

CONIMS
CONSÓRCIO INTERMUNICIPAL DE SAÚDE

CHAMAMENTO PÚBLICO Nº 002/2026
EDITAL PRÉ-QUALIFICAÇÃO

OBJETO: *Pré-qualificação de bens destinados à formação de cadastro para futuras aquisições de MATERIAIS, DISPOSITIVOS E INSUMOS PARA OSTOMIA E CUIDADOS AVANÇADOS EM GERAL.*

CHAMAMENTO PÚBLICO Nº 002/2026
EDITAL PARA PRÉ-QUALIFICAÇÃO
OSTOMIA E CUIDADOS AVANÇADOS EM GERAL

O **CONSÓRCIO INTERMUNICIPAL DE SAÚDE – CONIMS**, pessoa jurídica de direito público, inscrito no CNPJ sob nº 00.136.858/0001-88, situado na Rua Afonso Pena nº 1902, Bairro Anchieta, na cidade de Pato Branco/PR, neste ato representado por seu Presidente, Sr. Vilmar Schmoller, no uso de suas atribuições, torna público que realizará CHAMADA PÚBLICA para PRÉ-QUALIFICAÇÃO DE BENS com base na Lei Federal nº 14.133/2021, Resolução CONIMS nº 216/2023, suas alterações e demais legislações pertinentes e ainda, pelas condições e especificações constantes deste edital e seus anexos.

1. OBJETO

1.1. Pré-qualificação de bens destinados à formação de cadastro para futuras aquisições de **MATERIAIS, DISPOSITIVOS E INSUMOS PARA OSTOMIA E CUIDADOS AVANÇADOS EM GERAL**, com base na avaliação de suas especificações estéticas, técnicas e de desempenho, conforme critérios estabelecidos neste edital e seus anexos.

1.2. Os produtos aprovados serão incluídos no Cadastro de Bens pré-qualificados do CONIMS, pelo prazo de 01 (um) ano, podendo ser atualizado por igual período a qualquer tempo.

1.2.1. Durante o período de validade da pré-qualificação, novos interessados poderão solicitar inclusão no cadastro, desde que atendam integralmente aos critérios técnicos, estéticos e de desempenho estabelecidos neste edital e em seus anexos, observada a conveniência administrativa.

1.2.2. A Administração reserva-se o direito de, a qualquer tempo, atualizar, complementar ou revisar os critérios de pré-qualificação, mediante justificativa e republicação das condições, respeitando os princípios da publicidade, isonomia e ampla concorrência.

1.3. As possíveis futuras aquisições dos produtos pré-qualificados nesta chamada pública serão realizadas pelo CONIMS e seus municípios consorciados, mediante Pregão por meio de Registro de Preço e/ou Credenciamento.

1.3.1. O registro de preço e credenciamento ficará restrito aos produtos, marcas e modelos incluídos no cadastro de produtos pré-qualificados desta chamada pública.

2. DA PARTICIPAÇÃO

2.1. O edital para pré-qualificação de bens destinados à formação de cadastro para futuras aquisições de MATERIAIS, DISPOSITIVOS E INSUMOS PARA OSTOMIA E CUIDADOS AVANÇADOS EM GERAL poderá ser obtido pelos interessados através da página eletrônica do CONIMS

www.conims.pr.gov.br, na aba licitações, ou solicitado pelo e-mail licitacao@conims.pr.gov.br com o assunto **PRÉ QUALIFICAÇÃO - CHAMAMENTO PÚBLICO Nº 002/2026**.

2.2. Qualquer pessoa jurídica (fabricante, fornecedor ou representante comercial) do ramo da atividade pertinente ao objeto, poderá participar desta chamada pública para pré-qualificação dos bens.

3. CRONOGRAMA DO PROCEDIMENTO DE ENVIO E DA ANÁLISE

ETAPA	DATA/PERÍODO
Publicação do Edital	27/02/2026
Envio de propostas (períodos quinzenais)	Do dia 01 ao dia 15 de cada mês (conforme cláusula 4.2)
Prazo para envio de amostras (quando solicitado)	Até 3 (três) dias úteis após notificação formal (cláusula 4.3.2)
Análise das propostas e amostras	As propostas apresentadas entre os dias 01 e 15 de cada mês serão analisadas em conjunto , a partir do dia 16, no prazo máximo de 10 (dez) dias úteis , contado do encerramento do respectivo período quinzenal de recebimento , e, quando aplicável, da apresentação da amostra solicitada (cláusulas 4.3.1 e 4.3.3)
Propostas enviadas após o dia 15	Serão incluídas no ciclo de análise subsequente e analisadas a partir do dia 16 do mês seguinte, observado o prazo máximo de 10 (dez) dias úteis , contado do encerramento do respectivo período de recebimento
Divulgação do resultado da pré-qualificação	Publicação no site www.conims.pr.gov.br até o 5º dia útil do mês seguinte (cláusula 4.14)
Validade da pré-qualificação	1 (um) ano, a partir da data da homologação não podendo ser superior ao prazo de validade dos documentos apresentados durante o procedimento, salvo se passíveis de renovação

Obs.: A entrega de propostas permanecerá disponível em ciclos quinzenais ao longo do período de validade da pré-qualificação, conforme previsto no item 4.2 deste edital.

- O cronograma poderá ser ajustado conforme conveniência administrativa, mediante aviso prévio no site oficial do CONIMS.

- Para fins do art. 80, § 4º, da Lei nº 14.133/2021, o prazo máximo de 10 (dez) dias úteis para análise da documentação terá início a partir do encerramento do respectivo período quinzenal de recebimento, aplicando-se de forma isonômica a todos os pedidos apresentados no ciclo.

4. DO PROCEDIMENTO – PROPOSTAS, FICHAS TÉCNICAS E AMOSTRAS

4.1. O procedimento de pré-qualificação seguirá duas etapas, sendo:

4.1.1. Primeira: Recebimento e análise da proposta de pré-qualificação, a qual deve incluir o descritivo detalhado do material, o registro Anvisa ou dispensa dente, e a ficha técnica do produto, contendo todas as informações necessárias para a avaliação das especificações e características

do item oferecido.

4.1.2. Segunda etapa: Solicitação e análise de amostras físicas, quando julgadas necessárias pela Comissão Especial de Pré-Qualificação.

4.2. As propostas poderão ser enviadas pelos fornecedores **mensalmente, no período compreendido entre os dias 01 e 15 de cada mês**, observados os procedimentos definidos neste edital.

4.2.1. Encerrado cada período quinzenal de recebimento, será iniciada a análise documental para verificação de atendimento aos requisitos editalícios, bem como a identificação de eventuais pendências ou necessidade de complementação.

4.3. A Comissão Especial de Pré-Qualificação de Materiais objetos deste edital, realizará a avaliação da documentação apresentada e das amostras, quando solicitadas, **no prazo máximo de 10 (dez) dias úteis**, bem como elaborar o parecer final sobre a aprovação ou reprovação do item, em conformidade com o art. 80, § 4º, da Lei nº 14.133/2021.

4.3.1. O prazo referido no item 4.3 terá início a partir do primeiro dia útil subsequente ao encerramento do respectivo período quinzenal de recebimento das propostas, aplicando-se de forma isonômica a todos os pedidos apresentados no ciclo, desde que a documentação exigida tenha sido devidamente protocolada.

4.3.2. Caso seja solicitada amostra física, o proponente deverá providenciá-la no prazo de até 3 (três) dias úteis, contados a partir da notificação formal pela Comissão.

4.3.3. Quando a amostra solicitada for entregue **em prazo hábil que permita a realização da avaliação técnica dentro do ciclo de análise em curso**, a análise será concluída no mesmo ciclo, observado o prazo máximo de **10 (dez) dias úteis**, contado do encerramento do período quinzenal de recebimento das propostas.

4.3.3.1. Quando a solicitação de amostra ocorrer em data que, a critério devidamente motivado da Comissão, inviabilize a realização da avaliação técnica dentro do ciclo em curso, a análise da amostra será realizada no ciclo subsequente, com início a partir do dia 16 do mês seguinte, ficando suspenso o prazo remanescente de análise, o qual será retomado após a entrega da amostra, observado, em qualquer hipótese, o prazo máximo legal.

4.3.4. O não envio da amostra no prazo previsto poderá acarretar a reprovação do item, por impossibilidade de análise técnica completa.

4.4. A forma de envio das propostas, amostras e demais documentos está prevista no item 6 deste edital. A solicitação de amostras seguirá o disposto nos subitens 4.3.2 a 4.3.4.

4.5. A avaliação dos produtos será submetida a critérios objetivos, conduzida pela Comissão Especial, assegurando-se a devida transparência.

4.5.1. É facultada, em qualquer fase do processo, a realização de diligências destinadas a esclarecer ou complementar a instrução processual, inclusive mediante solicitação de pareceres técnicos a órgãos ou entidades competentes.

4.5.2. A avaliação observará a qualidade e eficiência do produto, verificando direta ou

indiretamente se os requisitos estabelecidos no Termo de Referência, Anexo I deste Edital, estão plenamente atendidos.

4.6. Os produtos aprovados serão incluídos no “Cadastro de Bens Pré-Qualificados do CONIMS”, identificados por marca e modelo.

4.7. A exclusão de itens aprovados seguirá os critérios e hipóteses do Art. 22 da Resolução nº 216/2023 do CONIMS, observando-se a devida publicidade e possibilidade de recurso, nos termos da legislação vigente.

4.8. É responsabilidade do proponente manter atualizadas as informações referentes ao produto pré-qualificado, especialmente no que tange a alterações no processo produtivo, características técnicas, composição ou eventual descontinuidade.

4.9. A entrega das propostas terá início em **02 de março de 2026** e será realizada de forma contínua em ciclos quinzenais, conforme os períodos definidos na cláusula 4.2 deste edital.

4.9.1. Novos itens poderão ser incluídos em qualquer ciclo, desde que respeitados os prazos e procedimentos estabelecidos.

4.10. O procedimento será conduzido por Comissão Especial de Pré-Qualificação, cujos membros serão nomeados por meio de Resolução, com a finalidade de receber, examinar e julgar os documentos apresentados, bem como conduzir os demais atos relacionados à pré-qualificação.

4.11. Os interessados poderão apresentar mais de uma marca e/ou modelo para um mesmo item de produto a ser pré-qualificado, que poderão ser aprovados desde que todos os requisitos do Edital sejam observados para cada um deles.

4.12. Os produtos reprovados poderão ser submetidos a nova análise pela Comissão Especial de Pré-Qualificação de Materiais de Ostomia e Cuidados Avançados em Geral, desde que o interessado comprove tecnicamente a existência de inconsistência no parecer anterior ou demonstre alteração em sua produção, formulação ou características técnicas compatível com as causas da reprovação.

4.13. Após a avaliação, a Comissão Especial expedirá decisão contendo o resultado, com as devidas justificativas e fundamentos. O resultado será publicado no site www.conims.pr.gov.br, na aba “Licitações”.

5. DO CANCELAMENTO DA APROVAÇÃO DE BENS PRÉ-QUALIFICADOS

5.1. Dar-se-á o cancelamento da aprovação de bens pré-qualificados nas seguintes hipóteses:

5.1.1. Ocorrência de fraude ou falsidade nas declarações ou provas documentais apresentadas no processo de pré-qualificação;

5.1.2. Constatação de discrepância relevante entre os resultados dos exames realizados nas amostras do bem avaliado e os obtidos com o uso e ou em avaliações posteriores;

5.1.3. quando o bem aprovado deixar de atender a qualquer exigência técnica feita pelo CONIMS no respectivo edital de pré-qualificação;

5.1.4. Quando a fabricação se torne comprovadamente descontinuada;

- 5.1.5.** Quando presentes razões de interesse público, devidamente justificadas e comprovadas.
- 5.2.** Conceder-se-á ao ato de cancelamento da aprovação de bens a mesma publicidade dada aos demais atos do processo de pré-qualificação.
- 5.3.** O cancelamento da aprovação do bem será feito sem prejuízo das sanções previstas na legislação aplicável.
- 5.4.** Caberá recurso das decisões de cancelamento da aprovação do bem, no prazo de 3 (três) dias úteis, contados a partir da publicação da decisão, a ser analisado pela Secretaria Executiva do CONIMS.
- 5.5.** Os bens cancelados ficarão inativos no "Cadastro de Bens Pré-Qualificados do CONIMS"

6. DO ENVIO DOS DOCUMENTOS E ENTREGA DAS AMOSTRAS

- 6.1.** Para avaliação inicial, deverão os interessados, enviar os seguintes documentos:
- a)** Proposta com os dados da empresa e o (s) descritivos do (s) produto (s) (sem indicação de valor);
 - b)** Registro Anvisa dos produtos apresentados;
 - c)** Ficha técnica do produto, em língua portuguesa, contendo suas especificações técnicas, composição, modo de uso, características funcionais e imagens ilustrativas;
 - d)** Imagem fotográfica real do produto ofertado, em formato digital, obtida por meio de fotografia do próprio produto, vedado o uso exclusivo de imagens meramente ilustrativas, renderizações digitais, imagens geradas por inteligência artificial, montagens ou tratamentos gráficos que não representem fielmente o produto apresentado.
- 6.1.1.** A fotografia real de que trata a alínea "d" deverá permitir a identificação visual clara do produto, de sua apresentação, embalagem e, quando aplicável, de seus componentes, com o objetivo de subsidiar a análise técnica preliminar e eventual dispensa da solicitação de amostra física, a critério da Comissão Especial de Avaliação.
- 6.2.** A proposta para fins de pré-qualificação deverá ser encaminhada em conformidade com o Anexo III, contendo a identificação da proponente, bem como a descrição das características e marcas dos produtos ofertados, sem indicação de preços.
- 6.3.** Os documentos para a avaliação inicial deverão ser enviados em formato digital por meio eletrônico para o e-mail licitacao@conims.pr.gov.br com o assunto *PRÉ QUALIFICAÇÃO - CHAMAMENTO PÚBLICO Nº 002/2026*.
- 6.3.1.** O meio de comunicação entre as partes, será utilizado o e-mail de cadastro do proponente, que será indicado por este no envio do Anexo III – proposta do proponente.
- 6.3.2.** Em caso de alteração do endereço de e-mail cadastrado, é de exclusiva responsabilidade do interessado comunicar formalmente ao CONIMS a nova informação de contato. O CONIMS não se responsabiliza por notificações, comunicações ou quaisquer outros avisos enviados ao e-mail anteriormente informado, caso não tenha sido notificado da atualização. É dever do proponente manter seus dados cadastrais atualizados junto ao CONIMS.

