



ESTADO DA BAHIA  
SECRETARIA DA SAÚDE  
DIRETORIA DE LICITAÇÕES

<b>Participaç ão</b>	<b>Lot e</b>	<b>Código SIMPAS</b>	<b>Descriç ão</b>	<b>Unidade de Fornecime nto (UF)</b>	<b>Quantitati vo</b>	<b>Prazo de entre ga</b>
Ampla participação	01	65.10.19.00007 556-6		RL	32.338	20 dias

OK

ESPARADRAPO anti-alergico na cor branca, confeccionado em tecido a base de rayon-acetato e massa adesiva a base de poliacrilato, permeavel ao ar e vapores d'agua, com otima aderencia, que aceite escrita com qualquer tipo de tinta, isento de substancia alergenas, enrolado em carretel e no tamanho de 10 cm x 4,5 m. Na embalagem devera estar impresso dados de identificacao, procedencia, data de fabricacao, prazo de validade e registro no Ministerio da Saude.

<b>Participaç ão</b>	<b>Lot e</b>	<b>Código SIMPAS</b>	<b>Descriç ão</b>	<b>Unidade de Fornecime nto (UF)</b>	<b>Quantitati vo</b>	<b>Prazo de entre ga</b>
Ampla participação	02	65.10.19.00124 456-6		UN	1.575	20 dias

NT

CURATIVO, primario, composto por fibra de poliacrilato poliabsorvente, formada por nucleo acrilico envolto por poliacrilato de amonio e matriz cicatrizante composta por carboximetilcelulose, particulas lipofilicas e sais de prata, esteril, absorvente, adesivo. Dimensoes 10 x 10 cm. Apresentacao contendo informacoes de identificacao, caracteristicas do produto, marca e registro ANVISA. Embalagem primaria e secundaria rotuladas conforme RDC 185/01/ANVISA. O produto deve obedecer a legislacao vigente e inherente ao mesmo.

<b>Participaç ão</b>	<b>Lot e</b>	<b>Código SIMPAS</b>	<b>Descriç ão</b>	<b>Unidade de Fornecime nto (UF)</b>	<b>Quantitati vo</b>	<b>Prazo de entre ga</b>
Restrita ME/ EPP	03	65.15.19.00100 375-5		UN	4.480	20 dias

FIO, para sutura, esteril, de uso unico, em polipropileno azul, Nº 0, com 70 cm de comprimento (podendo variar em + ou - 5 cm), encastoad com 01 agulha de ponta conica, corpo cilindrico, 1/2 circulo com 4 cm de comprimento, para fechamento geral. Embalagem: Embalagem primaria acondicionada individualmente 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 asseptica, esteril e apirogenica; a embalagem primaria deve conter informacoes de identificacao e caracteristicas do produto,



ESTADO DA BAHIA  
SECRETARIA DA SAÚDE  
DIRETORIA DE LICITAÇÕES

tais como: nome do fabricante, lote, data de fabricação, data de validade do produto, método de esterilização, validade da esterilização; a embalagem secundária 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 legislação que seja inerente ao mesmo.

**Rotulagem:**

Embalagem primária e secundária rotuladas conforme a RDC 185/01/ANVISA.

<b>Participação</b>	<b>Lot e</b>	<b>Código SIMPAS</b>	<b>Descrição</b>	<b>Unidade de Fornecimento (UF)</b>	<b>Quantitativo</b>	<b>Prazo de entrega</b>
Restrita ME/ EPP	04	65.15.19.00112 520-6		UN	4.010	20 dias

FIO, para sutura, esteril, de uso único, em polipropileno, na cor azul, Nº 5-0, com 70 cm de comprimento (podendo variar em + ou - 5 cm), encastoados com 02 agulhas, de ponta conica, corpo cilíndrico, 1/2 círculo, com 1,5 cm de comprimento (podendo variar em + ou - 2 mm), para cirurgia cardiovascular. Embalagem primária acondicionada individualmente 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 asseptica, esteril e apirogênica. A embalagem primária deve conter informações de identificação e características do produto, tais como: nome do fabricante, lote, data de fabricação e data de validade. A embalagem secundária 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 legislação que seja inerente ao mesmo. Embalagem primária e secundária rotuladas conforme a RDC 185/01/ANVISA.

<b>Participação</b>	<b>Lot e</b>	<b>Código SIMPAS</b>	<b>Descrição</b>	<b>Unidade de Fornecimento (UF)</b>	<b>Quantitativo</b>	<b>Prazo de entrega</b>
Restrita ME/ EPP	05	65.15.19.00119 431-3		UN	28.530	20 dias

EXTENSOR, para oxigênio, de no mínimo, 200 cm, com conector universal, confeccionado em pvc na cor verde, transparente, esteril, de uso único, descartável. Embalagem primária e secundária rotuladas conforme RDC 185/01/ANVISA. O produto deve obedecer a legislação vigente e inerente ao mesmo.

<b>Participação</b>	<b>Lot e</b>	<b>Código SIMPAS</b>	<b>Descrição</b>	<b>Unidade de Fornecimento (UF)</b>	<b>Quantitativo</b>	<b>Prazo de entrega</b>



ESTADO DA BAHIA  
SECRETARIA DA SAÚDE  
DIRETORIA DE LICITAÇÕES

Restrita ME/ EPP - Cota reservada 24%	06	65.10.19.00007 556-6		RL	10.212	20 dias
--	----	-------------------------	--	----	--------	---------

ESPARADRAPO anti-alergico na cor branca, confeccionado em tecido a base de rayon-acetato e massa adesiva a base de poliacrilato, permeavel ao ar e vapores d'agua, com otima aderencia, que aceite escrita com qualquer tipo de tinta, isento de substancia alergenas, enrolado em carretel e no tamanho de 10 cm x 4,5 m. Na embalagem devera estar impresso dados de identificacao, procedencia, data de fabricacao, prazo de validade e registro no Ministerio da Saude.

Participaç ão	Lot e	Código SIMPAS	Descriç ão	Unidade de Fornecime nto (UF)	Quantitati vo	Prazo de entre ga
Restrita ME/ EPP - Cota reservada 25%	07	65.10.19.00124 456-6		UN	525	20 dias

CURATIVO, primario, composto por fibra de poliacrilato poliabsorvente, formada por nucleo acrilico envolto por poliacrilato de amonio e matriz cicatrizante composta por carboximetilcelulose, particulas lipofilicas e sais de prata, esteril, absorvente, adesivo. Dimensoes 10 x 10 cm. Apresentacao contendo informacoes de identificacao, caracteristicas do produto, marca e registro ANVISA. Embalagem primaria e secundaria rotuladas conforme RDC 185/01/ANVISA. O produto deve obedecer a legislacao vigente e inerente ao mesmo.

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