

PREFEITURA MUNICIPAL DE BANDEIRANTES
ESTADO DO PARANÁ

1232
v

PROPOSTA DE PREÇOS

E

HABILITAÇÃO



Cirúrgica São Felipe[®]
Produtos Para Saúde EIRELI

07 626 776/0001-60

CAD ICMS 90546235-07

CIRURGICA SÃO FELIPE

PRODUTOS PARA SAÚDE LTDA
RUA GRAÇA ARANHA, 875 - BARRACÃO 02 - SALA C
VARGEM GRANDE - CEP 83321-020
PINHAIS - PR

Á
PREFEITURA MUNICIPAL DE BANDEIRANTES
BANDEIRANTES - PR

PROPOSTA COMERCIAL REF. AO PREGÃO ELETRÔNICO Nº 059/2023
PROCESSO ADMINISTRATIVO Nº 195/2023

ABERTURA: 29/11/2023
HORÁRIO: 08:30

1232

Razão Social: Cirúrgica São Felipe Produtos para Saúde LTDA
CNPJ: 07.626.776/0001-60
Sócia: Sra. Maristela Belotto Pelozzo
CPF: 922.630.709-15
RG: 5.916.363-9/SESP/PR
Endereço: Rua Graça Aranha, nº 875, Brcão 2, Sala C, Vargem Grande, Pinhais/PR, CEP 83.321-020.
Dados Bancários:
Banco do Brasil Caixa Econômica Federal Banco Bradesco Banco Itaú
AG nº 1622-5 AG: nº 1630 - OP 003 AG: 01205-0 AG: 3701
C/C: 27.649-9 C/C: 2284-8 C/C: 0004333-8 C/C: 33000-7
Tel/ Fax: (41) 3354-1001
e-mail: cirurgicasaofelipe@uol.com.br
Prezados Senhores,
Apresentamos nossa proposta comercial para fornecimento dos itens abaixo discriminados, conforme exigido no Edital de Pregão Eletrônico, que integra o instrumento convocatório da licitação em epígrafe.

PROPOSTA DE PREÇOS

ITEM	QTDE	UNID	DESCRIÇÃO	Marca/ Fabricante/ Modelo/ Anvisa nº	PREÇO	
					UNITÁRIO	TOTAL
18	12	UND	Conjunto portátil para oxigenoterapia- Descrição: Conjunto portátil para oxigenoterapia contendo: cilindro metálico para acondicionamento de oxigênio medicinal, com capacidade hidráulica de 7 litros e 1,0 m ³ , tipo G. Dotado de válvula de segurança para enchimento e abertura, conexão padrão standard; Deve ser fornecido regulador de pressão adaptado a manômetro de carga e regulagem de pressão, além de fluxômetro, com régua graduada e acionamento por válvula Montado em suporte próprio, que permita transporte e adequada fixação ao solo e estabilização durante o transporte. Garantia mínima de 12 meses.	JG MORIYA/ JG MORIYA REPRESENTAÇÃO IMPORTADORA EXPORTADORA COMERCIAL LTDA/ 7LITROS/ ISENTO DE REGISTRO NA ANVISA/ 200.413/ 10349590139/ CARRO/ ISENTO DE REGISTRO NA ANVISA	2.100,00	25.200,00



Cirúrgica São Felipe®
Produtos Para Saúde EIRELI

07 626 776/0001-60

CAD. ICMS 90546235-07

CIRURGICA SAO FELIPE

PRODUTOS PARA SAUDE LTDA
RUA GRAÇA ARANHA, 875 - BARRACÃO 02 - SALA C
VARGEM GRANDE - CEP 83321-020
PINHAIS - PR

1233

21	3	UND	<p>Detector Fetal-Descrição: detector fetal equipamento para uso obstétrico, não invasivo, destinado para diagnóstico de gravidez múltipla ou morte fetal, localização da placenta, determinação da vida fetal a partir da 10ª semana de gestação aproximadamente e avaliação do batimento cardio-fetal durante o trabalho de parto e o bem-estar do feto no pré-parto. Equipamento do tipo: digital e portátil. Possuir botão liga/desliga. Montado em caixa de material de alta resistência para suportar pequenos e médios impactos. Método por ultrassom. Display digital em LCD para indicação da frequência cardíaca fetal em batimentos por minuto (bpm). Possuir função de desligamento automático temporizado. Com controles de volume e tonalidade para filtragem de ruídos indesejáveis. Faixa mínima para detecção cardíaca fetal: 50 a 240 bpm, com precisão e resolução de 1 bpm.</p> <p>Transdutor com frequência de operação entre 2,0 e 2,5 MHz ($\pm 10^\circ \text{Á}$). Alto falante embutido. Saída para transdutor e fone de ouvido. Com suporte para alojar o transdutor acústico. Tensão nominal de 127 V e frequência de 60 Hz, ou bivolt automático. Possuir bateria interna recarregável, com autonomia mínima de 120 minutos. Peso total igual ou inferior a 1,5 Kg. Acompanhar transdutor (categoria IPX1) com cabo de no mínimo 01 (um) metro, com frequência compatível ao equipamento; acompanhar fone de ouvido para ausculta individual; acompanhar tubo com gel; acompanhar carregador de bateria. (se aplicável); Fornecimento de todos os cabos, conectores, acessórios, indispensáveis ao funcionamento solicitado. Garantia de 02 anos do equipamento contra defeitos de fabricação, técnico da empresa para demonstração e instalação do equipamento, assim como treinamento do pessoal, na entrega do aparelho. Assistência técnica estabelecida no Estado do Paraná. Deve acompanhar todos os acessórios para perfeito funcionamento. Exigência: registro na ANVISA.</p>	JUMPER/ ShenZhen Jumper Medical Equipment Co.,Ltd. - CHINA/ JPD-100B/ 80901110024	600,00	1.800,00
----	---	-----	---	---	--------	----------



Cirúrgica São Felipe®
Produtos Para Saúde EIRELI

1234
07 626 776/0001-60

CAD. ICMS 90546235-07

CIRURGICA SAO FELIPE

PRODUTOS PARA SAÚDE LTDA
RUA GRACA ARANHA, 875 - BARRACÃO 02 - SALA C
VARGEM GRANDE - CEP 83321-020
PINHAIS - PR

23	9	UND	<p>LARINGOSCÓPIO DE FIBRA ÓPTICA: Dispositivo médico-hospitalar utilizado para auxiliar na entubação endotraqueal. Especificações técnicas mínimas: Conjunto de laringoscópio com cabo em metal recartilhado e alimentação através de pilhas tipo C. Lâmpada de LED com vida útil aproximada de 50.000 horas, que proporcione maior luminosidade. Lâminas em aço inoxidável com transmissão de luz por fibra óptica. Deverá acompanhar quatro lâminas, modelo Macintosh, tamanhos 1, 2, 3 e 4, e quatro lâminas modelo Miller, tamanhos 1, 2, 3 e 4. Todas as lâminas deverão ser isentas de pontos de soldas e autoclaváveis. As lâminas e os cabos devem possuir sistema codificado verde compatível com laringoscópios de fibra óptica padrão internacional. Deve acompanhar um estojo para acondicionar o conjunto, duas lâmpadas sobressalentes e manual de instruções em português.</p> <p>2 - REANIMADOR MANUAL (AMBU) – adulto, infantil e neonatal- Descrição básica São balões auto infláveis transparentes que permitem praticar ventilação artificial manual sobre máscara, sobre sonda de entubação ou cânula de traqueostomia, reutilizáveis. Especificações técnicas mínimas - Aspectos gerais Reanimador manual em silicone translúcido de alta qualidade, autoclavável, com válvula pop-off de alívio de pressão Válvula unidirecional transparente com membrana de segurança na porção anterior, que se conecta a uma máscara transparente removível para visualização da face do paciente. Reservatório de oxigênio tipo bolsa, removível, conectado a uma válvula posterior, com entrada suplementar de oxigênio e de ar ambiente. Capacidades: Adulto, balão auto-inflável com volume mínimo de 1.800 ml e reservatório mínimo de 2000 ml; Pediátrico, balão auto-inflável com volume mínimo de 500 ml e reservatório mínimo de 2000 ml;</p>	<p>HAYMED/ HAY MED INSTRUMENTS - PAQUISTÃO/ Fibra Ótica/ 10349590164/ COMPOWER/ Xiamen Compower Medical Tech. CO., Ltd. - CHINA/ CP 611111/ CP 612111/ CP 613111 / 80901110012/ VITAL GOLD/ HANGZHOU BEVER MEDICAL DEVICES CO., LTD - CHINA/ Cânula/ 10296900093</p>	3.000,00	27.000,00
----	---	-----	---	--	----------	-----------

Rua Graca Aranha, 875 - Barracão 2 Sala C - Vargem Grande Pinhais - CEP 83321-020



Deve ser fornecida uma máscara para ventilação para cada unidade, com a seguinte característica: tamanho adulto, máscara rígida transparente com borda maleável de silicone, ou borda inflável; tamanho pediátrico, máscara rígida transparente com borda maleável de silicone, ou borda inflável; Deve cumprir normas ISO 10651-4: 2002 e ISO 8382: 1988. Deve ser totalmente desmontável para limpeza e esterilização e dobrável para armazenamento; deve ser compatível com todas as cânulas e tubos endotraqueais. Possuir testes de funcionamento descritos no manual para garantir o bom funcionamento do equipamento sempre que o mesmo for montado. Todas as partes e acessórios devem ser livres de látex. 3 - CÂNULAS DE ENTUBAÇÃO ENDOTRAQUEAL - Descrição básica: Tubos em PVC, utilizados para controle de vias aéreas, permitindo ventilação artificial e para proteção contra aspiração de secreções, vômitos, etc.

Especificações técnicas mínimas Transparentes, livre de propriedades tóxicas ou irritantes, com linha radiopaca, superfície lisa, estéreis, Orifício proximal com diâmetro padrão e conexão Standard, descrição básica Dispositivo médico-hospitalar utilizado para auxiliar na entubação endotraqueal. Especificações técnicas mínimas: Conjunto de laringoscópio com cabo em metal recartilhado e alimentação através de pilhas tipo C. Lâmpada de LED com vida útil aproximada de 50.000 horas, que proporcione maior luminosidade. Lâminas em aço inoxidável com transmissão de luz por fibra óptica. Deverá acompanhar quatro lâminas, modelo Macintosh, tamanhos 1, 2, 3 e 4, e quatro lâminas modelo Miller, tamanhos 1, 2, 3 e 4. Todas as lâminas deverão ser isentas de pontos de soldas e autoclaváveis. As lâminas e os cabos devem possuir sistema codificado verde compatível com laringoscópios de fibra óptica padrão internacional.



			Deve acompanhar um estojo para acondicionar o conjunto, duas lâmpadas sobressalentes e manual de instruções em português. 4 - CÂNULA OROFARÍNGEA (GUEDEL) - Descrição básica Equipamento médico-hospitalar destinado a manutenção de permeabilidade das vias aéreas superiores em pacientes com rebaixamento de nível de consciência. Especificações técnicas mínimas Fabricada em PVC rígido, atóxico, transparente e inodoro, não flexível à pressão de mordedura; Porção proximal com apoio para lábios ou dentição anterior do paciente; Porção distal encurvada e achatada; Abertura central (luz) com diâmetro adequado à passagem de ar e introdução de sonda de aspiração, Numeração: 1, 3, 5. Exigência: registro na ANVISA."			
36	6	UND	<p>Oxímetro de pulso de mesa-Descrição: Oxímetro de pulso e de mesa com tela de cristal líquido e capas de ser utilizado em qualquer ambiente, com baterias recarregáveis que duram até 8 h; tela com curva pletismográfica, sensor para utilização em pacientes adultos, pediátricos e neonatais. Deve possuir gráfico de barras das últimas 24 h, deve funcionar em 110/220 automaticamente. Bateria interna, recarregável, com autonomia mínima de 3 h, peso inferior a 3 kg Além dos acessórios obrigatórios fornecer para cada equipamento 2 sensores - adulto de dedo, 01 sensor - pediátrico de dedo. Limites de leitura e alarmes mínimos: ALARMES: limites ajustáveis e automáticos para SpO2 e pulso, máximos e mínimos. Áudio: Volume ajustável, 2 minutos de silencioso ou desligado. Visual: Valores de Spo2 e pulso, e barra de alerta piscarão indicando que algum</p> <p>PULSO: faixa 30-250 BPM PRECISÃO: 2bpm RESOLUÇÃO: 1bpm TEMPO DE MÉDIA: 8 segundos SATURAÇÃO: FAIXA: 0100% PRECISÃO: 2% RESOLUÇÃO: 1% TEMPO DE MÉDIA: 8 segundos. ÁUDIO: os alarmes e pulso deverão possuir tonalidade variável com a mudança no valor da saturação> TELA: Tipo monocromática de catodo frio. Tamanho da tela: 32 mm x 27 mm (altura x largura) Curva pletismográfica: cristal líquido. Deverá possuir registro na ANVISA. Garantia mínima de 12 meses.</p>	CREATIVE/ SHENZHEN CREATIVE INDUSTRY CO., LTD. - CHINA/ PC-900/ 80102512888	3.700,00	22.200,00



37	13	UND	<p>Oxímetro portátil-Descrição: Oxímetro de pulso portátil, avançado, pequeno e versátil, projetado para avaliar com precisão a saturação de oxigênio e a frequência cardíaca. Características e Funcionalidades: Simples - Fácil de operar Compacto - pesar aproximadamente 215 gr. Flexível - deverá funcionar com baterias tipo AA ou energia AC (Opcional vendido separadamente), memória de 72 horas para armazenamento de dados. Eficiente - Opera 60 horas com pilhas AA. Especificações Oxímetro: Limite de saturação de oxigênio (% SpO2) 0% a 100% Limite de frequência cardíaca de 18 a 300 batimentos por minuto. Indicadores: Qualidade do pulso: LED tricolor Indicador de alarme: LED tricolor Silêncio de Alarmes: LED amarelo Display numérico: LED com 3 dígitos e 7 segmentos, vermelho Indicador de carga baixa: LED amarelo.</p> <p>Precisão: Saturação arterial de oxigênio: (% SpO2) (± 1 S.D.) b. Sem movimento: Adultos, pediátricos 70 - 100% ± 2 dígitos Recém nascidos 70 - 100% ± 3 dígitos. Em movimento: Adultos, pediátricos: 70 - 100% ± 3 dígitos Neonatos 70 - 100% ± 4 dígitos Baixa Perfusão: Adultos, pediátricos 70 - 100% ± 3 dígitos Neonatos 70 - 100% ± 4 dígitos. Frequência cardíaca: Sem movimento: 18 - 300 lpm ± 3 dígitos Em movimento: 40 - 240 lpm ± 5 dígitos Perfusão Baixa: 20 - 250 lpm ± 3 dígitos Temperatura: Funcionamento de -4 ° a + 122 ° F (-20 ° a + 50 ° C) Durante o armazenamento ou transporte -22 ° a + 122 ° F (-30 ° a + 50 ° C) Umidade: Operando 10% a 90% sem condensação Durante o armazenamento ou transporte 10% a 95% sem condensação Altitude: Operando em altitude Até 40.000 pés (12.000 metros) Pressão Hiperbárica Até 4 atmosferas Opções de alimentação: 4 pilhas alcalinas AA de 1,5 V (6 horas). Deverá possuir registro na ANVISA e assistência técnica em todo Estado do Paraná. Garantia mínima de 12 meses.</p>	LEPU/ LEPU MEDICAL TECHNOLOGY (BEIJING) CO., LTD - CHINA/ PC-66B/ 80102519128	1.900,00	24.700,00
VALOR TOTAL DA PROPOSTA POR EXTENSO: cem mil e novecentos reais					TOTAL	100.900,00

Declaramos:

Que concordamos com todas as condições do edital, que todos os produtos cotados possuem garantia de 12 (doze) meses, exceto para o item 21 que a garantia é de 02 (dois) anos, contra defeitos de fabricação, que estão inclusos no valor acima propostos todas as despesas com mão-de-obra e, todos os tributos e encargos fiscais, sociais, trabalhistas, previdenciários e comerciais e, ainda, os gastos com transporte/frete e acondicionamento dos produtos em embalagens adequadas.



Cirúrgica São Felipe®
Produtos Para Saúde EIRELI

07-626.776/0001-60

CAD. ICMS 90546235-07

CIRURGICA SAO FELIPE

PRODUTOS PARA SAUDE LTDA

RUA GRAÇA ARANHA, 875 - BARRACÃO 02 - SALA C

VARGEM GRANDE - CEP 83321-020

PINHAISS - PR

Validade da Proposta: 60 (sessenta) dias, o qual será contado a partir da data da sessão pública.

Entrega: Conforme Edital

Pagamento: Conforme Edital

DECLARA, que:

- está ciente e concorda com as condições contidas no Edital e seus anexos;
- cumpre os requisitos para a habilitação definidos no Edital e que a proposta apresentada está em conformidade com as exigências editalícias;
- inexistem fatos impeditivos para sua habilitação no certame, ciente da obrigatoriedade de declarar ocorrências posteriores;
- não emprega menor de 18 (dezoito) anos em trabalho noturno, perigoso ou insalubre e não emprega menor de 16 (dezesseis) anos, nos termos do artigo 7º, XXXIII, da Constituição;
- a proposta foi elaborada de forma independente, nos termos da Instrução Normativa SLTI/MPOG nº 2, de 16 de setembro de 2009;
- não possui, em sua cadeia produtiva, empregados executando trabalho degradante ou forçado, observando o disposto nos incisos III e IV do art. 1º e no inciso III do art. 5º da Constituição Federal;
- conforme disposto no art. 93 da Lei nº 8.213, de 24 de julho de 1991, estou ciente do cumprimento da reserva de cargos prevista em lei para pessoa com deficiência ou para reabilitado da Previdência Social e que, possui 08 (oito) funcionários em minha empresa.

Pinhais, 29 de novembro de 2023

MARISTELA

BELOTTO

PELOZZO:92

263070915

Assinado de forma

digital por MARISTELA

BELOTTO

PELOZZO:92263070915

Dados: 2023.11.28

11:23:35 -03'00'



Cirurgica São Felipe
Produtos Para Saúde EIRELI

07.626.776/0001-60
CAD. ICMS 90546235-07
CIRURGICA SAO FELIPE
PRODUTOS PARA SAUDE LTDA
RUA GRAÇA ARANHA, 875 - BRÇÃO 02 - SALA C
VARGEM GRANDE - CEP 83321-020
PINHAIS - PR

Á
PREFEITURA MUNICIPAL DE BANDEIRANTES
BANDEIRANTES - PR

PROPOSTA COMERCIAL REF. AO PREGÃO ELETRÔNICO Nº 059/2023
PROCESSO ADMINISTRATIVO Nº 195/2023

ABERTURA: 29/11/2023
HORÁRIO: 08:30

Razão Social: Cirurgica São Felipe Produtos para Saúde LTDA
 CNPJ: 07.626.776/0001-60
 Sócia: Sra. Maristela Belotto Pelozzo
 CPF: 922.630.709-15
 RG: 5.916.363-9/SESP/PR
 Endereço: Rua Graça Aranha, nº 875, Brção 2, Sala C, Vargem Grande, Pinhais/PR, CEP 83.321-020.

Dados Bancários:
 Banco do Brasil Caixa Econômica Federal Banco Bradesco Banco Itaú
 AG nº 1622-5 AG: nº 1630 - OP 003 AG: 01205-0 AG: 3701
 C/C: 27.649-9 C/C: 2284-8 C/C: 0004333-8 C/C: 33000-7
 Tel/ Fax: (41) 3354-1001
 e-mail: cirurgicasaofelipe@uol.com.br

Prezados Senhores,
 Apresentamos nossa proposta comercial para fornecimento dos itens abaixo discriminados, conforme exigido no Edital de Pregão Eletrônico, que integra o instrumento convocatório da licitação em epígrafe.

PROPOSTA DE PREÇOS

ITEM	QTDE	UNID	DESCRIÇÃO	Marca/ Fabricante/ Modelo/ Anvisa nº	PREÇO	
					UNITÁRIO	TOTAL
18	12	UND	Conjunto portátil para oxigenoterapia- Descrição: Conjunto portátil para oxigenoterapia contendo: cilindro metálico para acondicionamento de oxigênio medicinal, com capacidade hidráulica de 7 litros e 1,0 m³, tipo G. Dotado de válvula de segurança para enchimento e abertura, conexão padrão standard; Deve ser fornecido regulador de pressão adaptado a manômetro de carga e regulagem de pressão, além de fluxômetro, com régua graduada e acionamento por válvula Montado em suporte próprio, que permita transporte e adequada fixação ao solo e estabilização durante o transporte. Garantia mínima de 12 meses.	JG MORIYA/ JG MORIYA REPRESENTAÇÃO IMPORTADORA EXPORTADORA COMERCIAL LTDA/ 7LITROS/ ISENTO DE REGISTRO NA ANVISA/ 200.413/ 10349590139/ CARRO/ ISENTO DE REGISTRO NA ANVISA	1.390,00	16.680,00



Cirúrgica São Felipe
Produtos Para Saúde EIRELI

07 626 776/0001-60

CAD. ICMS 90546235-07

CIRURGICA SAO FELIPE

PRODUTOS PARA SAÚDE LTDA
RUA GRAÇA ARANHA, 875 - BARRACÃO 02 - SALA C
VARGEM GRANDE - CEP 83321-020
PINHAIS - PR

23	9	UND	<p>LARINGOSCÓPIO DE FIBRA ÓPTICA: Dispositivo médico-hospitalar utilizado para auxiliar na entubação endotraqueal. Especificações técnicas mínimas: Conjunto de laringoscópio com cabo em metal recartilhado e alimentação através de pilhas tipo C. Lâmpada de LED com vida útil aproximada de 50.000 horas, que proporcione maior luminosidade. Lâminas em aço inoxidável com transmissão de luz por fibra óptica. Deverá acompanhar quatro lâminas, modelo Macintosh, tamanhos 1, 2, 3 e 4, e quatro lâminas modelo Miller, tamanhos 1, 2, 3 e 4. Todas as lâminas deverão ser isentas de pontos de soldas e autoclaváveis. As lâminas e os cabos devem possuir sistema codificado verde compatível com laringoscópios de fibra óptica padrão internacional. Deve acompanhar um estojo para acondicionar o conjunto, duas lâmpadas sobressalentes e manual de instruções em português.</p> <p>2 - REANIMADOR MANUAL (AMBU) – adulto, infantil e neonatal- Descrição básica São balões auto infláveis transparentes que permitem praticar ventilação artificial manual sobre máscara, sobre sonda de entubação ou cânula de traqueostomia, reutilizáveis. Especificações técnicas mínimas - Aspectos gerais Reanimador manual em silicone translúcido de alta qualidade, autoclavável, com válvula pop-off de alívio de pressão Válvula unidirecional transparente com membrana de segurança na porção anterior, que se conecta a uma máscara transparente removível para visualização da face do paciente. Reservatório de oxigênio tipo bolsa, removível, conectado a uma válvula posterior, com entrada suplementar de oxigênio e de ar ambiente. Capacidades: Adulto, balão auto-inflável com volume mínimo de 1.800 ml e reservatório mínimo de 2000 ml; Pediátrico, balão auto-inflável com volume mínimo de 500 ml e reservatório mínimo de 2000 ml;</p>	<p>HAYMED/ HAY MED INSTRUMENTS - PAQUISTÃO/ Fibra Ótica/ 10349590164/ COMPOWER/ Xiamen Compower Medical Tech. CO., Ltd. - CHINA/ CP 611111/ CP 612111/ CP 613111 / 80901110012/ VITAL GOLD/ HANGZHOU BEVER MEDICAL DEVICES CO., LTD - CHINA/ Cânula/ 10296900093</p>	2.290,00	20.610,00
----	---	-----	---	--	----------	-----------



Cirúrgica São Felipe[®]
Produtos Para Saúde EIRELI

07 626-776/0001-60

CAD. ICMS 90546235-07

CIRURGICA SAO-FELIPE

PRODUTOS PARA SAÚDE LTDA
RUA GRAÇA ARANHA, 875 - BARRAÇÃO 02 - SALA C
VARGEM GRANDE - CEP 83321-020
PINHAIS - PR

		<p>Deve ser fornecida uma máscara para ventilação para cada unidade, com a seguinte característica: tamanho adulto, máscara rígida transparente com borda maleável de silicone, ou borda inflável; tamanho pediátrico, máscara rígida transparente com borda maleável de silicone, ou borda inflável; Deve cumprir normas ISO 10651-4: 2002 e ISO 8382; 1988. Deve ser totalmente desmontável para limpeza e esterilização e dobrável para armazenamento; deve ser compatível com todas as cânulas e tubos endotraqueais. Possuir testes de funcionamento descritos no manual para garantir o bom funcionamento do equipamento sempre que o mesmo for montado. Todas as partes e acessórios devem ser livres de látex. 3 - CÂNULAS DE ENTUBAÇÃO ENDOTRAQUEAL - Descrição básica: Tubos em PVC, utilizados para controle de vias aéreas, permitindo ventilação artificial e para proteção contra aspiração de secreções, vômitos, etc.</p> <p>Especificações técnicas mínimas Transparentes, livre de propriedades tóxicas ou irritantes, com linha radiopaca, superfície lisa, estéreis, Orifício proximal com diâmetro padrão e conexão Standard, descrição básica Dispositivo médico-hospitalar utilizado para auxiliar na entubação endotraqueal. Especificações técnicas mínimas: Conjunto de laringoscópio com cabo em metal recartilhado e alimentação através de pilhas tipo C. Lâmpada de LED com vida útil aproximada de 50.000 horas, que proporcione maior luminosidade. Lâminas em aço inoxidável com transmissão de luz por fibra óptica. Deverá acompanhar quatro lâminas, modelo Macintosh, tamanhos 1, 2, 3 e 4, e quatro lâminas modelo Miller, tamanhos 1, 2, 3 e 4. Todas as lâminas deverão ser isentas de pontos de soldas e autoclaváveis. As lâminas e os cabos devem possuir sistema codificado verde compatível com laringoscópios de fibra óptica padrão internacional.</p>			
--	--	---	--	--	--



Cirúrgica São Felipe[®]
Produtos Para Saúde EIRELI

07.626.776/0001-60

CAD. ICMS 90546235-07

CIRURGICA SAO FELIPE

PRODUTOS PARA SAUDE LTDA
RUA GRAÇA ARANHA, 875 - BARRACÃO 02 - SALA C
VARGEM GRANDE - CEP 83321-020
PINHAIS - PR

			<p>Deve acompanhar um estojo para acondicionar o conjunto, duas lâmpadas sobressalentes e manual de instruções em português. 4 - CÂNULA OROFARÍNGEA (GUEDEL) - Descrição básica Equipamento médico-hospitalar destinado a manutenção de permeabilidade das vias aéreas superiores em pacientes com rebaixamento de nível de consciência. Especificações técnicas mínimas Fabricada em PVC rígido, atóxico, transparente e inodoro, não flexível à pressão de mordedura; Porção proximal com apoio para lábios ou dentição anterior do paciente; Porção distal encurvada e achatada; Abertura central (luz) com diâmetro adequado à passagem de ar e introdução de sonda de aspiração, Numeração: 1, 3, 5. Exigência: registro na ANVISA."</p>			
36	6	UND	<p>Oxímetro de pulso de mesa, contendo tela de cristal líquido de no mínimo 7" com curva pletismográfica, para ser utilizado em qualquer ambiente, possuir opção de sensor para utilização em pacientes adultos, pediátricos e neonatais. Deve possuir gráfico de barras das últimas 24 h, deve ser bivolt e funcionar em 110/220v automaticamente. Bateria interna, recarregável, com autonomia mínima de 3 h, peso inferior a 3 kg. Acompanha para cada equipamento 02 sensores adulto de dedo, 01 sensor pediátrico de dedo. Limites de leitura e alarmes mínimos: Alarmes: limites ajustáveis e automáticos para SpO2 e pulso, máximos e mínimos. Áudio: volume ajustável, 2 minutos de silencioso ou desligado. Visual: valores de SpO2 e pulso, e barra de alerta piscarão indicando que algum alarme foi ultrapassado. Pulso: faixa 30-250BPM</p> <p>Precisão: 2bpm, Resolução: 1bpm, Tempo de média 8 segundos, Saturação: faixa de 0-100%, Precisão:2%, Resolução:1%, Tempo de média:8 segundos, Áudio: os alarmes e pulso deverão possuir tonalidade variável com a mudança no valor da saturação. Deverá possuir registro na ANVISA.</p>	<p>CREATIVE/ SHENZHEN CREATIVE INDUSTRY CO., LTD. - CHINA/ PC-900/ 80102512888</p>	3.020,00	18.120,00



37	13	UND	<p>Oxímetro portátil-Descrição: Oxímetro de pulso portátil, avançado, pequeno e versátil, projetado para avaliar com precisão a saturação de oxigênio e a frequência cardíaca. Características e Funcionalidades: Simples - Fácil de operar Compacto - pesar aproximadamente 215 gr. Flexível - deverá funcionar com baterias tipo AA ou energia AC (Opcional vendido separadamente), memória de 72 horas para armazenamento de dados. Eficiente - Opera 60 horas com pilhas AA. Especificações Oxímetro: Limite de saturação de oxigênio (% SpO2) 0% a 100% Limite de frequência cardíaca de 18 a 300 batimentos por minuto. Indicadores: Qualidade do pulso: LED tricolor Indicador de alarme: LED tricolor Silêncio de Alarmes: LED amarelo Display numérico: LED com 3 dígitos e 7 segmentos, vermelho Indicador de carga baixa: LED amarelo.</p> <p>Precisão: Saturação arterial de oxigênio: (% SpO2) (± 1 S.D.) b. Sem movimento: Adultos, pediátricos 70 - 100% ± 2 dígitos Recém nascidos 70 - 100% ± 3 dígitos. Em movimento: Adultos, pediátricos 70 - 100% ± 3 dígitos Neonatos 70 - 100% ± 4 dígitos Baixa Perfusão: Adultos, pediátricos 70 - 100% ± 3 dígitos Neonatos 70 - 100% ± 4 dígitos. Frequência cardíaca: Sem movimento: 18 - 300 lpm ± 3 dígitos Em movimento: 40 - 240 lpm ± 5 dígitos Perfusão Baixa: 20 - 250 lpm ± 3 dígitos Temperatura: Funcionamento de -4 ° a + 122 ° F (-20 ° a + 50 ° C) Durante o armazenamento ou transporte -22 ° a + 122 ° F (-30 ° a + 50 ° C) Umidade: Operando 10% a 90% sem condensação Durante o armazenamento ou transporte 10% a 95% sem condensação Altitude: Operando em altitude Até 40.000 pés (12.000 metros) Pressão Hiperbárica Até 4 atmosferas Opções de alimentação: 4 pilhas alcalinas AA de 1,5 V (6 horas). Deverá possuir registro na ANVISA e assistência técnica em todo Estado do Paraná. Garantia mínima de 12 meses.</p>	LEPU/ LEPU MEDICAL TECHNOLOGY (BEIJING) CO., LTD - CHINA/ PC-66B/ 80102519128	900,00	11.700,00
VALOR TOTAL DA PROPOSTA POR EXTENSO: sessenta e sete mil, cento e dez reais				TOTAL	67.110,00	

Declaramos:

Que concordamos com todas as condições do edital, que todos os produtos cotados possuem garantia de 12 (doze) meses, exceto para o item 21 que a garantia é de 02 (dois) anos, contra defeitos de fabricação, que estão inclusos no valor acima propostos todas as despesas com mão-de-obra e, todos os tributos e encargos fiscais, sociais, trabalhistas, previdenciários e comerciais e, ainda, os gastos com transporte/frete e acondicionamento dos produtos em embalagens adequadas.



Cirúrgica São Felipe[®]
Produtos Para Saúde EIRELI

07 626 776/0001-60

CAD. ICMS 90546235-07

CIRURGICA SAO FELIPE

PRODUTOS PARA SAUDE LTDA
RUA GRAÇA ARANHA, 875 - BARRACÃO 02 - SALA C
VARGEM GRANDE - CEP 83321-020
PINHAIS - PR

Validade da Proposta: 60 (sessenta) dias, o qual será contado a partir da data da sessão pública.

Entrega: Conforme Edital

Pagamento: Conforme Edital

DECLARA, que:

- está ciente e concorda com as condições contidas no Edital e seus anexos;
- cumpre os requisitos para a habilitação definidos no Edital e que a proposta apresentada está em conformidade com as exigências editalícias;
- inexistem fatos impeditivos para sua habilitação no certame, ciente da obrigatoriedade de declarar ocorrências posteriores;
- não emprega menor de 18 (dezoito) anos em trabalho noturno, perigoso ou insalubre e não emprega menor de 16 (dezesseis) anos, nos termos do artigo 7º, XXXIII, da Constituição;
- a proposta foi elaborada de forma independente, nos termos da Instrução Normativa SLTI/MPOG nº 2, de 16 de setembro de 2009;
- não possui, em sua cadeia produtiva, empregados executando trabalho degradante ou forçado, observando o disposto nos incisos III e IV do art. 1º e no inciso III do art. 5º da Constituição Federal;
- conforme disposto no art. 93 da Lei nº 8.213, de 24 de julho de 1991, estou ciente do cumprimento da reserva de cargos prevista em lei para pessoa com deficiência ou para reabilitado da Previdência Social e que, possui 08 (oito) funcionários em minha empresa.

Pinhais, 29 de novembro de 2023

MARISTELA

BELOTTO

PELOZZO:922

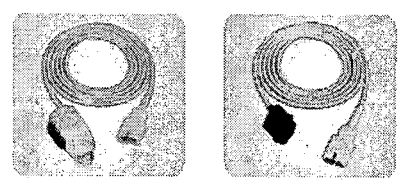
63070915

Assinado de forma
digital por MARISTELA
BELOTTO
PELOZZO:92263070915
Dados: 2023.12.05
09:01:02 -03'00'

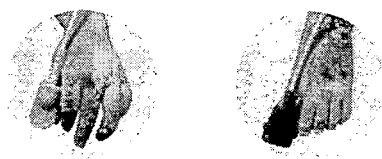
Rua Graça Aranha, 875 - Barracão 2 Sala C - Vargem Grande Pinhais - CEP 83321-020



*Acessórios opcionais



ANVISA: 80102519128



Características

- Exibição da taxa de SpO2, frequência de pulso
- Visualização de PI, onda pletismografica e barra de pulso
- Tecnologia SPO2 anti movimento
- Para pacientes adultos, pediátricos e neonatais
- Bateria de lithium interna recarregável (sem efeito memória), com carregador integrado bivolt automatico
- 384 horas de armazenamento de dados SpO2

- Limite de alarme, tons de tecla e nível de tom ajustáveis.
- Alarme audio visual de eletrodo desconectado
- Desligamento automático quando inativo
- Gráfico de tendências de SPO2 e BPM
- Software para comunicação com o PC
- Autonomia da bateria 18 horas

Especificações técnicas

SpO2
Cumprimento de onda duplo
Mensuração: 0% ~100%
Acurácia de medição: ±2% (para medição de 70% a 100%)
Taxa de pulso
Medição: 20bpm ~300bpm
Acurácia de medição: ±2bpm ou ±2%
Índice de Perfusão:
PI: 0.2% ~20%
Armazenamento de dados
384 horas
Display
2.2 TFT Display

Fonte de Energia:
Bateria de lithium (opcional Pilhas AA)
Carregamento
Cabo USB com adaptador
Dimensões
145 mm x 74 mm x 29 mm
Peso Líquido
210g
Armazenamento de dados
Através de Cabo USB
Acompanha
01 Sensor reutilizável Clip Adulto

Opcionais
Outros modelos de sensores
Bateria com autonomia de 24h
Pedestal com cesto e rodízios

CERTIFICADO DE CONFORMIDADE

CERTIFICATE OF CONFORMITY

Equipamento Elétrico sob Regime de Vigilância Sanitária
Electrical Equipment under Sanitary Surveillance Regime

Certificado / Certificate: UL-BR 21.1622

Emissão / Issue
31 de agosto de 2021
August 31, 2021

Revisão / Review: 00

Validade / Expiration
Indeterminada
Indeterminate

Solicitante / Applicant
574383

VR Medical Importadora e Distribuidora de Produtos Médicos Ltda.
Rua Batataes 391, Conjuntos 11, 12 e 13, Jardim Paulista,
São Paulo, SP, Brasil - CEP 01423-010
CNPJ: 04.718.143/0001-94

Fabricante Legal / Legal Manufacturer
2385240

Lepu Medical Technology (Beijing) Co., Ltd.
No.37 Chaoqian Rd., Changping District, 102200 Beijing,
China

Fabricante contratado / Contract Manufacturer
2645232

Shenzhen Creative Industry Co., Ltd.
Floor 5, BLD 9, Baiwangxin High-Tech Industrial Park,
Songbai Road, Xili Street, Nanshan District, 518110
Shenzhen, PEOPLE'S REPUBLIC OF CHINA

Produto Certificado / Certified Product

Oxímetro de pulso portátil / Handheld Pulse Oximeter

Programa de Certificação ou Portaria
Certification Program or Decree

Portaria Inmetro Nº 384:2020 e disposições sobre a certificação compulsória dos Equipamentos Elétricos sob Regime de Vigilância Sanitária da ANVISA – RDC Nº 27 de 21/06/2011 e Instrução Normativa Nº 49 de 22/11/2019.
Inmetro Decree Nº 384:2020 and mandatory certification of electrical equipment under requirements of National Health Surveillance Agency - ANVISA – RDC Nr. 27, 2011-06-21 and IN 49, 2019-11-22.