6.4. Após a análise inicial, a Comissão Especial de Avaliação, poderá solicitar amostra do (s) produto para complementar a análise.

6.5. Poderá a Comissão Especial de Avaliação, a qualquer tempo, solicitar outros documentos que julgue necessário, como exemplo: catálogos, certificações, selos de qualidade, termos de garantia, tabelas comparativas, testes padrões, testes de desempenho, testes de performance, testes de resistência, ensaios, materiais gráficos diversos, etc.

6.6. Em caso de apresentação de amostras, as mesmas deverão ser enviadas em suas embalagens originais, contendo dados de identificação, procedência, data fabricação/validade, lote, e registro MS/Anvisa.

6.7. As amostras dos produtos deverão ser enviadas devidamente identificadas com o número do item correspondente, conforme indicado no Anexo I – Termo de Referência, bem como com o nome da empresa participante, contendo as informações exigidas neste Edital para o seguinte endereço:

AO CONSÓRCIO INTERMUNICIPAL DE SAÚDE – CONIMS

Rua Afonso Pena, 1902, Bairro Anchieta, Pato Branco/PR – CEP: 85.501-530

A/C: SETOR DE LICITAÇÃO

CHAMAMENTO PÚBLICO Nº 002/2026

PRÉ QUALIFICAÇÃO DE MATERIAIS, DISPOSITIVOS E INSUMOS PARA OSTOMIA E CUIDADOS AVANÇADOS EM GERAL

PROPONENTE:

CNPJ:

TELEFONE:

ENDEREÇO:

E-MAIL:

6.7.1. O recebimento das amostras se dará pelo setor de protocolo do CONIMS, devendo estar devidamente identificados.

6.8. As amostras apresentadas não serão devolvidas, sendo retidas para comparações futuras com os produtos a serem entregues.

7. IMPUGNAÇÃO DO EDITAL

7.1. O direito de impugnar os termos do Edital, seja no que se refere às regras estabelecidas, seja no que diz respeito à descrição dos produtos, será exercido no prazo de 3 (três) dias úteis a contar da data de publicação, com a devida fundamentação clara e objetiva sobre as falhas e/ou irregularidades que, na sua opinião, viciam o Edital.

7.2. A impugnação deverá ser realizada por forma eletrônica, pelo seguinte e-mail: licitacao@conims.pr.gov.br com o assunto *PRÉ QUALIFICAÇÃO - CHAMAMENTO PÚBLICO Nº 002/2026*.

7.3. O pedido de impugnação deverá obrigatoriamente estar acompanhado de CPF ou RG em se tratando de pessoa física, e de CNPJ em se tratando de pessoa jurídica, produto como do respectivo ato constitutivo e procuração, em que o procurador deve comprovar que efetivamente

representa e possui poderes para representar a impugnante.

7.4. O CONIMS não se responsabilizará por e-mails que, por qualquer motivo, não forem recebidos em virtude de problemas no servidor ou navegador, tanto do CONIMS quanto do emissor.

7.5. A Secretaria Executiva do CONIMS será responsável pela decisão sobre a impugnação e, caso seja acolhida, determinará as adequações necessárias, incluindo a nova publicação do Edital, se for o caso.

8. RECURSOS

8.1. Da decisão do procedimento é facultada a interposição de recurso, no prazo de 05 (cinco) dias úteis, contados a partir da sua publicação, a ser julgado pela Secretária Executiva.

8.2. O recurso deverá ser interposto na forma eletrônica, pelo seguinte e-mail: licitacao@conims.pr.gov.br com o assunto *PRÉ QUALIFICAÇÃO - CHAMAMENTO PÚBLICO Nº 002/2026*.

8.3. Não serão conhecidos os recursos apresentados fora do prazo legal e/ou subscritos por representante não habilitado legalmente ou não identificado no processo para responder pelo proponente.

8.4. Os recursos contra as decisões da Comissão Especial de Avaliação não terão efeito suspensivo.

8.5. O acolhimento do recurso invalidará apenas os atos insuscetíveis de aproveitamento.

9. PRAZO DE VALIDADE DA PRÉ-QUALIFICAÇÃO

9.1. O prazo de validade da pré-qualificação ou atualização dos bens aprovados terá início na data da publicação de sua homologação, podendo ser sucessivamente prorrogado por iguais períodos, mediante manifestação expressa da Comissão Especial quanto à manutenção das condições de qualidade do material, além da certificação de que toda a documentação de habilitação dos bens esteja em dia.

9.2. A atualização da validade da pré-qualificação dos bens aprovados ocorrerá nas seguintes situações:

9.2.1. Quando solicitada pela mesma interessada que propôs a pré-qualificação, ficando dispensada de nova avaliação, caso apresente declaração ou ficha técnica confirmando que o bem aprovado não sofreu alterações no processo de fabricação e mantém as mesmas características da marca e modelo já pré-qualificados;

9.2.2. Quando, em novo procedimento de pré-qualificação, for aprovada a mesma marca e modelo já pré-qualificados;

9.2.3. Quando, por iniciativa do CONIMS, for realizada diligência para certificar que o bem aprovado não sofreu alterações no processo de fabricação e mantém as mesmas características da marca e modelo já pré-qualificados.

10. DISPOSIÇÕES GERAIS

10.1. Esclarecimentos relativos ao presente edital e às condições para atendimento das obrigações necessárias ao cumprimento do seu objeto, serão prestados pelo Setor de Licitações e Contratos pelo e-mail licitacao@conims.pr.gov.br com o assunto *PRÉ QUALIFICAÇÃO - CHAMAMENTO PÚBLICO Nº 002/2026*.

10.2. O presidente do CONIMS poderá revogar a presente chamada pública por razões de interesse público, decorrentes de fato superveniente devidamente comprovado, pertinente e suficiente para justificar a revogação, podendo também anulá-la por ilegalidade, seja de ofício ou por provocação de qualquer interessado, mediante ato escrito e fundamentado.

10.3. A pré-qualificação dos produtos não confere direito à contratação futura, nem implica em preclusão da faculdade legal de inabilitação do proponente nas licitações.

10.4. Os produtos pré-qualificados (aprovados) não serão exclusivos dos proponentes que apresentaram as propostas e amostras para avaliação.

10.5. Os produtos pré-qualificados poderão ser suspensos durante os procedimentos de reavaliação.

10.6. Nenhuma indenização será devida aos proponentes pela elaboração e/ou apresentação de documentação e amostras em conformidade com este Edital.

10.7. A participação na presente chamada pública implica no conhecimento e na aceitação plena deste Edital e de suas condições.

11. FORO

11.1. Fica eleito o foro da cidade de Pato Branco/PR, como competente para dirimir quaisquer questões oriundas desta chamada pública para pré-qualificação de produtos.

12. ANEXOS

12.1. Fazem parte do presente edital os seguintes anexos:

Anexo I – Termo de Referência

Anexo II – Relação dos Itens

Anexo III – Modelo de Proposta para a pré-qualificação dos materiais.

Anexo IV- Modelo ficha de avaliação.

Pato Branco/PR, 26 de fevereiro de 2026.

VILMAR SCHMOLLER
PRESIDENTE

ANEXO I

TERMO DE REFERÊNCIA

1. OBJETO

1.1. Pré-qualificação de bens destinados à formação de cadastro para futuras aquisições de **MATERIAIS, DISPOSITIVOS E INSUMOS PARA OSTOMIA E CUIDADOS AVANÇADOS EM GERAL**, com base na avaliação de suas especificações estéticas, técnicas e de desempenho, conforme critérios estabelecidos neste Edital e seus Anexos.

1.2. Os produtos aprovados serão incluídos no Cadastro de Bens pré-qualificados do CONIMS, pelo prazo de 01 (um) ano, podendo ser atualizado por igual período a qualquer tempo.

1.2.1. Durante o período de validade da pré-qualificação, novos interessados poderão solicitar inclusão no cadastro, desde que atendam integralmente aos critérios técnicos, estéticos e de desempenho estabelecidos neste edital e em seus anexos, observada a conveniência administrativa.

1.2.2. A Administração reserva-se o direito de, a qualquer tempo, atualizar, complementar ou revisar os critérios de pré-qualificação, mediante justificativa e republicação das condições, respeitando os princípios da publicidade, isonomia e ampla concorrência.

1.3. As possíveis futuras aquisições dos produtos pré-qualificados nesta chamada pública serão realizadas pelo CONIMS e seus municípios consorciados, mediante Pregão por meio de Registro de Preço ou Credenciamento.

1.4. O registro de preço e credenciamento ficará restrito aos produtos, marcas e modelos incluídos no cadastro de produtos pré-qualificados desta chamada pública.

2. JUSTIFICATIVA

2.1. O Consórcio Intermunicipal de Saúde – CONIMS, constituído sob a forma jurídica de direito público e integrante da administração indireta, é formado por 33 municípios consorciados e atua de forma integrada com o objetivo de otimizar os recursos e os serviços prestados na área da saúde. Nesse contexto, a aquisição de materiais de ostomia e cuidados avançados em geral, constitui elemento essencial para o suporte às atividades administrativas e operacionais, beneficiando uma população estimada em aproximadamente 327.509 habitantes. A realização centralizada e padronizada dessas aquisições visa à racionalização dos recursos públicos, à padronização dos insumos utilizados pelos municípios consorciados e à obtenção de maior eficiência, qualidade e economicidade nos processos de compra, evitando desperdícios e assegurando o fornecimento contínuo e adequado às demandas institucionais.

2.2. Conforme previsto em seu Estatuto, o CONIMS está autorizado a realizar aquisições de produtos e serviços para os municípios consorciados por meio de processos licitatórios centralizados, otimizando tempo, recursos e padronização nas contratações públicas.

2.3. Dentre os objetivos que norteiam o processo licitatório, o art. 11 da Lei Federal nº

14.133/2021 estabelece que a licitação deve assegurar a seleção da proposta mais vantajosa para a Administração Pública, considerando não apenas o preço, mas também o ciclo de vida do objeto e demais critérios técnicos. Assim, evidencia-se que a vantajosidade da contratação está fortemente associada à qualidade dos produtos, à sua adequação técnica e à compatibilidade com os usos pretendidos.

2.4. Considerando o uso contínuo e diversificado dos referidos materiais por pacientes ostomizados, e ainda pela inclusão de novos pacientes com diferentes necessidades por cuidados avançados no decorrer de cada exercício, justifica-se a adoção do procedimento de pré-qualificação previamente à deflagração do processo de compra. Essa etapa preliminar tem por finalidade garantir que os produtos, para surtirem os efeitos desejados, devem seguir rigoroso padrão de qualidade e sua composição deve conter componentes específicos para cada finalidade, assegurando maior eficiência e padronização na contratação.

2.5. Ressalta-se ainda a experiência positiva já observada pelo CONIMS na realização de pré-qualificações anteriores como de Alimentos Enterais, Materiais de Expediente, e também como a própria, do objeto de Ostomia (chamamento público 001/2021), que por um longo período satisfaz perfeitamente as necessidades dos pacientes deste consórcio e contribuíram para maior controle de qualidade dos produtos adquiridos, segurança na escolha dos fornecedores e redução de inconsistências entre os produtos entregues e os efetivamente demandados.

2.5.1. A pré-qualificação anterior de produtos de Ostomia, mencionada acima, foi essencial ao atendimento dos pacientes do CONIMS. Entretanto, fez-se necessário a elaboração do presente edital em caráter de nova avaliação dos itens e reformulação dos descritivos junto à profissionais dos municípios que compõem este consórcio, conferindo a possibilidade de atualização de produtos para melhor atender os usuários destes itens.

2.6. A pré-qualificação de produtos, prevista no art. 80 da Lei nº 14.133/2021, é um instrumento auxiliar da Administração que permite a avaliação técnica prévia dos bens a serem adquiridos. Trata-se de procedimento anterior à licitação, que tem como finalidade restringir o certame a produtos previamente avaliados e aprovados, conforme critérios técnicos, estéticos ou de desempenho definidos no edital, garantindo que apenas itens que preencham os requisitos mínimos necessários possam ser ofertados.

2.7. O procedimento de pré-qualificação busca estabelecer um padrão mínimo de qualidade e adequação dos bens a serem adquiridos, garantindo que atendam plenamente às necessidades públicas (princípio da eficiência). Além disso, esse procedimento ajuda a tornar a caracterização do bem mais precisa, acelera o andamento dos processos licitatórios e reduz custos (princípio da economicidade). Assim, ao final, esse método contribui para a seleção da proposta mais vantajosa.

2.8. Com a pré-qualificação, este CONIMS também busca otimizar o uso dos recursos públicos, concentrando esforços na aquisição de bens cuja qualidade já foi previamente testada e que atendem às suas necessidades. Essa estratégia evita procedimentos licitatórios que resultariam

na compra de bens de baixa qualidade ou inadequados, garantindo maior eficiência na contratação.

2.9. A normatização interna da pré-qualificação no âmbito do CONIMS foi formalizada por meio da **Resolução nº 216, de 18 de outubro de 2023**, a qual "*dispõe sobre a regulamentação para fins de pré-qualificação de que trata o art. 80 da Lei Federal Ordinária nº 14.133, de 1º de abril de 2021, no âmbito do CONIMS e dá outras providências*". Essa regulamentação possibilita que a Administração mantenha um cadastro atualizado de bens tecnicamente avaliados, com validade de até 1 (um) ano, nos termos do §8º do art. 80 da Lei, podendo ser atualizado a qualquer tempo, inclusive com a inclusão de novos interessados, assegurando a ampla concorrência, a flexibilidade do processo e a continuidade do fornecimento.

