



ESTADO DA BAHIA

SECRETARIA DA SAÚDE

DIRETORIA DE LICITAÇÕES

1.1.1 As especificações do objeto obedecerão às condições e exigências estabelecidas neste Termo de Referência e Habilitação (TR/Habilitação), observado o disposto na tabela abaixo.

| Participação | Lote | Código SIMPAS | Descrição | Unidade de Fornecimento (UF) | Quantitativo | Prazo de entrega |
|---|------|---------------------|-----------|------------------------------|--------------|------------------|
| Restrita ME/EPP | 01 | 65.10.19.00014637-4 | | RI | 4.720 | 20 dias |
| ATADURA, de Smarch, de borracha natural, dimensoes 10 cm x 2 m. Embalagem em rolo, contendo dados de identificacao do produto, marca do fabricante, lote, data de fabricacao, prazo de validade. | | | | | | |
| Participação | Lote | Código SIMPAS | Descrição | Unidade de Fornecimento (UF) | Quantitativo | Prazo de entrega |
| Ampla participação | 02 | 65.10.19.00108071-7 | | UN | 1.935 | 20 dias |
| CURATIVO, nao aderente, esteril, composto por uma tela tecido ou em malha, impregnada com emulsao de petrolatum, soluvel em agua, em formato de rolo, para cobertura primaria de feridas abertas, dimensoes 15 cm (podendo variar em ate + 3 cm) x 200 cm (podendo variar em ate + 50 cm). Embalagem primaria acondicionada de acordo com as normas de embalagem que garanta a integridade do produto ate o momento de sua utilizacao, permitindo abertura e transferencia com tecnica adequada; conforme RDC 185/2001; o rotulo da embalagem primaria e/ou o proprio produto deve conter informacoes de identificacao e caracteristicas do produto, tais como: nome do fabricante, lote, data de fabricacao, data de validade do produto, nome do responsavel tecnico, registro ANVISA/MS; a embalagem secundaria deve ser conforme a praxe do fabricante, de forma a garantir a integridade do produto durante o armazenamento ate o momento do uso; o produto deve obedecer a qualquer legislacao que seja inerente ao mesmo. Embalagem primaria e secundaria rotuladas conforme a RDC 185/01/ANVISA. | | | | | | |
| Participação | Lote | Código SIMPAS | Descrição | Unidade de Fornecimento (UF) | Quantitativo | Prazo de entrega |

CINZA



ESTADO DA BAHIA

SECRETARIA DA SAÚDE

DIRETORIA DE LICITAÇÕES

| | | | | | | |
|---|------|-------------------------|-----------|------------------------------|--------------|------------------|
| Restrita ME/ EPP | 03 | 65.10.19.00111032 -2 | | UN | 2.460 | 20 dias |
| CURATIVO, em silicone, especificacoes minimas: Formado por uma camada de silicone na superficie de contato, uma camada de espuma macia absorvente de poliuretano ou de tecnologia similar e uma pelicula externa impermeavel a agua, permitindo trocas gasosas, hipoalergenico, flexivel, com adesao suave, remocao atraumatico, nao adere a superficies umidas, esteril, de uso unico descartavel, dimensoes 7,5 x 7,5cm , podendo variar para + ou menos 1cm. Embalagem acondicionada individualmente de acordo com RDC185/ ANVISA sobre normas de embalagem que garanta a integridade do produto ate o momento da sua utilizacao, permita abertura e transferencia com tecnica asseptica, constando externamente dados de identificacao do produto numero de lote tempo de validade da esterilizacao de no minimo dois anos a partir da data de esterilizacao dados de identificacao do fabricante, numero de registro no Ministerio da Saude. Na entrega o produto deve ter o prazo de validade de no minimo 12 meses | | | | | | |
| Participação | Lote | Código SIMPAS | Descrição | Unidade de Fornecimento (UF) | Quantitativo | Prazo de entrega |
| Ampla participação | 04 | 65.10.19.00128605 -6 | | UN | 8.775 | 20 dias |
| CURATIVO, com bordas, formado por uma camada auto-adesiva de silicone, para remocao atraumatica, camada de absorcao formada por uma espuma de poliuretano e camada de retencao composta por particulas de celulose que transformam o exsudato absorvido em gel. Pelicula externa impermeavel a agua, permitindo trocas gasosas, hipoalergenico, flexivel, esteril, de uso unico, dimensoes 17,5 x 17,5 cm, com formatos regulares, podendo variar para + ou menos 2 cm. Na embalagem devera estar impresso dados de identificacao, procedencia, data de fabricacao, tipo de esterilizacao, prazo de validade e registro no Ministerio da Saude. | | | | | | |
| Participação | Lote | Código SIMPAS | Descrição | Unidade de Fornecimento (UF) | Quantitativo | Prazo de entrega |
| Restrita ME/ EPP | 05 | 65.15.19.00112514 -1 | | UN | 5.760 | 20 dias |
| FIO, para sutura,de uso unico, em polipropileno azul, Nº 1, com 70 cm de comprimento (podendo variar em + ou - 5 cm), encastoadado com 01 agulha de ponta conica, corpo cilindrico, 1/2 circulo com 4 cm de comprimento (podendo variar em + ou - 2 mm), para fechamento geral. Embalagem primaria acondicionada individualmente de acordo com as normas de embalagem que garanta a | | | | | | |