Normas Aplicáveis / Applicable standards

ABNT NBR IEC 60601-1:2010 + Emenda 1:2016
ABNT NBR IEC 60601-1-2:2017
ABNT NBR IEC 60601-1-6:2011
ABNT NBR IEC 60601-1-9:2010 + Emenda 1:2014
IEC 60601-1-11:2015
ISO 80601-2-61:2017

Modelo de Certificação / Certification Model

Modelo 5 / Model 5

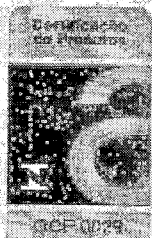
Identificação UL / UL identification

BR4996 / Volume 1 / Section 2

Pedro Mottola
Program Owner

A UL do Brasil Certificações, organismo acreditado pela Coordenação Geral de Acreditação do INMETRO – CGCRE, segundo o registro Nº OCP-0029 confirma que o produto está em conformidade com a(s) Norma(s) e programas ou Portarias acima descritas.

UL do Brasil Certificações, Certification Body accredited by Coordenação Geral de Acreditação do INMETRO - CGCRE according to the register Nr OCP-0029 confirms that the product is in compliance with the standards and certification Programs or Decrees above mentioned.



Certificado de conformidade válido somente acompanhado das páginas de 1 a 3
Certificate of Conformity valid only if accompanied from pages 1 to 3

UL do Brasil Certificações Av. Engenheiro Luis Carlos Bernini, 105 – 24º Andar
São Paulo – SP – Brasil – 04571-010
T. 55 11 3049-8300 / <http://brazil.ul.com>

Página / Page: 1 / 3

CERTIFICADO DE CONFORMIDADE

CERTIFICATE OF CONFORMITY

Equipamento Elétrico sob Regime de Vigilância Sanitária
Electrical Equipment under Sanitary Surveillance Regime

Certificado / Certificate: UL-BR 21.1622

Emissão / Issue
31 de agosto de 2021
August 31, 2021

Revisão / Review: 00

Validade / Expiration
Indeterminada
Indeterminate

Informações de Ensaio / Testing Information

Laboratório de Ensaio <i>Testing Laboratory</i>	Relatório de Ensaio <i>Test Report</i>	Data de Emissão <i>Issue Date</i>
CCIC Southern Electronic Product Testing (Shenzhen) Co., Ltd.	SET2018-13983	27 de dezembro de 2018
CCIC Southern Electronic Product Testing (Shenzhen) Co., Ltd.	SET2018-16094	27 de dezembro de 2018
CCIC Southern Electronic Product Testing (Shenzhen) Co., Ltd.	SET2018-13986	27 de dezembro de 2018
CCIC Southern Electronic Product Testing (Shenzhen) Co., Ltd.	SET2018-13984	27 de dezembro de 2018
CCIC Southern Electronic Product Testing (Shenzhen) Co., Ltd.	SET2018-13985	27 de dezembro de 2018

Informações de Auditoria / Audit Information

Relatório de Auditoria <i>Audit Report</i>	Data de Emissão <i>Issue Date</i>
478970810	1 de julho de 2021

Identificação Modelo de Produto: PC-66B
Product Model Identification

Marca <i>Trademark</i>	Modelo <i>Model</i>	Características Técnicas <i>Technical Characteristics</i>
N/A	PC-66B	100-240Vac, 50/60Hz, 0.5A MAX Output: 5Vdc, 1.2A Main unit Input: 5Vdc, 1.2A Battery: 3.7V, 1000mAh

Lista de Acessórios, Partes e/ou Peças / List of accessories, pieces and/or parts:
External SpO2 probe, Holder, Charging Cable (Optional), Data cable (Optional)

Título / Title	Número / Number	Revisão / Revision	Data / Date
Versão do Software / Software version	V1.2.X.X	—	—
Versão do Projeto / Project version	V1.0	—	—
Manual do usuário / User's manual	—	V1.0	31/5/2021

Informações Adicionais / Additional information: A proposta foi aceita em 2021-05-12 / The proposal was accepted on 2021-05-12.

Certificado de conformidade válido somente acompanhado das páginas de 1 a 3
Certificate of Conformity valid only if accompanied from pages 1 to 3

UL do Brasil Certificações Av. Engenheiro Luis Carlos Bernini, 105 - 24º Andar
São Paulo - SP - Brasil - 04571-010
T: 55 11 3049-8300 / <http://brazil.ul.com>

Página / Page: 2 / 3

CERTIFICADO DE CONFORMIDADE

CERTIFICATE OF CONFORMITY

Equipamento Elétrico sob Regime de Vigilância Sanitária
Electrical Equipment under Sanitary Surveillance Regime

Certificado / Certificate: UL-BR 21.1622

Emissão / Issue
 31 de agosto de 2021
 August 31, 2021

Revisão / Review: 00

Validade / Expiration
 Indeterminada
 Indeterminate

Observações / Observations:

1. A validade deste Certificado está condicionada à realização das avaliações de manutenção e tratamento de possíveis não conformidades de acordo com as orientações da UL do Brasil Certificações, previstas nos procedimentos específicos. Para verificação da condição atualizada de regularidade deste Certificado de Conformidade, deve ser consultado o banco de dados do INMETRO.

The validity of this certificate is conditioned to the performance of the surveillance evaluations and non-conformity treatments, according to UL do Brasil Certificações guidelines in the specific procedures. To confirm the updated status of this Certificate of Conformity, the INMETRO database must be consulted.

2. Este certificado aplica-se aos equipamentos (produtos) idênticos ao protótipo avaliado e certificado, manufaturados na unidade fabril mencionada acima.

This certificate applies to the equipment (products) that are identical to the prototype evaluated and certified, manufactured at the production site mentioned in this certificate.

3. Qualquer alteração no produto, incluindo a marcação, invalidará o presente certificado, salvo se o solicitante informar por escrito à UL do Brasil Certificações sobre esta modificação, a qual procederá à avaliação e decidirá quanto à continuidade da validade do certificado.

Any change in the product, including marking, will invalidate this certificate, unless the applicant informs UL do Brasil Certificações in writing of this modification, which will proceed with the evaluation and decide on the continuity of the validity of the certificate.

Histórico de Revisões / Review Description:

Revisão Review	Data Date	Motivo da Revisão Revision Description
00	31 de agosto de 2021	Emissão inicial / Initial issue

A última revisão substitui e cancela as anteriores
The last review replaces and cancels the previous ones

Certificado de conformidade válido somente acompanhado das páginas de 1 a 3
Certificate of Conformity valid only if accompanied from pages 1 to 3

UL do Brasil Certificações Av. Engenheiro Luis Carlos Bernini, 105 - 24º Andar
 São Paulo - SP - Brasil - 04571-010
 T: 55 11 3049-8300 / <http://brazil.ul.com>

Página / Page: 3 / 3

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	VR MEDICAL IMPORTADORA E DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS MÉDICOS LTDA		
CNPJ	04.718.143/0001-94	Autorização	8.01.025-1
Produto	Oxímetro de Pulso Portátil		

Modelo Produto Médico

PC-66B

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	80102519128_Manual 66B_V1.2-230713.PDF	1300263/23-7 - 22/11/2023 - 02:39

Nome Técnico	Oxímetro de Pulso
Registro	80102519128
Processo	25351.035693/2021-35
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none">FABRICANTE: LEPU MEDICAL TECHNOLOGY (BEIJING) CO., LTD - CHINA, REPÚBLICA POPULAR
Classificação de Risco	II - MEDIO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa	JG MORIYA REPRESENTAÇÃO IMPORTADORA EXPORTADORA COMERCIAL LTDA
CNPJ	67.882.621/0001-17
Autorização	1.03.495-9
Produto	REGULADOR DE PRESSÃO DE GASES MEDICINAIS

Modelo Produto Médico
200.421 REGULADOR DE PRESSÃO FIXA EC PARA AR COMPRIMIDO WHITE MARTINS
200.422 REGULADOR DE PRESSÃO FIXA EC COM FLUXÔMETRO 0 A 15 L/MIN PARA AR COMPRIMIDO WHITE MARTINS
700.729 Regulador de Pressão Fixa para Ar Comprimido Linde
700.730 Regulador de Pressão Fixa para Óxido Nitroso Linde
700.750 FIXED PRESSURE REGULATOR FOR OXYGEN
700.800 Regulador de Pressão Ajustável para Oxigênio Moriya
700.801 Regulador de Pressão Ajustável para Ar Comprimido Moriya
700.803 Regulador de Pressão Ajustável para Hélio Moriya
700.805 Regulador de Pressão Ajustável para Nitrogênio Moriya
700.806 Regulador de Pressão Ajustável para Hidrogênio Moriya
700.807 Regulador de Pressão Ajustável para Acetileno Moriya
700.808 Regulador de Pressão Ajustável para Ar Comprimido ABNT 204-1 Moriya
700.810 Regulador de Pressão com Fluxômetro Aneróide para O2 Moriya
700.813 Regulador de Pressão Ajustável para Hidrogênio Linde
700.814 Regulador de Pressão Ajustável para Hélio/ Nitrogênio/ Argônio Linde
700.815 Regulador de Pressão Ajustável para Oxigênio Linde
700.816 Regulador de Pressão Ajustável para Ar Comprimido Linde
700.819 Regulador de Pressão Ajustável para Acetileno Linde
71.1675 Regulador de Pressão Ajustável para Ar Comprimido ABNT 204-1 Air Liquide
71.1676 Regulador de Pressão com Fluxômetro 0 A 15 L/Min para Ar Medicinal Air Liquide
71.1679 Regulador de Pressão Fixa para Ar Comprimido ABNT 204- 1 Air Liquide
71.2645 Regulador de Pressão com Fluxômetro 0 A 15 L/Min para Ar Comprimido Air Liquide
71.2646 Regulador de Pressão com Fluxômetro 0 a 15 l/min BC para Oxigênio Air Liquide
71.2646 Regulador de Pressão com Fluxômetro 0 A 15 L/Min para Oxigênio Air Liquide
71.2646.C15 Regulador de pressão com Fluxômetro 0 a 15 L/min Chile DIN477
71.2646.C3 Regulador de pressão com Fluxômetro 0 a 3 L/min Chile DIN477
71.2646.C5 Regulador de pressão com Fluxômetro 0 a 5 L/min Chile DIN477

71.2646D Regulador de Pressão com Fluxômetro 0 a 15 l/min Conexão Direta para Oxigênio Air Liquide
71.2646P Regulador de Pressão com Fluxômetro 0 a 15 l/min BL para Oxigênio Air Liquide
71.2646.U15 Regulador de pressão com Fluxômetro 0 a 15 L/min Uruguay
71.2646.U3 Regulador de pressão com Fluxômetro 0 a 3 L/min Uruguay
71.2646.U5 Regulador de pressão com Fluxômetro 0 a 5 L/min Uruguay
71.5217 Regulador de Pressão com 2 saídas para Oxigênio Air Liquide
71.7146 Regulador de Pressão com Fluxômetro 0 A 30 L/Min para Gás Carbônico Air Liquide
71.7147 Regulador de Pressão Ajustável para Ar Comprimido Air Liquide
71.7149 Regulador de Pressão Ajustável para Hélio Air Liquide
71.7150 Regulador de Pressão Ajustável para Hidrogênio Air Liquide
71.7151 Regulador de Pressão Ajustável para Mistura
71.7153 Regulador de Pressão Ajustável para Nitrogênio Air Liquide
71.7154 Regulador de Pressão Fixa para Ar Comprimido Air Liquide
71.7155 Regulador de Pressão Fixa para Oxigênio Air Liquide
71.7160 Regulador de Pressão Ajustável para Oxigênio Air Liquide
8970028020 Regulador de Pressão Fixa EC para Oxigênio Atlas Copco
8970028021 Regulador de Pressão Fixa para Oxigênio Atlas Copco
8970028022 Regulador de Pressão EC com Fluxômetro 0 a 15 l/min para Oxigênio Atlas Copco
8970028023 Regulador de Pressão com Fluxômetro 0 a 15 l/min para Oxigênio Atlas Copco
8970028076 Regulador de Pressão Ajustável para Ar Comprimido Atlas Copco
8970028078 Regulador de Pressão Ajustável para Oxigênio Atlas Copco
900.100 Regulador de Pressão Duplo Estágio para Oxigênio Moriya
900.100-N Regulador de Pressão Duplo Estágio para Ar Comprimido Moriya
900.102 Regulador de Pressão Duplo Estágio para Oxigênio Moriya
900.103 Regulador de Pressão Duplo Estágio para Nitrogênio Moriya
900.104 Regulador de Pressão Duplo Estágio para Argônio Moriya
900.105 Regulador de Pressão Duplo Estágio para Hélio Moriya
900.106 Regulador de Pressão Duplo Estágio para Hidrogênio Moriya
900.107 Regulador de Pressão Duplo Estágio para Ar Comprimido Moriya
900.110 Regulador de Pressão Duplo Estágio para Acetileno Moriya
922.652 Regulador de Pressão Fixa para Ar Comprimido Praxair
922.653 Regulador de Pressão Fixa para Oxigênio Praxair
924.571 Regulador de Pressão EC com Fluxômetro 0 a 15 l/min para Oxigênio Air Liquide
924.610 Regulador de Pressão EC com Fluxômetro 0 a 15 l/min para Ar Comprimido ABNT 204-1 Air Liquide
925.537 Regulador de Pressão com Fluxômetro 0 a 15 l/min para Ar Comprimido Lumiar
925.538 Regulador de Pressão com Fluxômetro 0 a 15 l/min para Oxigênio Lumiar
925.539 Regulador de Pressão EC com Fluxômetro 0 a 15 l/min para Ar Comprimido Lumiar
925.540 Regulador de Pressão EC com Fluxômetro 0 a 15 l/min para Oxigênio Lumiar

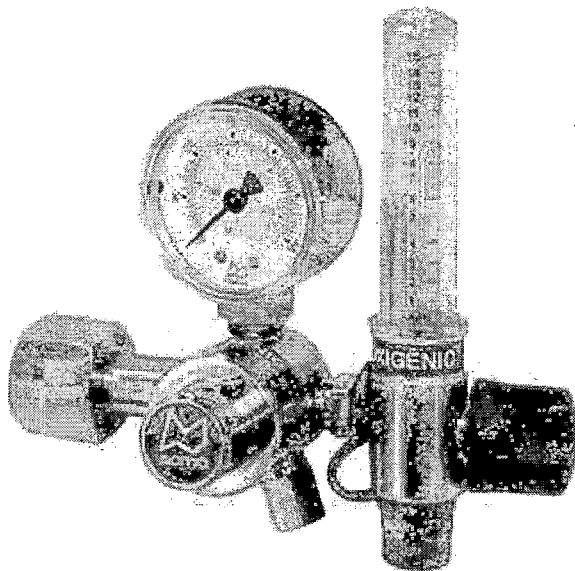
925.547 Regulador de Pressão com Fluxômetro 0 a 15 l/min BL para Ar Comprimido Lumiar
925.548 Regulador de Pressão com Fluxômetro 0 a 15 l/min BL para Oxigênio Lumiar
925.592 Regulador de Pressão com Fluxômetro Aneróide para Ar Comprimido Moriya
925.593 Regulador de Pressão com Fluxômetro Aneróide para Ar Comprimido Moriya
925.594 Regulador de Pressão com Fluxômetro Aneróide para O2 Praxair
925.595 Regulador de Pressão com Fluxômetro Aneróide para Ar Comprimido Praxair
925.596 Regulador de Pressão com Fluxômetro Aneróide para O2 CGA 540 Moriya
925.597 Regulador de Pressão com Fluxômetro Aneróide para O2 DIN477 Moriya
928.138 Regulador de Pressão com Fluxômetro para Oxigênio - Furo calibrado e Fluxo contínuo
928.139 Regulador de Pressão com Fluxômetro para Oxigênio - Furo calibrado e Fluxo contínuo e intermitente
930.058 Regulador de pressão EC com Fluxômetro 0 a 15 l/min para oxigênio WM sem logo
930.059 Regulador de pressão EC com Fluxômetro 0 a 15 l/min Ar Comprimido WM sem logo
930.060 Regulador de Pressão Fixa EC de Oxigênio Moriya conector curto
931.258 Regulador de Pressão Fixa EC de Oxigênio (conexão invertida) Moriya
931.740 Regulador de Pressão Fixa EC para Ar Comprimido
931.741 Regulador de Pressão Fixa EC para Oxigênio
933.396 Regulador De Pressão Fixa EC De Oxigênio Com Sensor De Pressão
933.397 Regulador De Pressão Fixa HT De Oxigênio Com Sensor De Pressão
CNX0862 Regulador de pressão fixa conta litros 0 a 15 l/min DISS Ar Comprimido
CNX0863 Regulador de pressão fixa conta litros 0 a 15 l/min DISS Oxigênio
CNX0953P Regulador Fijo Cilíndrico c/ctalt esc med gir O2
M176000 Regulador de Pressão com Fluxômetro 0 a 15 l/min DIN 477
M60235 Regulador de Pressão Ajustável para Oxigênio DIN 477 Air Liquide
M61315 Regulador de Pressão com Fluxômetro 0 a 3 l/min DIN 477
M62411 Regulador sin Flujometro DIN 477
M62625 Regulador de Pressão Fixa para Oxigênio DIN 477 Air Liquide
RO5000 Regulador de Pressão com Fluxômetro 0 a 15 l/min para Oxigênio Romed
RO5001 Regulador de Pressão com Fluxômetro 0 a 15 l/min para Ar Comprimido Romed
RO5002 Regulador de Pressão com 1 saída para Oxigênio Romed
RO5003 Regulador de Pressão com 1 saída para Ar Comprimido Romed
RO5004 Regulador de pressão com 2 saídas para Oxigênio Romed
RO5005 Regulador de Pressão com 2 saídas para Ar Comprimido Romed
VC5829 Regulador de Pressão Ajustável para Oxigênio Haoxi
VC5830 Regulador de Pressão Ajustável para Ar Comprimido Haoxi
VC5833 Regulador de Pressão Ajustável para Nitrogênio Haoxi
VC5850 Regulador de Pressão Duplo Estágio para Oxigênio Haoxi
VC5851 Regulador de Pressão Duplo Estágio para Ar Comprimido Haoxi
VC5854 Regulador de Pressão Duplo Estágio para Nitrogênio Haoxi
100.142 Regulador de Pressão com Fluxômetro Aneróide para O2 Moriya

120.226 Regulador de Pressão Ajustável para Hidrogênio Messer
120.227 Regulador de Pressão Ajustável para Nitrogênio/Argônio/Hélio Messer
120.360 Regulador de Pressão com Fluxômetro 0 a 15 l/min para Oxigênio Messer
120.361 Regulador de Pressão com Fluxômetro 0 a 15 l/min para Ar Comprimido Messer
200.413 Regulador de Pressão EC com Fluxômetro 0 a 15 l/min para Oxigênio Moriya
700.728 Regulador de Pressão Fixa para Oxigênio Linde
200.414 Regulador de Pressão EC com Fluxômetro 0 a 15 l/min para Ar Comprimido Moriya
200.415 Regulador De Pressão Fixa EC Para Oxigênio Air Liquide
200.416 Regulador De Pressão Fixa EC Com Fluxometro 0 A 15 L/Min Para Oxigênio Air Liquide
200.417 Regulador De Pressão Fixa EC Para Oxigênio White Martins
200.418 Regulador De Pressão Fixa EC Com Fluxometro 0 A 15 L/Min Para Oxigênio White Martins
200.419 Regulador De Pressão Fixa EC Para Oxigênio Lumiar
200.420 Regulador De Pressão Fixa EC Com Fluxometro 0 A 15 L/Min Para Oxigênio Lumiar
40105780 Regulador de Pressão com Fluxômetro 0 a 15 l/min para Oxigênio White Martins
40115738 Regulador de Pressão com Fluxômetro 0 a 15 l/min para Ar Comprimido ABNT 204-1 White Martins
40121113 Regulador de Pressão Fixa para Oxigênio White Martins
40121352 Regulador de Pressão Fixa para Ar Comprimido White Martins
40121353 Regulador de Pressão com Fluxômetro 0 a 15 l/min para ar ABNT 218-1 White Martins
40121356 Regulador de Pressão com 2 saídas para Oxigênio White Martins
40121357 Regulador de Pressão com 2 saídas para Ar Comprimido White Martins
40121359 Regulador de Pressão com 2 saídas para Ar Comprimido ABNT 204-1 White Martins
40121443 Regulador de Pressão com Fluxômetro 0 a 3 l/min para Oxigênio White Martins
40125138 Regulador RNX – AR
40125143 Regulador RNX – OX
40125410 Regulador RNF – AR
40125414 Regulador RNF – OX
700.700 Regulador de Pressão com Fluxômetro 0 a 15 l/min para Oxigênio Moriya
700.701 Regulador de Pressão com Fluxômetro 0 a 15 l/min para Ar Comprimido Moriya
700.703 Regulador De Pressão Com Fluxômetro 0 a 15 L/Min P/ Oxigênio Linde
700.704 Regulador De Pressão Com Fluxômetro 0 a 15 L/Min P/ Ar Comprimido Linde
700.709 Regulador de Pressão Fixa para Ar Comprimido Haste Curta ABNT 204-1 Moriya
700.710 Regulador de Pressão Fixa para Oxigênio Moriya
700.711 Regulador de Pressão Fixa para Ar Comprimido Moriya
700.712 Regulador de Pressão Fixa para Oxigênio Haste Curta Moriya
700.713 Regulador de Pressão Fixa para Ar Comprimido Haste Curta Moriya
700.716 Regulador de Pressão EC com Fluxômetro 0 a 15 l/min para Ar Comprimido ABNT 204-1 Moriya
700.723 Regulador de Pressão Fixa para Ar Comprimido ABNT 204- 1 Moriya
700.724 Regulador de Pressão com Fluxômetro 0 a 15 l/min para Ar Comprimido ABNT 204-1 Moriya

120.363 Regulador de Pressão Ajustável para Oxigênio Messer
120.364 Regulador de Pressão Ajustável para Ar Comprimido Messer
120.369 Regulador de Pressão Fixa para Oxigênio Messer
120.370 Regulador de Pressão Fixa para Ar Comprimido Messer
120.371 Regulador de Pressão Fixa para Óxido Nitroso Messer
200.410 Regulador de Pressão Fixa EC para Oxigênio Moriya
200.412 Regulador de Pressão Fixa EC para Ar Comprimido Moriya

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	01.273 IFU - REGULADORES DE PRESSÃO DE GASES MEDICINAIS DE AÇO INOX rev05.pdf	4620615218 - 22/11/2021 12:12:37
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	06.358 - IFU - REGULADOR DE PRESSAO COM FLUXOMETRO PARA OXIGENIO MORIYA - FURO CALIBRADO E FLUXO CONTINUO rev00.pdf	4620615218 - 22/11/2021 12:12:37

Nome Técnico	Reguladores de Pressao de Gases Mediciniais
Registro	10349590139
Processo	25351606886201430
Fabricante Legal	JG MORIYA REPRESENTAÇÃO IMPORTADORA EXPORTADORA COMERCIAL LTDA
Classificação de Risco	I - BAIXO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE
Situação	[sem dados cadastrados]
Data de Publicação	[sem dados cadastrados]



**REGULADOR ECONÔMICO COM
FLUXÔMETRO 0-15L/MIN OXIGÊNIO**

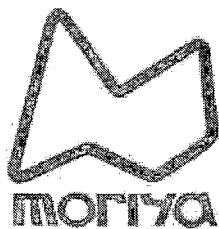
Os Reguladores de Pressão com Fluxômetro - Linha Econômica tem como função reduzir uma pressão de entrada, variável e alta, para uma pressão de saída baixa e constante, o fluxômetro controla e indica o fluxo dos gases. Há um Regulador de Pressão com Fluxômetro específico para cada tipo de gás.

REF: 200.413

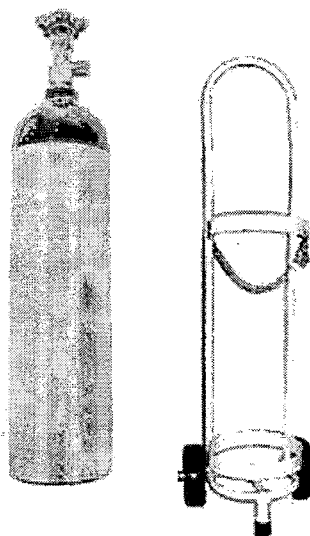
DESCRIÇÃO

Os Reguladores de Pressão com fluxômetro - Linha Econômica tem como função reduzir uma pressão de entrada, variável e alta, para uma pressão de saída baixa e constante, o fluxômetro controla e indica o fluxo dos gases. Há um Regulador de Pressão com Fluxômetro específico para cada tipo de gás.

Código do Produto (SKU/REF): 200.413



Cilindro de Oxigênio



(foto meramente ilustrativa)

- 01 (um) Cilindro de alumínio de oxigênio com capacidade para 07lts vazio
- 01 (um) carrinho para transporte



Produtos não regularizados como dispositivos médicos

Publicado em 03/12/2020 15h34 Atualizado em 28/02/2023 17h58

Compartilhe: [f](#) [t](#) [g](#)

Atualizado em 10/05/2022

CATEGORIA 1: PRODUTOS UTILIZADOS NA AVALIAÇÃO, ELABORAÇÃO, FABRICAÇÃO OU PREPARAÇÃO

1. Amalgamador odontológico
2. Equipamento para confecção de próteses
3. Equipamento para elaboração de lentes para óculos
4. Fracionador, dosador ou misturador de soluções ou medicamentos
5. Leitora de código de barras
6. Máquina para fabricação de comprimidos
7. Material de uso exclusivo em laboratório para confecção de próteses que não entrem em contato com paciente.
8. Medidor para avaliação de lentes (lensômetro) ou de armações de óculos
9. Seladora de embalagens de produtos para saúde

CATEGORIA 2: PRODUTOS PARA APOIO DE ATIVIDADE LABORATORIAL GERAL

1. Afiador de navalhas para micrótomo
2. Agitador de soluções
3. Agitador para laboratório, exceto sangue e seus derivados
4. Água destilada
5. Alça de platina para microbiologia
6. Analisador de água
7. Analisador de dissolução de comprimidos e cápsulas
8. Analisador de tamanho de partículas
9. Aparelho de Karl Fisher, exceto indicado para diagnóstico clínico (IVD)
10. Aparelho para análise de alimentos
11. Aparelho para determinação da friabilidade de amostras
12. Aparelho para eletroforese, exceto indicado para diagnóstico clínico (IVD)
13. Aparelho para teste pirogênico em cobaias
14. Aparelho para tratamento de água, exceto os indicados para purificação de água para uso em hemodiálise, de uso portátil.
15. Aquecedor para laboratório

coleta (IVD)

17. Autoclave, exceto para esterilização de dispositivos médicos

18. Balança para laboratório

19. Banho histológico

20. Banho maria, exceto para implantes e bolsas de sangue.

21. Calorímetro, exceto indicado para diagnóstico em saúde

22. Câmara anaeróbica

23. Capela de fluxo laminar, exceto indicada para uso laboratorial em saúde (ex: capela para manipulação de órgãos e tecidos para transplante)

a. Capela ou cabine para preparação de insumos, medicamentos ou quimioterápicos

24. Centrífuga, exceto indicada para uso em laboratório clínico (IVD)

a. Centrífuga, exceto indicada para uso em bancos de sangue

25. Chuveiro e lava-olhos de emergência

26. Colorímetro, exceto indicado para diagnóstico clínico (IVD)

27. Condutivímetro, exceto indicado para diagnóstico em saúde

28. Contador de colônias ou células, exceto indicado para diagnóstico clínico (IVD)

29. Contador de partículas atômicas, exceto indicado para uso em saúde

30. Corador de lâminas para microscopia, exceto indicado para uso em laboratório clínico (IVD)

31. Corante ou solução para preparo de amostras ou substâncias, exceto indicado para diagnóstico clínico (IVD).

32. Criostato, exceto indicado para diagnóstico clínico (IVD)

33. Cromatógrafo, exceto indicado para diagnóstico clínico (IVD)

34. Cronômetro p/ medição de tempo de reações

35. Densitômetro, exceto indicado para diagnóstico clínico (IVD)

36. Digestor

37. Diluidor de amostras

38. Dispensador Automático (p/ enchimento de frascos e tubos)

39. Dispensador/removedor de parafina para histologia

40. Dispositivo para abertura ou vedação de artigos

41. Equipamento para gerenciamento de amostras

42. Equipamento de proteção individual para uso exclusivo em laboratórios

43. Espectrofotômetro, exceto indicado para diagnóstico clínico (IVD)

44. Espectrômetro, exceto indicado para diagnóstico clínico (IVD)

45. Estufa, exceto para esterilização de dispositivos médicos

46. Evaporador centrífugo a vácuo

47. Fermentador de culturas

48. Filtro para soluções

49. Forno mufla

50. Fotômetro de chama

51. Homogeneizador de soluções, exceto para sangue e seus derivados

52. Impressora de cassetes e lâminas de vidro.

53. Incubadora, exceto indicada para diagnóstico clínico (IVD)

54. Indicador de velocidade de sedimentação de soluções

55. Indicador físico, químico ou biológico

56. Lavadora para artigos de laboratório, exceto as lavadoras desinfectoras de produtos médicos.

a. Lavadora para artigos de laboratório, exceto as lavadoras de microplacas e lavadoras para ensaios imunológicos (IVD)

57. Leit. CONTEÚDO 1 PÁGINA INICIAL 2 NAVEGAÇÃO 3 BUSCA 4 MAPA DO SITE 5

58. Lenço para assepsia da pele
59. Liofilizador
60. Luxímetro
61. Medidor de O₂ dissolvido em amostras
62. Medidor de pH, exceto indicado para diagnóstico clínico (IVD)
63. Medidor do ponto de fusão
64. Microscópio, exceto indicado para procedimento médico ou odontológico
65. Micrótomo para histologia, exceto indicado para diagnóstico clínico (IVD)
66. Mobiliário para laboratório
67. Moinho de amostras sólidas
68. Monitor de crescimento bacteriano, exceto indicado para diagnóstico clínico (IVD)
69. Montadores automáticos de lâminas e laminulas
70. Navalhas para micrótomos e criostatos
71. Osmômetro, exceto indicado para diagnóstico clínico (IVD)
72. Pipeta automática
73. Pipeta ou micropipeta manual, capilares ou microcuvetas (sem reagentes)
74. Placa aquecida/refrigerada para histologia
75. Porta algodão
76. Porta papeleta
77. Processador de DNA, exceto indicado para laboratório clínico (IVD)
78. Processadora de tecidos para histologia, exceto indicado para uso em laboratório clínico (IVD)
79. Produto para teste de soluções de aplicação não diagnóstica
80. Radiômetro, exceto para uso em aparelhos de fototerapia
81. Recipiente para descarte de resíduos orgânicos (lixo)
82. Refratômetro, exceto indicado para diagnóstico clínico (IVD)
83. Seladora de embalagem de artigos para laboratórios
84. Suporte para artigos de laboratório
85. Temporizador
86. Titulador
87. Viscosímetro, exceto indicado para diagnóstico clínico (IVD)

CATEGORIA 3: PRODUTOS UTILIZADOS PARA APOIO OU INFRA-ESTRUTURA HOSPITALAR

1. Almofadas para cadeiras de rodas, exceto para prevenção de úlceras
 2. Almotolia
 3. Aparelho para tratamento ou acondicionamento ambiental
 - a. Condicionadores de ar
 - b. Purificador de ar
 - c. Esterilizador de ar
 - d. Umidificador de ar
 4. Babador de uso odontológico
 5. Balde
 6. Bandejas / Caixas / Estojos, inclusive para esterilização (Etiquetas para identificação de caixas/racks)
 7. Barreira para separação de ambientes
 8. Biombo
 9. Bomba a vácuo
 10. Cal
- CONTEÚDO 1 PÁGINA INICIAL 2 NAVEGAÇÃO 3 BUSCA 4 MAPA DO SITE 5

11. Caneta para marcação cirúrgica
12. Capa para colchão, poltronas e travesseiros
13. Capa para Equipamentos
14. Central de ar comprimido
15. Central de gases medicinais
16. Central de vácuo
17. Comadre/ cuba rim/ papagaio/ escarradeira
18. Compressor de ar
19. Concentrador de O2, exceto de uso pessoal
20. Cortador de isopor para confecção de moldes
21. Dispositivo destruidor e inutilizador de produto médico / contador (agulhas, bisturis entre outros)
22. Dispositivo para abertura de frasco ampola
23. Dispositivo para abertura de produtos médicos
24. Embalagem para esterilização de produtos médicos
25. Embalagens para transporte e armazenamento de órgãos
26. Equipamento para acondicionamento ou transporte de produtos
 - a. Carro de emergência (transporte de medicamentos, equipamentos e instrumentais para procedimentos médicos exceto quando possuir painel com conexões elétricas, hidráulicas ou de gases para produtos médicos.
27. Equipamentos para Lavanderia
28. Escada para paciente, exceto indicada para terapia
29. Escova para limpeza de produtos em geral
30. Escova para limpeza e assepsia cirúrgica sem antimicrobiano
31. Esterilizador de resíduos hospitalares, exceto para uso no local de procedimento em saúde
32. Fogão para preparação de alimentos
33. Gel para absorção de resíduos orgânicos
34. Geladeira e Freezer de uso geral (exceto para armazenamento de vacinas, bolsas de sangue, tecidos e órgãos)
35. Gerador de vapor
36. Gesso para confecção de modelo odontológico
37. Hamper (recipiente para acondicionamento de roupa hospitalar) e saco para hamper
38. Incinerador de resíduos hospitalares
39. Indicador físico, químico ou biológico
40. Lacres, tapetes, suportes, escovas para limpeza de instrumentais
41. Lona /dispositivo/campo para transferência de paciente
42. Mesa, cadeira ou outro suporte sem indicação para apoio a procedimento médico ou odontológico.
 - a. Mocho Odontológico ou cirúrgico.
 - b. Cadeiras de espera
 - c. Móveis para consultório/clínicas (mesas, cadeiras, armários e outros suportes).
 - d. Mesa de Mayo (suporte de instrumental cirúrgico)
 - e. Mesa de cabeceira
 - f. Mesa para Necrópsia
43. Negatoscópio
44. Papel higiênico / papel toalha
45. Pia hospitalar
46. Produto para coleta ou inutilização de materiais perfurocortantes
47. Protetor auricular de ruídos
48. Pulverizador de identificação de pacientes (incluindo pulverizador mão-álgebra) e de classificação de risco, placas e outros produtos

49. Purificador de água, exceto os indicados para purificação de água para uso em hemodiálise, de uso portátil.
50. Recipiente não fixado ao corpo para coleta de resíduos orgânicos
51. Recipiente para coleta ou acondicionamento de produtos em geral
52. Registrador de temperatura ou umidade ambiental (termohidrógrafo)
53. Régua endodôntica para medição de limas
54. Restritores utilizados na contenção do paciente
55. Roupa de cama, incluindo de uso hospitalar descartável
56. Saco para coleta de resíduos hospitalares
57. Sacos para óbito/ sacos para cadáver
58. Saltos ortopédicos
59. Secador de ar medicinal
60. Seladora de embalagens de produtos médicos
61. Sistema de comunicação hospitalar
62. Sistema de sinalização hospitalar
63. Dispensório Eletrônico utilizados para acondicionamento de medicamentos e materiais hospitalares

CATEGORIA 4: PRODUTOS PARA DIDÁTICA OU TREINAMENTO MÉDICO

1. Manequim para treinamento médico
2. Modelo de Órgão para ensino
3. Simulador de funções fisiológicas para ensino

CATEGORIA 5: PRODUTOS PARA PREVENÇÃO DA SAÚDE COLETIVA

1. Armadilha para desinfestação
2. Bomba para dedetização
3. Instrumento para eliminação de parasitas e insetos
4. Recipiente para acondicionamento de cadáveres

CATEGORIA 6: PRODUTOS PARA CONDICIONAMENTO FÍSICO OU PRÁTICA ESPORTIVA

1. Barra para ginástica
2. Bola
3. Cadeira de rodas e bicicletas para portadores de necessidades especiais para uso em prática desportiva e competições
4. Cronômetro
5. Relógio para treinamento
6. Dardo
7. Dilatador nasal adesivo
8. Disco
9. Equipamentos passivos para condicionamento físico
 - a. Bicicleta ergométrica (exceto indicadas para diagnóstico médico)
 - b. Halteres
 - c. Estações de Musculação
 - d. Remadores
 - e. Aparelho para abdominais
 - f. Este

10. Mesa ou cadeira para massagem
11. Equipamentos exclusivos para academias de ginástica ou uso domiciliar. (Exceto eletroestimuladores musculares e câmaras de bronzeamento)
12. Podômetro (contador de passos/distância percorrida)
13. Protetor não ortopédico de partes do corpo
14. Tablado (exceto para fisioterapia)
15. Vara para salto

CATEGORIA 7: PRODUTOS DE USO PESSOAL OU DOMÉSTICO

1. Absorvente higiênico
2. Alicates e tesoura para cortar unhas
3. Aparelho para tratamento ou acondicionamento ambiental
 - a. Condicionadores de ar
 - b. Purificador de ar
 - c. Esterilizador de ar
 - d. Umidificador de ar
4. Balanças
5. Barbeador
6. Bengala ou outro suporte de uso não ortopédico
7. Brincos para perfuração
8. Chupeta
9. Coletor menstrual
10. Escova odontológica
11. Escova para cabelos
12. Esponja para limpeza de pele
13. Fio dental
14. Lâmina descartável, exceto indicada para procedimento em saúde
15. Lente para ampliar escalas
16. Limpador de língua
17. Luvas sem indicação de uso em saúde
18. Mamadeira e bico
19. Mantas e cobertores sem indicação terapêutica.
20. Massageador de gengiva
21. Massageador muscular (almofadas, cadeiras, poltronas, colchões, etc) sem indicações terapêuticas
22. Mordedor para lactentes
23. Óculos para presbiopia
24. Papel higiênico/papel toalha
25. Passador de fio dental
26. Piercing
27. Pipetas e frascos de vidro para coleta, armazenamento e pasteurização de leite humano
28. Produto destinado à limpeza de lentes de óculos
29. Produto para estimulação sexual
30. Produtos eróticos sem indicação de uso em saúde
31. Prótese mamária externa e sutiã para suporte da prótese
32. Protetor de mamilo

34. Sauna

35. Secador e escova de cabelos

36. Top maternal, Sling

CATEGORIA 8: PRODUTOS DE USO GERAL UTILIZADOS COMO PARTES OU ACESSÓRIOS DE PRODUTOS PARA SAÚDE

1. Câmera fotográfica de uso geral

2. Equipamento de informática de uso geral

3. Filme fotográfico comum de uso geral

4. Fixador ou revelador de filmes

5. Gravador de imagens, exceto os indicados para registro de sinais ou imagens médicas

6. Impressora, exceto as indicadas para registro de sinais ou imagens médicas

7. Monitor de vídeo, exceto as indicadas para exibição de imagens médicas

8. Óleo lubrificante

9. Papel termo-sensível, incluindo indicado para registro de sinais ou imagens médicas

CATEGORIA 9: PARTES E ACESSÓRIOS PARA PRODUTOS NÃO CONSIDERADOS PRODUTOS PARA SAÚDE

CATEGORIA 10: ALGUNS PRODUTOS UTILIZADOS EM LABORATÓRIOS

1. Vidraria, material e instrumental de uso geral para laboratório (pipetas, ponteiros, provetas, tubos de ensaio, laminulas, lâminas, câmaras para contagem de células, placas de petri, etc)

2. Reagentes químicos isolados que não tenham finalidade específica para diagnóstico in vitro (soluções ácidas/alcalinas, álcoois, indicadores de pH) e demais reagentes que não estejam diretamente relacionados ou componham um kit de diagnóstico in vitro

3. Meios de cultura e produtos não destinados ao diagnóstico humano (pesquisa científica, uso veterinário, controle de água, controle ambiental, controle de medicamentos ou de alimentos, análise industrial, dentre outros)

4. Meios de cultura em forma de pós desidratados e suplementos para enriquecimento de meios e demais produtos não acabados que necessitam de processamento e controles executados pelo usuário

5. Indicadores biológicos

6. Reagentes e materiais de referência destinados especificamente à avaliação de qualidade em testes de proficiência ou de comparação interlaboratorial

7. Reagentes ou conjuntos de reagentes montados no próprio serviço para serem utilizados exclusivamente na mesma instituição, seguindo protocolos de trabalho definidos, sendo proibida sua comercialização ou doação

8. Reagentes laboratoriais que não sejam destinados ao diagnóstico em amostra humana

9. Produtos destinados exclusivamente a testes de controle de dopagem esportiva, cujo resultado não seja utilizado para a finalidade de tratamento ou saúde

10. Produtos de uso exclusivo em pesquisa, incluindo os importados e rotulados como RUO – Research Use Only

11. Geradores de gás e indicadores de anaerobiose

12. Reagentes comercializados como insumos para fabricação de produtos para diagnóstico in vitro e produtos em fase intermediária de produção

13. Produtos destinados exclusivamente à medicina legal (perícia e investigação policial).




14. Produtos utilizados exclusivamente por técnicos do fornecedor de instrumentos para diagnóstico in vitro em procedimentos de limpeza e manutenção e que não são comercializados ou disponibilizados ao mercado, como placas de calibração, padrão para calibração de um ensaio específico, soluções de limpeza e manutenção, etc.