3. RELAÇÃO DOS ITENS COM OS REQUISITOS MÍNIMOS A SEREM ATENDIDOS:

3.1. A relação de itens consta no anexo II deste edital;

3.2. Nos termos do art. 80, §6º, da Lei nº 14.133/2021, os itens objeto desta pré-qualificação foram organizados em grupos, observando critérios de natureza técnica e funcional, de modo a preservar a coerência entre os itens avaliados e facilitar a habilitação por especialidade;

3.3. Estrutura dos grupos:

3.3.1. Grupo 1 – Dispositivos e insumos para estomias;

3.3.2. Grupo 2 – Materiais para cuidados avançados de feridas;

3.3.3. Grupo 3 – Insumos para cuidado e proteção da pele;

3.4. Ressalta-se que para a pré-qualificação dos itens mencionados no anexo II, devem seguir requisitos mínimos de apresentação, como embalagem original contendo dados de identificação do produto, procedência, data fabricação/validade, lote, e registro MS/Anvisa.

4. DA AVALIAÇÃO E SOLICITAÇÃO DE AMOSTRAS

4.1. As empresas interessadas em pré-qualificar seus produtos deverão, inicialmente, encaminhar proposta contendo a descrição técnica detalhada dos itens, acompanhada da ficha técnica e, quando aplicável, do registro ou declaração de dispensa de registro junto ao órgão competente.

4.2. Caso julgue necessário para fins de aferição da qualidade e conformidade dos produtos, a Comissão Especial de Avaliação poderá solicitar o envio de amostras físicas, que deverão ser entregues nas dependências do CONIMS, em perfeitas condições de uso, em suas embalagens originais, contendo dados de identificação, procedência, data fabricação/validade, lote, registro MS/Anvisa.

4.3. Cada amostra deverá estar claramente identificada com o número do item correspondente desta Chamada Pública, e com o nome da empresa participante e deverá ser acompanhada de:

4.3.1. Descrição completa das características técnicas do produto, que permitam sua correta identificação e avaliação;

4.3.2. Fotografias coloridas e atualizadas do produto proposto;

4.3.3. Poderão, ainda, ser apresentados documentos adicionais que contribuam para uma análise técnica mais precisa, tais como: catálogos, certificados de qualidade, selos de conformidade, manuais, termos de garantia, tabelas comparativas, resultados de testes de desempenho, resistência ou durabilidade, entre outros materiais informativos.

5. CRITÉRIOS DA ANÁLISE

5.1. Com o objetivo de constatar o atendimento dos requisitos mínimos esperados e exigidos para "Pré-Qualificação" (*aprovação*), os documentos e amostras serão avaliadas nos seguintes quesitos:

- a)** Identificação adequada das amostras, de acordo com os itens correspondentes da chamada pública;
- b)** Conformidade do descritivo técnico com as especificações básicas e requisitos mínimos exigidos;
- c)** Apresentação de ficha técnica e demais documentos solicitados;
- d)** Existência de registro em órgão competente ou apresentação de documentação que comprove a dispensa
- e)** Inclusão de imagens e outros materiais auxiliares à avaliação;

5.2. DA AVALIAÇÃO DE AMOSTRAS FÍSICAS QUANDO SOLICITADO PELA COMISSÃO

5.2.1. No caso específico da análise de amostras físicas, além dos critérios previstos no item 5.1, a Comissão Especial observará, quando aplicável aos materiais, dispositivos e insumos para ostomia e cuidados avançados em geral, os seguintes aspectos qualitativos:

- a) Conformidade técnica** com as especificações do edital e do Termo de Referência, incluindo dimensões, composição, características físicas e desempenho funcional;
- b) Qualidade dos materiais empregados**, avaliando-se resistência, integridade estrutural, durabilidade e compatibilidade com o uso pretendido;
- c) Funcionalidade e desempenho clínico-assistencial**, considerando a finalidade do produto, sua adequação ao uso contínuo ou prolongado e a eficiência no atendimento às necessidades do usuário final;
- d) Ergonomia, conforto e segurança**, quando aplicável, especialmente em produtos de uso corporal, contato prolongado com a pele ou destinados a pacientes ostomizados ou com feridas;
- e) Acabamento e integridade do produto**, verificando-se uniformidade, ausência de falhas, imperfeições, vazamentos ou defeitos que comprometam o uso.
- f) Compatibilidade com práticas assistenciais e protocolos de cuidado**, observando-se a adequação do produto às rotinas clínicas, assistenciais e operacionais dos serviços de saúde;
- g) Conformidade regulatória**, quando aplicável, quanto à existência e validade de registro, cadastro ou notificação junto à ANVISA, bem como demais exigências sanitárias pertinentes.

5.3. Para fins de padronização e transparência, será utilizado o Anexo IV deste Edital como modelo para registro da avaliação técnica das propostas e das amostras físicas eventualmente solicitadas e analisadas pela Comissão.

**FERNANDO BIEZUS FRARE JUNIOR
COORDENADOR DO SETOR DE COMPRAS**

ANEXO II – RELAÇÃO DE ITENS

MATERIAIS, DISPOSITIVOS E INSUMOS PARA OSTOMIA E CUIDADOS AVANÇADOS EM GERAL

Os itens abaixo listados seguem um padrão grupal, conforme sua natureza técnica e funcional.

- **Grupo 1 – Dispositivos e insumos para estomias;**
- **Grupo 2 – Materiais para cuidados avançados de feridas;**
- **Grupo 3 – Insumos para cuidado e proteção da pele.**

Requisitos mínimos: em caso de amostra e/ou futuro credenciamento, os itens devem ser apresentados embalagem original contendo dados de identificação do produto, procedência, data fabricação/validade, lote, e registro MS/Anvisa.

MATERIAIS, DISPOSITIVOS E INSUMOS PARA OSTOMIA E CUIDADOS AVANÇADOS EM GERAL.		
GRUPO 01 - ESTOMIA		
CÓDIGO CONIMS	DESCRIÇÃO DO ITEM	APRES
52020002	Adesivo flexível, elástico e macio, em forma de arco, para reforço à fixação e aderência do adesivo da bolsa de estomia e aumento da sensação de segurança. Possui 5 mm de bordas biseladas para maior conformidade aos contornos do corpo e desníveis da pele e ponto de remoção do filme protetor sinalizado, evitando o contato dos dedos com o adesivo. Composto de estireno-isopreno-estireno (SIS), poliestireno (PS), resina de hidrocarboneto hidrogenado, adipato de dioctilo (DOA), dióxido de titânio, carboximetilcelulose (CMC) e amido de batata. Protege a pele e absorve umidade, mantendo a pele seca. Acondicionado em embalagem autosselante com 20 unidades por caixa.	CX
72021556341	Anéis convexos de hidrocolóide, flexíveis e ajustáveis, sem álcool, para não agredir a pele periestomal. Tamanho 20mm. Caixa com 10 unidades.	CX
72021556342	Anéis convexos de hidrocolóide, flexíveis e ajustáveis, sem álcool, para não agredir a pele periestomal. Tamanho 30mm. Caixa com 10 unidades.	CX
72021556343	Anéis convexos de hidrocolóide, flexíveis e ajustáveis, sem álcool, para não agredir a pele periestomal. Tamanho 40mm. Caixa com 10 unidades.	CX
72020033	Bolsa de uma peça drenável com resina adesiva protetora de pele composto por uma camada superior laminada com filme de polietileno fino e transparente e camada inferior composto de poliisobutileno, óleo mineral e 3 hidrocolóides carboximetilcelulose sódica, pectina e gelatina. Bolsa com sistema de fechamento envelope embutido e tela funcional como bolsa para esconder o sistema de fechamento integrado por conectores plásticos. Com filtro embutido para redução ou eliminação de odores e gases, impedindo o estufamento da bolsa. Com válvula anti refluxo interna que libera apenas a passagem dos gases para o filtro, impedindo o contato do efluente com a parte interna do filtro de carvão. Para estomas com orifício inicial de 20 mm que pode ser ampliado para acomodar estomas de qualquer tamanho e formato, até um diâmetro máximo de 70 mm circular e 80 mm oval.	UND

72020037	Bolsa de uma peça, com placa protetora de pele recortável, composta por pectina, carboximetilcelulose sódica (hidrocolóides absorventes e protetores da pele), polímero SIS e conjunto de elastômeros. A superfície da placa é laminada com um filme de polietileno fino e transparente e bordas adesivas de acrílico. Bolsa coletora protegida por uma tela de poliéster e silicone com guia de recorte impresso. Com filtro de carvão ativado. Com alta resistência a erosão de efluentes agressivos. Recortável de 19 a 64mm.	UND
72021556344	Bolsa para colostomia / ileostomia infantil. Drenável, com barreira protetora de pele, flexível, contendo os hidrocolóides gelatina, pectina e carboximetilcelulose sódica. Confeccionada com 3 películas plásticas (contendo tela protetora perfurada e não aderente, e sistema anti-odor). Composta por EVA (acetato de vinil etileno) e PVDC (cloreto de polivinilideno). Tamanho: ajustável por recorte, de 8 a 50 mm.	UND
72021556345	Bolsa para colostomia / ileostomia. Sistema de uma peça, drenável, de cor opaca, constituída por três películas plásticas, resistente a odores. Deve conter na parte externa uma tela protetora e não aderente. Apresentar barreira protetora de pele, composta por gelatina, pectina e carboximetilcelulose, e suporte adesivo hipoalergênico. Sistema de fechamento seguro. Tamanho: apresentar guia recortável impresso na placa, para que a mesma possa ser ajustada por recorte de 19 mm até 64 mm.	UND
72021556346	Bolsa para colostomia adulto. Sistema de uma peça, drenável, transparente ou opaca, com adesivo hipoalergênico. Composta por quatro camadas plásticas, de material macio, uso silencioso e sistema anti-odor. Deve conter tela protetora não aderente, barreira de resina sintética plana, adesivo hipoalergêncio, e sistema de fechamento por conectores plásticos tipo lock'n' roll. Tamanho ajustável por recorte de 13 até 64mm.	UND
72021556510	Bolsa de colostomia descartável, com capacidade mínima de 200mL e dimensões aproximadas (com diferença de até 1cm) de 21cm de comprimento e 14cm de largura. Deve possuir abertura com sistema recortável ou pré-cortado com diâmetro aproximado de 63mm, sistema adesivo de dupla face, hipoalergênico, com boa aderência e fixação segura à pele, além de película protetora não aderente e removível. O produto deverá ser confeccionado em polietileno de baixa densidade, apresentar selagem perimetral íntegra que garanta vedação eficaz e previna vazamentos, ser produzido em material resistente que não provoque irritações ou lesões cutâneas ao usuário. Produto não-estéril, de uso único, descartável após o uso, e isento de látex em sua composição.	

72021556347	Bolsa para colostomia / ileostomia. Sistema de uma peça, drenável, transparente, recortável. Confeccionada em películas plásticas de Etil-Vinil-Acetato, Dicloreto de Polivinila, Polietileno Celulósico. O revestimento externo deve ser macio e sem tramas de poliéster. Deve conter filtro anti-odor composto de carvão ativado incorporado. Sistema de abertura de drenagem com fechamento tipo envelope e fecho em velcro. Apresentar barreira de resina sintética de dupla camada, em formato oval, flexível, composta por pectina, gelatina, carboximetilcelulose sódica, óxido de ferro sintético, goma guar, SIS e PIB, com película protetora de polipropileno siliconado. Com bordas externas adesivas de resina sintética, delgadas, e possuindo cinco pontos de extra flexibilidade. Tamanho: deve conter demarcação recortável para ajuste no tamanho de 10 a 76mm na posição horizontal.	UND
72021556348	Bolsa para colostomia/ileostomia. Sistema de uma peça, drenável, transparente ou opaca. Apresentar base convexa. Composição: hidrocolóide, (carboximetilcelulose sódica, pectina e gelatina). Placa adesiva em forma espiral com bordas biseladas. Deve ser revestida por uma tela macia e maleável, com clamp para fechamento. Tamanho: flange de 60 mm, recortável de 15-43mm.	UND
72021556349	Bolsa para colostomia/ileostomia pediátrica. Sistema de uma peça, drenável, transparente, recortável. Placa constituída por resina com bordas biseladas, composta de carboximetilcelulose sódica, gelatina, pectina, agente suavizante anti-oxidante. Bolsa com face posterior em poliéster não tecido, feita em material silencioso e à prova de odor formado por dicloreto de polivilina, etil-vinil acetato e polietileno celulósico. Fechamento por clamp adesivo acoplado. Tamanho: recortável de 10-35mm	UND
72021556350	Bolsa para urostomia. Sistema de uma peça, drenável, transparente, recortável. Composto por bolsa transparente, drenável, confeccionada em películas plásticas de Etil-Vinil-Acetato, Dicloreto de Polivinila, Polietileno Celulósico e revestimento externo macio e sem tramas de poliéster na face de contato com a pele. Deve apresentar válvula anti-refluxo, multicâmaras e abertura de drenagem com válvula confeccionada de Etil-Vinil-Acetato. Com barreira de resina sintética de dupla camada com formato oval, flexível, composta por pectina, gelatina, carboximetilcelulose sódica, óxido de ferro sintético, goma guar, SIS e PIB, com película protetora de polipropileno siliconado. Apresentar bordas externas adesivas, em material de resina sintética, delgadas e flexíveis, com cinco pontos de extra flexibilidade. Tamanho: com demarcação e recortável de 10 a 76 mm na posição horizontal.	UND
52020015	Cinto para suporte de bolsa de ostomia, uso adulto, confeccionado em material elástico, ajustável e lavável, deve possuir ganchos para prender na bolsa.	UND
52020016	Clip para fechamento de bolsa de ostomia. Caixa c/ 10 unidades.	CX

