 COMPARTIMENTOS DE LEITURA CORRESPONDENTES PARA INCUBAÇÃO, AQUECIDOS A 60°C, 110/220V.</p>				
457	<p>ELETRODO DE AGULHA CONCÊNTRICA UTILIZADO PARA CAPTAÇÃO DE SINAL NEUROFISIOLÓGICO EM EXAMES DE ELETRONEUROMIOGRAFIA, COM DIMENSÕES: DIÂMETRO 0,35 MM, COMPRIMENTO 40,0 MM, DIÂMETRO DO SENSOR 0,15 MM, ÁREA DE REGISTRO 0,07 MM. CONFECCIONADO EM AÇO INOXIDÁVEL, DE FIBRA ÚNICA, COM SENSOR TAMBÉM EM AÇO INOXIDÁVEL E ISOLAMENTO DE POLIETERSULFONA. TODO O CONJUNTO DEVE SER ESTERILIZADO EM ÓXIDO DE ETILENO, EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO COM ABERTURA EM PÉTALA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NA ANVISA. PRODUTO APIROGÊNICO E ESTÉRIL, DE USO ÚNICO. A EMPRESA VENCEDORA DEVERÁ DOAR 01 UNIDADE DE CABO COMPATÍVEL PARA CONEXÃO COM 100,0 CM DE COMPRIMENTO, REUTILIZÁVEL, COM CONECTOR PENTAPOLAR, A CADA ENTREGA DE UM TOTAL DE 600 UNIDADES DE AGULHAS.</p>	300	PC	18,50	5550,00

458	<p>ELETRODO DE SUPERFÍCIE AUTO-ADESIVO UTILIZADO PARA CAPTAÇÃO DE ATIVIDADES EM ELETRONEUROMIOGRAFIA, COMPATÍVEL COM ADAPTADORES COM CLIP TIPO "JACARÉ". CONFECCIONADO EM TECIDO NÃO TECIDO (TNT) COM DIMENSÕES APROXIMADAS: 25,0 X 25,0 MM, POSSUI ADESIVO E GEL CONDUTOR. EMBALADO EM PACOTE DE ALUMÍNIO COM 100 UNIDADES DE ELETRODOS. EMBALAGEM DEVE CONTER DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NA ANVISA. PRODUTO DE USO ÚNICO. A EMPRESA VENCEDORA DEVERÁ DOAR 01 UNIDADE DE CABO PARA CONEXÃO DE 120,0 CM DE COMPRIMENTO E 3 CONEXÕES TIPO JACARÉ, COMPATÍVEL PARA USO COM ELETRODO DE SUPERFÍCIE AUTO-ADESIVO, COM CONECTOR PENTAPOLAR, REUTILIZÁVEL, A CADA ENTREGA DE UM TOTAL DE 18 PACOTES DO PRODUTO (1800 UNIDADES DE ELETRODOS).</p>	300	PC	0,38	114,00
	<p>CLIP ENDOSCÓPICO PARA O TRATO GASTROINTESTINAL, CONFECCIONADO EM MATERIAL AÇO INOXIDÁVEL COM ABERTURA EM 9,0 MM, ANGULAÇÃO DE 135°, PERFIL LONGO, COMPRIMENTO 9,0 MM. AS MANDÍBULAS DO CLIP TEM DESENHO TIPO DENTE DE RATO. EMBALAGEM PRIMÁRIA DO CLIP EM BLISTER DE PLÁSTICO, ESTÉRIL. EMBALAGEM SECUNDÁRIA INDIVIDUAL, EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO COM ABERTURA EM PÉTALA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, NÚMERO DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA. PRODUTO APIROGÊNICO E ESTÉRIL, DE USO ÚNICO. A EMPRESA QUE VENCER A</p>				