15. Estreptavidina

1264
e

16. Cassete plástico para histologia

17. Fixadores celulares

Compartilhe:   



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	CIRURGICA SAO FELIPE PRODUTOS PARA SAUDE LTDA		
CNPJ	07.626.776/0001-60	Autorização	8.09.011-1
Produto	REANIMADOR MANUAL		

Modelo Produto Médico

CP 611111] REANIMADOR MANUAL DE SILICONE SÓLIDO ADULTO CP 612111 REANIMADOR MANUAL DE SILICONE SOLIDO PEDIÁTRICO CP 613111 REANIMADOR MANUAL DE SILICONE SÓLIDO LACTANTE

1 REANIMADOR MANUAL DE SILICONE SÓLIDO ADULTO PARA PACIENTES ACIMA DE 30 KILOS 1 RESERVATÓRIO DE OXIGENIO EVA 2,5 L OU 2 L 1 TUBO DE OXIGENIO 1 BALÃO DE SILICONE 1.700 ML VALVULA TIPO NON-BREANTHING I MÁSCARA ADULTO OPÇÃO EM SILICONE NOS TAMANHOS 3#, 4#, 5# e 6# 1 ALÇA PARA FIXAR A MÃO (opcional) 1 REANIMADOR MANUAL DE SILICONE SÓLIDO PEDIATRICO PARA PACIENTES ENTRE 10 a 30k 1 RESERVATÓRIO DE OXIGENIO EVA 1,6 L OU 1 L 1 TUBO DE OXIGENIO 1 BALÃO DE SILICONE 700 ML VALVULA TIPO NON-BREANTHING 1 MÁSCARA ADULTO EM SILICONE OPÇÃO NOS TAMANHOS 2#, 1# 1 ALÇA PARA FIXAR A MÃO (opcional) 1 REANIMADOR MANUAL DE SILICONE SÓLIDO LACTANTE PARA PACIENTES ABAIXO DE IO KILOS I RESERVATÓRIO DE OXIGENIO EVA TAMANHOS I L OU 0,600 L 1 TUBO DE OXIGENIO 1 BALÃO DE SILICONE 380 ML VALVULA TIPO NON-BREANTHING 1 MÁSCARAS EM SILICONE OPÇÃO NOS TAMANHOS 000#, 00 #, 0# I ALÇA PARA FIXAR A MÃO (opcional)

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Reanimador Manual.pdf	4287698/21-5 - 29/10/2021 - 03:03

Nome Técnico	Ressuscitador Cardio-Pulmonar
Registro	80901110012
Processo	25351.375901/2019-11
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: Xiamen Compower Medical Tech. CO., Ltd. - CHINA, REPÚBLICA POPULAR
Classificação de Risco	I - BAIXO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

1266
e

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	JOÃOMED COMÉRCIO DE MATERIAIS CIRÚRGICOS S/A		
CNPJ	78.742.491/0001-33	Autorização	1.02.969-0
Produto	CANULA ENDOTRAQUEAL COM BALÃO VITAL GOLD		

Modelo Produto Médico

Acessório: guia para intubação.

Tamanhos: 2.0; 2.5; 3.0; 3.5; 4.0; 4.5; 5.0; 5.5; 6.0; 6.5; 7.0; 7.5; 8.0; 8.5; 9.0; 9.5; 10.

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	CANULA ENDOTRAQUEAL COM BALÃO VITALGOLD.pdf	3917571/21-8 - 04/10/2021 - 07:02

Nome Técnico	Canulas
Registro	10296900093
Processo	25351.311131/2012-62
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: HANGZHOU BEVER MEDICAL DEVICES CO., LTD - CHINA, REPÚBLICA POPULAR
Classificação de Risco	II - MEDIO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

268
2

Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa	JG MORIYA REPRESENTAÇÃO IMPORTADORA EXPORTADORA COMERCIAL LTDA
CNPJ	67.882.621/0001-17
Autorização	1.03.495-9
Produto	Laringoscópio Fibra Ótica Haymed

Modelo Produto Médico
Fmd-005-5020-03Lâmina Fibra Ótica D'ray Single Use F/O Miller tamanho 3
Fmd-005-5020-04Lâmina Fibra Ótica D'ray Single Use F/O Miller tamanho 4
Fmd-005-5030-02Lâmina Fibra Ótica D'ray Single Use F/O D'flex Macintosh tamanho 2
Fmd-005-5030-03Lâmina Fibra Ótica D'ray Single Use F/O D'flex Macintosh tamanho 3
Fmd-005-5030-04Lâmina Fibra Ótica D'ray Single Use F/O D'flex Macintosh tamanho 4
Fmd-005-5040-00Lâmina Fibra Ótica D'ray Single Use F/O Robertshaw tamanho 0
Fmd-005-5040-01Lâmina Fibra Ótica D'ray Single Use F/O Robertshaw tamanho 1
Fmd-005-5050-01Lâmina Fibra Ótica D'ray Single Use F/O Seward tamanho 1
Fmd-005-5050-02Lâmina Fibra Ótica D'ray Single Use F/O Seward tamanho 2
Fmd-005-5060-00Lâmina Fibra Ótica D'ray Single Use F/O Macintosh tamanho 0
Fmd-005-5060-01Lâmina Fibra Ótica D'ray Single Use F/O Macintosh tamanho 1
Fmd-005-5060-02Lâmina Fibra Ótica D'ray Single Use F/O Macintosh tamanho 2
Fmd-005-5060-03Lâmina Fibra Ótica D'ray Single Use F/O Macintosh tamanho 3
Fmd-005-5060-04Lâmina Fibra Ótica D'ray Single Use F/O Macintosh tamanho 4
Fmd-005-5060-05Lâmina Fibra Ótica D'ray Single Use F/O Macintosh tamanho 5
Fmd-005-5070-00Lâmina Fibra Ótica D'ray Single Use F/O Plastic Macintosh tamanho 0
Fmd-005-5070-000 Lâmina Fibra Ótica D'ray Single Use F/O Plastic Macintosh tamanho 00
Fmd-005-5070-01Lâmina Fibra Ótica D'ray Single Use F/O Plastic Macintosh tamanho 1
Fmd-005-5070-02Lâmina Fibra Ótica D'ray Single Use F/O Plastic Macintosh tamanho 2
Fmd-005-5070-03Lâmina Fibra Ótica D'ray Single Use F/O Plastic Macintosh tamanho 3
Fmd-005-5070-04Lâmina Fibra Ótica D'ray Single Use F/O Plastic Macintosh tamanho 4
Fmg-001-2220-00Lâmina Fibra Ótica Megaray F/O Macintosh tamanho 0
Fmg-001-2220-01Lâmina Fibra Ótica Megaray F/O Macintosh tamanho 1
Fmg-001-2220-02Lâmina Fibra Ótica Megaray F/O Macintosh tamanho 2
Fmg-001-2220-03Lâmina Fibra Ótica Megaray F/O Macintosh tamanho 3
Fmg-001-2220-04Lâmina Fibra Ótica Megaray F/O Macintosh tamanho 4
Fmg-001-2220-05Lâmina Fibra Ótica Megaray F/O Macintosh tamanho 5

Fmg-001-2230-00Lâmina Fibra Ótica Megaray F/O Miller tamanho 0
Fmg-001-2230-000 Lâmina Fibra Ótica Megaray F/O Miller tamanho 00
Fmg-001-2230-01Lâmina Fibra Ótica Megaray F/O Miller tamanho 1
Fmg-001-2230-02Lâmina Fibra Ótica Megaray F/O Miller tamanho 2
Fmg-001-2230-03Lâmina Fibra Ótica Megaray F/O Miller tamanho 3
Fmg-001-2230-04Lâmina Fibra Ótica Megaray F/O Miller tamanho 4
Fmg-001-2240-02Lâmina Fibra Ótica Flexiray F/O Macintosh tamanho 2
Fmg-001-2240-03Lâmina Fibra Ótica Flexiray F/O Macintosh tamanho 3
Fmg-001-2240-04Lâmina Fibra Ótica Flexiray F/O Macintosh tamanho 4
Fmg-001-2250-02Lâmina Fibra Ótica Megaray F/O Polio tamanho 2
Fmg-001-2250-03Lâmina Fibra Ótica Megaray F/O Polio tamanho 3
Fmg-001-2250-04Lâmina Fibra Ótica Megaray F/O Polio tamanho 4
Fmg-001-2260-03Lâmina Fibra Ótica Megaray F/O Left Hand Macintosh tamanho 3
Fmg-001-2260-04Lâmina Fibra Ótica Megaray F/O Left Hand Macintosh tamanho 4
Fmg-001-2310-00Lâmina Fibra Ótica Exray F/O Modern Macintosh tamanho 0
Fmg-001-2310-01Lâmina Fibra Ótica Exray F/O Modern Macintosh tamanho 1
Fmg-001-2310-02Lâmina Fibra Ótica Exray F/O Modern Macintosh tamanho 2
Fmg-001-2310-03Lâmina Fibra Ótica Exray F/O Modern Macintosh tamanho 3
Fmg-001-2310-04Lâmina Fibra Ótica Exray F/O Modern Macintosh tamanho 4
Fmg-001-2310-05Lâmina Fibra Ótica Exray F/O Modern Macintosh tamanho 5
Fmg-001-2320-00Lâmina Fibra Ótica Exray F.O Modern Miller tamanho 0
Fmg-001-2320-000 Lâmina Fibra Ótica Exray F.O Modern Miller tamanho 00
Fmg-001-2320-01Lâmina Fibra Ótica Exray F.O Modern Miller tamanho 1
Fmg-001-2320-02Lâmina Fibra Ótica Exray F.O Modern Miller tamanho 2
Fmg-001-2320-03Lâmina Fibra Ótica Exray F.O Modern Miller tamanho 3
Fmg-001-2320-04Lâmina Fibra Ótica Exray F.O Modern Miller tamanho 4
Fmg-001-2330-00Lâmina Fibra Ótica Exray F/O Macintosh tamanho 0
FMG-001-2330-000 Lâmina Fibra Ótica Exray F/O Macintosh tamanho 00
Fmg-001-2330-01Lâmina Fibra Ótica Exray F/O Macintosh tamanho 1
Fmg-001-2330-02Lâmina Fibra Ótica Exray F/O Macintosh tamanho 2
Fmg-001-2330-03Lâmina Fibra Ótica Exray F/O Macintosh tamanho 3
Fmg-001-2330-04Lâmina Fibra Ótica Exray F/O Macintosh tamanho 4
Fmg-001-2330-05Lâmina Fibra Ótica Exray F/O Macintosh tamanho 5
Fmg-001-2340-00Lâmina Fibra Ótica Exray F/O Miller tamanho 0
Fmg-001-2340-000 Lâmina Fibra Ótica Exray F/O Miller tamanho 00
Fmg-001-2340-01Lâmina Fibra Ótica Exray F/O Miller tamanho 1
Fmg-001-2340-02Lâmina Fibra Ótica Exray F/O Miller tamanho 2
Fmg-001-2340-03Lâmina Fibra Ótica Exray F/O Miller tamanho 3

Fmg-001-2340-04Lâmina Fibra Ótica Exray F/O Miller tamanho 4
Fmg-001-2350-00Lâmina Fibra Ótica Exray F/O Foregger (Wisconsin) tamanho 0
Fmg-001-2350-01Lâmina Fibra Ótica Exray F/O Foregger (Wisconsin) tamanho 1
Fmg-001-2350-02Lâmina Fibra Ótica Exray F/O Foregger (Wisconsin) tamanho 2
Fmg-001-2350-03Lâmina Fibra Ótica Exray F/O Foregger (Wisconsin) tamanho 3
Fmg-001-2350-04Lâmina Fibra Ótica Exray F/O Foregger (Wisconsin) tamanho 4
Fmg-001-2350-05Lâmina Fibra Ótica Exray F/O Foregger (Wisconsin) tamanho 5
Fmg-001-2360-02Lâmina Fibra Ótica Exray F/O IV Macintosh tamanho 2
Fmd-005-5010-00Lâmina Fibra Ótica D'ray Single Use F/O Macintosh tamanho 0
Fmd-005-5010-01Lâmina Fibra Ótica D'ray Single Use F/O Macintosh tamanho 1
Fmd-005-5010-02Lâmina Fibra Ótica D'ray Single Use F/O Macintosh tamanho 2
Fmd-005-5010-03Lâmina Fibra Ótica D'ray Single Use F/O Macintosh tamanho 3
Fmd-005-5010-04Lâmina Fibra Ótica D'ray Single Use F/O Macintosh tamanho 4
Fmd-005-5010-05Lâmina Fibra Ótica D'ray Single Use F/O Macintosh tamanho 5
Fmd-005-5020-00Lâmina Fibra Ótica D'ray Single Use F/O Miller tamanho 0
Fmd-005-5020-000 Lâmina Fibra Ótica D'ray Single Use F/O Miller tamanho 00
Fmd-005-5020-01Lâmina Fibra Ótica D'ray Single Use F/O Miller tamanho 1
Fmd-005-5020-02Lâmina Fibra Ótica D'ray Single Use F/O Miller tamanho 2
Fmg-001-2360-03Lâmina Fibra Ótica Exray F/O IV Macintosh tamanho 3
Fmg-001-2360-04Lâmina Fibra Ótica Exray F/O IV Macintosh tamanho 4
Fmg-001-2370-00Lâmina Fibra Ótica Exray F/O American Macintosh tamanho 0
Fmg-001-2370-01Lâmina Fibra Ótica Exray F/O American Macintosh tamanho 1
Fmg-001-2370-02Lâmina Fibra Ótica Exray F/O American Macintosh tamanho 2
Fmg-001-2370-03Lâmina Fibra Ótica Exray F/O American Macintosh tamanho 3
Fmg-001-2370-035 Lâmina Fibra Ótica Exray F/O American Macintosh tamanho 3.5
Fmg-001-2370-04Lâmina Fibra Ótica Exray F/O American Macintosh tamanho 4
Fmg-001-2380-02Lâmina Fibra Ótica Exray F/O American Miller tamanho 2
Fmg-001-2380-03Lâmina Fibra Ótica Exray F/O American Miller tamanho 3
Fmg-001-2380-04Lâmina Fibra Ótica Exray F/O American Miller tamanho 4
Fmg-001-2390-03Lâmina Fibra Ótica Exray F/O Left Hand Macintosh tamanho 3
Fmg-001-2390-04Lâmina Fibra Ótica Exray F/O Left Hand Macintosh tamanho 4
Fmg-001-2392-00Lâmina Fibra Ótica Exray F/O Robertshaw tamanho 0
Fmg-001-2392-01Lâmina Fibra Ótica Exray F/O Robertshaw tamanho 1
Fmg-001-2394-01Lâmina Fibra Ótica Exray F/O Seward tamanho 1
Fmg-001-2394-02Lâmina Fibra Ótica Exray F/O Seward tamanho 2
Fmg-001-2396-01Lâmina Fibra Ótica Exray F/O Oxford tamanho 1
Fmg-001-2398-01Lâmina Fibra Ótica Exray F/O Super tamanho 1
Fmg-001-2400-02Lâmina Fibra Ótica Exray F/O GS Macintosh tamanho 2

Fmg-001-2400-03Lâmina Fibra Ótica Exray F/O GS Macintosh tamanho 3
Fmg-001-2400-04Lâmina Fibra Ótica Exray F/O GS Macintosh tamanho 4
Fmg-001-2410-01Lâmina Fibra Ótica Megaray F/O Strong Curve Macintosh tamanho 1
Fmg-001-2410-02Lâmina Fibra Ótica Megaray F/O Strong Curve Macintosh tamanho 2
Fmg-001-2410-03Lâmina Fibra Ótica Megaray F/O Strong Curve Macintosh tamanho 3
Fmg-001-2410-04Lâmina Fibra Ótica Megaray F/O Strong Curve Macintosh tamanho 4
Fmg-001-2600-ECabo Fibra Ótica Led Light tamanho Econômico
Fmg-001-2600-LCabo Fibra Ótica Led Light tamanho Grande
Fmg-001-2600-MCabo Fibra Ótica Led Light tamanho Médio
Fmg-001-2600-MiCabo Fibra Ótica Led Light tamanho Micro
Fmg-001-2600-SCabo Fibra Ótica Led Light tamanho Pequeno
Fmg-001-2600-StCabo Fibra Ótica Led Light tamanho Strubby
Fmg-001-2610-MCabo Fibra Ótica Led Light Bateria tamanho Médio
Fmg-001-2610-SCabo Fibra Ótica Led Light Bateria tamanho Pequeno
Fmg-001-2660-ECabo Fibra Ótica Xênon Light tamanho Econômico
Fmg-001-2660-LCabo Fibra Ótica Xênon Light tamanho Grande
Fmg-001-2660-MCabo Fibra Ótica Xênon Light tamanho Médio
Fmg-001-2660-MiCabo Fibra Ótica Xênon Light tamanho Micro
Fmg-001-2660-SCabo Fibra Ótica Xênon Light tamanho Pequeno
Fmg-001-2660-StCabo Fibra Ótica Xênon Light tamanho Strubby
Fmg-001-2670-MCabo Fibra Ótica Xênon Light Bateria tamanho Médio
Fmg-001-2670-SCabo Fibra Ótica Xênon Light Bateria tamanho Pequeno

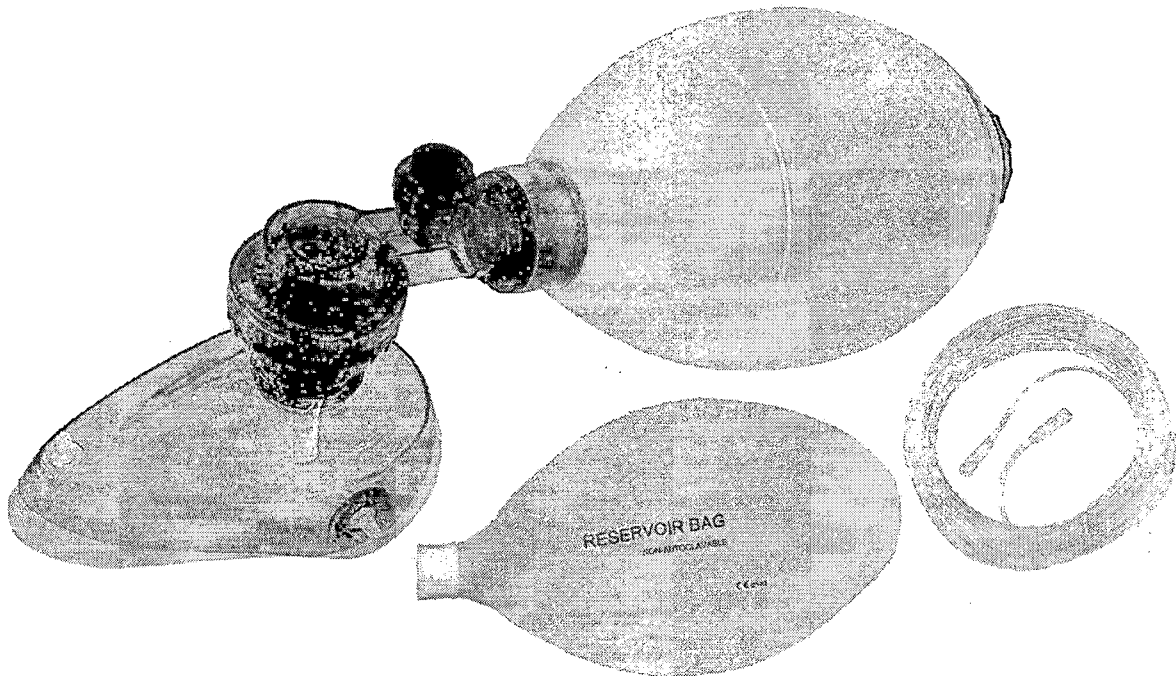
Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	01.472 INSTRUÇÕES DE USO - LARINGOSCÓPIO FIBRA OTICA REUTILIZÁVEL REV02.pdf	2639718223 - 29/04/2022 18:14:12

Nome Técnico	Laringoscópio
Registro	10349590164
Processo	25351250065202269
Fabricante Legal	HAY MED INSTRUMENTS
Classificação de Risco	I - BAIXO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE
Situação	[sem dados cadastrados]
Data de Publicação	[sem dados cadastrados]



Cirurgica São Felipe
Produtos Para Saúde

1272
e
Reanimador Adulto - Compower



Característica

Este produto é usado principalmente para reanimação cardiopulmonar e assistência respiratória artificial geral, para que o paciente possa manter a respiração normal pouco antes da recuperação.

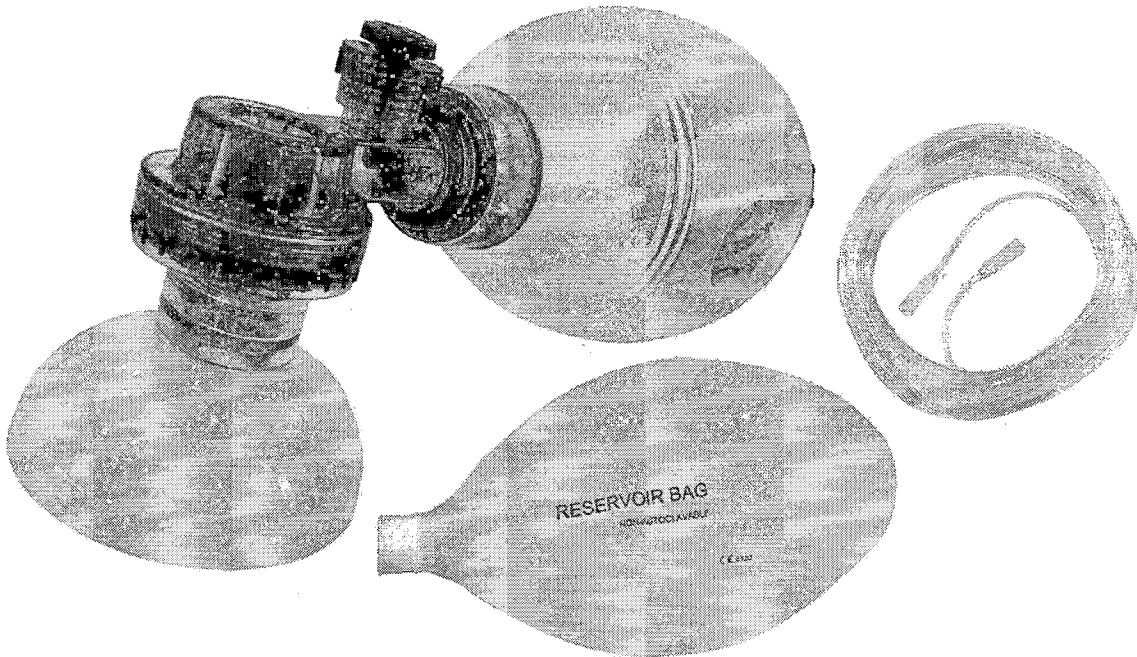
Descrição do Produto:

- Os acessórios padrão são: balão, máscara de silicone, tubo de oxigênio, reservatório de oxigênio.
- 100% silicone de grau médico, sem látex; alta transparência e pode ser reutilizado em alta temperatura;
- Ajuste a válvula limitadora de pressão de segurança de 60cm H₂O;
- Projeto de válvula de admissão integral, conexão direta de bolsa de armazenamento de ar e tubo de oxigênio;
- O efeito antiderrapante da superfície rugosa do balão de recuperação pode dar ao socorrista uma boa peracionalidade.

Especificação

- Capacidade de balão 1700ml;
- Máscara de anestesia de silicone 5 # (opcionais outros tamanhos);
- Reservatório de oxigênio com capacidade para 2500ml;
- Tubo de oxigênio 2,1 metros;
- Diâmetro padrão da extremidade do paciente: 15 / 22mm;
- Válvula de segurança limitadora de pressão: 60cm H₂O;

Registro na ANVISA: 80901110012



Característica

Este produto é usado principalmente para reanimação cardiopulmonar e assistência respiratória artificial geral, para que o paciente possa manter a respiração normal pouco antes da recuperação.

Descrição do Produto:

- Os acessórios padrão são: balão, máscara de silicone, tubo de oxigênio e reservatório de oxigênio.
- 100% silicone de grau médico, sem látex; alta transparência e pode ser reutilizado em alta temperatura;
- Ajuste a válvula limitadora de pressão de segurança de 40 cmH₂O;
- Projeto de válvula de admissão integral, conexão direta de bolsa de armazenamento de ar e tubo de oxigênio;
- O efeito antiderrapante da superfície rugosa do balão de recuperação pode dar ao socorrista uma boa operacionalidade.

Especificação

- Capacidade de balão 600ml;
- Máscara integrada de silicone 2 # (opcionais outros tamanhos);
- Reservatório de oxigênio com capacidade para 1600 ml;
- Tubo de oxigênio 2,1 metros;
- Diâmetro padrão da extremidade do paciente: 15 / 22mm;
- Válvula limitadora de pressão: 40 cmH₂O;

Registro na ANVISA: 80901110012

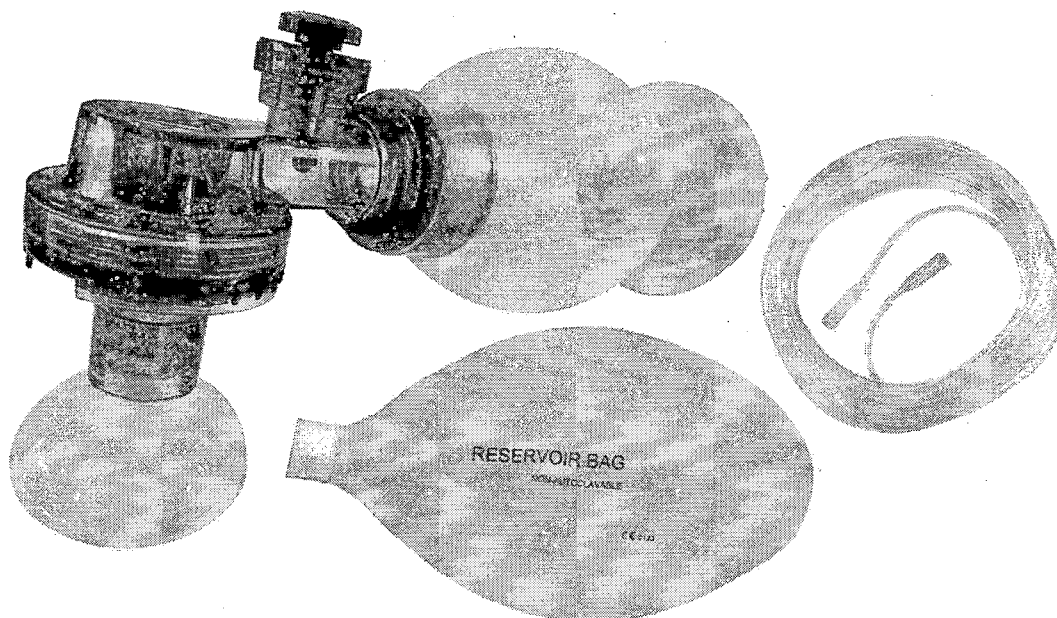


Cirurgica São Felipe
Produtos Para Saúde

Reanimador Neonatal - Compower

1294

8



Característica

Este produto é usado principalmente para reanimação cardiopulmonar e assistência respiratória artificial geral, para que o paciente possa manter a respiração normal pouco antes da recuperação.

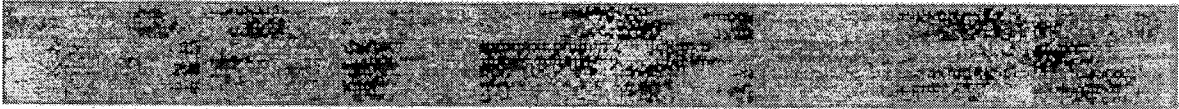
Descrição do Produto:

- Os acessórios padrão são: balão, máscara de silicone, tubo de oxigênio e reservatório de oxigênio.
- 100% silicone de grau médico, sem látex; alta transparência e pode ser reutilizado em alta temperatura;
- Ajuste a válvula limitadora de pressão de segurança de 40 cmH₂O;
- Projeto de válvula de admissão integral, conexão direta de bolsa de armazenamento de ar e tubo de oxigênio;
- O efeito antiderrapante da superfície rugosa do balão de recuperação pode dar ao socorrista uma boa operacionalidade.

Especificação

- Capacidade de balão 280ml;
- Máscara integrada de silicone 0 # (opcionais outros tamanhos);
- Reservatório de oxigênio com capacidade para 1000 ml;
- Tubo de oxigênio 2,1 metros;
- Diâmetro padrão da extremidade do paciente: 15 / 22mm;
- Válvula limitadora de pressão: 40 cmH₂O;

Registro na ANVISA: 80901110012



Cânulas de Guedel Advantive

Destinadas a manter aberta a via aérea superior em pacientes inconscientes ou com abaixamento do nível de consciência.

- A Canula de Guedel Advantive é confeccionada em PVC rígido.
- A Canula de Guedel Premium é confeccionada em Silicone flexível, apresentando maior maleabilidade.

Amplios produtos disponíveis nos tamanhos: 000, 00, 0, 1, 2, 3, 4, 5, 6.



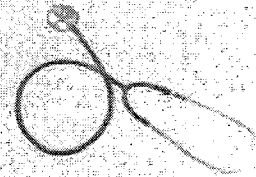
Reg. ANVISA: 1029600044

Estetoscópio single sonic Advantive

O estetoscópio clínico da Advantive é desenvolvido com materiais e componentes que asseguram melhor selamento acústico para o profissional e o paciente. Com olivas ergonômicas, tem-se uma melhor adaptação ao canal auditivo. A haste em aço inox garante maior durabilidade ao produto. O tubo condutor com design de tubos em "Y" elimina interferências de ruídos por abito entre os tubos.

Disponível nas cores verde, vermelho, preto (sem proteção)
verde, vermelho, preto, azul (com proteção)

Reg. ANVISA: 1029600044

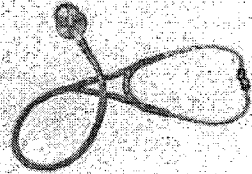


Estetoscópio cardiológico duo sonic Advantive

Estetoscópio de auscultação adulto, constituído por auscultador com diafragma de alta sensibilidade para captação precisa de ruídos. Olivas em formato anatômico, conjunto bi-auricular de armação leve, campanula em aço inoxidável.

Disponível nas cores verde, vermelho, azul ou preto

Reg. ANVISA: 1029600044

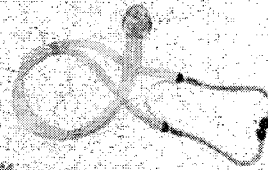


Estetoscópio rappaport duo sonic Advantive

Estetoscópio indicado para ausculta cardio-respiratória, com tubo duplo para uma ausculta mais precisa e inclui olivas e diafragmas para conversão em diferentes formas de uso.

Disponível nas cores verde, vermelho, rosa, preto

Reg. ANVISA: 1029600044

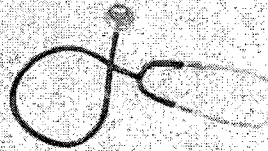


Estetoscópio duo sonic Advantive

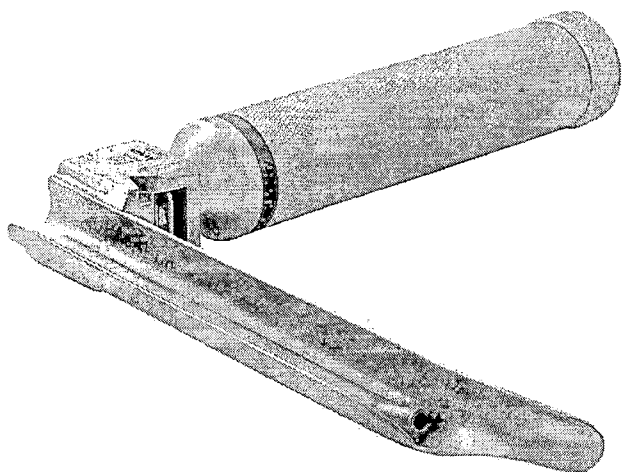
Estetoscópio com auscultador Duo Sonic com sensibilidade na captação dos mínimos ruídos; tubo acústico na configuração "Y", olivas com protetor auricular de formato anatômico para ajuste confortável.