72021556351	Conjunto de Bolsa 2 peças para colostomia e ileostomia. Drenável, transparente ou opaca, com filtro de carvão ativado acoplado. Composição por Etil-Vinil-Acetato, Dicloreto de Polivinila, Polietileno Celulósico e revestimento externo macio e sem tramas de poliéster. Filtro anti-odor incorporado e abertura de drenagem com fechamento tipo envelope e fecho em velcro. Flange com sistema de encaixe com dupla trava de segurança. Tamanho da flange: 60mm, convexa	CONJ
52020024	Conjunto de colostomia e ileostomia sistema 2 peças, drenável, opaca, com filtro de carvão ativado acoplado, flange de 60mm. Sistema de 2 peças para Colostomia e Ileostomia, composta por: Bolsa opaca, confeccionada por Etil-Vinil-Acetato, Dicloreto de Polivinila, Polietileno Celulósico e revestimento externo macio e sem tramas de poliéster, com filtro anti-odor incorporado e abertura de drenagem com fechamento tipo envelope e fecho em velcro e, flange de 60 mm com sistema de encaixe com dupla trava de segurança. Base adesiva para estomia, com dupla camada, translúcida, com formato oval, composta por gelatina, pectina, carboximetilcelulose sódica, amido de batata, goma guar, óxido de ferro sintético, borracha de butila, SIS e PIB, com película protetora de polipropileno siliconado com demarcação de recorte de 10 à 55 mm. Com bordas externas adesivas de resina sintética, delgadas, flexíveis e possuindo 05 (cinco) pontos de extra-flexibilidade. Flange fixa de baixo perfil e suporte de fixação de cinto.	CONJ
7202154867	Conjunto de colostomia e ileostomia sistema 2 peças, drenável, opaca, com filtro de carvão ativado acoplado, flange de 70mm. Sistema de 2 peças para Colostomia e Ileostomia, composta por: Bolsa opaca, confeccionada por Etil-Vinil-Acetato, Dicloreto de Polivinila, Polietileno Celulósico e revestimento externo macio e sem tramas de poliéster, com filtro anti-odor incorporado e abertura de drenagem com fechamento tipo envelope e fecho em velcro e, flange de 70 mm com sistema de encaixe com dupla trava de segurança. Base adesiva para estomia, com dupla camada, translúcida, com formato oval, composta por gelatina, pectina, carboximetilcelulose sódica, amido de batata, goma guar, óxido de ferro sintético, borracha de butila, SIS e PIB, com película protetora de polipropileno siliconado com demarcação de recorte de 10 à 65 mm. Com bordas externas adesivas de resina sintética, delgadas, flexíveis e possuindo 05 (cinco) pontos de extra-flexibilidade. Flange fixa de baixo perfil e suporte de fixação de cinto.	CONJ
7202154868	Conjunto de Placa e Bolsa para colostomia / ileostomia. Sistema 2 peças, drenável, com flange recortável até 57 mm, constituída de placa flexível, quadrada, com flange de baixo perfil possuindo sistema de travamento fácil e seguro. Deve conter barreira de resina sintética composta por no mínimo gelatina, pectina, carboximetilcelulose sódica e poliisobutileno, com suporte adesivo hipoalergênico externamente à flange. Bolsa opaca, confeccionada com no mínimo três películas plásticas e tela protetora que permita a respiração da pele, deve possuir sistema de acoplamento na placa com no mínimo de oito pontos de fixação e três suportes para cinto.	CONJ

52020027	Conjunto de Placa e Bolsa para colostomia /ileostomia. Sistema 2 peças, drenável, com flange recortável até 45 mm, constituída de placa flexível, quadrada, com flange de baixo perfil possuindo sistema de travamento fácil e seguro. Deve conter barreira de resina sintética composta por no mínimo gelatina, pectina, carboximetilcelulose sódica e poliisobutileno, com suporte adesivo hipoalergênico externamente à flange. Bolsa opaca, confeccionada com no mínimo três películas plásticas e tela protetora que permita a respiração da pele, deve possuir sistema de acoplamento na placa com no mínimo de oito pontos de fixação e três suportes para cinto.	CONJ
7202154869	Conjunto de Placa e Bolsa para colostomia /ileostomia. Sistema 2 peças, drenável, com flange recortável até 70 mm, constituída de placa flexível, quadrada, com flange de baixo perfil possuindo sistema de travamento fácil e seguro. Deve conter barreira de resina sintética composta por no mínimo gelatina, pectina, carboximetilcelulose sódica e poliisobutileno, com suporte adesivo hipoalergênico externamente à flange. Bolsa opaca, confeccionada com no mínimo três películas plásticas e tela protetora que permita a respiração da pele, deve possuir sistema de acoplamento na placa com no mínimo de oito pontos de fixação e três suportes para cinto.	CONJ
52020029	Conjunto de placa e bolsa para urostomia. Sistema duas peças, constituída de placa flexível, quadrada, recortável até 45 mm, com flange de baixo perfil possuindo sistema de travamento fácil e seguro com mínimo de oito pontos de fixação. Deve conter barreira de resina sintética composta por no mínimo gelatina, pectina, carboximetilcelulose sódica e poliisobutileno, com suporte adesivo hipoalergênico externamente à flange. Bolsa transparente para urostomia, confeccionada com no mínimo três películas plásticas e tela protetora que permita a respiração da pele. Deve possuir sistema de acoplamento na placa com no mínimo de oito pontos de fixação e três suportes para cinto, válvula anti-refluxo e torneira para drenagem de urina.	CONJ
52020030	Conjunto de urostomia sistema 2 peças, drenável, transparente, com flange de 60mm. Sistema de 2 peças para Urostomia, composta por: Bolsa para estoma urinário, transparente, confeccionada por Etil-Vinil-Acetato, Dicloreto de Polivinila, Polietileno Celulósico e revestimento externo macio e sem tramas de poliéster na face de contato com a pele, válvula anti-refluxo, multicâmaras e abertura de drenagem com válvula confeccionada de Etil-Vinil-Acetato, flange de 60 mm com sistema de encaixe com dupla trava de segurança. Com Base adesiva para estomia, com dupla camada, translúcida, com formato oval, composta por gelatina, pectina, carboximetilcelulose sódica, amido de batata, goma guar, óxido de ferro sintético, borracha de butila, SIS e PIB, com película protetora de polipropileno siliconado com demarcação de recorte de 10 à 55 mm. Com bordas externas adesivas de resina sintética, delgadas, flexíveis e possuindo 05 (cinco) pontos de extra flexibilidade. Flange fixa de baixo perfil e suporte de fixação de cinto.	CONJ

52020031	Conjunto placa e bolsa com filtro para ostomias. Sistema duas peças constituído por: placa com flange de 57 mm, base plana, composta por resina sintética de pectina, carboximetilcelulose sódica, poliisobutileno, copolímero de estirenoisopreno-estireno e petrolato. Com ou sem adesivo hipoalergênico. Flange flotante de baixo perfil, com ponto de fechamento central. Bolsa para colostomia/ileostomia, opaca, drenável composta de no mínimo 3 camadas plásticas, tela protetora não aderente, flange com abas para encaixe do cinto, fechamento integrado por conectores plásticos, com filtro de carvão ativado incorporado.	CONJ
52020032	Conjunto placa e bolsa para colostomia/ileostomia. Sistema 2 peças constituída por: placa adesiva com duas camadas translúcidas, de formato oval, composta por gelatina, pectina, carboximetilcelulose sódica, amido de batata, goma guar, com película protetora de polipropileno siliconado e com demarcação de recorte de 10 à 55 mm. Deve apresentar bordas externas flexíveis com mínimo cinco pontos de extra-flexibilidade e com suporte de fixação de cinto. Bolsa opaca, confeccionada por três películas sendo o revestimento externo macio, com filtro anti-odor incorporado e abertura de drenagem com fecho em velcro, e flange de 60 mm, com sistema de encaixe para bolsa com dupla trava de segurança.	CONJ
52020033	Conjunto placa e bolsa para colostomia/ileostomia. Sistema 2 peças constituída por: placa adesiva com duas camadas translúcidas, de formato oval, composta por gelatina, pectina, carboximetilcelulose sódica, amido de batata, goma guar, com película protetora de polipropileno siliconado e com demarcação de recorte de 10 a 65 mm. Deve apresentar bordas externas flexíveis com mínimo cinco pontos de extra-flexibilidade e com suporte de fixação de cinto. Bolsa opaca, confeccionada por três películas sendo o revestimento externo macio, com filtro anti-odor incorporado e abertura de drenagem com fecho em velcro, e flange de 70 mm, com sistema de encaixe para bolsa com dupla trava de segurança	CONJ
52020036	Conjunto placa e bolsa para colostomia/ileostomia. Sistema 2 peças constituída por: placa adesiva convexa, com duas camadas translúcidas, composta por gelatina, pectina, carboximetilcelulose sódica, amido de batata, goma guar, com película protetora de polipropileno siliconado e com demarcação de recorte aprox. de 15 à 43 mm Deve apresentar bordas externas flexíveis com mínimo cinco pontos de extra flexibilidade e com suporte de fixação de cinto. Bolsa opaca, confeccionada por três películas sendo o revestimento externo macio, com filtro anti odor, abertura de drenagem com fecho em velcro, flange de 60 mm, com sistema de encaixe para bolsa com dupla trava de segurança.	CONJ
72021556352	Kit de irrigação de colostomia completo, sistema 2 peças, contendo bolsa irrigadora, com capacidade de 2 litros, com regulador de fluxo, com termômetro incorporado, com um cone e 02 mangas para irrigação com aro 60mm, um suporte para o cinto e um cinto.	KIT

52020060	<p>Kit placa e bolsa para colo/ileostomia com adesivo acrílico hipoalergênico com flange flotante de 70 mm. Placa para ostomia, base plana, composta por resina sintética, composta no mínimo por: pectina, carboximetilcelulose sódica, poliisobutileno, copolímero de estireno-isopreno-estireno e petrolato. Com adesivo hipoalergênico acrílico, flexível e gás permeável. Recorte de 13 a 57 mm. Flange flotante de baixo perfil, com ponto de fechamento central. Encaixe sem pressão abdominal. Bolsa opaca ou transparente drenável composta por 4 camadas plásticas, silencioso e anti-odor, com tela protetora não aderente e flange com abas para encaixe do cinto, possuindo filtro anti-odor de carvão ativado incorporado, possuindo membrana protetora que impeça o contato com a água, evitando a perda da função do carvão ativado.</p>	KIT
52020061	<p>Kit placa e bolsa para colo/ileostomia convexa recortável com adesivo acrílico hipoalergênico com flange flotante de 70 mm - Placa para ostomia, base convexa, composta por resina sintética, composta no mínimo por: pectina, carboximetilcelulose sódica, poliisobutileno, copolímero de estireno-isopreno-estireno e petrolato. Com adesivo hipoalergênico acrílico, flexível e gás permeável. Recorte de 13 a 51 mm Flange flotante de baixo perfil, com ponto de fechamento central. Encaixe sem pressão abdominal. Bolsa opaca ou transparente drenável composta por 4 camadas plásticas, silencioso e anti-odor, com tela protetora não aderente e flange com abas para encaixe do cinto, possuindo filtro anti-odor de carvão ativado incorporado, possuindo membrana protetora que impeça o contato com a água, evitando a perda da função do carvão ativado.</p>	KIT
72021556353	<p>Kit placa e bolsa para Urostomia. Sistema 2 (duas) peças adaptáveis e flexíveis. <u>Placa</u> base plana para urostomia, composta por barreira adesiva hidrocoloide formada por resina sintética de hidrocarboneto alifático, pectina, carboximetilcelulose sódica, poliisobutileno, copolímero de estireno-isopreno-estireno e petrolato. Deve conter adesivo acrílico hipoalergênico, flexível e permeável a gases. A base deve ser ajustável por recorte, entre 13 mm a 57 mm. Flange flotante de baixo perfil, de 44 mm a 70 mm, com ponto de fechamento central. Encaixe sem pressão abdominal. <u>Bolsa</u> para urostomia: drenável, transparente, confeccionada em quatro camadas plásticas, com propriedades antiodor e baixo ruído. Tela protetora em material não-tecido, não aderente à pele, com suporte para encaixe na flange da base e adaptação para uso com cinto. Apresentar sistema antirrefluxo com multicâmaras internas que promovem distribuição uniforme do conteúdo, proporcionando perfil anatômico e discreto. Conter válvula de drenagem com regulagem de fluxo. Flange compatível à placa, nos tamanhos de 44 mm a 70 mm.</p>	KIT