ESTADO DA BAHIA

SECRETARIA DA SAÚDE

DIRETORIA DE LICITAÇÕES

integridade do produto ate o momento de sua utilizacao, permitindo abertura e transferencia com tecnica asseptica, esteril e apirogenica. A embalagem primaria deve conter informacoes de identificacao e caracteristicas do produto, tais como: nome do fabricante, lote, data de fabricacao e data de validade. A embalagem secundaria deve ser conforme a praxe do fabricante, de forma a garantir a integridade do produto durante o armazenamento ate o momento do uso. O produto deve obedecer a qualquer legislacao que seja inerente ao mesmo. Embalagem primaria e secundaria rotuladas conforme a RDC 185/01/ANVISA.

| Participação | Lote | Código SIMPAS | Descrição | Unidade de Fornecimento (UF) | Quantitativo | Prazo de entrega |
|--------------------|------|---------------------|-----------|------------------------------|--------------|------------------|
| Ampla participação | 06 | 65.15.19.00114406-5 | | UN | 313.680 | 20 dias |

CATETER, intravascular, para puncao periferica, nº 20 G, de media permanencia, uso unico, esteril, descartavel, atoxico, apirogenico, livre de latex, livre de DEHP, agulha com dispositivo de seguranca auto acionavel, e que as normas de Seguranca estejam de acordo com a NR32. conector tipo luer, constituído por agulha de aco inoxidavel, atraumatica, siliconizada com bisel biangulado e trifacetado, de afiacao precisa, sem rebarbas e arestas, cateter em biomaterial de poliuretano, codificado em cores de acordo com NBR ISO 10555-5, camara transparente permitindo rapida visualizacao do refluxo sanguineo contendo valvula anti refluxo. Embalagem primaria acondicionada de acordo com as normas de embalagem que garanta a integridade do produto até o momento de sua utilizacao, permitindo abertura e transferencia com tecnica adequada;conforme RDC vigente;o rotulo da embalagem primaria e/ou o proprio produto deve conter informacoes de identificacao e caracteristicas do produto, tais como: nome do fabricante, lote, data de fabricacao, data de validade do produto, metodo de esterilizacao, validade da esterilizacao;;nome do responsavel tecnico, registro ANVISA/MS; a embalagem secundaria deve ser conforme a praxe do fabricante, de forma a garantir a integridade do produto durante o armazenamento até o momento do uso; o produto deve obedecer a qualquer legislacao que seja inerente ao mesmo. Embalagem primaria e secundaria rotuladas conforme a RDC 185/01/ANVISA. Na entrega do produto deve ter prazo de validade de no minimo 12 meses.

| Participação | Lote | Código SIMPAS | Descrição | Unidade de Fornecimento (UF) | Quantitativo | Prazo de entrega |
|----------------------------------|------|---------------------|-----------|------------------------------|--------------|------------------|
| Restrita ME/EPP - Cota reservada | 07 | 65.10.19.00108071-7 | | UN | 645 | 20 dias |