459	<p>LICITAÇÃO DEVERÁ DOAR A CADA 160 CLIPES ADQUIRIDOS, 01 (UMA) UNIDADE DE CLIPADOR PARA HEMOSTASIA DO TRATO GASTROINTESTINAL (APLICADOR DE CLIP ENDOSCÓPICO), ROTATÓRIO, AUTOCLAVÁVEL, COMPRIMENTO ÚTIL DE TRABALHO 230,0 CM, TAMANHO MÍNIMO DO CANAL DE TRABALHO 2,8 MM, DIÂMETRO DO APLICADOR 2,7 CM, COMPATÍVEL COM ENDOSCÓPIO COM TAMANHO MÍNIMO DO CANAL 2,8 MM, RECARREGÁVEL, MECANISMO DE ROTAÇÃO 1-1 PARA RESPOSTAS PRECISAS, O APLICADOR É FORMADO PELA CAMISA METÁLICA E MANOPLA EM CORPO ÚNICO. CLIPADOR ESTÉRIL, EMBALAGEM INDIVIDUAL, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, RECOMENDAÇÕES PARA REPROCESSAMENTO, NÚMERO DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE / ANVISA.</p>	500	PC	642,00	321000,00
	<p>SOLUÇÃO ALCOÓLICA ANTISSÉPTICA PARA USO HOSPITALAR, NA FORMA DE GEL, PARA HIGIENIZAÇÃO DAS MÃOS, PRONTO USO, CONTENDO ÁLCOOL NA CONCENTRAÇÃO MÍNIMA DE 70% COMO ELEMENTO ATIVO, ADICIONADO DE GLICERINA OU OUTRO EMOLIENTE / HIDRATANTE. O GEL DEVE SER TRANSPARENTE, COM ODOR CARACTERÍSTICO, LIVRE DE CORANTES. PRODUTO BIODEGRADÁVEL, APIROGÊNICO, ATÓXICO, HIPOALERGÊNICO, DERMATOLOGICAMENTE TESTADO. O PRODUTO DEVE PERMITIR QUE O USUÁRIO UTILIZE-O NO MÍNIMO 05 VEZES CONSECUTIVAS (NOS 05 MOMENTOS RECOMENDADOS PELA ANVISA PARA HIGIENIZAÇÃO DAS MÃOS DURANTE A ASSISTÊNCIA AO PACIENTE) SEM</p>				

460	<p>DEIXAR AS MÃOS PEGAJOSAS, NEM CAUSAR EFEITO DE RESSECAMENTO. ACONDICIONADO EM FRASCO PLÁSTICO RÍGIDO E RESISTENTE, COM CAPACIDADE VOLUMÉTRICA DE APROXIMADAMENTE 1 LITRO, PROJETADO PARA MINIMIZAR A EVAPORAÇÃO E MANTER A CONCENTRAÇÃO INICIAL, COM TAMPA E BICO DOSADOR (VÁLVULA PUMP) QUE DISPENSE ENTRE 1,0 ML E 2,0 ML POR DOSE, DE MANEIRA PRECISA E HIGIÊNICA. EMBALAGEM CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, ORIENTAÇÃO DE USO, Nº DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E NÚMERO DE REGISTRO NA ANVISA EM LOCAL DE FÁCIL VISUALIZAÇÃO. DEVERÁ SER FORNECIDA AMOSTRA PARA ANÁLISE E VERIFICAÇÃO DAS CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS DO PRODUTO OFERTADO. A EMPRESA QUE VENCER O PROCESSO DE LICITAÇÃO DEVERÁ FORNECER EM REGIME DE COMODATO, 750 UNIDADES DE DISPENSADORES PARA FIXAÇÃO NA PAREDE COM ESTRUTURA RESISTENTE, QUE PERMITA O ACIONAMENTO MANUAL, COMPATÍVEIS COM O PRODUTO OFERTADO. A EMPRESA SERÁ RESPONSÁVEL POR REALIZAR MANUTENÇÃO E REPOSIÇÃO DOS DISPENSADORES QUE APRESENTAREM DEFEITO COM O DECORRER DO USO. DEVE APRESENTAR LAUDOS DE ATIVIDADE ANTIBACTERIANA COMPROVADA POR TESTES DE LABORATÓRIO IN VITRO (TESTE DE SUSPENSÃO) OU IN VIVO, DESTINADAS A REDUZIR O NÚMERO DE MICROORGANISMOS, DE ACORDO COM RDC Nº 42, DE 25 DE OUTUBRO DE 2010. PRODUTO DEVE CONTER REGISTRO NA ANVISA DE ACORDO COM A RDC Nº 7, DE 10 DE FEVEREIRO DE 2015.</p>	5600	FR	48,78	273168,00
-----	---	------	----	-------	-----------

APRESENTAR FICHA DE INFORMAÇÃO DE SEGURANÇA DE PRODUTO QUÍMICO - FISPQ E FICHA TÉCNICA DO PRODUTO.				
---	--	--	--	--

15. RESPONSÁVEL PELO TERMO DE REFERÊNCIA

15.1. Na **Universidade Federal de Uberlândia** o Termo de Referência é elaborado pela Diretoria de Compras e Licitações, baseado na(s) Solicitação(ões) de Compras, sendo que, as informações que não constam na(s) mesma(s), são procedimentos padrões da Instituição, cabendo à Diretoria de Compras e Licitações sua definição e responsabilidade.