Disponível nas cores verde, vermelho, azul, preto

Reg. ANVISA: 1029600044



LARINGOSCÓPIOS MORIYA



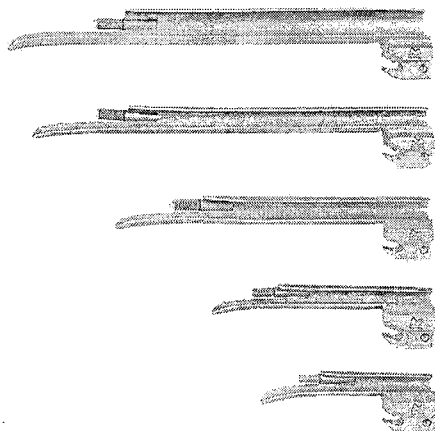
Os laringoscópios Moriya possuem características exclusivas, possibilitando assim uma perfeita entubação traqueal com visão total da laringe, em casos de difícil exposição.

Leves, de fino acabamento, cabo rosqueado com rosca em passo grande, pino de aço substituível para pilhas pequenas e médias.

Composto de lâminas curvas e retas de aço inoxidável em peça única e lâmpada de alta luminosidade.

O laringoscópio de fibra óptica reutilizável é utilizado para examinar e visualizar o trato respiratório superior do paciente para colocar o tubo traqueal durante intubações.

Lâmina Reta Convencional Warm Ray Miller



FMC-003-3020-000
Lâmina Reta Convencional Warm Ray Miller nº 00- Prematuro

FMC-003-3020-00
Lâmina Reta Convencional Warm Ray Miller nº 0- Neonato

FMC-003-3020-01
Lâmina Reta Convencional Warm Ray Miller nº 1- Infantil

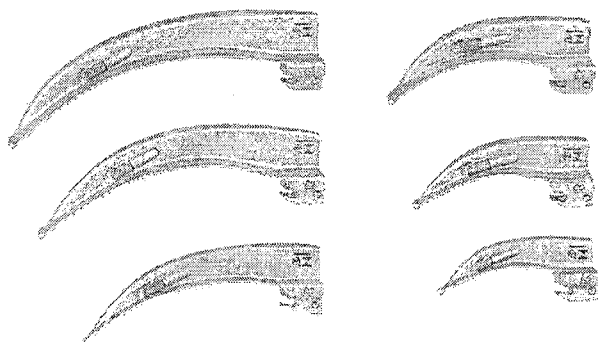
FMC-003-3020-02
Lâmina Reta Convencional Warm Ray Miller nº 2- Criança

FMC-003-3020-03
Lâmina Reta Convencional Warm Ray Miller nº 3- Adulto médio

FMC-003-3020-04
Lâmina Reta Convencional Warm Ray Miller nº 4- Adulto grande

FMC-003-3020-05
Lâmina Reta Convencional Warm Ray Miller nº 5- Adulto extra grande

Lâmina Curva Convencional Warm Ray Macintosh



FMC-003-3010-00
Lâmina Curva Convencional Warm Ray Mac 0- Neonato

FMC-003-3010-01
Lâmina Curva Convencional Warm Ray Mac 1- Infantil

FMC-003-3010-02
Lâmina Curva Convencional Warm Ray Mac 2- Criança

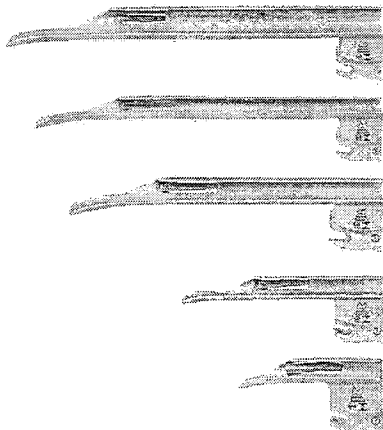
FMC-003-3010-03
Lâmina Curva Convencional Warm Ray Mac 3- Adulto médio

FMC-003-3010-04
Lâmina Curva Convencional Warm Ray Mac 4- Adulto grande

FMC-003-3010-05
Lâmina Curva Convencional Warm Ray Mac 5- Adulto extra grande



Lâmina Reta Fibra Óptica Exray Miller



FMG-001-2340-00
Lâmina Reta Fibra Óptica Exray Miller nº 00 - Prematuro

FMG-001-2340-00
Lâmina Reta Fibra Óptica Exray Miller nº 0- Neonato

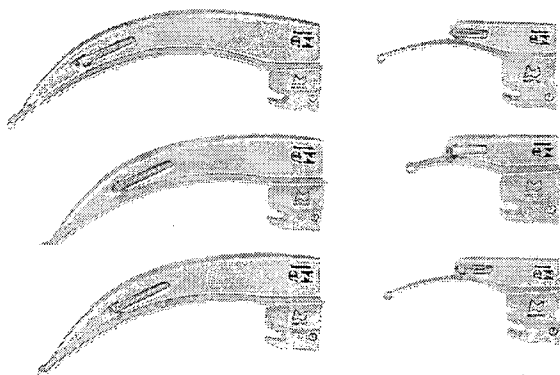
FMG-001-2340-01
Lâmina Reta Fibra Óptica Exray Miller nº 1- Infantil

FMG-001-2340-02
Lâmina Reta Fibra Óptica Exray Miller nº 2- Criança

FMG-001-2340-03
Lâmina Reta Fibra Óptica Exray Miller nº 3- Adulto médio

FMG-001-2340-04
Lâmina Reta Fibra Óptica Exray Miller nº 4- Adulto grande

Lâmina Curva Fibra Óptica Exray Macintosh



FMG-001-2330-000
Lâmina Curva Fibra Óptica Exray Mac 00 - Prematuro

FMG-001-2330-00
Lâmina Curva Fibra Óptica Exray Mac 0- Neonato

FMG-001-2330-01
Lâmina Curva Fibra Óptica Exray Mac 1- Infantil

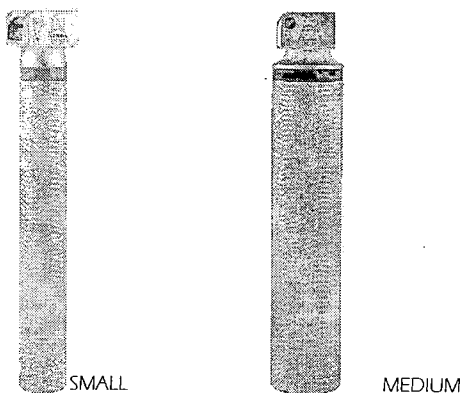
FMG-001-2330-02
Lâmina Curva Fibra Óptica Exray Mac 2- Criança

FMG-001-2330-03
Lâmina Curva Fibra Óptica Exray Mac 3- Adulto médio

FMG-001-2330-04
Lâmina Curva Fibra Óptica Exray Mac 4- Adulto grande

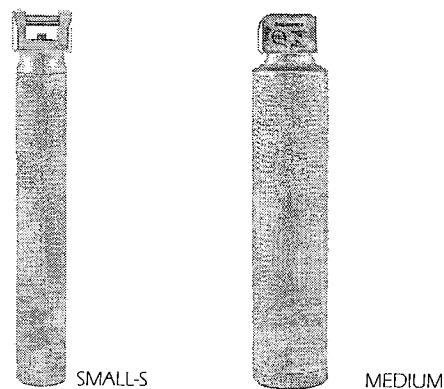
FMG-001-2330-05
Lâmina Curva Fibra Óptica Exray Mac 5- Adulto extra grande

Cabo de Laringoscópio Xenon - Fibra Óptica



FMG-001-2660-S Cabo de Laringoscópio Xenon - SMALL
FMG-001-2660-M Cabo de Laringoscópio Xenon - MEDIUM

Cabo de Laringoscópio Convencional



FMC-003-3600-S Cabo de Laringoscópio Convencional - SMALL
FMC-003-3600-M Cabo de Laringoscópio Convencional - MEDIUM



J.G.Moriya Repres. Import. e Export. Comercial Ltda.
Unidade I - Rua Colorado, 279 - CEP 04225-050
Vila Carioca - Ipiranga - São Paulo/SP
Tel: 55 11 2914-9716 - Fax: 55 11 2914-1943
Email: jgmoriya@jgmoriya.com.br

J.G.Moriya Repres. Import. e Export. Comercial Ltda.
Unidade II - Rua da União, 377
CEP 04107-011 Aclimação - São Paulo/SP
Tel: 55 11 5573-9773 - Fax: 55 11 5549-9302
www.jgmoriya.com.br

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	VR MEDICAL IMPORTADORA E DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS MÉDICOS LTDA		
CNPJ	04.718.143/0001-94	Autorização	8.01.025-1
Produto	Monitor de Sinais Vitais / Monitor de Paciente		

Modelo Produto Médico

PC-900

PC-3000.

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Manual_PC-900.pdf	5019662/22-4 - 06/12/2022 - 02:59
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Instruções de Uso_PC-3000.pdf	5019662/22-4 - 06/12/2022 - 02:59

Nome Técnico	Monitor de Sinais Vitais
Registro	80102512888
Processo	25351.408474/2022-61
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: SHENZHEN CREATIVE INDUSTRY CO., LTD. - CHINA, REPÚBLICA POPULAR
Classificação de Risco	III - ALTO RISCO
Vencimento do Registro	17/10/2032

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

1279
8



ANVISA: 80102512888

Aplicação

O monitor de sinais vitais pode ser usado para monitorar os parâmetros fisiológicos do paciente, incluindo Saturação de Oxigênio (SpO2), Frequência Cardíaca (PR).

Outras parâmetros opcionais disponíveis: ECG, Ritmo Cardíaco (HR) Pressão Arterial Não Invasiva (NIBP) e Temperatura (TEMP).

Aplicável para uso em hospitais, pronto socorro e instituições clínicas.

Tela

Tela colorida e sensível ao toque de 7", da forma de onda SpO2 e display numérico.

SpO2

Transdutor	LED de comprimento de onda dupla
Faixa de medição de SpO2	0% - 100%
Precisão de medição de SpO2	<3% para intervalo de 70% - 100%
Baixo desempenho de perfusão	Tão baixo quanto 0,4%
Faixa de medição PR	0bpm - 300bpm
Precisão de medição PR	±2bpm ou ±2%, o que for maior

NIBP

Técnica	Método oscilométrico
Faixa de medição de pressão	0 mmHg - 300mmHg
Precisão da medição de pressão	13 mmHg
Faixa de medição SYS	Adulto: 40mmHg - 275mmHg Pediátrico: 40mmHg - 200mmHg Recém-nascido: 40mmHg - 135mmHg
Faixa de medição MAP	Adulto: 20mmHg - 230mmHg Pediátrico: 20mmHg - 165mmHg Recém-nascido: 20mmHg - 110mmHg
Faixa de medição DIA	Adulto: 10mmHg - 210mmHg Pediátrico: 10mmHg - 150mmHg Recém-nascido: 10mmHg - 95mmHg
Precisão de medição	Diferença média máxima: ± 5 mmHg Desvio padrão máximo: 8 mmHg
Modo de medição	Manual, Auto, STAT
Precisão NIBP	Diferença máxima +5mmHg Desvio padrão máximo 8mmHg

TEMP (opcional)

Faixa de medição	21°C - 50°C, 0°C
Precisão de medição	±0,2°C

ECG (opcional)

Faixas de sinais de entrada	±(0,5mVp - 5mVp)
Impedância de entrada diferencial	≥5MΩ
Resposta de frequência	0,67 - 40Hz (Monitoramento)
Precisão de medição de FC	± 1% ou ± 2 bpm, o que for maior
Tempo de atraso do alarme HR	10s
Rejeição de onda T-alta	Rejeita todas as ondas T menores ou iguais a 120% de ImV QRS
Seleção de sensibilidade	×1/4, ×1/2, ×1 e ×2 tolerância ± 5%
Velocidade de varredura	25 mm/s tolerância ± 10%
Faixa de medição de FC	15bpm - 350bpm
Nível de ruído de ECG	30uVP- P
Corrente de loop de entrada de ECG	0.1uA
Taxa de rejeição de modo comum (CMRR)	105dB
Constante de tempo	0,3s

Outros

Fonte de alimentação	100-240VAC, 50/60Hz
Bateria embutida	II. IV, bateria de Li-Ion de lítio de 4400mAh
Autonomia mínima da bateria quando totalmente carregada	de 5,5 horas
Alarme áudio visual de diferentes níveis e saída de chamada da enfermeira	
Função de rede para conectar com de Central Monitoramento	
Permite exportar dados para CIS/HIS pelo protocolo HI7	
Conexão	USB e RJ45

Acessórios

Acompanha acessórios conforme solicitados em edital

Opcionais:

- Impressora térmica integrada
- Suporte de parede
- Carro para transporte
- Alça para transporte e maca



1280
g

CERTIFICADO DE AVALIAÇÃO DA CONFORMIDADE

EMITIDO POR ORGANISMO DE CERTIFICAÇÃO DE PRODUTOS ACREDITADO PELA CGCRE
CONFORMITY ASSESSMENT CERTIFICATE ISSUED BY A CERTIFICATION BODY ACCREDITED BY CGCRE

Certificado Nº: NCC 22.09338 Revisão/revision nº: 01
Certificate No.

Data de emissão: 07/07/2022 Certificado de Conformidade válido somente acompanhado das páginas de 1 a 4
Emission date: Certificate valid only accompanied of pages 1 through 4

Data de validade: Indeterminada
Validity date:

Solicitante: VR Medical Importadora e Distribuidora de Produtos Médicos Ltda.
Applicant: Rua Batataes, 391 Conj 11 Conj 13 Jardim Paulista – São Paulo / SP
CEP: 01423-010 / CNPJ: 04.718.143/0001-94
Brasil

Produto: Monitor de sinais vitais / Monitor de paciente
Product:

Marca / Modelo: PC-900 e PC-3000
Brand / Model:

Fabricante e Unidade fabril (Fabricante): Shenzhen Creative Industry Co., Ltd.
Manufacturer and manufacturing location: Floor 5, BLD 9, BaiWangxin High-Tech Industrial Park, Songbai Road, Xili Street, Nanshan District, 518110 Shenzhen - P. R. China.
(Manufacturer):

Assinado de forma digital por WILSON
MONTEIRO BONATO JUNIOR:04261009803

Wilson Bonato
Gerente Técnico
Technical Manager

Certificado emitido conforme, requisitos de avaliação da conformidade para equipamentos sob regime de vigilância sanitária, anexo à Portaria Inmetro nº 384, de 18 de dezembro de 2020.
Certificate issued in accordance with the conformity assessment requirements equipment under sanitary surveillance system, annex to Inmetro's ordinance no. 384 of December 18, 2020.

1. Este certificado somente pode ser reproduzido com todas as folhas.
This certificate may only be reproduced with all its pages.
2. A situação e autenticidade deste certificado podem ser verificadas no website oficial do Inmetro.
The status and authenticity of this certificate may be verified by visiting Inmetro's website.
3. Este certificado de conformidade foi emitido por um organismo de certificação acreditado pela Cgcre - Coordenação Geral de Acreditação.
This certificate of conformity was issued by a product certification body accredited by Cgcre.

Certificado emitido por:
Certificate issued by:

NCC Certificações do Brasil Ltda.
Acreditação Cgcre nº 0034 (16/10/2003)
Av. Orosimbo Maia, 360, Campinas, SP, CEP 13010-211
CNPJ nº 16.587.151/0001-28
www.nccgroup.com.br



1281
e



CERTIFICADO DE AVALIAÇÃO DA CONFORMIDADE

EMITIDO POR ORGANISMO DE CERTIFICAÇÃO DE PRODUTOS ACREDITADO PELA CGCRE
CONFORMITY ASSESSMENT CERTIFICATE ISSUED BY A CERTIFICATION BODY ACCREDITED BY CGCRE

Certificado Nº: NCC 22.09338
Certificate No.

Revisão/revision nº: 01

Data de emissão: 07/07/2022
Emission date:

Certificado de Conformidade válido somente acompanhado das páginas de 1 a 4
Certificate valid only accompanied of pages 1 through 4

Este certificado é emitido como uma verificação que amostras, representativas da linha de produção, foram avaliadas e ensaiadas e atenderam às normas listadas abaixo, e que o sistema de gestão da qualidade do fabricante, relativo aos produtos cobertos por este certificado, foi avaliado e atendeu aos requisitos de sistema da qualidade da Portaria Inmetro. Este certificado é concedido sujeito às condições previstas na Portaria Inmetro.

This certificate is issued as verification that samples, representative of production, were assessed and tested and found to comply with the standards listed below and that the manufacturer's quality system, relating to the products covered by this certificate, was assessed and found to comply with the Inmetro quality system requirements. This certificate is granted subject to the conditions as set out in Inmetro Rules.

NORMAS:

STANDARDS:

- ABNT NBR IEC 60601-1:2010 + Emenda 1: 2016
- ABNT NBR IEC 60601-1-2:2017
- ABNT NBR IEC 60601-1-6:2020
- ABNT NBR IEC 60601-1-8:2010 + Emenda 1:2014
- ABNT NBR IEC 60601-1-9:2010 + Emenda 1:2014
- ABNT NBR IEC 60601-2-27:2013
- ABNT NBR IEC 80601-2-30: 2021
- ABNT NBR IEC 80601-2-49: 2021
- ABNT NBR ISO 80601-2-56: 2021
- ABNT NBR ISO 80601-2-61: 2022

Este certificado não indica conformidade com outros requisitos de segurança e desempenho do que os expressamente incluídos nas normas listadas acima.

This certificate does not indicate compliance with safety and performance requirements other than those expressly included in the standards listed above.

RELATÓRIOS DE ENSAIO E AVALIAÇÃO:

TEST AND ASSESSMENT REPORTS:

Amostras do equipamento listado passaram com sucesso nas avaliações e ensaios registrados em:

Samples of the equipment listed has successfully met the assessment and test requirements as recorded in:

Registro de avaliação da conformidade técnica (apresenta a verificação dos documentos utilizados para análise e as conclusões para a recomendação da certificação):

Technical conformity assessment register (assessment that presents the verification of the documents used for analysis and recommendation of certification conclusions):

FLUIG: 71019

Processo: 64168/21.5

Data do aceite da proposta: 25/05/2021

Data da auditoria: 19/01/2022

Relatório (s) de ensaio:

Test report (s):

Nº do relatório	Norma	Laboratório	Data de emissão
SET2020-14586	IEC 60601-1: 2005 + CORR. 1:2006 + CORR. 2:2007 + A1:2012	CCIC Southern Testing Co., Ltd.	25/06/2021
SET2019-09686(2022-03-02XG)	IEC 60601-1-2:2014		02/03/2022
SET2020-14587	IEC60601-1-6:2010+AMD1:2013		25/06/2021
SET2020-14588	IEC60601-1-8:2006+A1:2012		25/06/2021
SET2020-14589	IEC60601-2-27:2011+COR.1:2012		25/06/2021
SET2021-01991	IEC 80601-2-30: 2018		02/07/2021
SET2020-14590	IEC 80601-2-49:2018		25/06/2021
SET2019-09992	ISO 80601-2-56:2017		29/07/2020
SET2019-09993	ISO 80601-2-61:2017		29/07/2020

PRODUTO:

PRODUCT:

Produtos e sistemas abrangidos por este certificado estão especificados como segue:

Products and systems covered by this certificate are specified as follows:

Monitor de Paciente é um instrumento multifuncional projetado para monitorar os sinais fisiológicos vitais de pacientes adultos, pediátricos e recém-nascidos. Para uma análise mais abrangente das condições fisiológicas do paciente, as seguintes funções de registro em tempo real e exibição de parâmetros estão disponíveis: ECG, frequência cardíaca (HR), pressão sanguínea não invasiva (NIBP), saturação funcional de oxigênio (SpO2), respiração (RESP), temperatura corporal (TEMP), incluindo também as funções de monitoramento opcionais.



1287
9

CERTIFICADO DE AVALIAÇÃO DA CONFORMIDADE

EMITIDO POR ORGANISMO DE CERTIFICAÇÃO DE PRODUTOS ACREDITADO PELA CGCRE
CONFORMITY ASSESSMENT CERTIFICATE ISSUED BY A CERTIFICATION BODY ACCREDITED BY CGCRE

Certificado Nº: NCC 22.09338
Certificate No.

Revisão/revision nº: 01

Data de emissão: 07/07/2022
Emission date:

Certificado de Conformidade válido somente acompanhado das páginas de 1 a 4
Certificate valid only accompanied of pages 1 through 4

Características técnicas da Família:

Modelo	Tensão	Frequência	Potência/Corrente	Marca
PC-900 e PC-3000	100 – 240 V	50/60 Hz	1.5 A	Shenzhen Creative

CONDIÇÕES DE CERTIFICAÇÃO: CONDITIONS OF CERTIFICATION:

Modelo 5: Ensaio de tipo, avaliação e aprovação do Sistema de Gestão da Qualidade do fabricante, acompanhamento através de auditorias no fabricante e ensaio em amostras retiradas no comércio e no fabricante. Modelo baseado no ensaio de tipo e acompanhado de avaliação das medidas tomadas pelo fabricante para o Sistema de Gestão da Qualidade de sua produção, seguido de um acompanhamento a cada 15 meses, por meio de auditorias, do controle da qualidade da fábrica e de ensaios de verificação em amostras tomadas no comércio e na fábrica.

Model 5: Type test, evaluation and approval of the manufacturer's Quality Management System, surveillance through audits on the factory and test on samples taken in market and on the manufacturer. Model based on the type of test and accompanied by evaluation of the actions taken by the manufacturer for the Quality Management System of its production, followed by a follow-up every 15 months by means of audits of the factory quality control and test checks in samples taken in market and factory.

A validade deste Certificado está atrelada à realização das avaliações de manutenção e tratamento de possíveis não conformidades de acordo com as orientações da NCC e previstas no RAC específico da Portaria Inmetro nº. 384, de 18 de dezembro de 2020. Para verificação da condição atualizada de regularidade deste Certificado de Conformidade deve ser consultado o banco de dados de produtos e serviços certificados do Inmetro.

The validity of this certificate is linked to carrying out evaluations of maintenance and treatment of possible non-compliance in accordance with the orientations of the NCC and Inmetro Ordinance no. 384 of December 18, 2020. For verification of updated condition of regularity from this Conformity's Certificate, must be checked on product and services data bank certificated from Inmetro.

Este Certificado é válido apenas para os equipamentos de modelos idênticos aos equipamentos efetivamente ensaiados. Quaisquer modificações nos projetos, bem como a utilização de componentes e/ou materiais diferentes daqueles definidos pela documentação descritiva dos equipamentos, sem a prévia autorização da NCC, invalidarão este Certificado.

This Certificate is valid only for models identical to those effectively tested. Any modifications to the projects and the use of components and / or different materials from those defined by descriptive documentation of the equipment, without the prior permission of NCC, will invalidate this certificate.

O usuário tem a responsabilidade de assegurar que os produtos serão instalados em atendimento às instruções do fabricante e as normas aplicadas a estes.

The user has the responsibility to ensure that the products will be installed in compliance with manufacturer's instructions and standards applied to them.

Outras especificações:

Tipo de proteção contra choque elétrico: Classe I

Grau de proteção contra choque elétrico: Tipo BF (SpO2, NIBP e TEMP) e Tipo CF (ECG, RESP)

Grau de proteção contra penetração de líquidos: IPX2

Modo de operação: Operação contínua

Não adequado na presença de mistura anestésica inflamável

Versão do software: PC-900 (V1.1) e PC-3000 (V3.5)

Lista dos acessórios e partes ensaiados em conjunto com o produto:

- Sonda para adulto SpO2
- Pulseira de NIBP
- Cabo de ECG
- Eletrodo de ECG
- Cabo de energia
- Adaptador de Energia
- Bateria de íon-lítio
- Certificado de qualidade
- Manual do Usuário
- Fio de rede
- Tampa descartável da sonda TEMP (opcional)
- Instruções Rápidas da TEMP (Opcional)
- Sonda de temperatura (Opcional)

Código de barras:

PC-3000 - 6941900604285

PC-900 - 6941900604551

L283
✓



CERTIFICADO DE AVALIAÇÃO DA CONFORMIDADE
EMITIDO POR ORGANISMO DE CERTIFICAÇÃO DE PRODUTOS ACREDITADO PELA CGCRE
CONFORMITY ASSESSMENT CERTIFICATE ISSUED BY A CERTIFICATION BODY ACCREDITED BY CGCRE

Certificado Nº: NCC 22.09338 Revisão/revision nº: 01
Certificate No.

Data de emissão: 07/07/2022 Certificado de Conformidade válido somente acompanhado das páginas de 1 a 4
Emission date: *Certificate valid only accompanied of pages 1 through 4*

DOCUMENTAÇÃO DESCRITIVA DO EQUIPAMENTO (CONFIDENCIAL):
EQUIPMENT DESCRIPTORIAL DOCUMENTS (CONFIDENTIAL):

Documento	Descrição	Revisão
3502-1530078	Manual do usuário - PC-900	1.0
3502-1560020	Manual do usuário - PC-3000	1.0
CN95500086-A406	Projeto do produto avaliado - PC-900	1.1
CN97010000-B405	Projeto do produto avaliado - PC-3000	1.0

Histórico da Revisão:

Revisão	Certificado	Data da Revisão	Processo	Descrição
00	NCC 22.09338	07/07/2022	64168/21.5	Emissão inicial
01	NCC 22.09338	03/08/2022	64168/21.5	Correção/atualização das versões dos manuais

1284
9



Sistema de Cadastramento Unificado de Fornecedores - SICAF

Certificado de Registro Cadastral - CRC

(Emissão conforme art. 17 da Instrução Normativa nº 03, de 26 abril de 2018)

CNPJ: 07.626.776/0001-60
Razão Social: CIRURGICA SAO FELIPE PRODUTOS PARA SAUDE LTDA

Atividade Econômica Principal:

4645-1/01 - COMÉRCIO ATACADISTA DE INSTRUMENTOS E MATERIAIS PARA USO MÉDICO, CIRÚRGICO, HOSPITALAR E DE LABORATÓRIOS

Endereço:

RUA GRACA ARANHA, 875 - BRCAO 2 SALA C - VARGEM GRANDE - Pinhais / Paraná

Observações:

A veracidade das informações poderá ser verificada no endereço www.comprasgovernamentais.gov.br.
Este certificado não substitui os documentos enumerados nos artigos 28 a 31 da Lei nº 8.666, de 1993.

Emitido em: 04/12/2023 14:42



1285
2

Sistema de Cadastramento Unificado de Fornecedores - SICAF

Declaração

Declaramos para os fins previstos na Lei nº 8.666, de 1993, conforme documentação registrada no SICAF, que a situação do fornecedor no momento é a seguinte:

Dados do Fornecedor

CNPJ: 07.626.776/0001-60 DUNS®: 898274138
Razão Social: CIRURGICA SAO FELIPE PRODUTOS PARA SAUDE LTDA
Nome Fantasia: CIRURGICA SAO FELIPE
Situação do Fornecedor: Credenciado Data de Vencimento do Cadastro: 10/05/2024
Natureza Jurídica: SOCIEDADE EMPRESÁRIA LIMITADA
MEI: Não
Porte da Empresa: Demais

Ocorrências e Impedimentos

Ocorrência: Consta
Impedimento de Licitar: Nada Consta
Ocorrências Impeditivas indiretas: Nada Consta
Vínculo com "Serviço Público": Nada Consta

Níveis cadastrados:

I - Credenciamento

II - Habilitação Jurídica

III - Regularidade Fiscal e Trabalhista Federal

Receita Federal e PGFN Validade: 11/05/2024
FGTS Validade: 14/12/2023
Trabalhista (<http://www.tst.jus.br/certidao>) Validade: 18/05/2024

IV - Regularidade Fiscal Estadual/Distrital e Municipal

Receita Estadual/Distrital Validade: 16/02/2024
Receita Municipal Validade: 18/12/2023

V - Qualificação Técnica

VI - Qualificação Econômico-Financeira

Validade: 31/05/2024



1286

2

Sistema de Cadastramento Unificado de Fornecedores - SICAF

Relatório de Ocorrências Ativas

Dados do Fornecedor

CNPJ: 07.626.776/0001-60 DUNS®: 898274138
Razão Social: CIRURGICA SAO FELIPE PRODUTOS PARA SAUDE LTDA
Nome Fantasia: CIRURGICA SAO FELIPE
Situação do Fornecedor: Credenciado

Ocorrência 1:

Tipo Ocorrência: Advertência - Lei nº 8666/93, art. 87, inc. I
UASG Sancionadora: 987791 - PREFEITURA MUNICIPAL DE PRUDENTÓPOLIS - PR
Data Aplicação: 25/05/2020
Número do Processo: 7042/2019 Número do Contrato: ARP 136/2019
Descrição/Justificativa: Entrega com atraso

Ocorrência 2:

Tipo Ocorrência: Multa - Lei nº 8666/93, art. 87, inc. II
Motivo: Inexecução total ou parcial do contrato
UASG Sancionadora: 100001 - TRIBUNAL DE JUSTICA DO DISTRITO FEDERAL
Data Aplicação: 04/07/2016 Valor da Multa: R\$ 134,05
Número do Processo: 3.446/2015
Descrição/Justificativa: Atraso de 08 (oito) dias na entrega do material constante na NF nº 4557.

Ocorrência 3:

Tipo Ocorrência: Multa - Lei nº 8666/93, art. 87, inc. II
Motivo: Inexecução total ou parcial do contrato
UASG Sancionadora: 160199 - HOSPITAL MILITAR DE ÁREA DE RECIFE
Data Aplicação: 27/09/2016 Valor da Multa: R\$ 7.499,00
Número do Processo: 64583037086201671 Número do Contrato: 2015NE801548
Descrição/Justificativa: Não cumprimento no dever de entrega dos materiais constantes na nota de empenho 2015NE801548, acarretando danos ao Hospital e, além disso, à perda dos recursos pelo HMAR. (Aditamento 01 ao Boletim Interno nº 165-HMAR) (Multa 10%)

Relatório de Ocorrências Ativas

1287
2

Ocorrência 4:

Tipo Ocorrência: **Multa - Lei nº 8666/93, art. 87, inc. II**
Motivo: **Inexecução total ou parcial do contrato**
UASG Sancionadora: **987791 - PREFEITURA MUNICIPAL DE PRUDENTÓPOLIS - PR**
Data Aplicação: **25/05/2020** Valor da Multa: **R\$ 1.650,99**
Número do Processo: **7042/2019** Número do Contrato: **ARP 136/2019**
Descrição/Justificativa: **Entrega com atraso**

Ocorrência 5:

Tipo Ocorrência: **Suspensão Temporária - Lei nº 8666/93, art. 87, inc. III**
Motivo: **Inexecução total ou parcial do contrato**
UASG Sancionadora: **160199 - HOSPITAL MILITAR DE ÁREA DE RECIFE**
Âmbito da Sanção: **Órgão Sancionador**
Prazo: **Determinado**
Prazo Inicial: **27/09/2016** Prazo Final: **27/09/2017**
Número do Processo: **64583037086201671** Número do Contrato: **2015NE801548**
Descrição/Justificativa: **Não cumprimento no dever de entrega dos materiais constantes na nota de empenho 2015NE801548, acarretando danos ao Hospital e, além disso, à perda dos recursos pelo HMAR. (Aditamento 01 ao Boletim Interno nº 165-HMAR)**



1288
2

Sistema de Cadastramento Unificado de Fornecedores - SICAF

Relatório de Ocorrências Ativas Impeditivas de Licitar

Dados do Fornecedor

CNPJ: 07.626.776/0001-60 DUNS®: 898274138
Razão Social: CIRURGICA SAO FELIPE PRODUTOS PARA SAUDE LTDA
Nome Fantasia: CIRURGICA SAO FELIPE
Situação do Fornecedor: Credenciado

Nenhum registro de Ocorrência Ativa encontrado para o fornecedor





1289
8

Sistema de Cadastramento Unificado de Fornecedores - SICAF

Relatório de Prováveis Ocorrências Impeditivas Indiretas do Fornecedor

Dados do Fornecedor

CNPJ: 07.626.776/0001-60 DUNS®: 898274138
Razão Social: CIRURGICA SAO FELIPE PRODUTOS PARA SAUDE LTDA
Nome Fantasia: CIRURGICA SAO FELIPE
Situação do Fornecedor: Credenciado

Nenhum registro de Ocorrência Impeditiva Indireta encontrado para o fornecedor.



CONTROLADORIA-GERAL DA UNIÃO

Certidão negativa correcional (ePAD, CGU-PJ, CEIS, CNEP e CEPIM)

Consultado: **CIRURGICA SAO FELIPE PRODUTOS PARA SAUDE LTDA**

CPF/CNPJ: **07.626.776/0001-60**

Certifica-se que, em consulta aos sistemas ePAD e CGU-PJ e aos cadastros CEIS, CNEP e CEPIM mantidos pela Corregedoria-Geral da União, **NÃO CONSTAM** registros de penalidades vigentes relativas ao CNPJ/CPF consultado.

Destaca-se que, nos termos da legislação vigente, os referidos cadastros consolidam informações prestadas pelos entes públicos, de todos os Poderes e esferas de governo.

Os Sistemas ePAD e CGU-PJ consolidam os dados sobre o andamento dos processos administrativos de responsabilização de entes privados no Poder Executivo Federal.

O Cadastro Nacional de Empresas Inidôneas e Suspensas (CEIS) apresenta a relação de empresas e pessoas físicas que sofreram sanções que implicaram a restrição de participar de licitações ou de celebrar contratos com a Administração Pública.

O Cadastro Nacional de Empresas Punidas (CNEP) apresenta a relação de empresas que sofreram qualquer das punições previstas na Lei nº 12.846/2013 (Lei Anticorrupção).

O Cadastro de Entidades Privadas sem Fins Lucrativos Impedidas (CEPIM) apresenta a relação de entidades privadas sem fins lucrativos que estão impedidas de celebrar novos convênios, contratos de repasse ou termos de parceria com a Administração Pública Federal, em função de irregularidades não resolvidas em convênios, contratos de repasse ou termos de parceria firmados anteriormente.

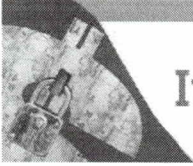
Certidão emitida às 14:44:11 do dia 04/12/2023 , com validade até o dia 03/01/2024.

Link para consulta da verificação da certidão <https://certidoes.cgu.gov.br/>

Código de controle da certidão: x2T7Wx6d0BEAgff8vVI

Qualquer rasura ou emenda invalidará este documento.

1291
e



Improbidade Administrativa e Inelegibilidade

Certidão Negativa

Certifico que nesta data (04/12/2023 às 14:46) **NÃO CONSTA** no Cadastro Nacional de Condenações Cíveis por Ato de Improbidade Administrativa e Inelegibilidade registros de condenação com trânsito em julgado ou sanção ativa quanto ao CNPJ nº 07.626.776/0001-60.

A condenação por atos de improbidade administrativa não implica automático e necessário reconhecimento da inelegibilidade do condenado.

Para consultas sobre inelegibilidade acesse portal do TSE em <http://divulgacandcontas.tse.jus.br/>

Esta certidão é expedida gratuitamente. Sua autenticidade pode ser por meio do número de controle 656E.1062.DF99.A970 no seguinte endereço: https://www.cnj.jus.br/improbidade_adm/autenticar_certidao.php

DÉCIMA TERCEIRA ALTERAÇÃO DE CONTRATO DA SOCIEDADE UNIPESSOAL
CIRURGICA SÃO FELIPE PRODUTOS PARA SAUDE LTDA
CNPJ/MF: 07.626.776/0001-60
NIRE: 416.0070223-9

Folha: 1 de 5

MARISTELA BELOTTO PELOZZO, brasileira, natural de Curitiba-PR, casada sob o regime de comunhão universal de bens, nascida em 08/06/1974, empresaria, inscrita no CPF/MF sob nº 922.630.709-15, portadora da carteira de identidade civil sob nº 59163639/SSP-PR, expedida em 10/10/2000, residente e domiciliada na Rua Americo Mattei, 68, Md01, Tarumã, CEP: 82800-170, Curitiba-PR., única sócia componente da **sociedade unipessoal limitada** que gira nesta praça sob o nome de **CIRURGICA SÃO FELIPE PRODUTOS PARA SAUDE LTDA**, com sede na Rua Graça Aranha, 875, Brção 2 Sala C, Vargem Grande, CEP: 83321-020, Pinhais-PR, e inscrita no CNPJ/MF sob nº 07.626.776/0001-60, registrada na Junta Comercial do Paraná sob nº 416.0070223-9 em 16/10/2018; **Resolve** alterar o contrato social mediante as condições estabelecidas nas cláusulas seguintes:

CLÁUSULA PRIMEIRA - DA ALTERAÇÃO DO OBJETO SOCIAL: A sociedade que tem por objeto social a exploração do ramo de: Comércio Atacadista de Instrumentos e Materiais Para Uso Médico, Cirúrgico, Hospitalar e de Laboratórios; Fabricação de Aparelhos Eletromédicos e Eletro terapêuticos e Equipamentos de Irradiação; Fabricação de Materiais Para Medicina e Odontologia; Comércio Atacadista de Produtos Odontológicos; Comércio Atacadista de Máquinas, Aparelhos e Equipamentos Para Uso Odonto-Médico-Hospitalar, Partes e Peças; Comércio Varejista Especializado de Equipamentos e Suprimentos de Informática; Comércio Varejista de Móveis; Comércio Varejista de Artigos Médicos e Ortopédicos; Aluguel de Material Médico; Aluguel de Equipamentos Científicos, Médicos e Hospitalares, Sem Operador, passa a partir desta data a ter o seguinte objeto: **COMÉRCIO ATACADISTA DE INSTRUMENTOS E MATERIAIS PARA USO MÉDICO, CIRURGICO, HOSPITALAR E DE LABORATÓRIOS; COMÉRCIO ATACADISTA DE MÁQUINAS, APARELHOS E EQUIPAMENTOS PARA USO ODONTO-MÉDICO-HOSPITALAR PARTES E PEÇAS; COMÉRCIO ATACADISTA DE PRODUTOS ODONTOLÓGICOS; COMÉRCIO VAREJISTA DE MÓVEIS; COMÉRCIO VAREJISTA DE ARTIGOS MÉDICOS E ORTOPÉDICOS; ALUGUEL DE MATERIAL MÉDICO; ALUGUEL DE EQUIPAMENTOS CIENTÍFICOS, MEDICOS E HOSPITALARES, SEM OPERADOR; COMÉRCIO VAREJISTA ESPECIALIZADO DE EQUIPAMENTOS E SUPRIMENTOS DE INFORMÁTICA; A PROMOÇÃO DE VENDAS E A PUBLICIDADE NO LOCAL DA VENDA.**

CLÁUSULA SEGUNDA - DA CONSOLIDAÇÃO DO CONTRATO: À vista da modificação ora ajustada, consolida-se o instrumento de constituição, que passa a ter a seguinte redação.