ESTADO DA BAHIA

SECRETARIA DA SAÚDE

DIRETORIA DE LICITAÇÕES

| 25% | | | | | | |
|--|------|---------------------|-----------|------------------------------|--------------|------------------|
| <p>CURATIVO, nao aderente, esteril, composto por uma tela tecido ou em malha, impregnada com emulsao de petrolatum, soluvel em agua, em formato de rolo, para cobertura primaria de feridas abertas, dimensoes 15 cm (podendo variar em ate + 3 cm) x 200 cm (podendo variar em ate + 50 cm).</p> <p>Embalagem primaria acondicionada de acordo com as normas de embalagem que garanta a integridade do produto ate o momento de sua utilizacao, permitindo abertura e transferencia com tecnica adequada; conforme RDC 185/2001; o rotulo da embalagem primaria e/ou o proprio produto deve conter informacoes de identificacao e caracteristicas do produto, tais como: nome do fabricante, lote, data de fabricacao, data de validade do produto, nome do responsavel tecnico, registro ANVISA/MS; a embalagem secundaria deve ser conforme a praxe do fabricante, de forma a garantir a integridade do produto durante o armazenamento ate o momento do uso; o produto deve obedecer a qualquer legislacao que seja inerente ao mesmo. Embalagem primaria e secundaria rotuladas conforme a RDC 185/01/ANVISA.</p> | | | | | | |
| Participação | Lote | Código SIMPAS | Descrição | Unidade de Fornecimento (UF) | Quantitativo | Prazo de entrega |
| Restrita ME/EPP - Cota reservada 25% | 08 | 65.10.19.00128605-6 | | UN | 2.925 | 20 dias |
| <p>CURATIVO, com bordas, formado por uma camada auto-adesiva de silicone, para remocao atraumatica, camada de absorcao formada por uma espuma de poliuretano e camada de retencao composta por particulas de celulose que transformam o exsudato absorvido em gel. Pelicula externa impermeavel a agua, permitindo trocas gasosas, hipoalergenico, flexivel, esteril, de uso unico, dimensoes 17,5 x 17,5 cm, com formatos regulares, podendo variar para + ou menos 2 cm. Na embalagem devera estar impresso dados de identificacao, procedencia, data de fabricacao, tipo de esterilizacao, prazo de validade e registro no Ministerio da Saude.</p> | | | | | | |
| Participação | Lote | Código SIMPAS | Descrição | Unidade de Fornecimento (UF) | Quantitativo | Prazo de entrega |
| Restrita ME/EPP - Cota reservada 25% | 09 | 65.15.19.00114406-5 | | UN | 104.560 | 20 dias |



ESTADO DA BAHIA

SECRETARIA DA SAÚDE

DIRETORIA DE LICITAÇÕES

CATETER, intravascular, para punção periférica, nº 20 G, de media permanência, uso único, esteril, descartável, atóxico, apirogênico, livre de latex, livre de DEHP, agulha com dispositivo de segurança auto acionável, e que as normas de Segurança estejam de acordo com a NR32. conector tipo luer, constituído por agulha de aço inoxidável, atraumática, siliconizada com bisel biangulado e trifacetado, de afiação precisa, sem rebarbas e arestas, cateter em biomaterial de poliuretano, codificado em cores de acordo com NBR ISO 10555-5, câmara transparente permitindo rápida visualização do refluxo sanguíneo contendo válvula anti refluxo. Embalagem primária acondicionada de acordo com as normas de embalagem que garanta a integridade do produto até o momento de sua utilização, permitindo abertura e transferência com técnica adequada; conforme RDC vigente; o rótulo da embalagem primária e/ou o próprio produto deve conter informações de identificação e características do produto, tais como: nome do fabricante, lote, data de fabricação, data de validade do produto, método de esterilização, validade da esterilização; nome do responsável técnico, registro ANVISA/MS; a embalagem secundária deve ser conforme a prática do fabricante, de forma a garantir a integridade do produto durante o armazenamento até o momento do uso; o produto deve obedecer a qualquer legislação que seja inerente ao mesmo. Embalagem primária e secundária rotuladas conforme a RDC 185/01/ANVISA. Na entrega do produto deve ter prazo de validade de no mínimo 12 meses.

1.1.2 As especificações do objeto constam:

(x) da descrição (x) acima () abaixo: () do anexo integrante deste TR/Habilitação

1.1.2.1 As características descritas pelas licitantes devem guardar compatibilidade com as especificações exigidas neste TR, devendo o produto ou componente ofertado ser claramente descrito de forma visual e/ou escrita.

1.1.2.1.1 As descrições e/ou materiais informativos utilizados nas especificações dos produtos cotados, se forem vertidos em idioma diverso do nacional, deverão ser apresentados com tradução para o português, ressalvados os termos técnicos cuja compreensão seja usual.

1.1.2.1.2 As características devem ser comprovadas através de:

(x) documentos de domínio público emitidos pelo fabricante

(x) catálogos

(x) manuais

(x) fichas de especificação técnica

(x) páginas da internet