Documento assinado eletronicamente por **Luiz Roberto Souza Vieira, Diretor(a)**, em 24/10/2017, às 13:23, conforme horário oficial de Brasília, com fundamento no art. 6º, § 1º, do [Decreto nº 8.539, de 8 de outubro de 2015](#).



A autenticidade deste documento pode ser conferida no site https://www.sei.ufu.br/sei/controlador_externo.php?acao=documento_conferir&id_orgao_acesso_externo=0, informando o código verificador **0109787** e o código CRC **5D997916**.



UNIVERSIDADE FEDERAL DE UBERLÂNDIA

Setor de Licitações

Av. João Naves de Avila, 2121, Bloco 3P, 2º andar - Bairro Santa Mônica,

Uberlândia-MG, CEP 38400-902

Telefone: +55 (34) 3239-4902 - www.proplad.ufu.br - dilic_ufu@reito.ufu.br



MINUTA DE ATA DE REGISTRO DE PREÇOS

Processo nº 23117.016056/2017-21

Ata nº: xxxxxx/20xxxxxx

Ref. Pregão Eletrônico para Registro de Preços nº: **201/2017**

O **HOSPITAL DE CLÍNICAS** da **UNIVERSIDADE FEDERAL DE UBERLÂNDIA**, por meio de sua **DIRETORIA DE COMPRAS E LICITAÇÕES**, com sede e administração na Av. João Naves de Ávila, nº 2121, Bloco 3P, Campus Santa Mônica, em Uberlândia, Estado de Minas Gerais, CEP: 38400-902, neste ato representada pelo Diretor de Compras e Licitações, Sr. Luiz Roberto Souza Vieira, inscrito no C.P.F. nº 351.052.166-87 e no SIAPE nº 0411215, considerando o julgamento da licitação na modalidade de pregão, na forma eletrônica, para REGISTRO DE PREÇOS nº 201/2017, publicada no xxxxxx de xxxxxx/xxxxxx/20xxxxxx, processo administrativo n.º 23117.016056/2017-21, RESOLVE registrar os preços da(s) empresa(s) indicada(s) e qualificada(s) nesta ATA, de acordo com a classificação por ela(s) alcançada(s) e na(s) quantidade(s) cotada(s), atendendo as condições previstas no edital, sujeitando-se as partes às normas constantes na Lei nº 8.666, de 21 de junho de 1993 e suas alterações, no Decreto n.º 7.892, de 23 de janeiro de 2013, e em conformidade com as disposições a seguir:

1. DO OBJETO

1.1. A presente Ata tem por objeto o registro de preços para a eventual aquisição de **gases medicinais, incluindo acessórios e peças de gasoterapia; materiais médico-hospitalares, insumos em geral hospitalar, entre outros**, especificado(s) no(s) item(ns) 14 do Termo de Referência do edital de *Pregão* nº201/2017, que é parte integrante desta Ata, assim como a proposta vencedora, independentemente de transcrição.

2. DOS PREÇOS, ESPECIFICAÇÕES E QUANTITATIVOS

2.1. O preço registrado, as especificações do objeto, a quantidade, fornecedor(es) e as demais condições ofertadas na(s) proposta(s) são as que seguem:

ITEM DO TR	FORNECEDOR: (RAZÃO SOCIAL, CNPJ/MF, ENDEREÇO, CONTATOS, REPRESENTANTE)						
	ESPECIFICAÇÃO	MARCA	MODELO	UNID.	QTE.	VR UNITÁRIO EM REAIS R\$	PRAZO GARANTIA OU VALIDADE
xxxxxx	xxxxxx	xxxxxx	xxxxxx	xxxxxx	xxxxxx	xxxxxx	xxxxxx

2.1.1. Quando a proposta da **Licitante Vencedora** não atender ao quantitativo total estimado para a contratação, respeitada a ordem de classificação, poderão ser convocadas tantas licitantes quantas forem

necessário para alcançar o total estimado, observado o preço da proposta vencedora.