GRUPO 02 - MATERIAIS PARA CUIDADOS AVANÇADOS

CÓDIGO CONIMS	DESCRIÇÃO DO ITEM	APRES
72021554496	Bandagem elástica de compressão terapêutica, indicada para o tratamento de úlceras venosas, oferecendo dois níveis de compressão (média e alta), com a presença de indicadores visuais demarcados em ambos os lados, que facilitam a aplicação e garantem a correta extensão durante o uso. Confeccionada com material de baixo peso, de fácil manutenção, lavável e reutilizável. Composição: Poliamida (Nylon), Elastano e Algodão, garantindo flexibilidade e conforto para o paciente. Ideal para proporcionar controle da compressão terapêutica, promove a melhora na circulação sanguínea e a aceleração do processo de cicatrização de úlceras venosas. Tamanho: 10cmx3m.	UND
72021556354	Bandagem não aderente composta de algodão e poliéster. Impregnada com creme hidratante à base de ácidos graxos poli-insaturados e poliaminopropil biguanida 0,1%, livre de óxido de zinco. Indicada para o tratamento de úlceras venosas e edema linfático. Medida mínima: 10 cm x 9 m.	UND
72021556355	Bota de Unna elástica ou semi-elástica, constituída por atadura compressiva confeccionada em fibras naturais, artificiais ou sintéticas, com elasticidade longitudinal que permita terapia compressiva funcional, conforme especificação do fabricante. Impregnada com pasta à base de óxido de zinco, podendo conter agentes emolientes, umectantes e espessantes tais como glicerina/glicerol, óleos vegetais (ex.: óleo de rícino), gomas naturais. Indicada para tratamento de úlceras venosas e edema linfático. Tamanho mínimo: 7,5cmX6m	UND
72021556356	Bota de Unna, constituída por atadura semi-elástica mista (poliéster e algodão), impregnada com pasta contendo Óxido de Zinco, Óleo de Rícino, Goma Acácia, Glicerina, Petrolatum e Água deionizada. Indicada para tratamento de úlceras venosas e edema linfático. Tamanho 7,5 cm x 6 m.	UND
72021556357	Bota de Unna, constituída por atadura semi-elástica mista (poliéster e algodão), impregnada com pasta contendo Óxido de Zinco, Óleo de Rícino, Goma Acácia, Glicerina, Petrolatum e Água deionizada. Indicada para tratamento de úlceras venosas e edema linfático. Tamanho 7,5 cm x 9,14 m.	UND
72021556358	Bota de Unna, constituída por atadura semi-elástica mista (poliéster e algodão), impregnada com pasta contendo Óxido de Zinco, Óleo de Rícino, Goma Acácia, Glicerina, Petrolatum e Água deionizada. Indicada para tratamento de úlceras venosas e edema linfático. Tamanho 10,2 cm x 6 m.	UND
72021556359	Bota de Unna, constituída por atadura semi-elástica mista (poliéster e algodão), impregnada com pasta contendo Óxido de Zinco, Óleo de Rícino, Goma Acácia, Glicerina, Petrolatum e Água deionizada. Indicada para tratamento de úlceras venosas e edema linfático. Tamanho 10,2 cm x 9,14 m.	UND
72021556360	Cobertura absorvente de viscose e poliéster impregnado com cloreto de sódio 20%. Tamanho 10 x 10cm.	UND

72021556361	Cobertura absorvente de viscosa e poliéster impregnado com cloreto de sódio 20%. Tamanho 5 x 5cm.	UND
72021556362	Cobertura absorvente de viscosa e poliéster impregnado com cloreto de sódio 20%. Tamanho 7,5 x 7,5cm.	UND
72021556363	Cobertura composta de camada autoadesiva, perfurada, de silicone para um ajuste suave, e espuma de poliuretano tridimensional, macia, estéril, com capacidade de absorção superior e vertical. Sistema tranca fluido + camada de retenção do exsudato e que proporcionam o meio úmido ideal para o processo de cicatrização. Face superior apresenta filme de poliuretano com impressão impermeável à água e bactérias. Aplicação sem toque em 3 peças para melhor posicionamento da cobertura na ferida. Tamanho 7,5 x 7,5 cm.	UND
72021556364	Cobertura composta de camada autoadesiva, perfurada, de silicone para um ajuste suave, e espuma de poliuretano tridimensional, macia, estéril, com capacidade de absorção superior e vertical. Sistema tranca fluido + camada de retenção do exsudato e que proporcionam o meio úmido ideal para o processo de cicatrização. Face superior apresenta filme de poliuretano com impressão impermeável à água e bactérias. Aplicação sem toque em 3 peças para melhor posicionamento da cobertura na ferida. Tamanho 10 x 10 cm.	UND
72021556365	Cobertura composta de camada autoadesiva, perfurada, de silicone para um ajuste suave, e espuma de poliuretano tridimensional, macia, estéril, com capacidade de absorção superior e vertical. Sistema tranca fluido + camada de retenção do exsudato e que proporcionam o meio úmido ideal para o processo de cicatrização. Face superior apresenta filme de poliuretano com impressão impermeável à água e bactérias. Aplicação sem toque em 3 peças para melhor posicionamento da cobertura na ferida. Tamanho 12,5 x 12,5 cm	UND
72021556366	Cobertura composta de camada autoadesiva, perfurada, de silicone para um ajuste suave, e espuma de poliuretano tridimensional, macia, estéril, com capacidade de absorção superior e vertical. Sistema tranca fluido + camada de retenção do exsudato e que proporcionam o meio úmido ideal para o processo de cicatrização. Face superior apresenta filme de poliuretano com impressão impermeável à água e bactérias. Aplicação sem toque em 3 peças para melhor posicionamento da cobertura na ferida. Tamanho 15 x 15 cm	UND
72021556367	Cobertura composta de camada autoadesiva, perfurada, de silicone para um ajuste suave, e espuma de poliuretano tridimensional, macia, estéril, com capacidade de absorção superior e vertical. Sistema tranca fluido + camada de retenção do exsudato e que proporcionam o meio úmido ideal para o processo de cicatrização. Face superior apresenta filme de poliuretano com impressão impermeável à água e bactérias. Aplicação sem toque em 3 peças para melhor posicionamento da cobertura na ferida. Tamanho 17,5 x 17,5 cm	UND

7202154865	Cobertura de ação antimicrobiana composta por uma camada de poliéster flexível, de baixa aderência revestida de prata nanocristalina. Altamente maleável, mantém o ambiente úmido para cicatrização. Indicado como barreira antimicrobiana em feridas de espessura parcial e total, e tratamento de feridas infectadas. Disponível na concentração de prata nanocristalina para a utilização por 3 dias. Embalado individualmente. Produto Estéril. Tamanho 10 x 20 cm	UND
7202154882	Cobertura estéril, não aderente, em placa, composta carboximetilcelulose, 1,2% de prata iônica, cloreto de benzetônio e EDTA (ácido etilenodiamino tetra-acético). Com a capacidade de absorver grandes quantidades de exsudato, forma um gel macio e coeso que se adapta à superfície da ferida preenchendo os microcontornos e formando um meio úmido que auxilia na remoção de tecidos desvitalizados (desbridamento autolítico) e na evolução da cicatrização. A absorção é realizada verticalmente e a cobertura faz retenção. Tem indicação para feridas agudas e crônicas, infectadas ou com risco de infecção, com ou sem presença de biofilme. Medindo: 15cmx15cm.	UND
7202154883	Cobertura estéril, não aderente, em placa, composta carboximetilcelulose, 1,2 % de prata iônica, cloreto de benzetônio e EDTA (ácido etilenodiamino tetra-acético). Com a capacidade de absorver grandes quantidades de exsudato, forma um gel macio e coeso que se adapta à superfície da ferida preenchendo os microcontornos e formando um meio úmido que auxilia na remoção de tecidos desvitalizados (desbridamento autolítico) e na evolução da cicatrização. A absorção é realizada verticalmente e a cobertura faz retenção. Tem indicação para feridas agudas e crônicas, infectadas ou com risco de infecção, com ou sem presença de biofilme. Medindo: 10cmx10cm.	UND
52020085	Curativo anti-séptico composto por tela de malha de algodão impregnada com parafina (petrolatum) e solução de acetato de clorexidina BP a 0,5%. Não aderente, impede a desidratação do tecido de granulação e protege a lesão contra microorganismos oportunistas. Indicado para o tratamento de queimaduras, escaldaduras, lacerações, abrasões, áreas e receptoras de enxertos, feridas cirúrgicas e feridas infectadas. Embalado individualmente e acondicionado entre duas folhas de papel siliconizado. Esterilizado sob Radiação Gama. Tamanho 10cmx10cm	UND
72021556368	Curativo Apósito macio, estéril, na forma de placa de não-tecido composto 100% por carboximetilcelulose sódica, contendo dupla camada de carboximetilcelulose sódica, costurado com fibra celulósica da polpa de madeira. Deve ser altamente resistente à tração, tanto seca quanto úmida. Deve ser altamente absorvente e capaz de reter grandes quantidades de exsudato e bactérias presentes no leito da ferida. Forma de absorção vertical para evitar maceração e dermatites das bordas da lesão. Capacidade de formar gel macio e coeso, adaptando-se à superfície da ferida formando um meio úmido que auxilia na remoção de tecidos necróticos (desbridamento auto lítico) e favorece a cicatrização. Este apósito deve ser utilizado juntamente com um curativo secundário de cobertura. Apresentação em forma de fita ou compressa. Tamanho: 10cmx10cm.	UND

7202154896	Curativo autoaderente, atraumático, recortável e flexível, composto por 3 camadas: silicone em contato com a ferida, uma almofada absorvente flexível de espuma de poliuretano e filme semipermeável de poliuretano. Tamanho 10 x 10cm.	UND
7202154897	Curativo autoaderente, atraumático, recortável e flexível, composto por 3 camadas: silicone em contato com a ferida, uma almofada absorvente flexível de espuma de poliuretano e filme semipermeável de poliuretano. Tamanho 10 x 20cm.	UND
7202154898	Curativo autoaderente, atraumático, recortável e flexível, composto por 3 camadas: silicone em contato com a ferida, uma almofada absorvente flexível de espuma de poliuretano e filme semipermeável de poliuretano. Tamanho 15 x 15cm.	UND
7202154899	Curativo autoaderente, atraumático, recortável e flexível, composto por 3 camadas: silicone em contato com a ferida, uma almofada absorvente flexível de espuma de poliuretano e filme semipermeável de poliuretano. Tamanho 20 x 20cm.	UND
7202154900	Curativo com 5 camadas, alta flexibilidade que permite que o curativo se mova para qualquer direção, reduzindo o estresse da pele. Com alta absorção, flexível, formado por camada de silicone suave, seguida de uma camada de transferência composta por espuma de poliuretano, camada dispersiva de viscosidade e poliéster, seguida de camada de algodão e poliacrilato de alta absorção perfurada, camada de filme de poliuretano semipermeável contra vírus e bactérias. Tamanho: 10 x 10cm.	UND
7202154901	Curativo com 5 camadas, alta flexibilidade que permite que o curativo se mova para qualquer direção, reduzindo o estresse da pele. Com alta absorção, flexível, formado por camada de silicone suave, seguida de uma camada de transferência composta por espuma de poliuretano, camada dispersiva de viscosidade e poliéster, seguida de camada de algodão e poliacrilato de alta absorção perfurada, camada de filme de poliuretano semipermeável contra vírus e bactérias. Tamanho: 15 x 15cm.	UND
7202154902	Curativo com 5 camadas, alta flexibilidade que permite que o curativo se mova para qualquer direção, reduzindo o estresse da pele. Com alta absorção, flexível, formado por camada de silicone suave, seguida de uma camada de transferência composta por espuma de poliuretano, camada dispersiva de viscosidade e poliéster, seguida de camada de algodão e poliacrilato de alta absorção perfurada, camada de filme de poliuretano semipermeável contra vírus e bactérias. Tamanho: 15 x 20cm.	UND
7202154903	Curativo com 5 camadas, alta flexibilidade que permite que o curativo se mova para qualquer direção, reduzindo o estresse da pele. Com alta absorção, flexível, formado por camada de silicone suave, seguida de uma camada de transferência composta por espuma de poliuretano, camada dispersiva de viscosidade e poliéster, seguida de camada de algodão e poliacrilato de alta absorção perfurada, camada de filme de poliuretano semipermeável contra vírus e bactérias. Tamanho: 12,5 x 12,5cm.	UND

7202154905	Curativo com 5 camadas, autoaderente, atraumático, absorvente, formado por camada de silicone suave, seguida de uma camada de transferência composta por espuma de poliuretano, camada dispersiva de viscosa e poliéster, camada de algodão e poliácrlato de alta absorção, camada de filme de poliuretano semipermeável. Tamanho 10 x 10cm.	UND
7202154906	Curativo com 5 camadas, autoaderente, atraumático, absorvente, formado por camada de silicone suave, seguida de uma camada de transferência composta por espuma de poliuretano, camada dispersiva de viscosa e poliéster, camada de algodão e poliácrlato de alta absorção, camada de filme de poliuretano semipermeável. Tamanho 15 x 15cm.	UND
7202154908	Curativo com 5 camadas, autoaderente, atraumático, absorvente, formado por camada de silicone suave, seguida de uma camada de transferência composta por espuma de poliuretano, camada dispersiva de viscosa e poliéster, camada de algodão e poliácrlato de alta absorção, camada de filme de poliuretano semipermeável. Tamanho 10 x 20cm.	UND
7202154909	Curativo com 5 camadas, autoaderente, atraumático, absorvente, formado por camada de silicone suave, seguida de uma camada de transferência composta por espuma de poliuretano, camada dispersiva de viscosa e poliéster, camada de algodão e poliácrlato de alta absorção, camada de filme de poliuretano semipermeável. Tamanho 10 x 30cm.	UND
52010043	Curativo de Alginato de Cálcio Fita, composto de moléculas de alginato de cálcio e carboximetilcelulose, dispostas em tiras entrelaçadas exclusivas na estrutura do produto; promovendo absorção vertical do exsudato, evitando risco de maceração, não deixa resíduos na ferida. Tamanho aproximado fita de 40cm.	UND
72021556369	Curativo de Alginato de Cálcio Placa, composto de moléculas de alginato de cálcio e carboximetilcelulose, dispostas em tiras entrelaçadas exclusivas na estrutura do produto, promovendo absorção vertical do exsudato, evitando risco de maceração, não deixam resíduos na ferida. Tamanho: 15x15cm.	UND
7202154870	Curativo de espuma hidrocélular, hidrofílico, com bordas largas e biseladas, composto por cinco camadas, sendo a primeira, em contato com a pele/ferida em silicone suave adesivo, a segunda camada composta de espuma hidrocélular, a terceira camada possui um núcleo super absorvente composto de fibras de celulose com poliácrlato, a quarta camada protetora de camuflagem composta por duas camadas de malha ligadas por filamentos e quinta camada composta de filme de poliuretano impermeável a água e bactérias, mas com alta permeabilidade a vapores úmidos. Indicado no tratamento de feridas de qualquer etiologia, exsudativas. Pode ser utilizado para alívio da pressão em regiões em risco de UP. Produto adequado para pele frágil. Embalado individualmente. Produto Estéril. Tamanho: 15,4 x 15,4 cm.	UND