CONTRATO SOCIAL CONSOLIDADO
CIRURGICA SÃO FELIPE PRODUTOS PARA SAUDE LTDA
CNPJ/MF: 07.626.776/0001-60
NIRE: 416.0070223-9

MARISTELA BELOTTO PELOZZO, brasileira, natural de Curitiba-PR, casada sob o regime de comunhão universal de bens, nascida em 08/06/1974, empresaria, inscrita no CPF/MF sob nº 922.630.709-15,



DÉCIMA TERCEIRA ALTERAÇÃO DE CONTRATO DA SOCIEDADE UNIPESSOAL
CIRURGICA SÃO FELIPE PRODUTOS PARA SAUDE LTDA
CNPJ/MF: 07.626.776/0001-60
NIRE: 416.0070223-9

Folha: 2 de 5

portadora da carteira de identidade civil sob nº 59163639/SSP-PR, expedida em 10/10/2000, residente e domiciliada na Rua Americo Mattei, 68, Md01, Tarumã, CEP: 82800-170, Curitiba-PR., única sócia componente da **Sociedade Limitada Unipessoal** que gira nesta praça sob o nome de **CIRURGICA SÃO FELIPE PRODUTOS PARA SAUDE LTDA**, com sede na Rua Graça Aranha, 875, Brcão 2 Sala C, Vargem Grande, CEP: 83321-020, Pinhais-PR, e inscrita no CNPJ/MF sob nº 07.626.776/0001-60, registrada na sob nº 416.0070223-9 em 16/10/2018; RESOLVE atualizar o contrato social mediante as condições estabelecidas nas cláusulas seguintes:

CAPÍTULO I
DENOMINAÇÃO, SEDE, PRAZO DE DURAÇÃO E OBJETO SOCIAL

CLÁUSULA PRIMEIRA - A sociedade limitada unipessoal gira sob o nome empresarial de **CIRURGICA SÃO FELIPE PRODUTOS PARA SAUDE LTDA**, e será regida por este instrumento constitutivo e considerando a disposição constante do art. 1.052 do Código Civil e em obediência ao contido da **INSTRUÇÃO NORMATIVA DREI Nº 112, DE 20 DE JANEIRO DE 2022**.

CLÁUSULA SEGUNDA - A sociedade limitada unipessoal tem a sua sede na Rua Graça Aranha, 875, Brcão 2 Sala C, Vargem Grande, CEP: 83321-020, Pinhais-PR, podendo abrir e encerrar filiais, agências e escritórios, em qualquer parte do território nacional.

CLÁUSULA TERCEIRA - A sociedade limitada unipessoal tem como objeto social o ramo de atividades a seguir: COMÉRCIO ATACADISTA DE INSTRUMENTOS E MATERIAIS PARA USO MÉDICO, CIRURGICO, HOSPITALAR E DE LABORATÓRIOS; COMÉRCIO ATACADISTA DE MÁQUINAS, APARELHOS E EQUIPAMENTOS PARA USO ODONTO-MÉDICO-HOSPITALAR PARTES E PEÇAS; COMÉRCIO ATACADISTA DE PRODUTOS ODONTOLÓGICOS; COMÉRCIO VAREJISTA DE MÓVEIS; COMÉRCIO VAREJISTA DE ARTIGOS MÉDICOS E ORTOPÉDICOS; ALUGUEL DE MATERIAL MÉDICO; ALUGUEL DE EQUIPAMENTOS CIENTÍFICOS, MEDICOS E HOSPITALARES, SEM OPERADOR; COMÉRCIO VAREJISTA ESPECIALIZADO DE EQUIPAMENTOS E SUPRIMENTOS DE INFORMÁTICA; A PROMOÇÃO DE VENDAS E A PUBLICIDADE NO LOCAL DA VENDA.

CLÁUSULA QUARTA - A sociedade limitada unipessoal iniciou suas atividades em 15/09/2005 e o seu prazo de duração da sociedade limitada unipessoal é por tempo indeterminado.

CAPÍTULO II
CAPITAL SOCIAL E QUOTAS

CLÁUSULA QUINTA - O capital da sociedade limitada unipessoal é de R\$ 100.000,00 (cem mil reais), dividido em 100.000 (cem mil) quotas de capital, pelo valor nominal de R\$ 1,00 (um real) cada uma, totalmente subscritas e integralizadas pelo sócio único, em moeda corrente do país, no presente ato a seguir:



3294
e

DÉCIMA TERCEIRA ALTERAÇÃO DE CONTRATO DA SOCIEDADE UNIPESSOAL
CIRURGICA SÃO FELIPE PRODUTOS PARA SAUDE LTDA
CNPJ/MF: 07.626.776/0001-60
NIRE: 416.0070223-9

Folha: 3 de 5

Nome	(%)	Cotas	Valor R\$
Maristela Belotto Pelozzo	100,00	100.000	100.000,00
Total	100,00	100.000	100.000,00

Parágrafo único: A responsabilidade da sócia única é solidária e limitada à importância total do capital social integralizado, nos termos do artigo 1.052, da Lei nº 10.406 de 10 de janeiro de 2002, respondendo solidariamente pela integralização do capital social da sociedade limitada unipessoal.

CLÁUSULA SEXTA - RESPONSABILIDADE DO SÓCIO: A responsabilidade da sócia única é solidária e limitada à importância total do capital social integralizado, nos termos do artigo 1.052, da Lei nº 10.406 de 10 de janeiro de 2002, respondendo solidariamente pela integralização do capital social da sociedade limitada unipessoal.

CAPÍTULO III ADMINISTRAÇÃO

CLÁUSULA SÉTIMA - Fica investida na função de administradora da sociedade limitada unipessoal a sócia **MARISTELA BELOTTO PELOZZO**, com os poderes e atribuições de gerir e administrar os negócios da sociedade, representá-la ativa e passivamente, judicial e extrajudicialmente, perante órgãos públicos, instituições financeiras, entidades privadas e terceiros em geral, bem como praticar todos os demais atos necessários à consecução dos objetivos ou à defesa dos interesses e direitos da sociedade, autorizando o uso do nome empresarial individualmente, vedado, no entanto, em atividades estranhas ao objeto social com fiança, aval, endosso.

Parágrafo Primeiro - Faculta-se a sócia única administradora, nos limites de seus poderes, constituir procuradores em nome da sociedade, devendo ser especificados no instrumento de mandato, os atos e operações que poderão praticar e a duração do mandato, que, no caso de mandato judicial, poderá ser por prazo indeterminado.

Parágrafo Segundo - Poderão ser designados administradores não sócios, na forma prevista no artigo 1.061 da Lei nº 10.406/2002.

Parágrafo Terceiro - O uso da denominação social é privativo da administradora, a qual responde solidária e ilimitadamente por culpa ou dolo, pelos atos praticados contra este ato constitutivo ou determinações da Lei.

Parágrafo Quarto - A sócia única, poderá fixar uma retirada mensal, a título de "pró-labore", observadas as disposições regulamentares pertinentes.

CLÁUSULA OITAVA - Designação de administradores não sócios:

I: Poderão ser designados administradores não sócios, em cláusula específica ou em ato separado.

II: A investidura de administrador designado em ato separado deverá obedecer às formalidades da legislação vigente.



DÉCIMA TERCEIRA ALTERAÇÃO DE CONTRATO DA SOCIEDADE UNIPESSOAL
CIRURGICA SÃO FELIPE PRODUTOS PARA SAUDE LTDA
CNPJ/MF: 07.626.776/0001-60
NIRE: 416.0070223-9

Folha: 4 de 5

CLÁUSULA NONA - DESIMPEDIMENTO - A sócia única declara para todos os efeitos legais, que não está impedida, nos termos da lei e da cláusula sétima deste contrato, de exercer a atividade que lhes competem neste instrumento, em virtude de condenação criminal ou qualquer tipo de impedimento legal.

CAPÍTULO IV
RESOLUÇÃO DAS QUOTAS DO SÓCIO ÚNICO EM RELAÇÃO À SOCIEDADE

CLÁUSULA DÉCIMA - Falecendo ou interditada a sócia única da sociedade, a empresa continuará suas atividades com os herdeiros, sucessores e/ou sucessores do incapaz. Não sendo possível ou inexistindo interesse destes, o valor de seus haveres será apurado liquidado com base na situação patrimonial da empresa, à data da resolução, verificada em balanço especialmente levantado.

Parágrafo Único: O mesmo procedimento será adotado em outros casos em que a sociedade se resolva em relação ao sócio único.

CAPÍTULO V
DA DISSOLUÇÃO E LIQUIDAÇÃO DA SOCIEDADE

CLÁUSULA DÉCIMA PRIMEIRA - A Sociedade poderá ser dissolvida por iniciativa da sócia única, que, nessa hipótese, realizará diretamente a liquidação ou indicará um liquidante, ditando-lhe a forma de liquidação. Solvidas as dívidas e extintas as obrigações da Sociedade, o patrimônio remanescente será integralmente incorporado ao patrimônio do titular.

CAPÍTULO VI
DEMONSTRAÇÕES FINANCEIRAS, CONTÁBEIS E SOCIAIS

CLÁUSULA DÉCIMA SEGUNDA - Ao término de cada exercício social, em 31 de dezembro, será procedido à elaboração do inventário, do balanço patrimonial e do balanço de resultado econômico, cabendo à sócia única, os lucros ou perdas apuradas.

CAPÍTULO VII
DESIMPEDIMENTO

CLÁUSULA DÉCIMA TERCEIRA - A sócia única declara para todos os efeitos legais, que não está impedida, nos termos da lei e da cláusula sétima deste contrato, de exercer a atividade que lhes competem neste instrumento, em virtude de condenação criminal ou qualquer tipo de impedimento legal.

CLÁUSULA DÉCIMA QUARTA - Fica eleito o foro da comarca de Pinhais-PR para o exercício e o cumprimento dos direitos e obrigações resultantes deste contrato, com expressa renúncia a qualquer outro, por mais especial ou privilegiado que seja ou venha ser.



1296
J

DÉCIMA TERCEIRA ALTERAÇÃO DE CONTRATO DA SOCIEDADE UNIPessoal
CIRURGICA SÃO FELIPE PRODUTOS PARA SAUDE LTDA
CNPJ/MF: 07.626.776/0001-60
NIRE: 416.0070223-9

E por estarem assim, justos e contratados, lavram e assinam, a presente, em via única, obrigando-se fielmente por si, seus herdeiros e sucessores legais a cumpri-lo em todos os seus termos.

Pinhais-PR, 05 de outubro de 2023

MARISTELA BELOTTO PELOZZO



1297
e



MINISTÉRIO DA ECONOMIA
Secretaria Especial de Desburocratização, Gestão e Governo Digital
Secretaria de Governo Digital
Departamento Nacional de Registro Empresarial e Integração

ASSINATURA ELETRÔNICA

Certificamos que o ato da empresa CIRURGICA SAO FELIPE PRODUTOS PARA SAUDE LTDA consta assinado digitalmente por:

IDENTIFICAÇÃO DO(S) ASSINANTE(S)	
CPF/CNPJ	Nome
92263070915	MARISTELA BELOTTO PELOZZO



CERTIFICO O REGISTRO EM 09/10/2023 23:49 SOB Nº 20237130661.
PROTOCOLO: 237130661 DE 09/10/2023.
CÓDIGO DE VERIFICAÇÃO: 12314799430. CNPJ DA SEDE: 07626776000160.
NIRE: 41600702239. COM EFEITOS DO REGISTRO EM: 05/10/2023.
CIRURGICA SAO FELIPE PRODUTOS PARA SAUDE LTDA

LEANDRO MARCOS RAYSEL BISCAIA
SECRETÁRIO-GERAL
www.empresafacil.pr.gov.br

A validade deste documento, se impresso, fica sujeito à comprovação de sua autenticidade nos respectivos portais, informando seus respectivos códigos de verificação.



v3.0 - DAUTIN Blockchain Documentos Digitais e Serviços Ltda EPP certifica em 19/10/2023 16:05:32 que o documento de hash (SHA-256) ad10acdde4dca083e0d5afb0ec7bd163d3473b081ce78054ed052e349919e2ff foi validado em 19/10/2023 16:04:25 através da transação blockchain 0xd4d7f0a6a7f1f13a8531d7d62467851b7122f149b010ff74a5c343a0e27d4f31 e pode ser verificado em <https://www.dautin.com/FileCheck> (NID: 167284)





Governo do Estado de Mato Grosso do Sul
Secretaria de Estado de Saúde
Diretoria Geral de Administração
Parque dos Poderes – Bloco 07 – CEP: 79.031-902 - Campo Grande/MS
Telefones: (67) 3318-1719/1758

ATESTADO DE CAPACIDADE TÉCNICA

SECRETARIA DE ESTADO DE SAÚDE – SES – CNPJ nº02.955.271/0001-26, através do FUNDO ESPECIAL DE SAÚDE CNPJ nº 03.517.102/0001-77, com sede à Avenida do Poeta s/nº - Parque dos Poderes Bloco 7, nesta cidade de Campo Grande – MS, **ATESTA**, para devidos fins, que a Empresa **CIRURGICA SAO FELIPE PROD. P/ SAUDE LTDA-ME.**, com endereço à Rua ROD. DOS MINERIOS, 403 - BARRACAO 06, SALA 08 JARDIM MONTERREY - CEP 83.507-000 - ALMIRANTE TAMANDARE/PR, inscrita no CNPJ nº 07.626.776/0001-60, Inscrição Estadual nº 9054623507, forneceu os equipamentos abaixo relacionados para esta instituição, conforme Nota de Empenho:

2020NE004626 - 0017409-Equipamento hospitalar / laboratorial - Tipo: monitor multiparâmetros para uti; Requisito: capnografia / agentes anestésicos/índice de sedação anestésica: mét. aspir. de baixo fluxo: até 50ml/min / sem agentes anestésicos/sem índice de sedação anestésica; Possui (1): suporte p/ monitor; Não possui: pressão invasiva (pi), débito cardíaco; Tamanho da tela: de 14" a 20"; Parâmetros básicos: ecg/resp/spo2/pni/temp; Tipo de monitor: estrutura mista ou modular. CREATIVE -K 15/MONITOR MULTIPARAMÉTRICO PARA UTI 15 PARÂMETROS BASICOS - ECG/RE SP/SPO2/PNI/TEMP.

Natureza de Despesa: 44905208 – Aparelhos, equipamentos e Utensílios Médicos, Odontológicos, Laboratoriais e Hospitalares.

Declaramos ainda, que os compromissos assumidos foram cumpridos satisfatoriamente, nada constando em nosso registro, até a presente data, que a desabone comercial e tecnicamente.

Por ser verdade, assinamos o presente,

Campo Grande – MS, 10 de novembro de 2020.

Antonio Cesar Naglis

Diretoria Geral de Administração
Secretaria de Estado de Saúde/MS



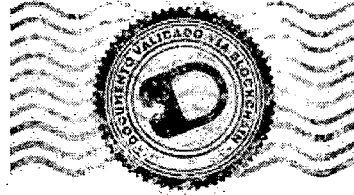
v3.0 - DAUTIN Blockchain Documentos Digitais e Serviços Ltda EPP certifica em 22/08/2022 08:36:31 que o documento de hash (SHA-256) 16276e4c37692dcc197c8332cf7617af4a84d240a3a437295e6481199c0a786 foi validado em 22/08/2022 08:34:51 através da transação blockchain 0x1002b509b7afd29aa59900cca68fe0b77de67f1070868633043b9024cc9e8129 e pode ser verificado em <https://www.dautin.com/FileCheck> (NID: 78978)



5298
2

1299
e

Rua XV de Novembro, 64 - Sala 21
Edifício Pedro Francisco Vargas
Centro, Itajaí - Santa Catarina
(47) 3514-7599 | (47) 99748-2223
www.dautin.com | dautin@dautin.com



CERTIFICADO DE PROVA DE AUTENTICIDADE ELETRÔNICA

A DAUTIN BLOCKCHAIN DOCUMENTOS DIGITAIS E SERVIÇOS LTDA, especificada neste ato apenas como **Dautin Blockchain Co.** CERTIFICA para os devidos fins de direito que, o arquivo digital especificado com o tipo documental **Autenticação** e representado pela função hash criptográfica conhecida como SHA-256, de código **16276e4c37692dcc197c8332cf7617af4a84d240a3a4372955e6481199c0a786** foi autenticado de acordo com as Legislações e normas vigentes¹ através da rede blockchain Ethereum Classic, sob o identificador único denominado NID **78978** dentro do sistema.

A autenticação eletrônica do documento intitulado "**Atestado de Mato Grosso do Sul**", cujo assunto é descrito como "**Atestado de Mato Grosso do Sul**", faz prova de que em **22/08/2022 08:34:55**, o responsável **Cirúrgica São Felipe Produtos Para Saúde Eireli (07.626.776/0001-60)** tinha posse do arquivo com as mesmas características que foram reproduzidas na prova de autenticidade, sendo de Cirúrgica São Felipe Produtos Para Saúde Eireli a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a DAUTIN Blockchain Co.

Este CERTIFICADO foi emitido em **22/08/2022 08:36:04** através do sistema de autenticação eletrônica da empresa DAUTIN Blockchain Co. de acordo com o Art. 10, § 2º da MP 2200-2/2001, Art. 107 do Código Civil e Art. 411, em seus §§ 2º e 3º do Código de Processo Civil, estando dessa maneira de acordo para o cumprimento do Decreto 10278/2020.

Para mais informações sobre a operação acesse o site <https://www.dautin.com> e informe o código da transação blockchain **0x1002b509b7afd29aa59900cca68fe0b77de67f1070868633043b9024cc9e8129**. Também é possível acessar a consulta através da rede blockchain em <https://blockscout.com/etc/mainnet/>

¹ Legislação Vigente: Medida Provisória nº 2200-2/2001, Código Civil e Código de Processo Civil.



Presidência da República Casa Civil
Subchefia para Assuntos Jurídicos
MEDIDA PROVISÓRIA 2.200-2
DE 24 DE AGOSTO DE 2001.



L300
2

REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL


SECRETARIA DE ESTADO DA SEGURANÇA PÚBLICA
E ADMINISTRAÇÃO PENITENCIÁRIA
INSTITUTO DE IDENTIFICAÇÃO DO PARANÁ

RG: 5.916.363-9

POLEGAR DIREITO

ASSINATURA DO TITULAR
Maurício Roberto Pelozzo

CARTEIRA DE IDENTIDADE



VALIDA EM TODO O TERRITÓRIO NACIONAL

REGISTRO GERAL: 5.916.363-9 DATA DE EXPEDIÇÃO: 12/12/2018

NOME: MARISTELA BELOTTO PELOZZO

FILIAÇÃO: DALMIRO BELOTTO
MARLIDA CRUZ

NATURALIDADE: CURITIBA/PR DATA DE NASCIMENTO: 08/06/1974

DOC. ORIGEM: COMARCAS=CURITIBA/PR; CAJURU
C.CAS=5573; LIVRO=208AUX; FOLHA=166

CPF: 922.630.709-15

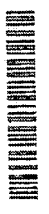
CURITIBA/PR

ASSINATURA DO DIRETOR
MARCOS VIANEIS DA COSTA MICHALOTTO
LEI Nº 7.118 DE 29/09/83

ASSINATURA PLÁSTICA

0011864290

0011864290



15.000.477-6

9.000.000.000



v3.0 - DAUTIN Blockchain Documentos Digitais e Serviços Ltda EPP certifica em 22/08/2022 09:14:39 que o documento de hash (SHA-256) 5148080f6103473dcba4599396335b1e0f9817f91957ae059ebaa70287eb8a37 foi validado em 22/08/2022 09:13:44 através da transação blockchain 0x52917a35b09fea2f20e3af3c3ba24137c947fe37ac6581e0ae7ad4468395b589e e pode ser verificado em <https://www.dautin.com/FileCheck> (NID: 79001)



1301
e

Rua XV de Novembro, 64 - Sala 21
Edifício Pedro Francisco Vargas
Centro, Itajaí - Santa Catarina
(47) 3514-7599 | (47) 99748-2223
www.dautin.com | dautin@dautin.com



CERTIFICADO DE PROVA DE AUTENTICIDADE ELETRÔNICA

A DAUTIN BLOCKCHAIN DOCUMENTOS DIGITAIS E SERVIÇOS LTDA, especificada neste ato apenas como **Dautin Blockchain Co.** CERTIFICA para os devidos fins de direito que, o arquivo digital especificado com o tipo documental **Autenticação** e representado pela função hash criptográfica conhecida como SHA-256, de código **5148080f6103473dcba4599396335b1e0f9817f91957ae059ebaa70287eb8a37** foi autenticado de acordo com as Legislações e normas vigentes¹ através da rede blockchain Ethereum Classic, sob o identificador único denominado NID **79001** dentro do sistema.

A autenticação eletrônica do documento intitulado "**RG e CPF Maristela**", cujo assunto é descrito como "**RG e CPF Maristela**", faz prova de que em **22/08/2022 09:13:25**, o responsável **Cirurgica São Felipe Produtos Para Saúde Eireli (07.626.776/0001-60)** tinha posse do arquivo com as mesmas características que foram reproduzidas na prova de autenticidade, sendo de **Cirurgica São Felipe Produtos Para Saúde Eireli** a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a DAUTIN Blockchain Co.

Este CERTIFICADO foi emitido em **22/08/2022 09:14:34** através do sistema de autenticação eletrônica da empresa DAUTIN Blockchain Co: de acordo com o Art. 10, § 2º da MP 2200-2/2001, Art. 107 do Código Civil e Art. 411, em seus §§ 2º e 3º do Código de Processo Civil, estando dessa maneira de acordo para o cumprimento do Decreto 10278/2020.

Para mais informações sobre a operação acesse o site <https://www.dautin.com> e informe o código da transação blockchain **0x52917a35b09fea2f20e3af3cba24137c947fe37ac6581e0ae7ad4468395b589e**. Também é possível acessar a consulta através da rede blockchain em <https://blockscout.com/etc/mainnet/>

¹ Legislação Vigente: Medida Provisória nº 2200-2/2001, Código Civil e Código de Processo Civil.



Presidência da República Casa Civil
Subchefia para Assuntos Jurídicos
MEDIDA PROVISÓRIA 2.200-2
DE 24 DE AGOSTO DE 2001.





À
PREFEITURA MUNICIPAL DE BANDEIRANTES
COMISSÃO PERMANENTE DE LICITAÇÃO
PREGÃO ELETRONICO Nº 059/2023
PROCESSO ADMINISTRATIVO LICITATÓRIO Nº 195/2023

DECLARAÇÃO

A empresa Cirúrgica São Felipe Produtos Para Saúde LTDA, inscrita no CNPJ sob nº 07.626.776/0001-60, com sede na Rua Graça Aranha, nº 875, Brcão 2 – Sala C – Vargem Grande, Pinhais/PR, CEP 83.321-020, neste ato representado por sua sócia gerente a Srª. Maristela Belotto Pelozzo, portador da Carteira de Identidade nº 5.916.363-9/SESP-PR e CPF nº 922.630.709-15, DECLARA, que:

- está ciente e concorda com as condições contidas no Edital e seus anexos;
- cumpre os requisitos para a habilitação definidos no Edital e que a proposta apresentada está em conformidade com as exigências editalícias;
- inexistem fatos impeditivos para sua habilitação no certame, ciente da obrigatoriedade de declarar ocorrências posteriores;
- não emprega menor de 18 (dezoito) anos em trabalho noturno, perigoso ou insalubre e não emprega menor de 16 (dezesesseis) anos
- a proposta foi elaborada de forma independente, nos termos da Instrução Normativa SLTI/MPOG nº 2, de 16 de setembro de 2009;
- não possui, em sua cadeia produtiva, empregados executando trabalho degradante ou forçado, observando o disposto nos incisos III e IV do art. 1º e no inciso III do art. 5º da Constituição Federal;
- conforme disposto no art. 93 da Lei nº 8.213, de 24 de julho de 1991, estou ciente do cumprimento da reserva de cargos prevista em lei para pessoa com deficiência ou para reabilitado da Previdência Social e que, estamos dispensados da cota de aprendiz pois temos apenas 08 (oito) funcionários no quadro de colaboradores da empresa.
- que os sócios e seus representantes não possuem parentesco, em linha reta, colateral ou por afinidade, até o terceiro grau, com os servidores e agentes políticos envolvidos no processo licitatório, e com poder decisório capaz de influenciar no resultado, independentemente da modalidade licitatória.
- para fins do disposto no art. 9º da Lei nº 8.666, de 21 de Junho de 1993, que não existe em seu quadro de empregados, conforme determina o Art. 9º da Lei 8.666/93, servidores públicos exercendo funções de gerência, administração ou tomada de decisão.

MARISTELA
BELOTTO
PELOZZO:922
63070915

Assinado de forma
digital por MARISTELA
BELOTTO
PELOZZO:92263070915
Dados: 2023.11.28
11:23:58 -03'00'

Pinhais, 29 de novembro de 2023.



À
PREFEITURA MUNICIPAL DE BANDEIRANTES
COMISSÃO PERMANENTE DE LICITAÇÃO
PREGÃO ELETRÔNICO Nº 059/2023
PROCESSO ADMINISTRATIVO LICITATÓRIO Nº 195/2023

DECLARAÇÃO UNIFICADA

A empresa Cirúrgica São Felipe Produtos Para Saúde LTDA, inscrita no CNPJ sob nº 07.626.776/0001-60, com sede na Rua Graça Aranha, nº 875, Brcão 2 – Sala C – Vargem Grande, Pinhais/PR, CEP 83.321-020, neste ato representado por sua sócia gerente a Srª. Maristela Belotto Pelozzo, portador da Carteira de Identidade nº 5.916.363-9/SESP-PR e CPF nº 922.630.709-15, através de seu representante legal infra-assinado, que:

- 1) Declaramos, sob as penas da lei, que a empresa não foi declarada inidônea para licitar ou contratar com a Administração Pública.
- 2) Temos conhecimento e submetemo-nos ao disposto na Lei nº 8.078 – Código de Defesa do Consumidor, bem como, ao Edital e Anexos do PREGÃO ELETRÔNICO Nº 59/2023-PMB, realizado pelo Município de Bandeirantes, Estado do Paraná.
- 3) Declaramos para os devidos fins que NENHUM sócio desta empresa exerce cargo ou função pública impeditiva de relacionamento comercial com a Administração Pública.
- 4) Declaramos de que a empresa não contratará empregados com incompatibilidade com as autoridades contratantes ou ocupantes de cargos de direção ou de assessoramento até o terceiro grau, na forma da Súmula Vinculante nº 013 do STF (Supremo Tribunal Federal).

MARISTELA
BELOTTO
PELOZZO:92
263070915

Assinado de forma
digital por
MARISTELA BELOTTO
PELOZZO:922630709
15
Dados: 2023.11.28
11:24:05 -03'00'

Pinhais, 29 de novembro de 2023.



Cirúrgica São Felipe®
Produtos Para Saúde EIRELI

07 626 776/0001-60

CAD.ICMS.90546235-07

CIRURGICA SÃO FELIPE
PRODUTOS PARA SAÚDE LTDA
RUA GRAÇA ARANHA, 875 - BRCÃO 02 - SALA C
VARGEM GRANDE - CEP 83321-020
PINHAIS - PR

À
PREFEITURA MUNICIPAL DE BANDEIRANTES
COMISSÃO PERMANENTE DE LICITAÇÃO
PREGÃO ELETRONICO Nº 059/2023
PROCESSO ADMINISTRATIVO LICITATÓRIO Nº 195/2023

DECLARAÇÃO DE GARANTIA E ASSISTÊNCIA TÉCNICA

A empresa Cirúrgica São Felipe Produtos Para Saúde LTDA, inscrita no CNPJ sob nº 07.626.776/0001-60, com sede na Rua Graça Aranha, nº 875, Brcão 2 – Sala C – Vargem Grande, Pinhais/PR, CEP 83.321-020, neste ato representado por sua sócia gerente a Srª. Maristela Belotto Pelozzo, portador da Carteira de Identidade nº 5.916.363-9/SESP-PR e CPF nº 922.630.709-15, DECLARA, que os equipamentos ofertados, possuem 01 (um) ano de garantia, exceto para o item 21 garantia de 02 (dois) anos, contra defeitos de fabricação, desde que respeitado as condições do manual do fabricante, os serviços de manutenção poderão ser prestados pela empresa: Asclépios Equipamentos Hospitalares Eireli CNPJ: 33.068.320/0001-32 End.: Rua Graça Aranha, 875 BARRACÃO 02 SL A Vargem Grande – CEP: 83321020 – Pinhais /PR.

- Que a empresa e o Técnico/Engenheiro da Assistência Técnica possuem capacitação técnica e estão devidamente registrados no CREA-PR Nº :PR-139066/D, Sr. Max Castanha Druciak (Engenheiro Mecânico).

A solicitação deve ser feita através do e-mail: cirurgicasaofelipe@uol.com.br

MARISTELA
BELOTTO
PELOZZO:922
63070915

Assinado de forma
digital por MARISTELA
BELOTTO
PELOZZO:92263070915
Dados: 2023.11.28
11:24:13 -03'00'

Pinhais, 29 de novembro de 2023.



Cirúrgica São Felipe®
Produtos Para Saúde EIRELI

07.626.776/0001-60

CAD. ICMS 90546235-07

CIRURGICA SÃO FELIPE
PRODUTOS PARA SAÚDE LTDA
RUA GRAÇA ARANHA, 875 - BRÇÃO 02 - SALA C
VARGEM GRANDE - CEP 83321-020
PINHAIS - PR

À
PREFEITURA MUNICIPAL DE BANDEIRANTES
COMISSÃO PERMANENTE DE LICITAÇÃO
PREGÃO ELETRONICO Nº 059/2023
PROCESSO ADMINISTRATIVO LICITATÓRIO Nº 195/2023

DADOS CADASTRAIS

Dados da empresa: Cirúrgica São Felipe Produtos Para Saúde LTDA
CNPJ nº: 07.626.776/0001-60
End: Rua Graça Aranha, nº 875, BRção 02 – Sala C,
Bairro: Vargem Grande, Cidade: Pinhais/PR CEP: 83.321-020
Fone: (41)3354-1001
E-mail: cirurgicasaofelipe@uol.com.br
Site: www.cirurgicasaofelipe.com.br

DADOS DO REPRESENTANTE PARA ASSINATURA DO CONTRATO

Nome: Maristela Belotto Pelozzo
Endereço Residencial: Rua Américo Mattei, 68, MD01, Tarumã Curitiba-PR
Cep: 82.800-170
Cargo: Sócia-Gerente
R.G. nº: 5.916.363-9 C.P.F. nº 922.630.709-15
Data de nascimento: 08/06/1974
Telefone: (41)3354-1001

Informação Bancária:

Conta Corrente, Banco e Agência
C/C: 27.649-9, Banco do Brasil Agência: 1622-5
End: Praça Tiradentes, 410 - Centro, Curitiba - PR, 80020-100
C/C: 2284-8, Caixa Econômica Federal Agência: 1630 – OP 003
End: Av. Anita Garibaldi, NUM 888 - Ahú, Curitiba - PR, 80540-180
C/C: 0004333-8, Banco Bradesco Agência: 01205-0
End: João Negrão 5755
C/C: 33000-7, Banco Itaú Agência: 3701
End: R, Av. Anita Garibaldi, 1265 - Ahú, Curitiba - PR, 80540-180

MARISTELA
BELOTTO
PELOZZO:922
63070915

Assinado de forma
digital por MARISTELA
BELOTTO
PELOZZO:92263070915
Dados: 2023.11.28
11:24:22 -03'00'

Pinhais, 29 de novembro de 2023.



Governo do Estado de Mato Grosso do Sul
Secretaria de Estado de Saúde
Diretoria Geral de Administração
Parque dos Poderes – Bloco 07 – CEP: 79.031-902 - Campo Grande/MS
Telefones: (67) 3318-1719/1758

ATESTADO DE CAPACIDADE TÉCNICA

SECRETARIA DE ESTADO DE SAÚDE – SES – CNPJ nº02.955.271/0001-26, através do FUNDO ESPECIAL DE SAÚDE CNPJ nº 03.517.102/0001-77, com sede à Avenida do Poeta s/nº - Parque dos Poderes Bloco 7, nesta cidade de Campo Grande – MS, ATESTA, para devidos fins, que a Empresa **CIRURGICA SAO FELIPE PROD. P/ SAUDE LTDA-ME.**, com endereço à Rua ROD. DOS MINERIOS, 403 - BARRACAO 06, SALA 08 JARDIM MONTERREY - CEP 83.507-000 - ALMIRANTE TAMANDARE/PR, inscrita no CNPJ nº 07.626.776/0001-60, Inscrição Estadual nº 9054623507, forneceu os equipamentos abaixo relacionados para esta instituição, conforme Nota de Empenho:

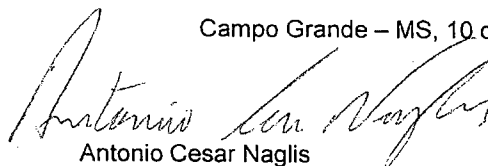
2020NE004626 - 0017409-Equipamento hospitalar / laboratorial - Tipo: monitor multiparâmetros para uti; Requisito: capnografia / agentes anestésicos/índice de sedação anestésica: mét. aspir. de baixo fluxo: até 50ml/min / sem agentes anestésicos/sem índice de sedação anestésica; Possui (1): suporte p/ monitor; Não possui: pressão invasiva (pi), débito cardíaco; Tamanho da tela: de 14" a 20"; Parâmetros básicos: ecg/resp/spo2/pni/temp; Tipo de monitor: estrutura mista ou modular. CREATIVE -K 15/MONITOR MULTIPARAMÉTRICO PARA UTI 15 PARÂMETROS BASICOS - ECG/RE SP/SPO2/PNI/TEMP.

Natureza de Despesa: 44905208 – Aparelhos, equipamentos e Utensílios Médicos, Odontológicos, Laboratoriais e Hospitalares.

Declaramos ainda, que os compromissos assumidos foram cumpridos satisfatoriamente, nada constando em nosso registro, até a presente data, que a desabone comercial e tecnicamente.

Por ser verdade, assinamos o presente,

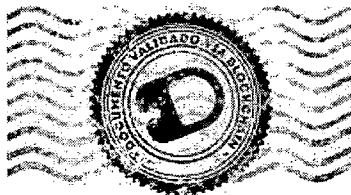
Campo Grande – MS, 10 de novembro de 2020.


Antonio Cesar Naglis

Diretoria Geral de Administração
Secretaria de Estado de Saúde/MS



Rua XV de Novembro, 64 - Sala 21
Edifício Pedro Francisco Vargas
Centro, Itajaí - Santa Catarina
(47) 3514-7599 | (47) 99748-2223
www.dautin.com | dautin@dautin.com



CERTIFICADO DE PROVA DE AUTENTICIDADE ELETRÔNICA

A DAUTIN BLOCKCHAIN DOCUMENTOS DIGITAIS E SERVIÇOS LTDA, especificada neste ato apenas como **Dautin Blockchain Co.** CERTIFICA para os devidos fins de direito que, o arquivo digital especificado com o tipo documental **Autenticação** e representado pela função hash criptográfica conhecida como SHA-256, de código **16276e4c37692dcc197c8332cf7617af4a84d240a3a4372955e6481199c0a786** foi autenticado de acordo com as Legislações e normas vigentes¹ através da rede blockchain Ethereum Classic, sob o identificador único denominado **NID 78978** dentro do sistema.