3. **VALIDADE DA ATA**

3.1. A validade da Ata de Registro de Preços será de 12 (doze) meses, contados a partir da sua assinatura, não podendo ser prorrogada.

4. **REVISÃO E CANCELAMENTO**

4.1. A **Universidade** realizará pesquisa de mercado periodicamente, em intervalos não superiores a 180 (cento e oitenta) dias, a fim de verificar a vantajosidade dos preços registrados nesta Ata.

4.2. Os preços registrados poderão ser revistos em decorrência de eventual redução dos preços praticados no mercado ou de fato que eleve o custo do objeto registrado, cabendo à **Universidade** promover as negociações junto ao(s) fornecedor(es).

4.2.1. Quando o preço registrado tornar-se superior ao preço praticado no mercado por motivo superveniente, a **Universidade** convocará o(s) fornecedor(es) para negociar(em) a redução dos preços aos valores praticados pelo mercado.

4.3. O fornecedor que não aceitar reduzir seu preço ao valor praticado pelo mercado será liberado do compromisso assumido, sem aplicação de penalidade.

4.4. A ordem de classificação dos fornecedores que aceitarem reduzir seus preços aos valores de mercado observará a classificação original.

4.5. Quando o preço de mercado se tornar superior aos preços registrados e o fornecedor não puder cumprir o compromisso, o órgão gerenciador poderá:

4.5.1. Liberar o fornecedor do compromisso assumido, caso a comunicação ocorra antes do pedido de fornecimento, e sem aplicação da penalidade se confirmada a veracidade dos motivos e comprovantes apresentados; e

4.5.2. Convocar os demais fornecedores para assegurar igual oportunidade de negociação.

4.6. Não havendo êxito nas negociações, o órgão gerenciador deverá proceder à revogação desta ata de registro de preços, adotando as medidas cabíveis para obtenção da contratação mais vantajosa.

4.7. O registro do fornecedor será cancelado quando:

4.7.1. Descumprir as condições da ata de registro de preços;

4.7.2. Não retirar a nota de empenho ou instrumento equivalente no prazo estabelecido pela **Universidade**, sem justificativa aceitável;

4.7.3. Não aceitar reduzir o seu preço registrado, na hipótese deste se tornar superior àqueles praticados no mercado; ou

4.7.4. Sofrer sanção administrativa cujo efeito torne-o proibido de celebrar contrato administrativo, alcançando o órgão gerenciador e órgão(s) participante(s).

4.8. O cancelamento de registros nas hipóteses previstas nos itens 4.7.1, 4.7.2 e 4.7.4 será formalizado por despacho do órgão gerenciador, assegurado o contraditório e a ampla defesa.

4.9. O cancelamento do registro de preços poderá ocorrer por fato superveniente, decorrente de caso fortuito ou força maior, que prejudique o cumprimento da ata, devidamente comprovados e justificados:

4.9.1. Por razão de interesse público; ou

4.9.2. A pedido do fornecedor.

5. **CONDIÇÕES GERAIS**

5.0.1. As condições gerais do fornecimento, tais como os prazos para

entrega e recebimento do objeto, as obrigações da **Universidade** e do fornecedor registrado, penalidades e demais condições do ajuste, encontram-se definidos no Termo de Referência, anexo ao Edital.

5.0.2. É vedado efetuar acréscimos nos quantitativos fixados nesta ata de registro de preços, inclusive o acréscimo de que trata o § 1º do art. 65 da Lei nº 8.666/93.

5.0.3. A ata de realização da sessão pública do pregão, contendo a relação das licitantes que aceitarem cotar os bens ou serviços com preços iguais ao da **Licitante Vencedora** do certame, será anexada a esta Ata de Registro de Preços, nos termos do art. 11, §4º do Decreto n. 7.892, de 2014.

Para firmeza e validade do pactuado, a presente Ata foi lavrada em xxxxxx(xxxxxx) vias de igual teor, que, depois de lida e achada em ordem, vai assinada pelas partes.

Uberlândia, xxxxxx de xxxxxx de 2017.



Documento assinado eletronicamente por **Cassia Aparecida da Silva, Auxiliar em Administração**, em 25/10/2017, às 11:27, conforme horário oficial de Brasília, com fundamento no art. 6º, § 1º, do [Decreto nº 8.539, de 8 de outubro de 2015](#).