7202154871	Curativo de espuma hidrocélular, hidrofílico, com bordas largas e biseladas, composto por cinco camadas, sendo a primeira, em contato com a pele/ferida em silicone suave adesivo, a segunda camada composta de espuma hidrocélular, a terceira camada possui um núcleo super absorvente composto de fibras de celulose com poliacrilato, a quarta camada protetora de camuflagem composta por duas camadas de malha ligadas por filamentos e quinta camada composta de filme de poliuretano impermeável a água e bactérias, mas com alta permeabilidade a vapores úmidos. Indicado no tratamento de feridas de qualquer etiologia, exsudativas. Pode ser utilizado para alívio da pressão em regiões em risco de UP. Produto adequado para pele frágil. Embalado individualmente. Produto Estéril. Tamanho: 17,2 x 17,5 formato Sacral	UND
72021556370	Curativo de espuma hidrocélular/hidrofílico composto por três camadas diferenciadas de poliuretano: sendo a primeira camada de contato com a ferida revestida de uma camada adesiva macia de silicone que minimiza trauma e dor no momento da retirada e permite a passagem do exsudato, a segunda camada é impregnada com polietilenoglicol (PEG), altamente absorvente, realiza absorção vertical e a terceira camada possui película de alta permeabilidade a vapores úmidos. Fácil de aplicar e remover. É indicado para tratamento de feridas de pacientes de qualquer etiologia, com pele frágil, idosos, crianças e lesões por fricção. O curativo pode permanecer aplicado até sete dias. Embalado individualmente. Esterilizado sob Radiação Gama. Tamanho: 10 x 10 cm.	UND
72021556371	Curativo de espuma. Estéril. Composto por: uma camada externa impermeável, de filme de poliuretano, com barreira viral e bacteriana que controla a transmissão do vapor úmido do exsudato absorvido pelo curativo. Almofada central absorvente de várias camadas, com espuma de poliuretano, e uma camada de hidrofibra em contato com o leito da ferida. 100% de Carboximetilcelulose sódica, com 1,2% de prata iônica. Indicado como curativo primário ou secundário que absorve até grandes quantidades de exsudato. Tamanho: 10X10cm	UND
7202154913	Curativo de fibras gelificantes com sulfato de prata 0,2 mg/cm ² , composto por 100% de fibras álcool polivinílico (PVA) e hidroxipropilcelulose. Possui alta absorção e retenção de fluidos, resistente à tração e ao ambiente úmido, não adere e não deixa resíduos no leito da ferida na remoção. O curativo pode permanecer na lesão por até 7 dias. Tamanho: 5 x 5cm.	UND
7202154914	Curativo de fibras gelificantes com sulfato de prata 0,2 mg/cm ² , composto por 100% de fibras álcool polivinílico (PVA) e hidroxipropilcelulose. Possui alta absorção e retenção de fluidos, resistente à tração e ao ambiente úmido, não adere e não deixa resíduos no leito da ferida na remoção. O curativo pode permanecer na lesão por até 7 dias. Tamanho: 10 x 10cm.	UND
7202154915	Curativo de fibras gelificantes com sulfato de prata 0,2 mg/cm ² , composto por 100% de fibras álcool polivinílico (PVA) e hidroxipropilcelulose. Possui alta absorção e retenção de fluidos, resistente à tração e ao ambiente úmido, não adere e não deixa resíduos no leito da ferida na remoção. O curativo pode permanecer na lesão por até 7 dias. Tamanho: 15 x 15cm.	UND

7202154916	Curativo de fibras gelificantes com sulfato de prata 0,2 mg/cm ² , composto por 100% de fibras álcool polivinílico (PVA) e hidroxipropilcelulose. Possui alta absorção e retenção de fluídos, resistente à tração e ao ambiente úmido, não adere e não deixa resíduos no leito da ferida na remoção. O curativo pode permanecer na lesão por até 7 dias. Tamanho: 2 x 45cm.	UND
7202154918	Curativo de fibras gelificantes com sulfato de prata 0,2 mg/cm ² , composto por 100% de fibras álcool polivinílico (PVA) e hidroxipropilcelulose. Possui alta absorção e retenção de fluídos, resistente à tração e ao ambiente úmido, não adere e não deixa resíduos no leito da ferida na remoção. O curativo pode permanecer na lesão por até 7 dias. Tamanho: 10 x 12cm.	UND
7202154920	Curativo de fibras gelificantes, composto por 100% de não tecido estéril de fibras álcool polivinílico (PVA). Possui alta absorção e retenção de fluídos, resistente a tração e ao ambiente úmido, não adere e não deixa resíduos no leito da ferida na remoção. O curativo pode permanecer na lesão por até 7 dias. Tamanho: 10 x 10cm.	UND
7202154921	Curativo de fibras gelificantes, composto por 100% de não tecido estéril de fibras álcool polivinílico (PVA). Possui alta absorção e retenção de fluídos, resistente a tração e ao ambiente úmido, não adere e não deixa resíduos no leito da ferida na remoção. O curativo pode permanecer na lesão por até 7 dias. Tamanho: 15 x 15cm.	UND
72021556372	Curativo de hidrocolóide semitransparente ou transparente, fino , absorvente, hipoalergênico, estéril por radiação gama, composto por uma camada interna autoadesiva contendo hidrocolóide (carboximetilcelulose sódica), poliisobutileno, conservantes e uma camada externa de filme de poliuretano. Possui liners de papel siliconizado, que formam abas e permitem a aplicação asséptica do curativo. Deve ser embalado individualmente em envelope PET/papel cirúrgico. Tamanho 10x10 cm	UND
7202154923	Curativo de hidrocolóide semitransparente, absorvente, hipoalergênico, estéril por radiação gama, composto por uma camada interna autoadesiva contendo hidrocolóide (carboximetilcelulose sódica), poliisobutileno, conservantes e uma camada externa de filme de poliuretano. Possui dois liners de papel siliconizado que formam abas e permitem a aplicação asséptica do curativo, embalado individualmente em envelope PET/papel cirúrgico. Tamanho 10x10 cm.	UND
7202154924	Curativo de hidrocolóide semitransparente, absorvente, hipoalergênico, estéril por radiação gama, composto por uma camada interna autoadesiva contendo hidrocolóide (carboximetilcelulose sódica), poliisobutileno, conservantes e uma camada externa de filme de poliuretano. Possui dois liners de papel siliconizado que formam abas e permitem a aplicação asséptica do curativo, embalado individualmente em envelope PET/papel cirúrgico. Tamanho 15x15 cm.	UND

7202154990	Curativo de hidrocolóide semitransparente, absorvente, hipoalergênico, estéril por radiação gama, composto por uma camada interna autoadesiva contendo hidrocolóide (carboximetilcelulose sódica), poliisobutileno, conservantes e uma camada externa de filme de poliuretano. Possui dois liners de papel siliconizado que formam abas e permitem a aplicação asséptica do curativo, embalado individualmente em envelope PET/papel cirúrgico. Tamanho 15x20 cm.	UND
7202154991	Curativo de hidrocolóide semitransparente, absorvente, hipoalergênico, estéril por radiação gama, composto por uma camada interna autoadesiva contendo hidrocolóide (carboximetilcelulose sódica), poliisobutileno, conservantes e uma camada externa de filme de poliuretano. Possui dois liners de papel siliconizado que formam abas e permitem a aplicação asséptica do curativo, embalado individualmente em envelope PET/papel cirúrgico. Tamanho 15x18 cm (sacral, no formato triangular).	UND
72021555467	Curativo em fita, de Alginato de Cálcio. Composto de moléculas de alginato de cálcio e carboximetilcelulose, dispostas em tiras entrelaçadas exclusivas na estrutura do produto, promovendo absorção vertical do exsudato, evitando risco de maceração, não deixa resíduos na ferida. Tamanho: Fita de 30cm.	UND
72021556373	Curativo em formato Sacral. Estéril. Composto por cinco camadas, sendo: um filme externo impermeável de poliuretano com alta transmissão de vapor e umidade, uma camada de espuma de poliuretano absorvente, uma camada de ligação de poliuretano, uma camada de fibras de carboximetilcelulose sem adição de outras fibras e uma camada de silicone perfurado respirável. Indicado para proteção da pele e prevenção de lesão por pressão. Manter microclima ideal na pele. Baixo coeficiente de fricção. Barreira bacteriana e viral. Em formato sacral. Tamanho: 20cm x 16 cm (podendo variar até 1cm)	UND
72020052	Curativo estéril de espuma, constituído por uma camada externa impermeável de filme de poliuretano com barreira antibacteriana e antiviral e uma almofada central com camadas absorventes. A almofada central absorvente contém prata iônica que não é dispensada no leito e uma absorção de fluido que impede lateralização e previne maceração de bordas. Dimensões: 15cm x 15cm	UND
72020065	Curativo estéril de espuma, constituído por uma camada externa impermeável de filme de poliuretano com barreira antibacteriana e antiviral, e uma almofada central com camadas absorventes. A almofada central absorvente impede a lateralização do fluido, prevenindo maceração. Pode ser utilizado para prevenção de lesões e tem adesivo de silicone nas bordas do curativo. Dimensões: 17,5cm x 17,5cm	UND

7202154927	Curativo estéril, com uma camada protetora superior impermeável, uma camada de almofada de espuma absorvente, uma camada de hidrofibra com prata iônica e uma borda de adesivo de silicone. Pode ser usado como curativo primário ou secundário, sozinho ou em combinação com outros produtos para o cuidado de feridas e pode ser cortado. Filme de poliuretano e espuma de poliuretano grau médico; camada de ligação em poliamida; hidrofibra 100% carboximetilcelulose contendo 1,2% p/p de prata; silicone adesivo ligado ao filme de poliuretano. Tamanho: 17,5 cm X 17,5cm	UND
7202154928	Curativo estéril, com uma camada protetora superior impermeável, uma camada de almofada de espuma absorvente, uma camada de hidrofibra com prata iônica e uma borda de adesivo de silicone. Pode ser usado como curativo primário ou secundário, sozinho ou em combinação com outros produtos para o cuidado de feridas e pode ser cortado. Filme de poliuretano e espuma de poliuretano grau médico; camada e ligação em poliamida; hidrofibra 100% carboximetilcelulose contendo 1,2% p/p de prata; silicone adesivo ligado ao filme de poliuretano. Tamanho: 12,5 cm X 12,5 cm	UND
7202154931	Curativo estéril, fino, adaptável, constituído por uma camada externa impermeável de filme de poliuretano, uma espuma absorvente de poliuretano e uma camada de silicone perfurada. Indicado para feridas de pouco exsudato ou áreas sem exsudação, como incisões cirúrgicas. Pode ser utilizado como curativo primário ou secundário. Indicado também para peles fragilizadas. A camada externa de filme de poliuretano fornece uma barreira impermeável a vírus e bactéria que protege a ferida de contaminantes externos, reduzindo o risco de infecção. Este filme também ajuda a controlar a transmissão do vapor úmido do exsudato absorvido pelo curativo, mantendo a umidade ideal no leito da ferida. Pode ser recortado e reposicionado. Indicado por até 7 dias e impermeável a água. Tamanho: 10cmx10cm.	UND
7202154932	Curativo estéril, fino, adaptável, constituído por uma camada externa impermeável de filme de poliuretano, uma espuma absorvente de poliuretano e uma camada de silicone perfurada. Indicado para feridas de pouco exsudato ou áreas sem exsudação, como incisões cirúrgicas. Pode ser utilizado como curativo primário ou secundário. Indicado também para peles fragilizadas. A camada externa de filme de poliuretano fornece uma barreira impermeável a vírus e bactéria que protege a ferida de contaminantes externos, reduzindo o risco de infecção. Este filme também ajuda a controlar a transmissão do vapor úmido do exsudato absorvido pelo curativo, mantendo a umidade ideal no leito da ferida. Pode ser recortado e reposicionado. Indicado por até 7 dias e impermeável a água. Tamanho: 15cmx15cm.	UND
72021556374	Curativo para controle de odor, composto de carvão ativado, alginato de carboximetilcelulose sódica, alginato de cálcio e sódio. Tamanho mínimo: 10 x 10 cm	UND
7202154945	Curativo para região sacral, 5 camadas, autoaderente, atraumático, absorvente, formato por camada de silicone suave, seguida de uma camada de transferência composta por espuma de poliuretano, camada dispersiva composta de viscosa e poliéster, camada de algodão e poliácrlato de alta absorção e camada de filme de poliuretano semipermeável. Tamanho 22 x 25cm.	UND