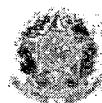
A autenticação eletrônica do documento intitulado "**Atestado de Mato Grosso do Sul**", cujo assunto é descrito como "**Atestado de Mato Grosso do Sul**", faz prova de que em **22/08/2022 08:34:55**, o responsável **Cirúrgica São Felipe Produtos Para Saúde Eireli (07.626.776/0001-60)** tinha posse do arquivo com as mesmas características que foram reproduzidas na prova de autenticidade, sendo de Cirúrgica São Felipe Produtos Para Saúde Eireli a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a DAUTIN Blockchain Co.

Este CERTIFICADO foi emitido em **22/08/2022 08:36:04** através do sistema de autenticação eletrônica da empresa DAUTIN Blockchain Co. de acordo com o Art. 10, § 2º da MP 2200-2/2001, Art. 107 do Código Civil e Art. 411, em seus §§ 2º e 3º do Código de Processo Civil, estando dessa maneira de acordo para o cumprimento do Decreto 10278/2020.

Para mais informações sobre a operação acesse o site <https://www.dautin.com> e informe o código da transação blockchain **0x1002b509b7afd29aa59900cca68fe0b77de67f1070868633043b9024cc9e8129**. Também é possível acessar a consulta através da rede blockchain em <https://blockscout.com/etc/mainnet/>

¹ Legislação Vigente: Medida Provisória nº 2200-2/2001, Código Civil e Código de Processo Civil.

DAUTIN
BLOCKCHAIN



Presidência da República Casa Civil
Subchefia para Assuntos Jurídicos
MEDIDA PROVISÓRIA 2.200-2
DE 24 DE AGOSTO DE 2001.



J. RIBEIRO COMÉRCIO ATACADISTA LTDA.

J RIBEIRO COMERCIO ATACADISTA LTDA.
INSCR. EST. 905.35631-36
CNPJ Nº 84.972.926/0001-39
RUA PAULO BRUGIN Nº 251- JD BELA SUIÇA - CAMBÉ - PARANÁ
FONE/FAX: (43) 3253-1380
E-MAIL: JRIBEIROATACADISTA@BOL.COM.BR
BANCO DO BRASIL A/G : 0768-4 C/C : 42.841-8


ATESTADO DE CAPACIDADE TÉCNICA

ATESTAMOS, para os devidos fins que a empresa **Cirúrgica São Felipe Produtos Para Saúde Eireli**, pessoa jurídica de direito privado, CNPJ: **07.626.776/0001-60**, com sede na Rua Graça Aranha, nº 875, Brção 2, Sala C, Bairro Vargem Grandê, Pinhais, Estado do Paraná, nos fornece materiais, equipamentos e acessórios: médicos, hospitalares, fisioterapia, laboratório, veterinários, radiológicos, resgate, instrumentais cirúrgicos, (como: 40 detector fetal NF18363; 40 oxímetro de pulso NF16209; 167 detector fetal NF15969), entre outros não especificados, satisfazendo as normas exigidas, demonstrando; do plena capacidade técnica, assistência, cumprindo todos os compromissos contratuais e apresentando ainda, pontualidade na entrega e eficiência no controle de qualidade.

Sendo assim, este por sua vez, possui validade de 02 (dois) anos, a contar de sua data de emissão.

Cambé/PR, 08 de agosto de 2022.

TABELIONATO DE NOTAS
CAMBÉ - PR


SÓCIO ADMINISTRADOR
JOÃO RIBEIRO DE SOUZA

84.972.926/0001-39
Ins. Est. 90535631-36
J. RIBEIRO COMERCIO
ATACADISTA LTDA - EPP
Rua. Paulo Brugin, 251
Jd. Bela Suíça - CEP 86158-378
CAMBÉ - PR 43 3253-1380

TABELIONATO DE NOTAS
Rua. Augusto Montano Werfeli - Tabelião Designado
Rua Francisco de Paula, 20 - Centro - CEP 86130-900 - Cambé, PR - Fone: (43) 3253-1380
www.tabelionatos.tabelionatocambe.com.br

Selo 1549XCFqtE4NTp9J8JFv0rjUR
Consulte esse selo em <https://selo.tucarnan.com.br/consulta>

Reconheço por VERDADEIRA a assinatura de **JOAO RIBEIRO DE SOUZA**
Doc 16: 0028
Cambé-PR, 08 de agosto de 2022 - 09:51:47h. E-mail: R410.731@RC 43.60]
Forn. Núm. R42.68. Selo: R\$1,02. FUNDEP: R\$0,54. ISSQN: R\$0,21. Total: R\$16,19
Em Teste de Verdade


Ofelia Bompas Moreira
(Escrevente Autorizada)



Rua XV de Novembro, 64 - Sala 21
Edifício Pedro Francisco Vargas
Centro, Itajaí - Santa Catarina
(47) 3514-7599 | (47) 99748-2223
www.dautin.com | dautin@dautin.com



CERTIFICADO DE PROVA DE AUTENTICIDADE ELETRÔNICA

A DAUTIN BLOCKCHAIN DOCUMENTOS DIGITAIS E SERVIÇOS LTDA, especificada neste ato apenas como **Dautin Blockchain Co.** CERTIFICA para os devidos fins de direito que, o arquivo digital especificado com o tipo documental **Autenticação** e representado pela função hash criptográfica conhecida como SHA-256, de código **5f9a31f8c38e2781dc6c938604e06e86871d69dcf942317398f6de725cf467a5** foi autenticado de acordo com as Legislações e normas vigentes¹ através da rede blockchain Ethereum Classic, sob o identificador único denominado NID **77194** dentro do sistema.

A autenticação eletrônica do documento intitulado "**Atestado J. Ribeiro 08-08-2024**", cujo assunto é descrito como "**Atestado J. Ribeiro 08-08-2024**", faz prova de que em **10/08/2022 15:29:09**, o responsável **Cirúrgica São Felipe Produtos Para Saúde Eireli (07.626.776/0001-60)** tinha posse do arquivo com as mesmas características que foram reproduzidas na prova de autenticidade, sendo de Cirúrgica São Felipe Produtos Para Saúde Eireli a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a DAUTIN Blockchain Co.

Este CERTIFICADO foi emitido em **10/08/2022 15:30:46** através do sistema de autenticação eletrônica da empresa DAUTIN Blockchain Co. de acordo com o Art. 10, § 2º da MP 2200-2/2001, Art. 107 do Código Civil e Art. 411, em seus §§ 2º e 3º do Código de Processo Civil, estando dessa maneira de acordo para o cumprimento do Decreto 10278/2020.

Para mais informações sobre a operação acesse o site <https://www.dautin.com> e informe o código da transação blockchain **0xf47dea50022a713554ca0810e817bc74c8be241de123fd283c97feb371d4feba**. Também é possível acessar a consulta através da rede blockchain em <https://blockscout.com/etc/mainnet/>

¹ Legislação Vigente: Medida Provisória nº 2200-2/2001, Código Civil e Código de Processo Civil.

DAUTIN
BLOCKCHAIN



Presidência da República Casa Civil
Subchefia para Assuntos Jurídicos
MEDIDA PROVISÓRIA 2.200-2
DE 24 DE AGOSTO DE 2001.





1310
9
[25.463.374/0001-74]

MEDEFE PRODUTOS MEDICO-
HOSPITALARES LTDA
I.E. 907.68193-91

R. GOUBER PINTO DIONISIO, Nº 55

GIC - CEP: 81.460-140
CURITIBA - PR

ATESTADO DE CAPACIDADE TÉCNICA

ATESTAMOS, para os devidos fins que a empresa **Cirúrgica São Felipe Produtos Para Saúde Eireli**, pessoa jurídica de direito privado, CNPJ: **07.626.776/0001-60**, com sede na Rua Graça Aranha, nº 875, Brção 2, Sala C, Bairro Vargem Grande, Pinhais, Estado do Paraná, nos fornece materiais, equipamentos e acessórios: médicos, hospitalares, fisioterapia, laboratório, veterinários, radiológicos, resgate, instrumentais cirúrgicos, (como: 50 oxímetro NF18207; 100 detector fetal NF18430), entre outros não especificados, satisfazendo as normas exigidas, demonstrando; do plena capacidade técnica, assistência, cumprindo todos os compromissos contratuais e apresentando ainda, pontualidade na entrega e eficiência no controle de qualidade.

Sendo assim, este por sua vez, possui validade de 02 (dois) anos, a contar de sua data de emissão.

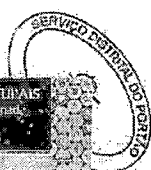
Curitiba/PR, 09 de agosto de 2022.

TABELIONATO DE NOTAS E REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS
Silvana do Rocio Ferreira da Rocha Giacalone - Tabelão e Registradora Designada
Av. Pres. Artur da Silva Bernardes, 2350 - 41349
Portão - Curitiba - PR - CEP: 80320-300 - Telefax: (41) 3013.1667

Selo Digital Nº F415Xapqtebkea2h4ARNOFoy
Valide esse selo em <http://herus.funarpen.com.br/consulta>

Reconheço por Semelhança a firma de **CLAUDEMIR JOSE DOS SANTOS**, *0499*, Dou fe, Curitiba-PR, 12 de agosto de 2022.

Em Teste da Verdade,
José de Jesus Damaso da Silveira - Escrevente
Emai.: R55,35(VRC 21.73), Funreju: R51,03; Selo: R51,02; FUNDEP: R50,26; 1850N: R50,21
Total: R29,17



MEDEFE PRODUTOS MEDICO HOSPITALARES LTDA
Claudemir Jose dos Santos
RG: 5.885.749-1
CPF.: 841.542.099-49
Representante Legal



Rua Gouber Pinto Dionísio, 55 - 81460-140 - CÍC - Curitiba - PR
(41) 3042.0996



v3.0 - DAUTIN Blockchain Documentos Digitais e Serviços Ltda EPP certifica em 18/08/2022 17:37:32 que o documento de hash (SHA-256) 8d58a1e1dcd9d32afab168dda57675c48b274b163ddea0c7518302a52ac1eac3 foi validado em 18/08/2022 17:32:02 através da transação blockchain 0xf589882a35379543da2c2703254d118ba96bf010be5d127d9e23b23b4cae7357 e pode ser verificado em <https://www.dautin.com/FileCheck> (NID: 78692)



Rua XV de Novembro, 64 - Sala 21
Edifício Pedro Francisco Vargas
Centro, Itajaí - Santa Catarina
(47) 3514-7599 | (47) 99748-2223
www.dautin.com | dautin@dautin.com



CERTIFICADO DE PROVA DE AUTENTICIDADE ELETRÔNICA

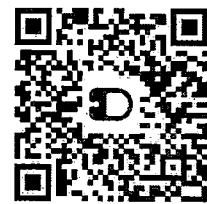
A DAUTIN BLOCKCHAIN DOCUMENTOS DIGITAIS E SERVIÇOS LTDA, especificada neste ato apenas como **Dautin Blockchain Co.** CERTIFICA para os devidos fins de direito que, o arquivo digital especificado com o tipo documental **Autenticação** e representado pela função hash criptográfica conhecida como SHA-256, de código **8d58a1e1dcd9d32afab168dda57675c48b274b163ddea0c7518302a52ac1eac3** foi autenticado de acordo com as Legislações e normas vigentes¹ através da rede blockchain Ethereum Classic, sob o identificador único denominado NID **78692** dentro do sistema.

A autenticação eletrônica do documento intitulado "**Atestado Medefe 09-08-2024**", cujo assunto é descrito como "**Atestado Medefe 09-08-2024**", faz prova de que em **18/08/2022 17:32:09**, o responsável **Cirúrgica São Felipe Produtos Para Saúde Eireli (07.626.776/0001-60)** tinha posse do arquivo com as mesmas características que foram reproduzidas na prova de autenticidade, sendo de Cirúrgica São Felipe Produtos Para Saúde Eireli a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a DAUTIN Blockchain Co.

Este CERTIFICADO foi emitido em **18/08/2022 17:33:18** através do sistema de autenticação eletrônica da empresa DAUTIN Blockchain Co. de acordo com o Art. 10, § 2º da MP 2200-2/2001, Art. 107 do Código Civil e Art. 411, em seus §§ 2º e 3º do Código de Processo Civil, estando dessa maneira de acordo para o cumprimento do Decreto 10278/2020.

Para mais informações sobre a operação acesse o site <https://www.dautin.com> e informe o código da transação blockchain **0xf589882a35379543da2c2703254d118ba96bf010be5d127d9e23b23b4cae7357**. Também é possível acessar a consulta através da rede blockchain em <https://blockscout.com/etc/mainnet/>

¹ Legislação Vigente: Medida Provisória nº 2200-2/2001, Código Civil e Código de Processo Civil.



Presidência da República Casa Civil
Subchefia para Assuntos Jurídicos
MEDIDA PROVISÓRIA 2.200-2
DE 24 DE AGOSTO DE 2001.

PODER JUDICIÁRIO

COMARCA DA REGIÃO METROPOLITANA DE CURITIBA - FORO REGIONAL DE PINHAIS

Rua 22 de Abril, 199 - Pinhais - PR
CEP 83323-240 - Fone (41) 3056-3997
E-mail: distribuidor@distribuidorpinhais.com.br

OFÍCIO DISTRIBUIDOR E ANEXOS
Denise Miguel Zattar - Oficial Titular

Certidão Negativa

Certifico, a pedido de parte interessada, que revendo os livros e arquivos de distribuição FALENCIA, CONCORDATA E RECUPERACAO JUDICIAL E EXTRA-JUDICIAL sob minha guarda neste cartório, verifiquei NÃO CONSTAR nenhum registro em andamento contra:

CIRURGICA SAO FELIPE PRODUTOS PARA SAUDE LTDA

CNPJ 07.626.776/0001-60, no período compreendido desde 10/07/1998, data de instalação deste cartório, até a presente data.

PINHAIS/PR, 09 de Novembro de 2023

BEL. DENISE MIGUEL ZATTAR - D.J. 237/06



Custas = R\$ 38,16

Página 0001/0001

Resolução 213/2018 - competência para processar e julgar passa a ser do Foro Central de Curitiba/PR.



v3.0 - DAUTIN Blockchain Documentos Digitais e Serviços Ltda EPP certifica em 10/11/2023 17:16:00 que o documento de hash (SHA-256) 539ab72c5ce14e71fd33313b454ebf5f5a027b20301853ee99cb2502acffb5f7 foi validado em 10/11/2023 17:14:44 através da transação blockchain 0x809f48192a4a1d0a8a7cc35ef741e01ef67cfe09f80f7119e583d3c291939c18 e pode ser verificado em <https://www.dautin.com/FileCheck> (NID: 171342)



1312
e

PODER JUDICIÁRIO

COMARCA DA REGIÃO METROPOLITANA DE CURITIBA - FORO REGIONAL DE PINHAIS

Rua 22 de Abril, 199 - Pinhais - PR
CEP 83323-240 - Fone (41) 3056-3997
E-mail: distribuidor@distribuidorpinhais.com.br

OFÍCIO DISTRIBUIDOR E ANEXOS
Denise Miguel Zattar - Oficial Titular

Certidão Negativa

Certifico, a pedido de parte interessada, que revendo os livros e arquivos de distribuição PREVIA DE TITULOS DE CREDITO E DOCUMENTOS DE DIVIDA ENCAMINHADOS AO TABELIONATO DE PROTESTO sob minha guarda neste cartório, verifiquei, nos termos do art. 27 da Lei Federal nº 9492/1997, NÃO CONSTAR nenhum registro em andamento contra:

CIRURGICA SAO FELIPE PRODUTOS PARA SAUDE LTDA

CNPJ 07.626.776/0001-60, no período compreendido entre a presente data e os últimos 5 anos que a antecedem.

PINHAIS/PR, 09 de Novembro de 2023

BEL. DENISE MIGUEL ZATTAR - D.J. 237/06



Custas = R\$ 38,16
Página 0001/0001



Rua XV de Novembro, 64 - Sala 21
Edifício Pedro Francisco Vargas
Centro, Itajai - Santa Catarina
(47) 3514-7599 | (47) 99748-2223
www.dautin.com | dautin@dautin.com



CERTIFICADO DE PROVA DE AUTENTICIDADE ELETRÔNICA

A DAUTIN BLOCKCHAIN DOCUMENTOS DIGITAIS E SERVIÇOS LTDA, especificada neste ato apenas como **Dautin Blockchain Co.** CERTIFICA para os devidos fins de direito que, o arquivo digital especificado com o tipo documental **Autenticação** e representado pela função hash criptográfica conhecida como SHA-256, de código **539ab72c5ce14e71fd33313b454ebf5f5a027b20301853ee99cb2502acffb5f7** foi autenticado de acordo com as Legislações e normas vigentes¹ através da rede blockchain Binance Smart Chain, sob o identificador único denominado NID **171342** dentro do sistema.

A autenticação eletrônica do documento intitulado "**Falencia, protesto, extra 10-12-2023**", cujo assunto é descrito como "**Falencia, protesto, extra 10-12-2023**", faz prova de que em **10/11/2023 17:14:34**, o responsável **Cirúrgica São Felipe Produtos Para Saúde Eireli (07.626.776/0001-60)** tinha posse do arquivo com as mesmas características que foram reproduzidas na prova de autenticidade, sendo de Cirúrgica São Felipe Produtos Para Saúde Eireli a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a DAUTIN Blockchain Co.

Este CERTIFICADO foi emitido em **10/11/2023 17:15:42** através do sistema de autenticação eletrônica da empresa DAUTIN Blockchain Co. de acordo com o Art. 10, § 2º da MP 2200-2/2001, Art. 107 do Código Civil e Art. 411, em seus §§ 2º e 3º do Código de Processo Civil, estando dessa maneira de acordo para o cumprimento do Decreto 10278/2020.

Para mais informações sobre a operação acesse o site <https://www.dautin.com> e informe o código da transação blockchain **0x809f48192a4a1d0a8a7cc35ef741e01ef67cfe09f80f7119e583d3c291939c18**. Também é possível acessar a consulta através da rede blockchain em <https://bscscan.com/>

¹ Legislação Vigente: Medida Provisória nº 2200-2/2001, Código Civil e Código de Processo Civil.



Presidência da República Casa Civil
Subchefeia para Assuntos Jurídicos
MEDIDA PROVISÓRIA 2.200-2
DE 24 DE AGOSTO DE 2001.





1315

2

Sistema de Cadastramento Unificado de Fornecedores - SICAF

Relatório de Credenciamento

Dados do Fornecedor

CNPJ: 07.626.776/0001-60 DUNS®: 898274138
Razão Social: CIRURGICA SAO FELIPE PRODUTOS PARA SAUDE LTDA
Nome Fantasia: CIRURGICA SAO FELIPE
Situação do Fornecedor: Credenciado Data de Vencimento do Cadastro: 10/05/2024

Dados do Nível

Situação do Nível: Cadastrado

Dados do Fornecedor

Porte da Empresa: Demais
Natureza Jurídica: SOCIEDADE EMPRESÁRIA LIMITADA MEI: Não
Capital Social: R\$ 100.000,00 Data de Abertura da Empresa: 21/09/2005
CNAE Primário: 4645-1/01 - COMÉRCIO ATACADISTA DE INSTRUMENTOS E MATERIAIS PARA USO MÉDICO, CIRÚRGICO, HOSPITALAR E DE LABORATÓRIOS ✓

CNAE Secundário 1: 4645-1/03 - COMÉRCIO ATACADISTA DE PRODUTOS ODONTOLÓGICOS
CNAE Secundário 2: 4664-8/00 - COMÉRCIO ATACADISTA DE MÁQUINAS, APARELHOS E
CNAE Secundário 3: 4751-2/01 - COMÉRCIO VAREJISTA ESPECIALIZADO DE EQUIPAMENTOS
CNAE Secundário 4: 4754-7/01 - COMÉRCIO VAREJISTA DE MÓVEIS
CNAE Secundário 5: 4773-3/00 - COMÉRCIO VAREJISTA DE ARTIGOS MÉDICOS E
CNAE Secundário 6: 7319-0/02 - PROMOÇÃO DE VENDAS
CNAE Secundário 7: 7729-2/03 - ALUGUEL DE MATERIAL MÉDICO
CNAE Secundário 8: 7739-0/02 - ALUGUEL DE EQUIPAMENTOS CIENTÍFICOS, MÉDICOS E

Dados para Contato

CEP: 83.321-020
Endereço: RUA GRACA ARANHA, 875 - BRCAO 2 SALA C - VARGEM GRANDE
Município / UF: Pinhais / Paraná
Telefone: (41) 33541001
E-mail: CIRURGICASAOFELIPE@UOL.COM.BR

Dados do Responsável Legal

CPF: 922.630.709-15
Nome: MARISTELA BELOTTO PELOZZO

Relatório de Credenciamento

Dados do Responsável pelo Cadastro

CPF: 922.630.709-15
 Nome: MARISTELA BELOTTO PELOZZO
 E-mail: cirurgicasaofelipe@uol.com.br

Sócios / Administradores

Dados do Sócio/Administrador 1

CPF: 922.630.709-15 Participação Societária: 100,00%
 Nome: MARISTELA BELOTTO PELOZZO
 Número do Documento: 59163639 Órgão Expedidor: PR
 Data de Expedição: 29/04/2003 Data de Nascimento: 08/06/1974
 Filiação Materna: MARLI DA CRUZ
 Estado Civil: Casado(a)

Dados do Cônjuge/Companheiro(a)

Estrangeiro: Não CPF: 747.575.399-91
 Nome: ALAIRTO JOSE PELOZZO
 Carteira de Identidade: 50118096 Órgão Expedidor: SESP-PR
 Data de Expedição: 22/05/1987

CEP: 82.800-170
 Endereço: RUA AMERICO MATTEI, 68 - CASA - TARUMA
 Município / UF: Curitiba / Paraná
 Telefone: (41) 33549987
 E-mail: cirurgicasaofelipe@uol.com.br

Linhas Fornecimento

Materiais

- 6515 - INSTRUMENTOS, EQUIPAMENTOS E SUPRIMENTOS MÉDICOS E CIRÚRGICOS
- 6525 - EQUIPAMENTOS E SUPRIMENTOS DE RAIOS-X DE USO MÉDICO, DENTÁRIO E VETERINÁRIO
- 6530 - MOBILIÁRIO, EQUIPAMENTOS, UTENSÍLIOS E SUPRIMENTOS HOSPITALARES
- 6532 - VESTUÁRIO HOSPITALAR E CIRÚRGICO E ITENS CORRELATOS DE FINALIDADES ESPECIAIS
- 6640 - EQUIPAMENTOS E ARTIGOS DE LABORATÓRIO

Serviços

- 5428 - Manutenção Aparelhos Médicos - Hospitalares



MINISTÉRIO DA FAZENDA
Secretaria da Receita Federal do Brasil
Procuradoria-Geral da Fazenda Nacional

1317
2

**CERTIDÃO POSITIVA COM EFEITOS DE NEGATIVA DE DÉBITOS RELATIVOS AOS TRIBUTOS
FEDERAIS E À DÍVIDA ATIVA DA UNIÃO**

Nome: CIRURGICA SAO FELIPE PRODUTOS PARA SAUDE LTDA
CNPJ: 07.626.776/0001-60

Ressalvado o direito de a Fazenda Nacional cobrar e inscrever quaisquer dívidas de responsabilidade do sujeito passivo acima identificado que vierem a ser apuradas, é certificado que:

1. constam débitos administrados pela Secretaria da Receita Federal do Brasil (RFB) com exigibilidade suspensa nos termos do art. 151 da Lei nº 5.172, de 25 de outubro de 1966 - Código Tributário Nacional (CTN), ou objeto de decisão judicial que determina sua desconsideração para fins de certificação da regularidade fiscal, ou ainda não vencidos; e
2. não constam inscrições em Dívida Ativa da União (DAU) na Procuradoria-Geral da Fazenda Nacional (PGFN).

Conforme disposto nos arts. 205 e 206 do CTN, este documento tem os mesmos efeitos da certidão negativa.

Esta certidão é válida para o estabelecimento matriz e suas filiais e, no caso de ente federativo, para todos os órgãos e fundos públicos da administração direta a ele vinculados. Refere-se à situação do sujeito passivo no âmbito da RFB e da PGFN e abrange inclusive as contribuições sociais previstas nas alíneas 'a' a 'd' do parágrafo único do art. 11 da Lei nº 8.212, de 24 de julho de 1991.

A aceitação desta certidão está condicionada à verificação de sua autenticidade na Internet, nos endereços <<http://rfb.gov.br>> ou <<http://www.pgfn.gov.br>>.

Certidão emitida gratuitamente com base na Portaria Conjunta RFB/PGFN nº 1.751, de 2/10/2014.
Emitida às 16:05:36 do dia 30/08/2023 <hora e data de Brasília>.
Válida até 26/02/2024.

Código de controle da certidão: **31C5.999D.EAD8.A950**
Qualquer rasura ou emenda invalidará este documento.

[Voltar](#)[Imprimir](#)

Certificado de Regularidade do FGTS - CRF

Inscrição: 07.626.776/0001-60
Razão Social: CIRURGICA SAO FELIPE PRODUTOS PARA SAUDE EIRELI
Endereço: R GRACA ARANHA 875 BRCAO 2 SALA C / VARGEM GRANDE / PINHAIS / PR / 83321-020

A Caixa Econômica Federal, no uso da atribuição que lhe confere o Art. 7, da Lei 8.036, de 11 de maio de 1990, certifica que, nesta data, a empresa acima identificada encontra-se em situação regular perante o Fundo de Garantia do Tempo de Serviço - FGTS.

O presente Certificado não servirá de prova contra cobrança de quaisquer débitos referentes a contribuições e/ou encargos devidos, decorrentes das obrigações com o FGTS.

Validade: 15/11/2023 a 14/12/2023

Certificação Número: 2023111504434970521134

Informação obtida em 17/11/2023 10:22:09

A utilização deste Certificado para os fins previstos em Lei esta condicionada a verificação de autenticidade no site da Caixa:
www.caixa.gov.br

Histórico do Empregador

O Histórico do Empregador apresenta os registros dos CRF concedidos nos últimos 24 meses, conforme Manual de Orientações Regularidade do Empregador.

Inscrição: 07.626.776/0001-60

Razão social: CIRURGICA SAO FELIPE PRODUTOS PARA SAUDE EIRELI

Nome fantasia: CIRURGICA SAO FELIPE

Data de Emissão/Leitura	Data de Validade	Número do CRF
15/11/2023	15/11/2023 a 14/12/2023	2023111504434970521134
27/10/2023	27/10/2023 a 25/11/2023	2023102707553584442959
08/10/2023	08/10/2023 a 06/11/2023	2023100804363208321764
19/09/2023	19/09/2023 a 18/10/2023	2023091910153142774585
31/08/2023	31/08/2023 a 29/09/2023	2023083109160549863477
12/08/2023	12/08/2023 a 10/09/2023	2023081204500997580200
24/07/2023	24/07/2023 a 22/08/2023	2023072409003414447336
05/07/2023	05/07/2023 a 03/08/2023	2023070507104365971210
15/06/2023	15/06/2023 a 14/07/2023	2023061504351466673028
27/05/2023	27/05/2023 a 25/06/2023	2023052704215603843871
08/05/2023	08/05/2023 a 06/06/2023	2023050803590546694204
19/04/2023	19/04/2023 a 18/05/2023	2023041904224951064124
31/03/2023	31/03/2023 a 29/04/2023	2023033104101476234791
12/03/2023	12/03/2023 a 10/04/2023	2023031204542816783380
21/02/2023	21/02/2023 a 22/03/2023	2023022103594374677630
02/02/2023	02/02/2023 a 03/03/2023	2023020204040861048135
14/01/2023	14/01/2023 a 12/02/2023	2023011404074187165929
26/12/2022	26/12/2022 a 24/01/2023	2022122603595288298420
07/12/2022	07/12/2022 a 05/01/2023	2022120704342941242935
18/11/2022	18/11/2022 a 17/12/2022	2022111804505780338777
30/10/2022	30/10/2022 a 28/11/2022	2022103021195895806584
11/10/2022	11/10/2022 a 09/11/2022	2022101104371066337551
22/09/2022	22/09/2022 a 21/10/2022	2022092204530265741786
03/09/2022	03/09/2022 a 02/10/2022	2022090304104711946498
15/08/2022	15/08/2022 a 13/09/2022	2022081503475332509902
27/07/2022	27/07/2022 a 25/08/2022	2022072704195144000606
08/07/2022	08/07/2022 a 06/08/2022	2022070804183005115107
19/06/2022	19/06/2022 a 18/07/2022	2022061903583957146845
31/05/2022	31/05/2022 a 29/06/2022	2022053103562957093891
12/05/2022	12/05/2022 a 10/06/2022	2022051204085730371669

1320
e

Data de Emissão/Leitura	Data de Validade	Número do CRF
23/04/2022	23/04/2022 a 22/05/2022	2022042304042721268711
04/04/2022	04/04/2022 a 03/05/2022	2022040403263474454822
16/03/2022	16/03/2022 a 14/04/2022	2022031618242489019601
24/02/2022	24/02/2022 a 25/03/2022	2022022401343722263579
05/02/2022	05/02/2022 a 06/03/2022	2022020501225728369771
17/01/2022	17/01/2022 a 15/02/2022	2022011714163231551190
27/12/2021	27/12/2021 a 25/01/2022	2021122705324742044721
08/12/2021	08/12/2021 a 06/01/2022	2021120804333296484617
19/11/2021	19/11/2021 a 18/12/2021	2021111904262213744600

Resultado da consulta em 17/11/2023 10:23:22

[Voltar](#)



Estado do Paraná
Secretaria de Estado da Fazenda
Receita Estadual do Paraná

1321
e

Certidão Negativa

de Débitos Tributários e de Dívida Ativa Estadual
Nº 032043290-90

Certidão fornecida para o CNPJ/MF: **07.626.776/0001-60**
Nome: **CIRURGICA SAO FELIPE PRODUTOS PARA SAUDE LTDA**

Ressalvado o direito da Fazenda Pública Estadual inscrever e cobrar débitos ainda não registrados ou que venham a ser apurados, certificamos que, verificando os registros da Secretaria de Estado da Fazenda, constatamos não existir pendências em nome do contribuinte acima identificado, nesta data.

Obs.: Esta Certidão engloba todos os estabelecimentos da empresa e refere-se a débitos de natureza tributária e não tributária, bem como ao descumprimento de obrigações tributárias acessórias.

Válida até 16/02/2024 - Fornecimento Gratuito

A autenticidade desta certidão deverá ser confirmada via Internet
www.fazenda.pr.gov.br



1322
e

CERTIDÃO NEGATIVA DE DÉBITOS

Nº 72460/2023

[PESSOA FÍSICA/JURÍDICA]

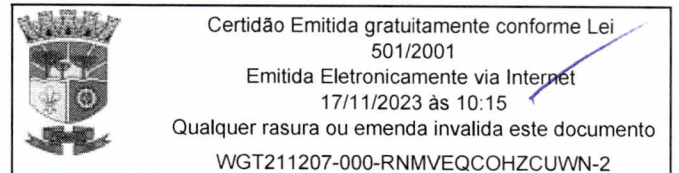
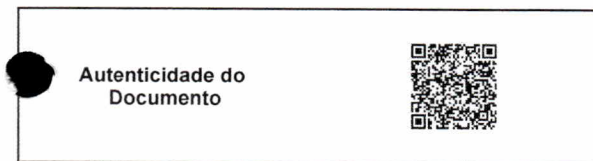
Nome/Razão: 1649272 - CIRURGICA SAO FELIPE PRODUTOS PARA SAUDE LTDA	
CPF/CNPJ: 07.626.776/0001-60	
Endereço: RUA GRACA ARANHA, 875	
Complemento: BRCAO 2 SALA C	CEP: 83.321-020
Bairro: GEM GRANDE	
Cidade: Pinhais	Estado: Paraná

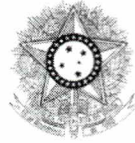
Certifico, para os devidos fins, para que produza os efeitos legais (art. 205 e 206 da Lei 5.172/66) que **INEXISTEM DÉBITOS** referentes a Tributos Municipais, **comerciais(mobiliários) e imobiliários**, inscritos ou não em Dívida Ativa, em nome do contribuinte acima citado, até a presente data.

Reserva-se o direito da fazenda Municipal cobrar e inserir quaisquer dívidas de responsabilidade do sujeito passivo posteriormente apuradas, mesmo as referentes a períodos compreendidos nesta CERTIDÃO.

A aceitação da presente certidão esta condicionada à verificação de sua validade na internet no endereço: www.pinhais.pr.gov.br ou no setor tributário da Prefeitura Municipal.

Observação: Esta Certidão é válida somente para o contribuinte acima.





PODER JUDICIÁRIO
JUSTIÇA DO TRABALHO

CERTIDÃO NEGATIVA DE DÉBITOS TRABALHISTAS

Nome: CIRURGICA SAO FELIPE PRODUTOS PARA SAUDE LTDA (MATRIZ E FILIAIS)

CNPJ: 07.626.776/0001-60

Certidão nº: 50579635/2023

Expedição: 21/09/2023, às 16:21:58

Validade: 19/03/2024 - 180 (cento e oitenta) dias, contados da data de sua expedição.

Certifica-se que **CIRURGICA SAO FELIPE PRODUTOS PARA SAUDE LTDA (MATRIZ E FILIAIS)**, inscrito(a) no CNPJ sob o nº **07.626.776/0001-60**, **NÃO CONSTA** como inadimplente no Banco Nacional de Devedores Trabalhistas.

Certidão emitida com base nos arts. 642-A e 883-A da Consolidação das Leis do Trabalho, acrescentados pelas Leis ns.º 12.440/2011 e 13.467/2017, e no Ato 01/2022 da CGJT, de 21 de janeiro de 2022.

Os dados constantes desta Certidão são de responsabilidade dos Tribunais do Trabalho.

No caso de pessoa jurídica, a Certidão atesta a empresa em relação a todos os seus estabelecimentos, agências ou filiais.

A aceitação desta certidão condiciona-se à verificação de sua autenticidade no portal do Tribunal Superior do Trabalho na Internet (<http://www.tst.jus.br>).

Certidão emitida gratuitamente.

INFORMAÇÃO IMPORTANTE

Do Banco Nacional de Devedores Trabalhistas constam os dados necessários à identificação das pessoas naturais e jurídicas inadimplentes perante a Justiça do Trabalho quanto às obrigações estabelecidas em sentença condenatória transitada em julgado ou em acordos judiciais trabalhistas, inclusive no concernente aos recolhimentos previdenciários, a honorários, a custas, a emolumentos ou a recolhimentos determinados em lei; ou decorrentes de execução de acordos firmados perante o Ministério Público do Trabalho, Comissão de Conciliação Prévia ou demais títulos que, por disposição legal, contiver força executiva.



1324
2

AO
MUNICÍPIO DE BANDEIRANTES-PR
PREGÃO ELETRÔNICO Nº 59/2023
PROCESSO ADMINISTRATIVO Nº 195/2023

PROPOSTA DE PREÇO

Razão Social:

Marte Científica & Instrumentação Industrial Ltda

CNPJ:60.431.715/0001-20

Rua Dr. Antônio Américo Junqueira, 51/71 – Por do Sol – CEP: 37540-000 / Minas Gerais
– Santa Rita do Sapucaí

Tel. (35) 3473-1055 – Fax. (35) 3473-1056. Setor de licitação tele (11) 3411.4500

Whatsapp (11)93000-7696 – edital@mar-te.com.br

Dados para Pagamento

Banco do Brasil:

AG: 1744-2 C/C: 404-9

ITEM	ESPECIFICAÇÃO	QUANT.	VR. UNITÁRIO	VR. TOTAL
07	SISTEMA DE PESAGEM BALANÇA ELETRÔNICA ANTROPOMÉTRICA ADULTO MODELO PP LS200 - MARCA/FABRICANTE MARTE CIENTIFICA CARGA MÁXIMA DE 201KG, SENSIBILIDADE E REPRODUTIBILIDADE DE 50G, COM MICROPROCESSADOR, COM ESCALA PARA MEDIR ALTURA DE 0,9 A 2,0M (ANTROPOMETRO) COM DIVISÃO 0,5 CM. POSSUI TARA SUBTRATIVA, PROTEÇÃO DE SOBRECARGA DE PESO, NOVO DISPLAY EM SEGMENTOS QUE FACILITA A LEITURA PELO USUÁRIO, MOSTRADOR DIGITAL DE CRISTAL LÍQUIDO COM ILUMINAÇÃO LED E INDICADOR DE ESTABILIDADE DE LEITURA E DE CAPACIDADE JÁ UTILIZADA. FUNÇÕES DISPONÍVEIS: PESAGEM SIMPLES, CONTAGEM DE PEÇAS, PORCENTAGEM ABSOLUTA, PORCENTAGEM RELATIVA, VERIFICAÇÃO DE PESO, ESTATÍSTICA, PESAGEM DE ANIMAIS VIVOS, FUNÇÃO BÁSICA (PESAGEM, CONTAGEM DE PEÇAS, PORCENTAGEM ABSOLUTA, PORCENTAGEM RELATIVA) E FUNÇÃO IDENTIDADE DA BALANÇA (PERMITE IDENTIFICAR CADA INSTRUMENTO, PODE-SE IMPRIMIR OS RESULTADOS DA PESAGEM COM A IDENTIDADE DA BALANÇA). TEMPERATURA DE TRABALHO: DE 10°C A 40°C. TEMPO DE ESTABILIZAÇÃO: 4 SEGUNDOS. PRATO EM AÇO CARBONO PINTADO COM TINTA EPÓXI ELETROSTÁTICA.	06	R\$ 1.601,00	R\$ 9.606,00

Matriz:

Marte Científica & Instrumentação Industrial Ltda

Av. Francisco Andrade Ribeiro, 430 – Santa Rita do Sapucaí/MG.