A autenticidade deste documento pode ser conferida no site https://www.sei.ufu.br/sei/controlador_externo.php?acao=documento_conferir&id_orgao_acesso_externo=0, informando o código verificador **0113281** e o código CRC **2F6E31D8**.



UNIVERSIDADE FEDERAL DE UBERLÂNDIA

Setor de Licitações
Av. João Naves de Avila, 2121, Bloco 3P, 2º andar - Bairro Santa Mônica,
Uberlândia-MG, CEP 38400-902
Telefone: +55 (34) 3239-4902 - www.proplad.ufu.br - dilic_ufu@reito.ufu.br



MINUTA DE CONTRATO

Processo nº 23117.016056/2017-21

MINUTA CONTRATO COMODATO

PREGÃO ELETRÔNICO: 201/2017

**INSTRUMENTO CONTRATUAL
DE CESSÃO DE
EQUIPAMENTOS EM
COMODATO DE Nº
/201 , QUE ENTRE SI
CELEBRAM, DE UM LADO,
COMO COMODATÁRIA, A
UNIVERSIDADE FEDERAL DE
UBERLÂNDIA E, DE OUTRO
LADO, COMO COMODANTE, A
EMPRESA .**

Pelo presente instrumento contratual, de um lado, a **UNIVERSIDADE FEDERAL DE UBERLÂNDIA**, em atendimento a unidade gestora "**HOSPITAL DE CLÍNICAS DA UNIVERSIDADE FEDERAL DE UBERLÂNDIA**" (**UG: 150233 e CNPJ: 25.648.387/0002-07**), Fundação Pública integrante da Administração Federal Indireta, instituída pelo Decreto-Lei nº 762, de 14 de agosto de 1969, com as alterações introduzidas pela Lei nº 6.532, de 24 de maio de 1978, com sua Reitoria na Av. João Naves de Ávila, 2121, Bloco 3P, Campus Santa Mônica, Uberlândia, Estado de Minas Gerais, inscrita no CNPJ sob o nº 25.648.387/0001-18, doravante denominada **COMODATÁRIA**, neste ato representada pelo seu Reitor, o Professor Elmiro Santos Resende, nomeado pelo Decreto Presidencial de 30 de novembro de 2012, portador da Cédula de Identidade nº M-154.253 SSP/MG, e do CPF nº 937.617.328-72, residente e domiciliado nesta cidade, na Rua Ceará, nº 836, Bairro Umuarama, CEP 38.402-018 e, de outro lado, a empresa , inscrita no CNPJ/MF sob nº estabelecida na cidade , Estado de , na rua , nº , Bairro , CEP , doravante denominada **COMODANTE**, neste ato representada por seu Diretor Geral Sr. , portador da Carteira de Identidade n.º , expedida pela , e inscrito no CPF sob o nº , perante as testemunhas "in fine" firmadas, pactuam o presente contrato de cessão de equipamentos em comodato, de acordo com as formalidades constantes do Processo de Licitação nº 23117.016056/2017-21, na modalidade Pregão Eletrônico nº 201/2017, que se regerá pela Lei Federal nº 8.666 de 21 de junho de 1993, demais normas

pertinentes e aplicáveis à matéria, conforme a seguir

1. CLÁUSULA PRIMEIRA - DO OBJETO

1.1. A **COMODANTE**, na condição de proprietária, empresta à **COMODATÁRIA**, sem nenhum ônus, o(s) seguinte(s) equipamento(s):

1.2. XXXX

2. CLÁUSULA SEGUNDA - DAS NORMAS CONTRATUAIS

2.1. A **COMODANTE** fornecerá o objeto acima, observando as condições estabelecidas no Termo de Referência, parte integrante deste Instrumento, como se aqui estivesse integralmente transcrito e nos demais documentos que instruem o processo licitatório de nº 23117.016056/2017-21.

2.2. A **COMODATÁRIA** obriga-se a conservar os bens emprestados, como se seus próprios fossem.

2.3. Na vigência do contrato, os custos de manutenção e de eventuais reparos serão obrigação da **COMODANTE**, inclusive reposição de peças, incluídas despesas com fretes de remessa e retorno de possíveis consertos.

2.4. Em caso de uso indevido e em desconformidade com as instruções do fabricante do equipamento, todas as despesas serão de responsabilidade da **COMODATÁRIA**.

2.5. A **COMODATÁRIA** não poderá fazer nenhuma alteração ou modificação nos bens que ora lhe são emprestados, salvo se autorizado pela **COMODANTE**, podendo a **COMODANTE**, por si ou procurador, vistoriar os bens emprestados, a qualquer tempo.