7202154933	Curativo para transferência de exsudato, autoaderente, atraumático, recortável e flexível, composto por camada de silicone suave e camada fina de espuma de poliuretano, esterelizado a óxido de etileno. Podendo permanecer no mesmo local até 14 dias. Tamanho: 15 x 20cm.	UND
7202154935	Curativo primário, transparente, atraumático, poroso e flexível, composto por tela de poliuretano, revestida de silicone suave em um lado. Pode permanecer no mesmo local até 14 dias. Indicações abrasões cutâneas, feridas suturadas, queimaduras de segundo grau, lacerações, enxertos de espessura parcial ou integral, pé diabético, ulcera venosa e arteriais. Pode ser utilizado como proteção sem exsudato e pele frágil. Tamanho 5 x 7,5 cm.	UND
7202154936	Curativo primário, transparente, atraumático, poroso e flexível, composto por tela de poliuretano, revestida de silicone suave em um lado. Pode permanecer no mesmo local até 14 dias. Indicações abrasões cutâneas, feridas suturadas, queimaduras de segundo grau, lacerações, enxertos de espessura parcial ou integral, pé diabético, ulcera venosa e arteriais. Pode ser utilizado como proteção sem exsudato e pele frágil. Tamanho 7,5 x 10 cm.	UND
7202154937	Curativo primário, transparente, atraumático, poroso e flexível, composto por tela de poliuretano, revestida de silicone suave em um lado. Pode permanecer no mesmo local até 14 dias. Indicações abrasões cutâneas, feridas suturadas, queimaduras de segundo grau, lacerações, enxertos de espessura parcial ou integral, pé diabético, ulcera venosa e arteriais. Pode ser utilizado como proteção sem exsudato e pele frágil. Tamanho 10 x 18 cm.	UND
72021556375	Curativo superabsorvente estéril, não adesivo, para uso em feridas com forte exsudação, possui uma barreira de proteção, respirável e à prova d'água, uma camada de almofada superabsorvente e uma camada absorvente adaptável, auxiliam na cicatrização das feridas. Composto por polipropileno, partículas de celulose e poliacrilato de sódio. Tamanho 7,5 cm x 7,5 cm.	UND
72021556376	Curativo superabsorvente estéril, não adesivo, para uso em feridas com forte exsudação, possui uma barreira de proteção, respirável e à prova d'água, uma camada de almofada superabsorvente e uma camada absorvente adaptável, auxiliam na cicatrização das feridas. Composto por polipropileno, partículas de celulose e poliacrilato de sódio. Tamanho 10 cm x 10 cm.	UND
72021556377	Curativo superabsorvente estéril, não adesivo, para uso em feridas com forte exsudação, possui uma barreira de proteção, respirável e à prova d'água, uma camada de almofada superabsorvente e uma camada absorvente adaptável, auxiliam na cicatrização das feridas. Composto por polipropileno, partículas de celulose e poliacrilato de sódio. Tamanho 10 cm x 20 cm.	UND
72021556378	Curativo superabsorvente estéril, não adesivo, para uso em feridas com forte exsudação, possui uma barreira de proteção, respirável e à prova d'água, uma camada de almofada superabsorvente e uma camada absorvente adaptável, auxiliam na cicatrização das feridas. Composto por polipropileno, partículas de celulose e poliacrilato de sódio. Tamanho 12,5 cm x 12,5 cm.	UND

72021556379	Curativo superabsorvente estéril, não adesivo, para uso em feridas com forte exsudação, possui uma barreira de proteção, respirável e à prova d'água, uma camada de almofada superabsorvente e uma camada absorvente adaptável, auxiliam na cicatrização das feridas. Composto por polipropileno, partículas de celulose e poliacrilato de sódio. Tamanho 15 cm x 15 cm.	UND
72021556380	Curativo superabsorvente estéril, não adesivo, para uso em feridas com forte exsudação, possui uma barreira de proteção, respirável e à prova d'água, uma camada de almofada superabsorvente e uma camada absorvente adaptável, auxiliam na cicatrização das feridas. Composto por polipropileno, partículas de celulose e poliacrilato de sódio. Tamanho 15 cm x 20 cm.	UND
72021556381	Curativo superabsorvente estéril, não adesivo, para uso em feridas com forte exsudação, possui uma barreira de proteção, respirável e à prova d'água, uma camada de almofada superabsorvente e uma camada absorvente adaptável, auxiliam na cicatrização das feridas. Composto por polipropileno, partículas de celulose e poliacrilato de sódio. Tamanho 20 cm x 40 cm.	UND
72021556382	Curativo tem uma estrutura avançada em tripla camada que combina uma compressa absorvente de sulfadiazina de prata (ssd) contendo uma almofada intracelular, intercalada em uma camada perfurada adesiva de gel de silicone para contato com a ferida e uma película externa altamente permeável e à prova de água. A superfície de contato com ferida, é revestida com uma camada adesiva de silicone que garante a remoção atraumática em mudanças de curativo e permite que ele seja levantado e reposicionado sem perder suas propriedades aderentes. O curativo pode ser deixado no lugar sem a necessidade de retenção secundária e é fácil de ser aplicado e removido. Tam. 10x10.	UND
72021556383	Curativo tem uma estrutura avançada em tripla camada que combina uma compressa absorvente de sulfadiazina de prata (ssd) contendo uma almofada intracelular, intercalada em uma camada perfurada adesiva de gel de silicone para contato com a ferida e uma película externa altamente permeável e à prova de água. A superfície de contato com ferida, é revestida com uma camada adesiva de silicone que garante a remoção atraumática em mudanças de curativo e permite que ele seja levantado e reposicionado sem perder suas propriedades aderentes. O curativo pode ser deixado no lugar sem a necessidade de retenção secundária e é fácil de ser aplicado e removido. Tamanho: 12,5X12,5.	UND
7202154939	Curativo, antimicrobiano autoaderente, atraumático, recortável e flexível, composto por 3 camadas: camada em contato com a pele de silicone suave, espuma absorvente de poliuretano impregnada com sulfato de prata (1,2 mg/cm ² de prata) e carvão ativado, filme semipermeável de poliuretano. Tamanho 10 x 10cm.	UND
7202154940	Curativo, antimicrobiano autoaderente, atraumático, recortável e flexível, composto por 3 camadas: camada em contato com a pele de silicone suave, espuma absorvente de poliuretano impregnada com sulfato de prata (1,2 mg/cm ² de prata) e carvão ativado, filme semipermeável de poliuretano. Tamanho 10 x 20cm.	UND

72021556384	Dispositivo de fechamento de ferida, consiste em fita adesiva médica, um par de fechos de polipropileno e três tiras de polipropileno. A fita é um suporte poroso não tecido revestido com um adesivo hipoalergênico sensível a pressão. O corpo principal do dispositivo é o par de fechos de polipropileno, projetado para permitir o fechamento não invasivo de uma ferida e para estimular um fechamento apertado da ferida para uma cicatrização precoce. Envelope com 2 unidades.	ENVLP
72021556385	Dispositivo de fechamento de ferida, consiste em fita adesiva médica, um par de fechos de polipropileno e três tiras de polipropileno. A fita é um suporte poroso não tecido revestido com um adesivo hipoalergênico sensível a pressão. O corpo principal do dispositivo é o par de fechos de polipropileno, projetado para permitir o fechamento não invasivo de uma ferida e para estimular um fechamento apertado da ferida para uma cicatrização precoce. Envelope com 4 unidades.	ENVLP
7202154872	Filme transparente de poliuretano semipermeável recoberto por adesivo acrílico, não estéril, livre de látex. Rolo com aprox. 10 cm x10m.	UND
72021556386	Gaze de Rayon embebida em óleo à base de AGE (Ácidos graxos essenciais), vitaminas A e E, com óleos de copaíba e melaleuca. Indicada para prevenir e tratar feridas agudas e crônicas. Medidas 7,5 cm x 15 cm.	UND
72021556387	Gaze de Rayon embebida em óleo à base de AGE (Ácidos graxos essenciais), vitaminas A e E, com óleos de copaíba e melaleuca. Indicada para prevenir e tratar feridas agudas e crônicas. Medidas 7,5 cm x 40 cm.	UND
72021556388	Gaze de Rayon embebida em óleo à base de AGE (Ácidos graxos essenciais), vitaminas A e E, com óleos de copaíba e melaleuca. Indicada para prevenir e tratar feridas agudas e crônicas. Medidas 7,5 cm x 7,5 cm.	UND
72021556389	Kit constituído de espuma em 100% poliuretano específico para contato com a lesão, filme de poliuretano translúcido, extensível, impermeável à água e vapor permeável, com adesivo acrílico, apresenta duas barras de manipulação em polipropileno para isolamento do curativo e fixação, sistema de dreno suave com duas vias: uma via de áreação constituída de espuma de poliuretano totalmente flexível para absorção e uma via de absorção de exsudato em forma de arco em seu interior que da consistência a drenagem e não colapsa mesmo sob alta pressão, totalmente macio e flexível o que permite não causar nenhum ponto de pressão evitando lesão por dispositivo medico e também evita o impedimento da entrega da tpn quando pressionado, disco de áreação e sistema de conexão rápida ao reservatório. Fornecido estéril por óxido de etileno. Tamanho das espumas 10x8x3cm. Equipamento Gerador de pressão negativa compatível acompanhará o item, em regime de comodato.	KIT

72021556390	<p>Kit constituído de espuma em 100% poliuretano específico para contato com a lesão, filme de poliuretano translúcido, extensível, impermeável à água e vapor permeável, com adesivo acrílico, apresenta duas barras de manipulação em polipropileno para isolamento do curativo e fixação, sistema de dreno suave com duas vias: uma via de áreação constituída de espuma de poliuretano totalmente flexível para absorção e uma via de absorção de exsudato em forma de arco em seu interior que da consistência a drenagem e não colapsa mesmo sob alta pressão, totalmente macio e flexível o que permite não causar nenhum ponto de pressão evitando lesão por dispositivo medico e também evita o impedimento da entrega da tpn quando pressionado, disco de áreação e sistema de conexão rápida ao reservatório. Fornecido estéril por óxido de etileno. Tamanho das espumas 20x13x3cm. Equipamento Gerador de pressão negativa compatível acompanhará o item, em regime de comodato.</p>	KIT
72021556391	<p>Canister / Reservatório para retenção de exsudato de feridas drenadas por Pressão Negativa. O coletor deve conter tampa acoplada permanentemente selada, soldada por ultra-som. Acompanha tubo de silicone, filtro antibacteriano e tubo coletor. No interior do coletor há um solidificante que atua como agente gelificante para o exsudado; em conjunto com os filtros, impedem que o líquido reflua na direção da tubulação do dreno. O dispositivo deve conter dois filtros: o filtro antimicrobiano e o filtro shut off (filtro anti-refluxo). O primeiro na extremidade distal do tubo, sendo que uma parte é conectada ao coletor através do tubo e a outra é conectada ao equipamento. Esse filtro tem a função de filtrar contaminantes que estão sendo drenados pelo sistema e de evitar que o exsudado entre em contato com a máquina. Já o filtro shut off (filtro anti-refluxo) deve estar no ponto de saída de ar no interior da tampa do coletor. Esse filtro impede que o exsudato saia do coletor em direção ao equipamento. O canister deve ser conectado a bomba de sucção através de conectores de ligação rápida, um clique indica que a ligação está segura. Capacidade de 300 ml. Equipamento Gerador de pressão negativa compatível acompanhará o canister, em regime de comodato.</p>	UND
72021556392	<p>Canister / Reservatório para retenção de exsudato de feridas drenadas por Pressão Negativa. O coletor deve conter tampa acoplada permanentemente selada, soldada por ultra-som. É acompanhado de tubo de silicone, filtro antibacteriano e tubo coletor. No interior do coletor há um solidificante que atua como agente gelificante para o exsudado. O solidificante em conjunto com os filtros impedem que o líquido reflua, na direção da tubulação do dreno. O dispositivo deve conter dois filtros: o filtro antimicrobiano e o filtro shut off (filtro anti-refluxo). O primeiro na extremidade distal do tubo, sendo que uma parte é conectada ao coletor através do tubo e a outra é conectada ao equipamento. Esse filtro tem a função de filtrar contaminantes que estão sendo drenados pelo sistema e de evitar que o exsudado entre em contato com a máquina. Já o filtro shut off (filtro anti-refluxo) deve estar no ponto de saída de ar no interior da tampa do coletor. Esse filtro impede que o exsudato saia do coletor em direção ao equipamento. O canister deve ser conectado a bomba de sucção através de conectores de ligação rápida, um clique indica que a ligação está segura. Capacidade de 800 ml. Equipamento Gerador de pressão negativa compatível acompanhará o canister, em regime de comodato.</p>	UND

72021556416	Placa protetora de pele, adesivo flexível, elástico e macio composto de dióxido de titânio, carboximetilcelulose sódica (CMC), estireno isopreno - estireno (SIS) e filme de poliuretano. Tamanho 10x10 cm	UND
72021556417	Rede tubular elastica calibre 3 (21 mm) para fixação de curativo, composto de 24% de elastodieno (recoberto com poliamida) e 76% de poliamida, hipoalergênico, tipo malha com entrelaçamento uniforme e fixo dos fios. Deve conter identificador de tarja com cor aparente. Medida: 10 metros em descanso. Peso da embalagem: aproximadamente 0,157 kg.	UND
72021556418	Rede tubular elastica calibre 4 (23 mm) para fixação de curativo, composto de 24% de elastodieno (recoberto com poliamida) e 76% de poliamida, hipoalergênico, tipo malha com entrelaçamento uniforme e fixo dos fios. Deve conter identificador de tarja com cor aparente. Medida: 10 metros em descanso. Peso da embalagem: aproximadamente 0,197 kg.	UND
72021556419	Rede tubular elastica calibre 5 (29 mm) para fixação de curativo, composto de 24% de elastodieno (recoberto com poliamida) e 76% de poliamida, hipoalergênico, tipo malha com entrelaçamento uniforme e fixo dos fios. Deve conter identificador de tarja com cor aparente. Medida: 10 metros em descanso. Peso da embalagem: aproximadamente 0,211 kg	UND
72021556420	Rede tubular elastica calibre 5,5 (33 mm) para fixação de curativo, composto de 24% de elastodieno (recoberto com poliamida) e 76% de poliamida, hipoalergênico, tipo malha com entrelaçamento uniforme e fixo dos fios. Deve conter identificador de tarja com cor aparente. Medida: 10 metros em descanso. Peso da embalagem: aproximadamente 0,231 kg.	UND