Tel. (35) 3473-1055 – Fax. (35) 3473-1056.

Setor de licitação tele (11) 3411.4500

e-mail : edital@mar-te.com.br - www.mar-te.com.br

marTE
científica

<p>BASE COM TAPETE DE BORRACHA ANTI-DERRAPANTE. PÉS REGULÁVEIS EM BORRACHA SINTÉTICA. TENSÃO DE TRABALHO DESDE 100 A 230 VCA, FREQUÊNCIA DE 50/60 HZ. BIVOLT. ACABAMENTO ESMERADO. PESO: 11KG. ACOMPANHA MANUAL DO USUÁRIO. MODELO APROVADO PELO INMETRO/DIMEL (INSTITUTO NACIONAL DE METROLOGIA / DIRETORIA DE METROLOGIA LEGAL) PELA PORTARIA NÚMERO 0228/11 E SELO AFIXADO DE VERIFICAÇÃO INICIAL DO INSTITUTO DE PESOS E MEDIDAS, QUE É DE GRANDE IMPORTÂNCIA PARA IMPLANTAÇÃO DE SISTEMAS DE QUALIDADE TIPO ISO 9000.</p> <p>MODELO: SISTEMA DE PESAGEM PP LS200 30X30 MARCA: MARTE</p>			
<p>VALOR TOTAL DA PROPOSTA: R\$9.606,00 (nove mil e seiscentos e seis reais)</p>			

Validade da Proposta: 60 (sessenta) dias.

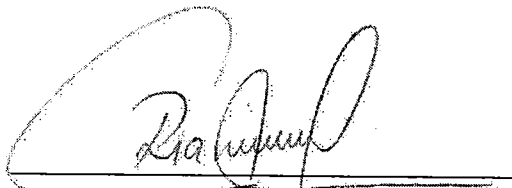
Retirada, Local e Prazo de Entrega: Em conformidade com o contido no Termo de Referência/Contrato

Forma de Pagamento: Em conformidade com o contido no Termo de Referência/Contrato

Declaramos que no preço proposto acima, já estão incluídas todas e quaisquer despesas com frete/transporte/entrega, mão de obra para carga e descarga, seguros, encargos sociais, tributos, produtos e/ou contribuições e quaisquer outras despesas necessárias e indispensáveis que incidam ou vierem a incidirem sobre o objeto proposto.

Declaramos que conhecemos, concordamos e atendemos a todas as especificações do edital.

Santa Rita do Sapucaí/MG, 29 de novembro de 2023.



Sra. Ariani Rodrigues Ubada Alves
Procuradora
RG nº 25.241.484-6 SSP/SP.
CPF. 172.420.188-38

60.431.715/0001-201

MARTE CIENTÍFICA & INSTRUMENTAÇÃO
INDUSTRIAL LTDA.

Av. Francisco Andrade Ribeiro, 430

Família Andrade - CEP 37540-000

SANTA RITA DO SAPUCAÍ - MG

Matriz:

Marte Científica & Instrumentação Industrial Ltda
Av. Francisco Andrade Ribeiro, 430 - Santa Rita do Sapucaí/MG.
Tel. (35) 3473-1055 - Fax. (35) 3473-1056.
Setor de licitação tele (11) 3411.4500
e-mail : edital@marTE.com.br - www.marTE.com.br

Sistema de Pesagem PP

Adulto e Obeso

Sistema de Pesagem PP, Balança eletrônica de precisão com microprocessador, tara subtrativa em toda a escala, com régua para medir altura de 0,9 a 2,0m (antropometro) com divisão 0,5 cm.

Display digital de cristal líquido (iluminação LED) com 8 dígitos de 7 segmentos que facilita a leitura pelo usuário e indicador de estabilidade de leitura e de capacidade já utilizada.

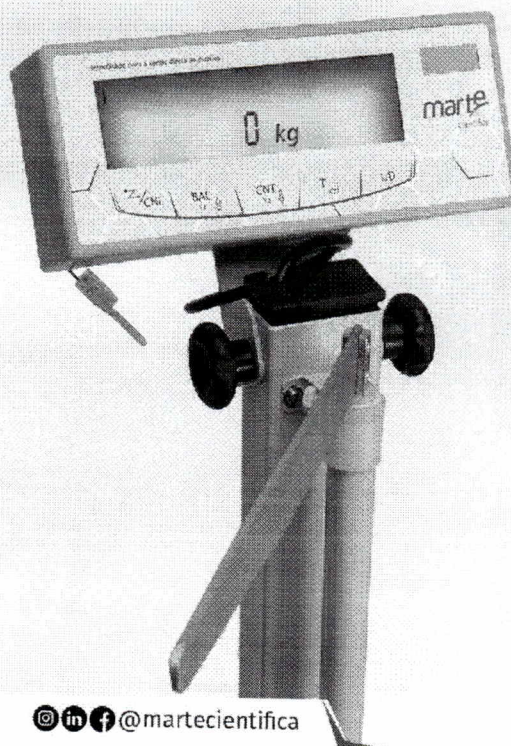
As balanças da linha LS possuem 4 funções: pesagem simples, contagem de peças, porcentagem absoluta, porcentagem relativa.

Acabamento da base antiderrapante. Plataformas disponíveis em 30x30, 30x35, 30x40, 40x40 e 50x50 cm. Função Tara, tecla liga/desliga, Desligamento automático.

Modelo aprovado pelo INMETRO conforme portaria INMETRO/DIMEL nº 0228, de 21 de Julho de 2012.

Unidade de pesagem disponível: kg

Opcional: Plataforma em aço inox, Interface de Comunicação: Serial RS-232, Bateria.



marte
científica

1327
e

Modelo	Capacidade	Sensibilidade
PP LS200	201 kg	50 g
PP LS300	301 kg	100 g

Especificações técnicas	
Escala para medir altura (m)	de 0,9 a 2,0
Campo de tara	Toda escala
Classe de exatidão	III
Temperatura de trabalho (°C)	de 10 a 40
Tempo de estabilização (s)	4 segundos
Alimentação (V)	100 a 230
Frequência (Hz)	50/60
Potência (W)	5
Pés reguláveis, tapete anti-derrapantes	
Peso (kg)	11

Acompanha: fonte de alimentação e manual de instruções em português.





AO
MUNICÍPIO DE BANDEIRANTES-PR
PREGÃO ELETRÔNICO Nº 59/2023
PROCESSO ADMINISTRATIVO Nº 195/2023

PROPOSTA DE PREÇO

Razão Social:

Marte Científica & Instrumentação Industrial Ltda
CNPJ:60.431.715/0001-20
Rua Dr. Antônio Américo Junqueira, 51/71 – Por do Sol – CEP: 37540-000 / Minas Gerais
– Santa Rita do Sapucaí
Tel. (35) 3473-1055 – Fax. (35) 3473-1056. Setor de licitação tele (11) 3411.4500
Whatsapp (11)93000-7696 – edital@marTE.com.br

Dados para Pagamento

Banco do Brasil:
AG: 1744-2 C/C: 404-9

ITEM	ESPECIFICAÇÃO	QUANT.	VR. UNITÁRIO	VR. TOTAL
07	SISTEMA DE PESAGEM BALANÇA ELETRÔNICA ANTROPOMÉTRICA ADULTO MODELO PP LS200 - MARCA/FABRICANTE MARTE CIENTIFICA CARGA MÁXIMA DE 201KG, SENSIBILIDADE E REPRODUTIBILIDADE DE 50G, COM MICROPROCESSADOR, COM ESCALA PARA MEDIR ALTURA DE 0,9 A 2,0M (ANTROPOMETRO) COM DIVISÃO 0,5 CM. POSSUI TARA SUBTRATIVA, PROTEÇÃO DE SOBRECARGA DE PESO, NOVO DISPLAY EM SEGMENTOS QUE FACILITA A LEITURA PELO USUÁRIO, MOSTRADOR DIGITAL DE CRISTAL LÍQUIDO COM ILUMINAÇÃO LED E INDICADOR DE ESTABILIDADE DE LEITURA E DE CAPACIDADE JÁ UTILIZADA. FUNÇÕES DISPONÍVEIS: PESAGEM SIMPLES, CONTAGEM DE PEÇAS, PORCENTAGEM ABSOLUTA, PORCENTAGEM RELATIVA, VERIFICAÇÃO DE PESO, ESTATÍSTICA, PESAGEM DE ANIMAIS VIVOS, FUNÇÃO BÁSICA (PESAGEM, CONTAGEM DE PEÇAS, PORCENTAGEM ABSOLUTA, PORCENTAGEM RELATIVA) E FUNÇÃO IDENTIDADE DA BALANÇA (PERMITE IDENTIFICAR CADA INSTRUMENTO, PODE-SE IMPRIMIR OS RESULTADOS DA PESAGEM COM A IDENTIDADE DA BALANÇA). TEMPERATURA DE TRABALHO: DE 10°C A 40°C. TEMPO DE ESTABILIZAÇÃO: 4 SEGUNDOS. PRATO EM AÇO CARBONO PINTADO COM TINTA EPÓXI ELETROSTÁTICA.	06	R\$ 783,76	R\$ 4.702,56

Matriz:
Marte Científica & Instrumentação Industrial Ltda
Av. Francisco Andrade Ribeiro, 430 – Santa Rita do Sapucaí/MG.
Tel. (35) 3473-1055 – Fax. (35) 3473-1056.
Setor de licitação tele (11) 3411.4500
e-mail : edital@marTE.com.br - www.marTE.com.br

<p>BASE COM TAPETE DE BORRACHA ANTI-DERRAPANTE. PÉS REGULÁVEIS EM BORRACHA SINTÉTICA. TENSÃO DE TRABALHO DESDE 100 A 230 VCA, FREQUÊNCIA DE 50/60 HZ. BIVOLT. ACABAMENTO ESMERADO. PESO: 11KG. ACOMPANHA MANUAL DO USUÁRIO. MODELO APROVADO PELO INMETRO/DIMEL (INSTITUTO NACIONAL DE METROLOGIA / DIRETORIA DE METROLOGIA LEGAL) PELA PORTARIA NÚMERO 0228/11 E SELO AFIXADO DE VERIFICAÇÃO INICIAL DO INSTITUTO DE PESOS E MEDIDAS, QUE É DE GRANDE IMPORTÂNCIA PARA IMPLANTAÇÃO DE SISTEMAS DE QUALIDADE TIPO ISO 9000.</p> <p>MODELO: SISTEMA DE PESAGEM PP LS200 30X30 MARCA: MARTE</p>			
<p>VALOR TOTAL DA PROPOSTA: R\$4.702,56 (quatro mil setecentos e dois reais e cinquenta e seis centavos)</p>			

Validade da Proposta: 60 (sessenta) dias.

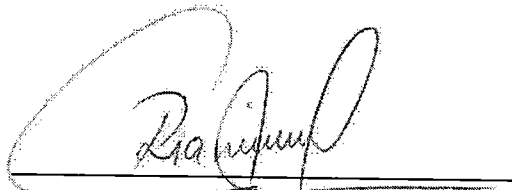
Retirada, Local e Prazo de Entrega: Em conformidade com o contido no Termo de Referência/Contrato

Forma de Pagamento: Em conformidade com o contido no Termo de Referência/Contrato

Declaramos que no preço proposto acima, já estão incluídas todas e quaisquer despesas com frete/transporte/entrega, mão de obra para carga e descarga, seguros, encargos sociais, tributos, produtos e/ou contribuições e quaisquer outras despesas necessárias e indispensáveis que incidam ou vierem a incidirem sobre o objeto proposto.

Declaramos que conhecemos, concordamos e atendemos a todas as especificações do edital.

Santa Rita do Sapucaí/MG, 29 de novembro de 2023.



Sra. Ariani Rodrigues Ubeda Alves
Procuradora
RG nº 25.241.484-6 SSP/SP.
CPF. 172.420.188-38

60.431.715/0001-201
MARTE CIENTÍFICA & INSTRUMENTAÇÃO
INDUSTRIAL LTDA.
Av. Francisco Andrade Ribeiro, 430
Família Andrade - CEP 37540-000
SANTA RITA DO SAPUCAÍ - MG

Sistema de Pesagem PP

Adulto e Obeso

Sistema de Pesagem PP, Balança eletrônica de precisão com microprocessador, tara subtrativa em toda a escala, com régua para medir altura de 0,9 a 2,0m (antropometro) com divisão 0,5 cm.

Display digital de cristal líquido (iluminação LED) com 8 dígitos de 7 segmentos que facilita a leitura pelo usuário e indicador de estabilidade de leitura e de capacidade já utilizada.

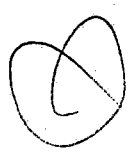
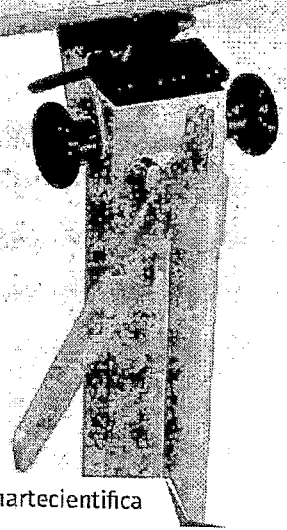
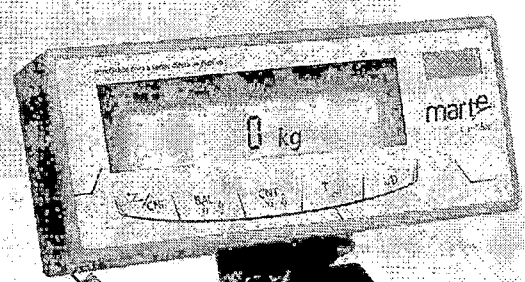
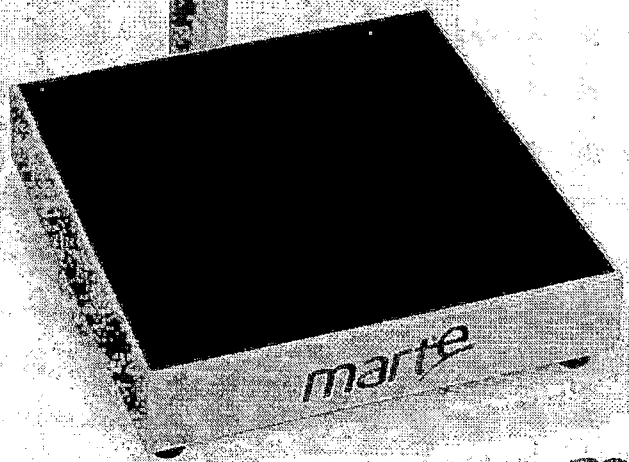
As balanças da linha LS possuem 4 funções: pesagem simples, contagem de peças, porcentagem absoluta, porcentagem relativa.

Acabamento da base antiderrapante. Plataformas disponíveis em 30x30, 30x35, 30x40, 40x40 e 50x50 cm. Função Tara, tecla liga/desliga, Desligamento automático.

Modelo aprovado pelo INMETRO conforme portaria INMETRO/DIMEL nº 0228, de 21 de Julho de 2012.

Unidade de pesagem disponível: kg

Opcional: Plataforma em aço inox, Interface de Comunicação: Serial RS-232, Bateria.



1331

Modelo	Capacidade	Sensibilidade
PP LS200	201 kg	50 g
PP LS300	301 kg	100 g

Especificações técnicas	
Escala para medir altura (m)	de 0,9 a 2,0
Campo de tara	Toda escala
Classe de exatidão	III
Temperatura de trabalho (°C)	de 10 a 40
Tempo de estabilização (s)	4 segundos
Alimentação (V)	100 a 230
Frequência (Hz)	50/60
Potência (W)	5
Pés reguláveis, tapete anti-derrapantes	
Peso (kg)	11

Acompanha: fonte de alimentação e manual de instruções em português.





AO
MUNICÍPIO DE BANDEIRANTES-PR
PREGÃO ELETRÔNICO Nº 59/2023
PROCESSO ADMINISTRATIVO Nº 195/2023

ANEXO IV
DECLARAÇÃO ÚNICA

Pelo presente instrumento, Marte Científica & Instrumentação Industrial Ltda, inscrita no CNPJ nº 60.431.715/0001-20, com sede na Rua Dr. Antônio Américo Junqueira, 51/71 – Por do Sol – CEP: 37540-000 / Minas Gerais – Santa Rita do Sapucaí, através de seu representante legal infra-assinado, que:

1) Declaramos, sob as penas da lei, que a empresa não foi declarada inidônea para licitar ou contratar com a Administração Pública.

2)
Temos conhecimento e submetemo-nos ao disposto na Lei nº 8.078 – Código de Defesa do Consumidor, bem como, ao Edital e Anexos do PREGÃO ELETRÔNICO Nº 59/2023-PMB, realizado pelo Município de Bandeirantes, Estado do Paraná.

3)
Declaramos para os devidos fins que NENHUM sócio desta empresa exerce cargo ou função pública impeditiva de relacionamento comercial com a Administração Pública.

4)
Declaramos de que a empresa não contratará empregados com incompatibilidade com as autoridades contratantes ou ocupantes de cargos de direção ou de assessoramento até o terceiro grau, na forma da Súmula Vinculante nº 013 do STF (Supremo Tribunal Federal).

Santa Rita do Sapucaí/MG, 06 de novembro de 2023.

Sra. Ariani Rodrigues Ubeda Alves
Procuradora
RG nº 25.241.484-6 SSP/SP.
CPF. 172.420.188-38

60.431.715/0001-20
MARTE CIENTÍFICA & INSTRUMENTAÇÃO
INDUSTRIAL LTDA.
Av. Francisco Andrade Ribeiro, 430
Família Andrade - CEP 37540-000
SANTA RITA DO SAPUCAÍ - MG

1333
e



Sistema de Cadastramento Unificado de Fornecedores - SICAF

Certificado de Registro Cadastral - CRC

(Emissão conforme art. 17 da Instrução Normativa nº 03, de 26 abril de 2018)

CNPJ: 60.431.715/0001-20
Razão Social: MARTE CIENTIFICA & INSTRUMENTACAO INDUSTRIAL LTDA

Atividade Econômica Principal:

2651-5/00 - FABRICAÇÃO DE APARELHOS E EQUIPAMENTOS DE MEDIDA, TESTE E CONTROLE

Endereço:

RUA ANTONIO AMERICO JUNQUEIRA, 51/71 - POR DO SOL - Santa Rita do Sapucaí / Minas Gerais

Observações:

A veracidade das informações poderá ser verificada no endereço www.comprasgovernamentais.gov.br.
Este certificado não substitui os documentos enumerados nos artigos 28 a 31 da Lei nº 8.666, de 1993.

Emitido em: 04/12/2023 17:03



Sistema de Cadastramento Unificado de Fornecedores - SICAF

Declaração

Declaramos para os fins previstos na Lei nº 8.666, de 1993, conforme documentação registrada no SICAF, que a situação do fornecedor no momento é a seguinte:

Dados do Fornecedor

CNPJ: 60.431.715/0001-20 DUNS®: 899725337
 Razão Social: MARTE CIENTIFICA & INSTRUMENTACAO INDUSTRIAL LTDA
 Nome Fantasia: MARTE
 Situação do Fornecedor: Credenciado Data de Vencimento do Cadastro: 30/10/2024
 Natureza Jurídica: SOCIEDADE EMPRESÁRIA LIMITADA
 MEI: Não
 Porte da Empresa: Demais

Ocorrências e Impedimentos

Ocorrência: Consta
 Impedimento de Licitar: Nada Consta
 Ocorrências Impeditivas indiretas: Nada Consta
 Vínculo com "Serviço Público": Nada Consta

Níveis cadastrados:

I - Credenciamento

II - Habilitação Jurídica

III - Regularidade Fiscal e Trabalhista Federal

Receita Federal e PGFN Validade: 14/05/2024

FGTS Validade: 18/12/2023

Trabalhista (<http://www.tst.jus.br/certidao>) Validade: 15/05/2024

IV - Regularidade Fiscal Estadual/Distrital e Municipal

Receita Estadual/Distrital Validade: 11/12/2023

Receita Municipal Validade: 12/02/2024

V - Qualificação Técnica

VI - Qualificação Econômico-Financeira

Validade: 31/05/2024



Sistema de Cadastramento Unificado de Fornecedores - SICAF

Relatório de Ocorrências Ativas



Dados do Fornecedor

CNPJ: 60.431.715/0001-20 DUNS®: 899725337
 Razão Social: MARTE CIENTIFICA & INSTRUMENTACAO INDUSTRIAL LTDA
 Nome Fantasia: MARTE
 Situação do Fornecedor: Credenciado

Ocorrência 1:

Tipo Ocorrência: Advertência - Lei nº 8666/93, art. 87, inc. I
 UASG Sancionadora: 135010 - EMBRAPA CAPRINOS E OVINOS/SOBRAL/CE
 Data Aplicação: 12/02/2014
 Número do Processo: 135010.119/2013 Número do Contrato: OCS Nº 444/2013
 Descrição/Justificativa: Atraso na entrega do objeto licitado e contratado.

Ocorrência 2:

Tipo Ocorrência: Advertência - Lei nº 8666/93, art. 87, inc. I
 UASG Sancionadora: 135018 - EMBRAPA PANTANAL/CORUMBA/MS
 Data Aplicação: 11/01/2013
 Número do Processo: 145/2012 Número do Contrato: OCS nº 210/2012
 Descrição/Justificativa: Referente ao atraso na entrega das mercadorias (destilador e balanças) constantes na Ordem de compra nº210/2012, do pregão eletrônico nº 23/2012.

Ocorrência 3:

Tipo Ocorrência: Advertência - Lei nº 8666/93, art. 87, inc. I
 UASG Sancionadora: 153032 - UNIVERSIDADE FEDERAL DE LAVRAS/MEC/MG
 Data Aplicação: 10/02/2012
 Número do Processo: 23090003496201178
 Descrição/Justificativa: CONFORME ARTIGO 87 DA LEI 8666/93, EM SEU INCISO I, APLICA-SE A PENALIDADE DE ADVERTÊNCIA EM VIRTUDE DA NEGATIVA DE ENTREGA DOS ITENS COTADOS, NO PREGÃO 082/2011 QUE GEROU O EMPENHO 2011NE803013, CONFORME AS ESPECIFICAÇÕES DO EDITAL, SEM PREJUÍZO DAS DEMAIS SANÇÕES PREVISTAS NO EDITAL.

Relatório de Ocorrências Ativas**Ocorrência 4:**

Tipo Ocorrência: Advertência - Lei nº 8666/93, art. 87, inc. I
UASG Sancionadora: 154043 - FUNDACAO UNIVERSIDADE FEDERAL DE UBERLANDIA
Data Aplicação: 04/11/2011
Número do Processo: 23117004472201191
Descrição/Justificativa: DESCUMPRIMENTO PARCIAL OU TOTAL NA ENTREGA DO EMPENHO 802191.

Ocorrência 5:

Tipo Ocorrência: Advertência - Lei nº 8666/93, art. 87, inc. I
UASG Sancionadora: 154043 - FUNDACAO UNIVERSIDADE FEDERAL DE UBERLANDIA
Data Aplicação: 07/05/2013
Número do Processo: 23117007051201201
Descrição/Justificativa: Advertência pela inexecução total ou parcial do empenho de nº 2012NE804495. Os materiais não foram entregues dentro do prazo acordado.

Ocorrência 6:

Tipo Ocorrência: Advertência - Lei nº 8666/93, art. 87, inc. I
UASG Sancionadora: 60001 - STM _ SUPERIOR TRIBUNAL MILITAR/DF
Data Aplicação: 10/10/2013
Número do Processo: 248/2012
Descrição/Justificativa: Atraso de 73 dias na entrega de 1 (uma) balança descrita na Nota de Empenho nº. 2012NE001705.

Ocorrência 7:

Tipo Ocorrência: Advertência - Lei nº 8666/93, art. 87, inc. I
UASG Sancionadora: 254420 - FUNDACAO OSWALDO CRUZ/RJ
Data Aplicação: 11/07/2022
Número do Processo: 25386.001086/2021
Descrição/Justificativa: Penalidade aplicada, em razão as irregularidades no cumprimento das obrigações assumidas no Processo 25386.001622/2021-51, de Bio-Manguinhos da Fiocruz.

Relatório de Ocorrências Ativas

Ocorrência 8:

Tipo Ocorrência: **Multa - Lei nº 8666/93, art. 87, inc. II**
 Motivo: **Outros**
 UASG Sancionadora: **20001 - SENADO FEDERAL**
 Data Aplicação: **22/01/2014** Valor da Multa: **R\$ 19,60**
 Número do Processo: **200009380/2013-14** Número do Contrato: **Pregão Eletrôn. 081/2013**
 Descrição/Justificativa: **Multa pelo atraso de (quatorze) dias na entrega do material, objeto da Nota de Empenho nº 2013NE800655 e da Nota Fiscal 000031601, com base no subitem 21.5.1 do Capítulo XXI do Edital do Pregão Eletrônico nº 081/2013, e no inciso II do artigo 87 da Lei nº 8666/93. Portaria do Diretor-Geral Adjunto nº 10/2014.**

Ocorrência 9:

Tipo Ocorrência: **Multa - Lei nº 8666/93, art. 87, inc. II**
 Motivo: **Outros**
 UASG Sancionadora: **153032 - UNIVERSIDADE FEDERAL DE LAVRAS/MEC/MG**
 Data Aplicação: **10/02/2012** Valor da Multa: **R\$ 3.081,43**
 Número do Processo: **23090003496201178**
 Descrição/Justificativa: **APLICA-SE PENALIDADE DE MULTA CONFORME INCISO II DO ARTIGO 87 DA LEI 8.666/93, PELO DESCUMPRIMENTO DO PRAZO DE ENTREGA DO EDITAL. REFERE-SE AO EMPENHO Nº 2011NE803013 DO PREGÃO 082/2011. A MULTA FOI CALCULADA CONFORME OS ÍNDICES DOS ITENS 12.3, 12.4 E 12.5 DO EDITAL, PERFAZENDO O MONTANTE DE R\$ 3.081,43 (TRÊS MIL, OITENTA E UM REAIS E QUARENTA E TRÊS CENTAVOS). A APLICAÇÃO DESTA SANÇÃO NÃO EXCLUI A POSSIBILIDADE DE SUSPENSÃO DA EMPRESA NO SICAF.**

Ocorrência 10:

Tipo Ocorrência: **Multa - Lei nº 8666/93, art. 87, inc. II**
 Motivo: **Inexecução total ou parcial do contrato**
 UASG Sancionadora: **50001 - STJ _ SUPERIOR TRIBUNAL DE JUSTICA/DF**
 Data Aplicação: **20/05/2014** Valor da Multa: **R\$ 71,50**
 Número do Processo: **STJ n. 1022/2014** Número do Contrato: **NÃO SE APLICA**
 Descrição/Justificativa: **Aplicação de multa moratória, conforme previsto no art. 86 da Lei 8.666/93 e no inciso II do item 07 das Condições de Fornecimento e de Prestação de Serviços ao STJ, devido ao atraso na entrega do material objeto da nota de empenho 519/2014.
MULTA RECOLHIDA.**



Sistema de Cadastramento Unificado de Fornecedores - SICAF

Relatório de Ocorrências Ativas Impeditivas de Licitar

Dados do Fornecedor

CNPJ: 60.431.715/0001-20 DUNS®: 899725337
Razão Social: MARTE CIENTIFICA & INSTRUMENTACAO INDUSTRIAL LTDA
Nome Fantasia: MARTE
Situação do Fornecedor: Credenciado

Nenhum registro de Ocorrência Ativa encontrado para o fornecedor



1339
e

Sistema de Cadastramento Unificado de Fornecedores - SICAF

Relatório de Prováveis Ocorrências Impeditivas Indiretas do Fornecedor

Dados do Fornecedor

CNPJ: 60.431.715/0001-20 DUNS®: 899725337
Razão Social: MARTE CIENTIFICA & INSTRUMENTACAO INDUSTRIAL LTDA
Nome Fantasia: MARTE
Situação do Fornecedor: Credenciado

Nenhum registro de Ocorrência Impeditiva Indireta encontrado para o fornecedor.



CONTROLADORIA-GERAL DA UNIÃO

Certidão negativa correccional (ePAD, CGU-PJ, CEIS, CNEP e CEPIM)

Consultado: **MARTE CIENTIFICA & INSTRUMENTACAO INDUSTRIAL LTDA**

CPF/CNPJ: **60.431.715/0001-20**

Certifica-se que, em consulta aos sistemas ePAD e CGU-PJ e aos cadastros CEIS, CNEP e CEPIM mantidos pela Corregedoria-Geral da União, **NÃO CONSTAM** registros de penalidades vigentes relativas ao CNPJ/CPF consultado.

Destaca-se que, nos termos da legislação vigente, os referidos cadastros consolidam informações prestadas pelos entes públicos, de todos os Poderes e esferas de governo.

Os Sistemas ePAD e CGU-PJ consolidam os dados sobre o andamento dos processos administrativos de responsabilização de entes privados no Poder Executivo Federal.

O Cadastro Nacional de Empresas Inidôneas e Suspensas (CEIS) apresenta a relação de empresas e pessoas físicas que sofreram sanções que implicaram a restrição de participar de licitações ou de celebrar contratos com a Administração Pública.

O Cadastro Nacional de Empresas Punidas (CNEP) apresenta a relação de empresas que sofreram qualquer das punições previstas na Lei nº 12.846/2013 (Lei Anticorrupção).

O Cadastro de Entidades Privadas sem Fins Lucrativos Impedidas (CEPIM) apresenta a relação de entidades privadas sem fins lucrativos que estão impedidas de celebrar novos convênios, contratos de repasse ou termos de parceria com a Administração Pública Federal, em função de irregularidades não resolvidas em convênios, contratos de repasse ou termos de parceria firmados anteriormente.

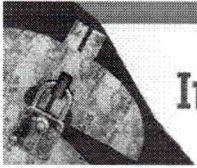
Certidão emitida às 17:04:35 do dia 04/12/2023 , com validade até o dia 03/01/2024.

Link para consulta da verificação da certidão <https://certidoes.cgu.gov.br/>

Código de controle da certidão: WVssAAbfAEM45gSKgAyu

Qualquer rasura ou emenda invalidará este documento.

J344
r



Improbidade Administrativa e Inelegibilidade

Certidão Negativa

Certifico que nesta data (04/12/2023 às 17:05) NÃO CONSTA no Cadastro Nacional de Condenações Cíveis por Ato de Improbidade Administrativa e Inelegibilidade registros de condenação com trânsito em julgado ou sanção ativa quanto ao CNPJ nº 60.431.715/0001-20.

A condenação por atos de improbidade administrativa não implica automático e necessário reconhecimento da inelegibilidade do condenado.

Para consultas sobre inelegibilidade acesse portal do TSE em <http://divulgacandcontas.tse.jus.br/>

Esta certidão é expedida gratuitamente. Sua autenticidade pode ser por meio do número de controle 656E.30F7.AC06.F311 no seguinte endereço: https://www.cnj.jus.br/improbidade_adm/autenticar_certidao.php

INSTRUMENTO PARTICULAR DE SEXTA

**ALTERAÇÃO E CONSOLIDAÇÃO DO CONTRATO SOCIAL DE
MARTE EQUIPAMENTOS PARA LABORATÓRIO EIRELI**

C.N.P.J. 68.886.605/0001-65 - NIRE 35.602.982.781

Pelo presente instrumento particular e na melhor forma de direito, a abaixo assinado:

ANNELIESE MALSCHITZKY ROCHA: brasileira, casada pelo regime de comunhão parcial de bens, engenheira, nascida em **09/12/1983**, portadora da cédula de identidade **RG.N.º 35.939.410-3/SSP-SP** e do **C.P.F.N.º 323.306.108-07**, residente e domiciliada na **Alameda dos Jurupis, 701 - apto. 171 - cep: 04088-002 - Indianópolis - São Paulo - SP.**

Única sócia da empresa **MARTE EQUIPAMENTOS PARA LABORATÓRIO EIRELI**, com sede e foro jurídico na **Avenida Miguel Estéfano, 773 cep: 04301-000 - Saúde - São Paulo - SP**, com seus atos constitutivos devidamente arquivados na **JUCESP sob n.º 35.602.982.781 em 08/10/2019 e última alteração sob n.º 526.673/19-9 em 08/10/2019**, inscrita no Cadastro Nacional da Pessoa Jurídica sob n.º **68.886.605/0001-65**, resolvem de comum acordo proceder as seguintes alterações:

1. A empresa terá sua natureza jurídica alterada para **SOCIEDADE LIMITADA UNIPESSOAL**.
2. A empresa terá sua denominação social alterada para **MARTE EQUIPAMENTOS PARA LABORATÓRIO LTDA**.
3. A empresa terá sua sede transferida da **Avenida Miguel Estéfano, 773 cep: 04301-000 - Saúde - São Paulo - SP**, para **Rua das Casuarinas, 59 - sala 4 - cep: 04321-100 - Vila Parque Jabaquara - São Paulo - SP**.
4. Em decorrência da **alteração da natureza jurídica, denominação social e endereço**, fica alterado e consolidado o contrato social na seguinte forma:



Contalprint
CONTABILIDADE

ContalPrintContabilidade

1343
9

CONTRATO SOCIAL DA SOCIEDADE LIMITADA UNIPESSOAL

MARTE EQUIPAMENTOS PARA LABORATÓRIO LTDA

C.N.P.J. 68.886.605/0001-65

Pelo presente instrumento particular e na melhor forma de direito, o abaixo assinado:

ANNELIESE MALSCHITZKY ROCHA: brasileira, casada pelo regime de comunhão parcial de bens, engenheira, nascida em **09/12/1983**, portadora da cédula de identidade **RG. N.º 35.939.410-3/SSP-SP** e do **C.P.F.N.º 323.306.108-07**, residente e domiciliada na **Alameda dos Jurupis, 701 - apto. 171 - cep: 04088-002 - Indianópolis - São Paulo - SP.**

Cláusula Primeira

Denominação Social, Da Sede e Foro Jurídico

A sociedade limitada unipessoal girará sob a denominação social de **MARTE EQUIPAMENTOS PARA LABORATÓRIO LTDA**, com sede na **Rua das Casuarinas, 59 - sala 4 - cep: 04321-100 - Vila Parque Jabaquara - São Paulo - SP**, ficando eleito o foro desta Comarca para ação fundada no presente contrato e podendo abrir e fechar escritórios, filiais e sucursais em todo território nacional, que será regida por este instrumento considerando a disposição constante no parágrafo único do art. **1052 do Código Civil** e em obediência ao contido na **INSTRUÇÃO NORMATIVA DREI Nº 63, DE 11 DE JULHO DE 2019**.

Cláusula Segunda

Da Duração da Sociedade

O início das operações terá lugar na data da assinatura deste contrato e o prazo de duração da sociedade será por prazo de tempo indeterminado.

Cláusula Terceira

Dos Objetivos Sociais

O objetivo social explorado é o ramo de comércio, importação e exportação de balanças, aparelhos de medidas de precisão, equipamentos e produtos de laboratórios, produtos médicos hospitalares, jogos de pesos, assistência técnica e o agenciamento de publicidade e propaganda.

Cláusula Quarta

Do Capital Social

O capital social é de **RS 200.000,00 (duzentos mil reais)**, dividido em **200.000 (duzentas mil)** quotas de valor nominal de **RS 1,00 (Hum real)** cada uma, totalmente integralizado em moeda corrente no país nesta data pela sócia da seguinte forma:

ANNELIESE MALSCHITZKY ROCHA	100% ..	200.000	RS 200.000,00
.....			
TOTAL DO CAPITAL SOCIAL	100% ..	200.000	RS 200.000,00

Parágrafo 1º) A responsabilidade da sócia única e restrita ao valor de suas quotas, não havendo responsabilidade solidária pelas obrigações sociais, respondendo, no entanto, pela integralização do capital social.

Parágrafo 2º) Sobre as quotas acima, pesa a cláusula restrita de incomunicabilidade e impenhorabilidade.

Cláusula Quinta

Da Gerência e Administração da Sociedade

A gerência e administração da **sociedade limitada unipessoal** caberá a sócia **ANNELIESE MALSCHITZKY ROCHA**, qualificada no preâmbulo deste instrumento, para o que está dispensada de prestação de caução.