2.6. A **COMODATÁRIA** deve restituir os bens emprestados, no fim do contrato, nas mesmas condições em que ora o recebe em perfeitas condições de uso e conservação.

2.7. Na hipótese de a **COMODATÁRIA** não restituir os bens emprestados, no término do contrato, ficará sujeita ao disposto no art. 582 do código civil brasileiro, sem prejuízo das perdas e danos a que der causa.

3. CLÁUSULA TERCEIRA – VIGÊNCIA CONTRATUAL

3.1. O prazo de vigência do contrato está condicionado ao término dos bens adquiridos a serem utilizados.

4. CLÁUSULA QUARTA – RESCISÃO CONTRATUAL

4.1. Este contrato poderá ser rescindido, pela **COMODATÁRIA**, caso haja interrupção na aquisição dos produtos registrados em Ata ou ser prorrogado no caso de existirem bens adquiridos a serem utilizados.

4.1.1. A **COMODATÁRIA** deverá comunicar a **COMODANTE**, com antecedência de 10 (dez) dias úteis à necessidade de prorrogação ou rescisão contratual.

4.2. O contrato também poderá ser rescindido a qualquer tempo nas seguintes hipóteses:

4.2.1. Descumprimento de qualquer de suas cláusulas;

4.2.2. Falência, concordata, insolvência ou protesto legítimo de título de crédito;

4.2.3. Por acordo entre as partes.

5. CLÁUSULA QUINTA – DAS OBRIGAÇÕES DAS PARTES

5.1. Visando a execução do objeto deste Termo a **COMODANTE** se compromete a

5.1.1. Atender todas as condições e exigências do Caderno de Especificações;

5.1.2. Arcar com eventuais custos de entrega e de retirada dos bens dados em comodato;

5.1.3. Não rescindir unilateralmente o contrato antes de findo o prazo avençado.

5.2. Visando a execução do objeto deste Termo a **COMODANTE** se compromete a:

5.2.1. Conservar, como se seu própria fora, os equipamentos emprestados, não podendo usá-los senão de acordo com o contrato ou a natureza dele, sob pena de dar causa à rescisão do presente contrato;

5.2.2. Operar e usar os equipamentos conforme instruções fornecidas em treinamento pela **COMODANTE**, respondendo pelos danos causados aos equipamentos, devido a sua má utilização;

5.2.3. Devolver os dosadores nas mesmas condições em que foi recebido, ressalvado apenas o desgaste decorrente do uso normal dos aparelhos, independentemente de notificação, no prazo de 7 (sete) dias úteis após a data do término de vigência do Contrato de Comodato.

6. **CLÁUSULA SEXTA – DA PUBLICAÇÃO**

6.1. Incumbirá à **COMODATÁRIA** providenciar a publicação deste instrumento, por extrato, no Diário Oficial da União, no prazo previsto na Lei nº 8.666, de 1993.

7. **CLÁUSULA SÉTIMA – FORO**

7.1. Fica eleito o foro da Subseção Judiciária da Justiça Federal em Uberlândia, Estado de Minas Gerais, com exclusão de qualquer outro por mais privilegiado que seja, para dirimir quaisquer dúvidas que possam surgir na execução do presente contrato.

7.2. E por estarem as partes em pleno acordo, em tudo que se encontra disposto neste instrumento, assinam-no na presença das testemunhas abaixo, em 4 (quatro) vias de igual teor e forma.

Uberlândia, XX de XX de 201X.

UNIVERSIDADE FEDERAL DE UBERLÂNDIA
comodatário(a)

XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX

Reitor

TESTEMUNHAS:

Nome:

Nome:

CPF:

CPF:



Documento assinado eletronicamente por **Mirelle Gonçalves De Rezende, Assistente em Administração**, em 13/11/2017, às 16:24, conforme horário oficial de Brasília, com fundamento no art. 6º, § 1º, do [Decreto nº 8.539, de 8 de outubro de 2015](#).



A autenticidade deste documento pode ser conferida no site https://www.sei.ufu.br/sei/controlador_externo.php?acao=documento_conferir&id_orgao_acesso_externo=0, informando o código verificador **0147695** e o código CRC **40ABEE9F**.

Referência: Processo nº 23117.016056/2017-21

SEI nº 0147695