GRUPO 03 - INSUMOS PARA PROTEÇÃO E CUIDADO DA PELE

CÓDIGO CONIMS	DESCRIÇÃO DO ITEM	APRES
7202156050	Antisséptico de uso tópico formulado com polihexanida e alfa-bisabolol, auxilia na remoção completa da sujeira e os restos de feridas crônicas, úlceras de pele e escoriações, mesmo quando as superfícies são de difícil acesso (dobras da pele, ou seja, fissuras e bolsos ferida), e pode ser usado para limpar e amaciar revestimentos ferida incrustada. Frasco em spray contendo 500ml	UND
72021556393	Barreira protetora de pele tipo pó hidrocolóide, composta de resina sintética hidrocolóide. Frasco de 28 a 30 gramas.	UND
52020038	Creme barreira, creme hidrófóbico composto de água, parafina líquida, petrolato, cera, microcristalina, oleato de glicerol, álcool de lanolina, ácido cítrico, citrato de magnésio, ciclometicone, glicerina, metilparabeno, propilparabeno e propilenoglicol. Embalagem 60 grs.	UND
72021556394	Creme de hidratação profunda com propriedades de barreira cutânea, composto de EDTA como agente quelante e BHT como antioxidante, água purificada, e ureia como agente umectante. Adicionado de dimeticone/óleo de silicone como agente formador de película protetora, hidróxido de sódio, óleo de girassol, metilparabeno, cera estruturante, além de excipientes compatíveis com formulações dermatológicas. É indicado para proteger a pele formando uma barreira protetora, prevenindo os danos causados por maceração proveniente de feridas exsudativas, das dermatites	UND

	urinárias ou fecais associadas ao uso de fraldas e outros efluentes. Apresentação em bisnagas de 100 gr.	
72021555466	Emulsão dermatológica formulada com ativos naturais e propriedades emolientes, cicatrizantes e anti-inflamatórias, que contenha óleo de andiroba, óleo de maleleuca, colágeno, vitaminas A, E e B6, ceras naturais e óleos vegetais. Indicada para hidratação profunda e reparação da pele ressecada, sensibilizada ou com processos inflamatórios leves. Uso adjuvante em regiões submetidas à radioterapia, quimioterapia, queimaduras e escoriações. Bisnaga com 100g; Fragrância suave	UND
72021556395	Gel composto por hidrocolóides naturais (carboximetilcelulose e pectina) que interagem com o exsudato criando um ambiente úmido que favorece o processo de cicatrização. É indicado no tratamento de todos os tipos de ferida para manter a hidratação do leito, realizar o desbridamento quando necessário e auxiliar na cicatrização das feridas. Composto por Água, carbômero, carboximetilcelulose, imidazolidinilureia, metilparabeno, pectina, propilenoglicol e propilparabeno. Bisnaga de 30 gr	UND
72021556396	Gel viscoso composto por água purificada, carbômero 940, alginato de cálcio e sódio, propilenoglicol, trietanolamina, conservantes e carboximetilcelulose, não estéril. Embalado individualmente. Apresentação: 85 g	UND
72021556397	Hidrogel à base de PHMB com alta absorção e redução dos odores da ferida, sem necessidade de remoção. Prevenção e remoção de biofilme. Realiza desbridamento autolítico ao mesmo tempo que preserva o tecido sadio. PH entre 5.5 - 7.5. Composição cocoamidopropilbetaína, glicerina, 0,1 % polihexanida-biguanida, carboximetilcelulose e água purificada por osmose reversa. Embalagem de 30 gr.	UND
72021556398	Hidrogel à base de PHMB com alta absorção e redução dos odores da ferida, sem necessidade de remoção. Prevenção e remoção de biofilme. Realiza desbridamento autolítico ao mesmo tempo que preserva o tecido sadio. PH entre 5.5 - 7.5. Composição cocoamidopropilbetaína, glicerina, 0,1 % polihexanida, carboximetilcelulose e água purificada por osmose reversa. Embalagem de 50 gr.	UND
72021556399	Hidrogel à base de PHMB com alta absorção e redução dos odores da ferida, sem necessidade de remoção. Prevenção e remoção de biofilme. Realiza desbridamento autolítico ao mesmo tempo que preserva o tecido sadio. PH entre 5.5 - 7.5. Composição cocoamidopropilbetaína, glicerina, 0,1 % polihexanida, carboximetilcelulose e água purificada por osmose reversa. Embalagem de 100 gr.	UND
52020087	Hidrogel amorfo, transparente, sem alginato, composto por água deionizada, glicerina, carboximetil-celulose sódica, alantóina, álcool benzílico, metilparabeno, propilparabeno e preservativos antimicrobianos. É indicado para o desbridamento autolítico de áreas necrosadas e/ou com esfacelo e na estimulação do crescimento do de tecido de granulação, lesões superficiais ou profundas, incisões cirúrgicas e queimaduras. Tubos de 85g	UND
52020056	Hidrogel com alginato - Gel hidratante e absorvente para feridas, não estéril, aquoso, transparente e viscoso, composto de água purificada alginato de cálcio e sódio, carboximetilcelulose sódica, ácido bórico, propilenoglicol, hidantoina, sorbato de potássio e trietanolamina. Com tampa flip top. Tubo com mínimo 85g. O	UND

	produto deve manter as propriedades por, pelo menos 28 dias após aberto.	
52020062	Lenço barreira protetora, descartável, confeccionado de material de não tecido saturado em solução de resina alcoólica. Filme permeável ao oxigênio e ao vapor úmido que permite a transpiração da pele. Embalado individualmente em sachê.	UND
72021556400	Lenço Removedor de adesivos usados em dispositivos para ostomia, como placas protetoras e bolsas, e em curativos hidrocolóides, que permanecem aderidos à pele ao redor de um estoma ou ferida. Composição a base de polímeros de silicones voláteis (Disiloxano, Ciclopentasiloxano e Trisiloxano).	UND
72021556401	Loção hidratante a base de AGE (Ácidos Graxos Essenciais), Vitaminas A e E, derivados de óleos vegetais, lecitina de soja e Aloe Vera que hidrata e revitaliza a pele. Sem perfume. Apresentação embalagem 100 ml.	UND
72021556402	Loção hidratante a base de AGE (Ácidos Graxos Essenciais), Vitaminas A e E, derivados de óleos vegetais, lecitina de soja e Aloe Vera que hidrata e revitaliza a pele. Sem perfume. Apresentação embalagem 200 ml.	UND
72021556403	Loção hidratante a base de AGE (Ácidos Graxos Essenciais), Vitaminas A e E, derivados de óleos vegetais, lecitina de soja e Aloe Vera que hidrata e revitaliza a pele. Sem perfume. Apresentação embalagem 50 ml.	UND
72021556404	Pasta em tira para aplicação em pele ostomizada. Constituída em massa de estireno-etileno-butileno. Composta por Polibuteno; Etileno-propileno; Cera; Óxido de zinco; Pectina; Goma guar; Carboximetilcelulose sódica (CMC). Livre de álcool para evitar irritação na pele. Tira de 6gr embalada individualmente	UND
52020067	Pasta para ostomia composta de hidrocarbonetos alifáticos, mistura de carboidratos, gelatina, dióxido de titânio, dióxido de silício, conservantes, sem álcool na composição. Embalagem 60 grs.	UND
52020068	Pasta protetora da pele constituída por hidrocoloides (gelatina, pectina, carboximetilcelulose sódica e poliisobutileno) em veículo alcoólico. Tubo de 60g.	UND
52020073	Pó para estomia, composto por: sódio carboximetilcelulose (CMC) para absorção de água e umidade, goma guar e goma xanthan para adesão e coerência. Indicado para o tratamento de complicações da pele periestomal, possui excelente capacidade de absorção de umidade, secreções e exsudatos, mantendo a pele seca e reduzindo a sua irritação. Frasco com 25gr	UND
52020074	Pó protetor da pele constituído por hidrocoloides (gelatina, pectina, carboximetilcelulose sódica e poliisobutileno). Frasco com aprox. 30gr.	UND

72021556405	Pomada de Iodo. Composto de cadexômero, iodo (0,9% p/p), polietilenoglicol /poloxâmero. Remove barreiras, possui ação dupla: antimicrobiana e de remoção do esfacelo do local da ferida. Indicado para feridas exsudativas e infectadas. Embalado individualmente em tubos de alumínio contendo 20g. Estéril.	UND
72021556406	Protetor cutâneo em Spray. Não citotóxico. Isento de álcool. Composição à base de solução polimérica e agente plastificante que desenvolva um filme uniforme e transparente sobre a pele. Indicado para lesões de pele decorrentes de incontinências urinárias e/ou fecais, sucos digestivos (estomais), fricção e lesões decorrentes da remoção frequente de adesivos e curativos. Adequado para uso em pacientes adultos, pediátricos e bebês acima de 1 (um) ano de idade. Apresentação em frasco spray com volume de 28 ml	UND
72021556407	Sabonete antisséptico com PHMB, com ação microbicide frente á inúmeros microrganismos. Possui atividade bactericida, fungicida e virucida. Composto por cocoamidopropilbetaína, glicerina, polihexanida, água purificada WFI e carboximetilcelulose. Promove a limpeza e a hidratação de feridas crônicas. Frasco com 500 ml.	UND
72021556408	Sabonete antisséptico com PHMB, com ação microbicide frente á inúmeros microrganismos. Possui atividade bactericida, fungicida e virucida. Composto por cocoamidopropilbetaína, glicerina, polihexanida, água purificada WFI e carboximetilcelulose. Promove a limpeza e a hidratação de feridas crônicas. Frasco com 1000 ml.	UND
72021556409	Solução aquosa a base de polihexanida (biguanida) com alta absorção, promove limpeza, hidratação e descontaminação das feridas agudas e crônicas. Composição 0,1% cocoamidopropilbetaína, glicerina, 0,1 % polihexanida, água purificada por osmose reversa. Embalagem 30 ml.	UND
72021556410	Solução aquosa a base de polihexanida (biguanida) com alta absorção, promove limpeza, hidratação e descontaminação das feridas agudas e crônicas. Composição 0,1% cocoamidopropilbetaína, glicerina, 0,1 % polihexanida, água purificada por osmose reversa. Embalagem 40 ml.	UND
72021556411	Solução aquosa a base de polihexanida (biguanida) com alta absorção, promove limpeza, hidratação e descontaminação das feridas agudas e crônicas. Composição 0,1% cocoamidopropilbetaína, glicerina, 0,1 % polihexanida, água purificada por osmose reversa. Embalagem 350 ml.	UND
72021556412	Solução de limpeza e irrigação de feridas agudas, crônicas e contaminadas. Composta por água, cloreto de sódio, ácido hipocloroso e hipoclorito de sódio. Indicado para prevenir e reduzir infecção em todos os tipos de feridas agudas e crônicas. Elimina bactérias, fungos, esporos e vírus, atua contra biofilme, reduz o odor, atenua mediadores inflamatórios e regula o PH da ferida. Frasco spray de 250 ml.	UND

72021556413	Solução de limpeza e irrigação de feridas agudas, crônicas e contaminadas. Composta por água, cloreto de sódio, ácido hipocloroso e hipoclorito de sódio. Indicado para prevenir e reduzir infecção em todos os tipos de feridas agudas e crônicas. Elimina bactérias, fungos, esporos e vírus, atua contra biofilme, reduz o odor, atenua mediadores inflamatórios e regula o PH da ferida. Frasco de 500 ml.	UND
72021556414	Spray Barreira Protetor. Permite aplicação direta na pele sem necessidade de tocar o paciente. O spray forma um filme que atua como uma barreira contra o excesso de umidade e agentes irritantes presentes nas fezes e urina. Composta de uma formulação a base de polímeros de silicone composta de: Disiloxano, Ciclopentasiloxano e Sílica Trimetilada. Livre de álcool e conservantes. Efeito que minimize a irritação da pele em pacientes sensíveis. Frasco de 50 ml.	UND
72021556415	Spray Aerossol Liberador de Adesivo. Indicado para remoção de fitas adesivas, películas, hidrocolóides, e todos os curativos de aderência à pele. Embalagem estéril, com válvula para uso em qualquer posição. Produto indolor, atraumático e antirresíduo. Composição em silicone avançado 100% (ciclopentasiloxano, disiloxano e trisiloxano). Livre de conservantes e álcool. Apresentação: embalagem spray de 50 ml. Estéril.	UND

ANEXO III - MODELO DE PROPOSTA COMERCIAL

PROPOSTA PARA PRÉ QUALIFICAÇÃO Nº 002/2026 - MATERIAIS, DISPOSITIVOS E INSUMOS PARA OSTOMIA E CUIDADOS AVANÇADOS EM GERAL

AO

CONSÓRCIO INTERMUNICIPAL DE SAÚDE – CONIMS

Setor de Licitações

Sr. XXXX,

Vimos através desta propor a “Pré-Qualificação” dos objetos e/ou produtos abaixo relacionados, aceitando e concordando com todos os termos e condições estabelecidos no Edital de Chamamento Público nº 002/2026 e seus anexos.

Empresa proponente (razão social):

CNPJ:

Endereço:

Telefone:

Contato:

E-Mail:

ITEM	CÓDIGO CONIMS	DESCRIÇÃO DO ITEM CONFORME EDITAL	APRES.	PRODUTO / MARCA

ATENÇÃO: Preencher com o número do item e código de acordo com o termo de referência.

_____, ____ de _____ de 2026.

Nome/assinatura do responsável

ANEXO IV
FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA
PRÉ-QUALIFICAÇÃO 002/2026 - MATERIAIS, DISPOSITIVOS E INSUMOS PARA
OSTOMIA E CUIDADOS AVANÇADOS EM GERAL

CÓDIGO CONIMS:	
PRODUTO CADASTRADO:	
MARCA/APRESENTAÇÃO	
APRESENTANTE	
DATA AVALIAÇÃO	

Apresentou amostra? sim/não/dispensado

Ficha técnica atende o solicitado em edital? Sim/não/parcialmente

O produto possui registro do Órgão competente? Sim / não / dispensado – Informar o Órgão

Qualidade e funcionalidade do produto: boa / ruim / regular

O tamanho/dimensão/desempenho do produto ofertado atende o solicitado: sim / não

Justificativa técnica: atende/ não atende

Se não atende, porquê? _____

Observações (se houver).

Resultado final: (APROVADO OU REPROVADO)

(NOME DO AVALIADOR – COREN/PR)

Avaliador(a)

Assinantes

Veracidade do documento



Documento assinado digitalmente.
Verifique a veracidade utilizando o QR Code ao lado ou acesse o site **verificador-assinaturas.plataforma.betha.cloud** e insira o código abaixo:

VN6

7W4

PVX

JZ5