Parágrafo 1º) A administradora da sociedade limitada unipessoal compete o uso da firma e a representação da sociedade, podendo para tanto realizar individualmente todos os atos necessários ou convenientes para gerenciar, dirigir e orientar os negócios da sociedade e os assuntos relacionados à mesma, podendo abrir, encerrar e movimentar contas bancárias, assumir obrigações, assinar e celebrar contratos, firmar compromissos profissionais de âmbito nacional ou internacional, confessar dívidas, fazer acordos, transigir, renunciar, desistir, adquirir, alienar e onerar bens imóveis, representar a

sociedade perante terceiros, no Brasil ou no exterior e perante repartições públicas federais, estaduais, municipais, autarquias, sociedades de economia mista, estabelecimentos bancários, instituições financeiras, Caixa Econômicas, e respectivas agências, filiais, sucursais ou correspondentes, bem como para representar a sociedade ativa e passivamente, em juízo e fora dele, podendo ainda, constituir e outorgar procurações com poderes específicos.

Parágrafo 2º) Faculta-se a sócia única administradora, nos limites de seus poderes, constituir procuradores em nome da sociedade, devendo ser especificados no instrumento de mandato, os atos e operações que poderão praticar e a duração do mandato, quem no caso de mandato judicial, poderá ser por prazo indeterminado.

Cláusula Sexta

Da Remuneração da Sócia

A sócia terá direito a uma retirada mensal, a título de **PRO-LABORE**, observadas as disposições regulamentares pertinentes.

Cláusula Sétima

Do Exercício Social

O exercício social será coincidente com ano calendário, terminando em **31 de dezembro de cada ano**, será procedido à elaboração do inventário, do balanço patrimonial e do balanço de resultado econômico, cabendo a única sócia, os lucros ou perdas apuradas.

Parágrafo Único: Fica a sociedade limitada unipessoal autorizada a levantar balanços ou balancetes intermediários em qualquer período do ano calendário, observadas as disposições legais, podendo inclusive, distribuir os resultados se houver e se for do interesse da sócia, inclusive a obrigação da reposição dos lucros, se os mesmos forem distribuídos com prejuízo do capital.

Cláusula Oitava

Resolução das quotas da sócia única em relação à sociedade

Falecendo ou interditado a sócia única da sociedade, a empresa continuará suas atividades com os herdeiros, sucessores e/ou sucessores do incapaz. Não sendo possível ou inexistindo interesse deles, o valor de seus haveres será apurado liquidado com base na situação patrimonial da empresa, à data de resolução, verificada em balanço especialmente levantado.

Cláusula Nona

Da Dissolução da Sociedade

A sociedade poderá ser dissolvida por iniciativa da sócia única, que, nessa hipótese, realizará diretamente a liquidação ou indicará um liquidante, ditando-lhe de forma de liquidação. Solvidas as dívidas e extintas as obrigações da Sociedade, o patrimônio remanescente será integralmente incorporado ao patrimônio da sócia.

Cláusula Décima

Da Reforma do Contrato

O presente Instrumento Particular de Contrato Social será reformável no todo ou em parte, sendo que para qualquer tipo de alteração contratual, tornar-se-á, obrigatório a assinatura da sócia ou do seu representante legal.

Cláusula Décima Primeira

A deliberação relativa à aprovação das contas da **SOCIEDADE LIMITADA UNIPESSOAL**, aumento ou redução do capital, designação ou destituição de administradores, modo de remuneração, pedido de concordata, distribuição de lucros ou prejuízos, alteração contratual, fusão, cisão e incorporação será definida na reunião com a sócia, com convocação por escrito com **10 (dez) dias de antecedência**, quando necessária.

Cláusula Décima Segunda

Declaração de Desimpedimento

A sócia única administradora declara sob as penas da lei, não estar incurso em nenhum dos crimes previstos em lei que o impeça de exercer a administração da sociedade em virtude de condenação criminal, nem está sendo processado nem condenado em crime falimentar, de prevaricação, peita ou suborno, concussão, peculato, contra o sistema financeiro nacional, contra a normas de defesa da concorrência, contra as relações de consumo e a fé pública ou a propriedade.

Cláusula Décima Terceira

Do enquadramento EPP

A sociedade empresaria limitada declara que a atividade se enquadra com **Empresa de Pequeno Porte - EPP**, nos termos da lei complementar nº 123, de 14 de dezembro de 2006, e que não se enquadra em qualquer das hipóteses de exclusão relacionadas nos § 4º do art. 3º da mencionada lei. (art.3º, II, LC 123/2006).

Cláusula Décima Quarta

Do Foro

Fica eleito o foro da Comarca de São Paulo/SP, para exercício e o cumprimento dos direitos e obrigações resultantes do presente deste contrato, com exclusão de qualquer outro, seja qual for ou vier a ser o futuro domicilio do titular.

E, por estar lido, compreendido, conferido e elaborado de conformidade com a intenção da sócia única ora presente e que assina **3 (três)** vias do presente instrumento de **alteração da Sociedade Limitada Unipessoal**, obrigando-se fielmente por si, seus herdeiros e sucessores legais a cumpri-lo em todos os seus termos, na presença de **2 (duas) testemunhas** que também assinam para os efeitos de direito.

São Paulo, 03 de janeiro de 2022

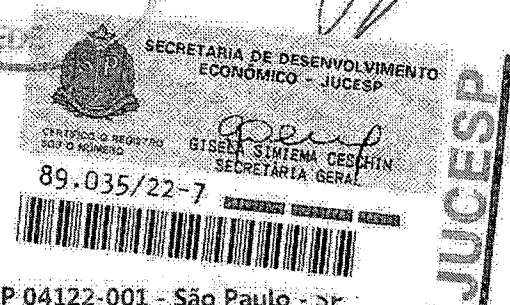
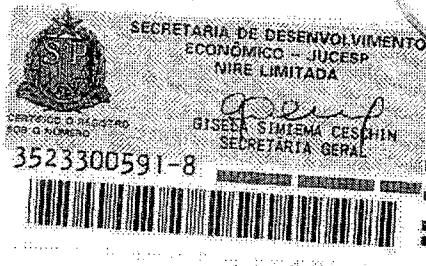
SÓCIA


ANNELIESE MALSCHITZKY ROCHA

TESTEMUNHAS


José Vicente Mazzon
RG.Nº 9.829.323-0/SSP-SP


Michel Melo Mazzon
RG.Nº 35.331.129-7/SSP-SP



REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL
 ESTADO DE SÃO PAULO
 SECRETARIA DA ADMINISTRAÇÃO PÚBLICA
 INSTITUTO DE IDENTIFICAÇÃO DE SÃO PAULO - SP

0095-0

PROIBIDO FALSIFICAR

Anneliese Rocha
 ANNELIESE ROCHA

0435-07328

CARTÃO DE IDENTIDADE

VALIDA EM TODO O TERRITÓRIO NACIONAL

REGISTRO CIVIL 35.939.410-3 DATA 17/DEZ/2009

REGISTRO ANNELIESE MALSCHITZKY ROCHA

REGISTRO WALTER ALFREDO DE MELLO
 MALSCHITZKY
 E DENIZE CIDALIA MALSCHITZKY

NATALIDADE S. PAULO - SP DATA 09/DEZ/1983

RESIDÊNCIA SÃO PAULO - SP
 INDIANOPOLIS
 CC: LV. B4 / FLS. 50 / N. 000556
 Nº 323306108/07

Lei nº 11.163 de 29/06/03

13 DEZ 2009

Colégio Notarial do Brasil

111163

AUTENTICAÇÃO

AU1033AS0065085

1348
 2



PREFEITURA DO MUNICÍPIO DE ITAPETININGA

Secretaria de Saúde

Almoxarifado Geral de Suprimentos da Saúde

Rua Maria do Bonsucesso Proença de Moraes, 266 – Vila Progresso

Telefone: (15) 3272-3007/(15) 3373-1058

E-mail: almox.saudeitapo@gmail.com / semasaude@gmail.com

1349
2

Itapetininga, 17 de julho de 2020

ATESTADO DE CAPACIDADE TECNICA

ATESTADO DE CAPACIDADE TÉCNICA

Atestamos para os devidos fins que a empresa **Marte Equipamentos para Laboratório EIRELI EPP**, sediada à Avenida Miguel Estefano, 773 – Saúde – São Paulo/SP – CEP: 04301-011, CNPJ: 68.886.605/0001-65, nos forneceu os materiais e as quantidades abaixo descritas:

EQUIPAMENTO	QUANT.	NF
BALANCA ANTROPOMETRICA – MODELO LS200A	7	2491
BALANCA ANTROPOMETRICA – MODELO LS200A	3	2492
BALANCA ANTROPOMETRICA – MODELO LS200A	1	2493
BALANCA ANTROPOMETRICA – MODELO LS200A	21	2494



Informamos ainda que a empresa cumpriu rigorosamente o prazo até o momento tem prestado assistência técnica com precisão e não havendo até a presente data, nada que a desabone, tanto tecnicamente

Vivian Loyola

Coord. Almox. Geral de Sup. da Saúde

13509

RECEBEMOS DE MARTE EQUIPAMENTOS P/LABORATORIOS LTDA EPP OS PRODUTOS CONSTANTES DA NOTA FISCAL INDICADA AO LADO		NF-e
DATA DE RECEBIMENTO	IDENTIFICAÇÃO E ASSINATURA DO RECEBEDOR	N. 000002491 SÉRIE 0

 MARTE EQUIPAMENTOS P/LABORATORIOS LTDA EPP AV MIGUEL STEFANO, 773 SAUDE Cep:04301-011 SAO PAULO/SP Fone: 1155847414	DANFE DOCUMENTO AUXILIAR DA NOTA FISCAL ELETRÔNICA 0-ENTRADA 1 1-SAÍDA	
	CHAVE DE ACESSO DA NF-E 3519 1068 8866 0500 0165 5500 0000 0024 9110 0639 8881	
	Consulta de autenticidade no portal nacional da NF-e www.nfe.fazenda.gov.br/portal ou no site da SEFAZ Autorizada	

NATUREZA DA OPERAÇÃO VENDA MERC TERC	PROTOCOLO DE AUTORIZAÇÃO DE USO 135190787232705 23/10/2019 15:16:45-03:00
---	--

INSCRIÇÃO ESTADUAL 113583144113	INSC. ESTADUAL DO SUBST. TRIB.	CNPJ 68.886.605/0001-65
------------------------------------	--------------------------------	----------------------------

DESTINATARIO/REMETENTE		CNPJ/CPF 46.634.291/0001-70		DATA DE EMISSÃO 23/10/2019
NOME/RAZÃO SOCIAL MUNICIPIO DE ITAPETININGA		BAIRRO/DISTRITO JARDIM MARABA		CEP 18213-900
ENDEREÇO PC DOS TRES PODERES.1000		MUNICIPIO ITAPETININGA		FONE/FAX 1532723007
UF SP		INSCRIÇÃO ESTADUAL		HORA ENTRADA/SAÍDA 15:14:00

FATURA	001	22/11/2019	1.540,00						
--------	-----	------------	----------	--	--	--	--	--	--

CALCULO DO IMPOSTO					
BASE DE CALCULO DO ICMS	VALOR DO ICMS	BASE DE CALCULO DO ICMS SUBSTITUIÇÃO	VALOR DO ICMS SUBSTITUIÇÃO	VALOR TOTAL DOS PRODUTOS	
		0,00	0,00	1.540,00	
VALOR DO FRETE	VALOR DO SEGURO	DESCONTO	OUTRAS DESPESAS ACESSÓRIAS	VALOR DO IPI	VALOR TOTAL DA NOTA
0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	1.540,00

TRANSPORTADOR/VOLUMES TRANSPORTADOS					
RAZÃO SOCIAL NOSSO CARRO	FRETE POR CONTA 0-EMITENTE	CÓDIGO ANTT	PLACA DO VEÍCULO	UF	CNPJ/CPF
ENDEREÇO	MUNICIPIO	UF	INSCRIÇÃO ESTADUAL ISENTO		

QUANTIDADE	ESPECIE VOLUME(S)	MARCA	NUMERAÇÃO	PESO BRUTO	PESO LIQUIDO
4				32,000	28,000

DADOS DO PRODUTO / SERVIÇO													
COD. PROD	DESCRIÇÃO DO PROD./SERV.	NCM/SH	CSOSN	CFOP	UN	QUANT.	V.UNITARIO	V.TOTAL	BC.ICMS	V.ICMS	V.IPI	A.ICMS	A.IPI
137.0200.44	BALANCA ELETRONICA LS200A LIC 40X40 MART E 393561 Resolucao do Senado Federal nº 13 /12, Numero da FCI B44C2691-0F1B-4C76-A7 AC-1C80E85161AF.	84231000	5102	5102	UN	1,00	770,00	770,00	0,00	0,00	0,00	0,00%	0,00%
137.0200.44	BALANCA ELETRONICA LS200A LIC 40X40 MART E 393562 Resolucao do Senado Federal nº 13 /12, Numero da FCI B44C2691-0F1B-4C76-A7 AC-1C80E85161AF.	84231000	5102	5102	UN	1,00	770,00	770,00	0,00	0,00	0,00	0,00%	0,00%



CALCULO DO ISSQN			
INSCRIÇÃO MUNICIPAL	VALOR TOTAL DOS SERVIÇOS	BASE DE CÁLCULO DO ISSQN	VALOR DO ISSQN

DADOS ADICIONAIS INFORMAÇÕES COMPLEMENTARES Documento emitido por ME ou EPP optante pelo Simples Nacional. Não gera direito a crédito fiscal de IPI. Protocolo: 135190787232705 INT. 31046 - PP: 143/2019 - PROCESSO: 29871/2019 - CONTRATO 175/2019 - NOTA DE EMPENHO 8263/000 - DADOS P/ PAGTO: BRADESCO. AG: 0120 - C/C: 95751-8 PED. CLIENTE: EMPENHO 8263/000 Entrega: R MARIA DO BONSUCESSO PROEN DE MORAES266 Bairro: VILA PROGRESSO Municipio: ITAPETININGA - SP CEP: 18214570	RESERVADO AO FISCO
--	---------------------------

OS PRODUTOS DEVEM SER CONFERIDOS NO ATO DA ENTREGA E TESTADOS EM ATÉ 24 HORAS.
 NÃO ACEITAMOS RECLAMAÇÕES POSTERIORES.

1351
e

RECEBEMOS DE MARTE EQUIPAMENTOS P/LABORATORIOS LTDA EPP OS PRODUTOS CONSTANTES DA NOTA FISCAL INDICADA AO LADO		NF-e N. 000002492 SÉRIE 0
DATA DE RECEBIMENTO	IDENTIFICAÇÃO E ASSINATURA DO RECEBEDOR	

 MARTE EQUIPAMENTOS P/LABORATORIOS LTDA EPP AV MIGUEL STEFANO, 773 SAUDE Cep:04301-011 SAO PAULI.O/SP Fone: 1155847414	DANFE DOCUMENTO AUXILIAR DA NOTA FISCAL ELETRÔNICA 0-ENTRADA 1 1-SAÍDA	
	CHAVE DE ACESSO DA NF-E 3519 1068 8866 0500 0165 5500 0000 0024 9210 0971 1154	
	Consulta de autenticidade no portal nacional da NF-e www.nfe.fazenda.gov.br/portal ou no site da SEFAZ Autorizada	

NATUREZA DA OPERAÇÃO VENDA MERC TERC	PROTOCOLO DE AUTORIZAÇÃO DE USO 135190787232707 23/10/2019 15:16:45-03:00
---	--

INSCRIÇÃO ESTADUAL 113583144113	INSC.ESTADUAL DO SUBST.TRIB.	CNPJ 68.886.605/0001-65
------------------------------------	------------------------------	----------------------------

DESTINATARIO/REMETENTE		CNPJ/CPF 46.634.291/0001-70		DATA DE EMISSÃO 23/10/2019
NOME/RAZÃO SOCIAL MUNICIPIO DE ITAPETININGA		BAIRRO/DISTRITO JARDIM MARABA		CEP 18213-900
ENDEREÇO PC DOS TRES PODERES.1000		MUNICIPIO ITAPETININGA		UF SP
FONE/FAX 1532723007		INSCRIÇÃO ESTADUAL		HORA ENTRADA/SAÍDA 15:15:00

FATURA	001	22/11/2019	2.310,00																	
--------	-----	------------	----------	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

CALCULO DO IMPOSTO					
BASE DE CALCULO DO ICMS	VALOR DO ICMS	BASE DE CALCULO DO ICMS SUBSTITUIÇÃO	VALOR DO ICMS SUBSTITUIÇÃO	VALOR TOTAL DOS PRODUTOS	
		0,00	0,00	2.310,00	
VALOR DO FRETE	VALOR DO SEGURO	DESCONTO	OUTRAS DESPESAS ACESSÓRIAS	VALOR DO IPI	VALOR TOTAL DA NOTA
0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	2.310,00

TRANSPORTADOR/VOLUMES TRANSPORTADOS						
RAZÃO SOCIAL NOSSO CARRO		FRETE POR CONTA 0-REMITENTE	CÓDIGO ANTT	PLACA DO VEÍCULO	UF	CNPJ/CPF
ENDEREÇO		MUNICIPIO	UF	INSCRIÇÃO ESTADUAL ISENTO		
QUANTIDADE 6	ESPECIE VOLUME(S)	MARCA	NUMERAÇÃO	PESO BRUTO 48,000	PESO LIQUIDO 42,000	


DADOS DO PRODUTO / SERVIÇO														
COD. PROD	DESCRIÇÃO DO PROD./SERV.	NCM/SH	CSOSN	CFOP	UN	QUANT.	V.UNITARIO	V.TOTAL	BC.ICMS	V.ICMS	V.IPI	A.ICMS	A.IPI	
137.0200.44	BALANCA ELETRONICA LS200A LIC 40X40 MART E 393563 Resolucao do Senado Federal nº 13 /12, Numero da FCI B44C2691-0F1B-4C76-A7 AC-1C80E85161AF.	84231000	5102	5102	UN	1,00	770,00	770,00	0,00	0,00	0,00	0,00%	0,00%	
137.0200.44	BALANCA ELETRONICA LS200A LIC 40X40 MART E 393564 Resolucao do Senado Federal nº 13 /12, Numero da FCI B44C2691-0F1B-4C76-A7 AC-1C80E85161AF.	84231000	5102	5102	UN	1,00	770,00	770,00	0,00	0,00	0,00	0,00%	0,00%	
137.0200.44	BALANCA ELETRONICA LS200A LIC 40X40 MART E 393565 Resolucao do Senado Federal nº 13 /12, Numero da FCI B44C2691-0F1B-4C76-A7 AC-1C80E85161AF.	84231000	5102	5102	UN	1,00	770,00	770,00	0,00	0,00	0,00	0,00%	0,00%	

CALCULO DO ISSQN			
INSCRIÇÃO MUNICIPAL	VALOR TOTAL DOS SERVIÇOS	BASE DE CÁLCULO DO ISSQN	VALOR DO ISSQN

DADOS ADICIONAIS INFORMAÇÕES COMPLEMENTARES Documento emitido por ME ou EPP optante pelo Simples Nacional. Nao gera direito a credito fiscal de IPI. Protocolo: 135190787232707 INT. 31046 - PP: 143/2019 - PROCESSO: 29871/2019 - CONTRATO 175/2019 - NOTA DE EMPENHO 8263/000 - DADOS P/ PAGTO: BRADESCO, AG: 0120 - C/C: 95751-8 PED. CLIENTE: EMPENHO 8264/000 Entrega: R MARIA DO BONSUCESSO PROEN DE MORAES266 Bairro: VILA PROGRESSO Municipio: ITAPETININGA - SP CEP: 18214570	RESERVADO AO FISCO
OS PRODUTOS DEVEM SER CONFERIDOS NO ATO DA ENTREGA E TESTADOS EM ATÉ 24 HORAS. NAO ACEITAMOS RECLAMACOES POSTERIORES.	

1352

RECEBEMOS DE MARTE EQUIPAMENTOS P/LABORATORIOS LTDA EPP OS PRODUTOS CONSTANTES DA NOTA FISCAL INDICADA AO LADO		NF-e N. 000002493 SÉRIE 0
DATA DE RECEBIMENTO	IDENTIFICAÇÃO E ASSINATURA DO RECEBEDOR	

 MARTE EQUIPAMENTOS P/LABORATORIOS LTDA EPP AV MIGUEL STEFANO, 773 SAUDE Cep:04301-011 SAO PAUL-OS/SP Fone: 1155647414	DANFE DOCUMENTO AUXILIAR DA NOTA FISCAL ELETRÔNICA 0-ENTRADA 1-SAÍDA	
	CHAVE DE ACESSO DA NF-E 3519 1068 8866 0500 0165 5500 0000 0024 9310 0166 6289	
	Consulta de autenticidade no portal nacional da NF-e www.nfe.fazenda.gov.br/portal ou no site da SEFAZ Autorizada	

NATUREZA DA OPERAÇÃO VENDA MERC TERC	PROTOCOLO DE AUTORIZAÇÃO DE USO 135190787232712 23/10/2019 15:16:45-03:00
---	--

INSCRIÇÃO ESTADUAL 113583144113	INSC. ESTADUAL DO SUBST. TRIB.	CNPJ 68.886.605/0001-65
------------------------------------	--------------------------------	----------------------------

DESTINATÁRIO/REMETENTE		CNPJ/CPF	DATA DE EMISSÃO
NOME/RAZÃO SOCIAL MUNICÍPIO DE ITAPETININGA		46.634.291/0001-70	23/10/2019
ENDEREÇO PC DOS TRES PODERES,1000	BAIRRO/DISTRITO JARDIM MARABA	CEP 18213-900	DATA ENTRADA/SAÍDA 23/10/2019
MUNICÍPIO ITAPETININGA	FONE/FAX 1532723007	UF SP	INSCRIÇÃO ESTADUAL
HORA ENTRADA/SAÍDA 15:15:00			

FATURA	001	22/11/2019	770,00							
--------	-----	------------	--------	--	--	--	--	--	--	--

CALCULO DO IMPOSTO					
BASE DE CALCULO DO ICMS	VALOR DO ICMS	BASE DE CALCULO DO ICMS SUBSTITUIÇÃO	VALOR DO ICMS SUBSTITUIÇÃO	VALOR TOTAL DOS PRODUTOS	
		0,00	0,00	770,00	
VALOR DO FRETE	VALOR DO SEGURO	DESCONTO	OUTRAS DESPESAS ACESSÓRIAS	VALOR DO IPI	VALOR TOTAL DA NOTA
0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	770,00

TRANSPORTADOR/VOLUMES TRANSPORTADOS					
RAZÃO SOCIAL NOSSO CARRO	FRETE POR CONTA 0-EMITENTE	CÓDIGO ANTT	PLACA DO VEÍCULO	UF	CNPJ/CPF
ENDEREÇO	MUNICÍPIO	UF	INSCRIÇÃO ESTADUAL ISENTO		
QUANTIDADE 2	ESPECIE VOLUME(S)	MARCA	NUMERAÇÃO	PESO BRUTO 16,000	PESO LIQUIDO 14,000



DADOS DO PRODUTO / SERVIÇO													
COD. PROD	DESCRIÇÃO DO PROD./SERV.	NCM/SH	CSOSN	CFOP	UN	QUANT.	V.UNITARIO	V.TOTAL	BC.ICMS	V.ICMS	V.IPI	A.ICMS	A.IPI
137.0200.44	BALANCA ELETRONICA LS200A LIC 40X40 MART E 393566 Resolucao do Senado Federal nº 13 '12, Numero da FCI B44C2691-0F1B-4C76-A7 AC-1C80E85161AF.	84231000	5102	5102	UN	1,00	770,00	770,00	0,00	0,00	0,00	0,00%	0,00%

CALCULO DO ISSQN	
INSCRIÇÃO MUNICIPAL	VALOR TOTAL DOS SERVIÇOS
BASE DE CÁLCULO DO ISSQN	VALOR DO ISSQN

DADOS ADICIONAIS INFORMAÇÕES COMPLEMENTARES Documento emitido por ME ou EPP optante pelo Simples Nacional. Não gera direito a crédito fiscal de IPI. Protocolo: 135190787232712 INT. 31046 - PP. 143/2019 - PROCESSO: 29871/2019 - CONTRATO 175/2019 - NOTA DE EMPENHO 8263/000 - DADOS P/ PAGTO: BRADESCO. AG: 0120 - C/C: 95751-8 PED. CLIENTE: EMPENHO 8262/000 Entrega: R MARIA DO BONSUCESSO PROEN DE MORAES266 Bairro: VILA PROGRESSO Municipio: ITAPETININGA - SP CEP: 18214570	RESERVADO AO FISCO
OS PRODUTOS DEVEM SER CONFERIDOS NO ATO DA ENTREGA E TESTADOS EM ATÉ 24 HORAS. NÃO ACEITAMOS RECLAMAÇÕES POSTERIORES.	

13539

RECEBEMOS DE MARTE EQUIPAMENTOS P/LABORATORIOS LTDA EPP OS PRODUTOS CONSTANTES DA NOTA FISCAL INDICADA AO LADO		NF-e N. 000002494 SÉRIE 0
DATA DE RECEBIMENTO	IDENTIFICAÇÃO E ASSINATURA DO RECEBEDOR	

 MARTE EQUIPAMENTOS P/LABORATORIOS LTDA EPP AV MIGUEL STEFANO, 773 SAUDE Cep:04301-011 SAO PAULO/SP Fone: 1155847414	DANFE DOCUMENTO AUXILIAR DA NOTA FISCAL ELETRÔNICA 0-ENTRADA 1-SAÍDA N. 000002494 SÉRIE 0 FOLHA 01/01	 CHAVE DE ACESSO DA NF-E 3519 1068 8866 0500 0165 5500 0000 0024 9410 0222 4619 Consulta de autenticidade no portal nacional da NF-e www.nfe.fazenda.gov.br/portal ou no site da SEFAZ Autorizada
---	---	---

NATUREZA DA OPERAÇÃO VENDA MERC TERC	PROTOCOLO DE AUTORIZAÇÃO DE USO 135190787232717 23/10/2019 15:16:45-03:00
---	--

INSCRIÇÃO ESTADUAL 113583144113	INSC.ESTADUAL DO SUBST.TRIB.	CNPJ 68.886.605/0001-65
------------------------------------	------------------------------	----------------------------

DESTINATARIO/REMETENTE		CNPJ/CPF 46.634.291/0001-70		DATA DE EMISSÃO 23/10/2019
NOME/RAZÃO SOCIAL MUNICIPIO DE ITAPETININGA		BAIRRO/DISTRITO JARDIM MARABA		DATA ENTRADA/SAÍDA 23/10/2019
ENDEREÇO PC DOS TRES PODRES,1000		CEP 18213-900		HORA ENTRADA/SAÍDA 15:16:00
MUNICIPIO ITAPETININGA	FONE/FAX 1532723007	UF SP	INSCRIÇÃO ESTADUAL	
FATURA				
001				
22/11/2019				
770,00				

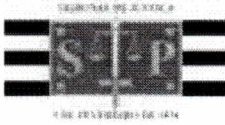
CALCULO DO IMPOSTO					
BASE DE CALCULO DO ICMS	VALOR DO ICMS	BASE DE CALCULO DO ICMS SUBSTITUIÇÃO	VALOR DO ICMS SUBSTITUIÇÃO	VALOR TOTAL DOS PRODUTOS	
		0,00	0,00	770,00	
VALOR DO FRETE	VALOR DO SEGURO	DESCONTO	OUTRAS DESPESAS ACESSÓRIAS	VALOR DO IPI	VALOR TOTAL DA NOTA
0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	770,00

TRANSPORTADOR/VOLUMES TRANSPORTADOS					
RAZÃO SOCIAL NOSSO CARRO	FRETE POR CONTA 0-EMITENTE	CÓDIGO ANTT	PLACA DO VEÍCULO	UF	CNPJ/CPF
ENDEREÇO	MUNICIPIO	UF	INSCRIÇÃO ESTADUAL ISENTO		
QUANTIDADE 2	ESPECIE VOLUME(S)	MARCA	NUMERAÇÃO	PESO BRUTO 16,000	PESO LIQUIDO 14,000

DADOS DO PRODUTO / SERVIÇO													
COD. PROD	DESCRIÇÃO DO PROD./SERV.	NCM/SH	CSOSN	CFOP	UN	QUANT.	V.UNITARIO	V.TOTAL	BC.ICMS	V.ICMS	V.IPI	A.ICMS	A.IPI
137.0200.44	BALANCA ELETRONICA LS200A LIC 40X40 MART E 393567 Resolucao do Senado Federal nº 13 12, Numero da FCI B4C2691-0F1B-4C76-A7 AC-1C80E85161AF.	84231000	5102	5102	UN	1,00	770,00	770,00	0,00	0,00	0,00	0,00%	0,00%

CALCULO DO ISSQN			
INSCRIÇÃO MUNICIPAL	VALOR TOTAL DOS SERVIÇOS	BASE DE CÁLCULO DO ISSQN	VALOR DO ISSQN

INFORMAÇÕES COMPLEMENTARES Documento emitido por ME ou EPP optante pelo Simples Nacional. Não gera direito a crédito fiscal de IPI. Protocolo: 135190787232717 INT. 31046 - PP: 143/2019 - PROCESSO: 29871/2019 - CONTRATO 175/2019 - NOTA DE EMPENHO 8265/000 - DADOS P/ PAGTO: BRADESCO, AG: 0120 - C/C: 95751-8 PED. CLIENTE: EMPENHO 8265/000 Entrega: R MARIA DO BONSUCESSO PROEN DE MORAES266 Bairro: VILA PROGRESSO Municipio: ITAPETININGA - SP CEP: 18214570	RESERVADO AO FISCO
OS PRODUTOS DEVEM SER CONFERIDOS NO ATO DA ENTREGA E TESTADOS EM ATÉ 24 HORAS. NÃO ACEITAMOS RECLAMAÇÕES POSTERIORES.	



01/11/2023

0070593970

1354
e

PODER JUDICIÁRIO
TRIBUNAL DE JUSTIÇA DO ESTADO DE SÃO PAULO
CERTIDÃO ESTADUAL DE DISTRIBUIÇÕES CÍVEIS

CERTIDÃO Nº: 6183896**FOLHA: 1/1**

A autenticidade desta certidão poderá ser confirmada pela internet no site do Tribunal de Justiça.

A Diretoria de Serviço Técnico de Informações Cíveis do(a) Comarca de São Paulo - Capital, no uso de suas atribuições legais,

CERTIFICA E DÁ FÉ que, pesquisando os registros de distribuições de **PEDIDOS DE FALÊNCIA, CONCORDATAS, RECUPERAÇÕES JUDICIAIS E EXTRAJUDICIAIS**, anteriores a 31/10/2023, verificou **NADA CONSTAR** como réu/requerido/interessado em nome de: *****

MARTE EQUIPAMENTOS PARA LABORATÓRIO LTDA, CNPJ: 68.886.605/0001-65, conforme indicação constante do pedido de certidão. *****

Esta certidão não aponta ordinariamente os processos em que a pessoa cujo nome foi pesquisado figura como autor (a). São apontados os feitos com situação em tramitação já cadastrados no sistema informatizado referentes a todas as Comarcas/Foros Regionais e Distritais do Estado de São Paulo.

A data de informatização de cada Comarca/Foro pode ser verificada no Comunicado SPI nº 22/2019.

Esta certidão considera os feitos distribuídos na 1ª Instância, mesmo que estejam em Grau de Recurso.

Não existe conexão com qualquer outra base de dados de instituição pública ou com a Receita Federal que verifique a identidade do NOME/RAZÃO SOCIAL com o CPF/CNPJ. A conferência dos dados pessoais fornecidos pelo pesquisado é de responsabilidade exclusiva do destinatário da certidão.

A certidão em nome de pessoa jurídica considera os processos referentes à matriz e às filiais e poderá apontar feitos de homônimos não qualificados com tipos empresariais diferentes do nome indicado na certidão (EIRELI, S/C, S/S, EPP, ME, MEI, LTDA).

Esta certidão só tem validade mediante assinatura digital.

Esta certidão é sem custas.

São Paulo, 1 de novembro de 2023.

PEDIDO Nº: 0070593970




1355
e



REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL
CADASTRO NACIONAL DA PESSOA JURÍDICA

NÚMERO DE INSCRIÇÃO 68.886.605/0001-65 MATRIZ	COMPROVANTE DE INSCRIÇÃO E DE SITUAÇÃO CADASTRAL	DATA DE ABERTURA 02/10/1992	
NOME EMPRESARIAL MARTE EQUIPAMENTOS PARA LABORATORIO LTDA			
TÍTULO DO ESTABELECIMENTO (NOME DE FANTASIA) *****		PORTE EPP	
CÓDIGO E DESCRIÇÃO DA ATIVIDADE ECONÔMICA PRINCIPAL 46.64-8-00 - Comércio atacadista de máquinas, aparelhos e equipamentos para uso odonto-médico-hospitalar; partes e peças			
CÓDIGO E DESCRIÇÃO DAS ATIVIDADES ECONÔMICAS SECUNDÁRIAS Não informada			
CÓDIGO E DESCRIÇÃO DA NATUREZA JURÍDICA 206-2 - Sociedade Empresária Limitada			
LOGRADOURO R DAS CASUARINAS	NÚMERO 59	COMPLEMENTO SALA 4	
CEP 04.321-100	BAIRRO/DISTRITO VILA PARQUE JABAQUARA	MUNICÍPIO SAO PAULO	UF SP
ENDEREÇO ELETRÔNICO EDITAL@MARTE.COM.BR		TELEFONE (11) 3411-4500	
ENTE FEDERATIVO RESPONSÁVEL (EFR) *****			
SITUAÇÃO CADASTRAL ATIVA		DATA DA SITUAÇÃO CADASTRAL 28/08/2004	
MOTIVO DE SITUAÇÃO CADASTRAL			
SITUAÇÃO ESPECIAL *****		DATA DA SITUAÇÃO ESPECIAL *****	

Aprovado pela Instrução Normativa RFB nº 1.863, de 27 de dezembro de 2018.

Emitido no dia **28/03/2023** às **09:03:33** (data e hora de Brasília).

Página: 1/1



MINISTÉRIO DA FAZENDA
Secretaria da Receita Federal do Brasil
Procuradoria-Geral da Fazenda Nacional

**CERTIDÃO POSITIVA COM EFEITOS DE NEGATIVA DE DÉBITOS RELATIVOS AOS TRIBUTOS
FEDERAIS E À DÍVIDA ATIVA DA UNIÃO**

Nome: MARTE EQUIPAMENTOS PARA LABORATORIO LTDA
CNPJ: 68.886.605/0001-65

Ressalvado o direito de a Fazenda Nacional cobrar e inscrever quaisquer dívidas de responsabilidade do sujeito passivo acima identificado que vierem a ser apuradas, é certificado que:

1. constam débitos administrados pela Secretaria da Receita Federal do Brasil (RFB) com exigibilidade suspensa nos termos do art. 151 da Lei nº 5.172, de 25 de outubro de 1966 - Código Tributário Nacional (CTN), ou objeto de decisão judicial que determina sua desconsideração para fins de certificação da regularidade fiscal, ou ainda não vencidos; e
2. não constam inscrições em Dívida Ativa da União (DAU) na Procuradoria-Geral da Fazenda Nacional (PGFN).

Conforme disposto nos arts. 205 e 206 do CTN, este documento tem os mesmos efeitos da certidão negativa.

Esta certidão é válida para o estabelecimento matriz e suas filiais e, no caso de ente federativo, para todos os órgãos e fundos públicos da administração direta a ele vinculados. Refere-se à situação do sujeito passivo no âmbito da RFB e da PGFN e abrange inclusive as contribuições sociais previstas nas alíneas 'a' a 'd' do parágrafo único do art. 11 da Lei nº 8.212, de 24 de julho de 1991.

A aceitação desta certidão está condicionada à verificação de sua autenticidade na Internet, nos endereços <<http://rfb.gov.br>> ou <<http://www.pgfn.gov.br>>.

Certidão emitida gratuitamente com base na Portaria Conjunta RFB/PGFN nº 1.751, de 2/10/2014.
Emitida às 09:12:51 do dia 20/10/2023 <hora e data de Brasília>.
Válida até 17/04/2024.

Código de controle da certidão: **61D9.2AA8.5565.8DD9**
Qualquer rasura ou emenda invalidará este documento.

135+

Voltar

Imprimir



Certificado de Regularidade do FGTS - CRF

Inscrição: 68.886.605/0001-65
Razão Social: MARTE EQUIPAMENTOS PARA LABORATORIO LTDA
Endereço: R CASSUARINAS 59 SALA 04 / VL PQ JABAQUARA / SAO PAULO / SP / 04321-100

A Caixa Econômica Federal, no uso da atribuição que lhe confere o Art. 7, da Lei 8.036, de 11 de maio de 1990, certifica que, nesta data, a empresa acima identificada encontra-se em situação regular perante o Fundo de Garantia do Tempo de Serviço - FGTS.

O presente Certificado não servirá de prova contra cobrança de quaisquer débitos referentes a contribuições e/ou encargos devidos, decorrentes das obrigações com o FGTS.

Validade: 08/11/2023 a 07/12/2023

Certificação Número: 2023110805243213080180

Informação obtida em 16/11/2023 10:48:06

A utilização deste Certificado para os fins previstos em Lei esta condicionada a verificação de autenticidade no site da Caixa:
www.caixa.gov.br



PROCURADORIA GERAL DO ESTADO

Procuradoria da Dívida Ativa

Certidão Negativa de Débitos Tributários da Dívida Ativa do Estado de São Paulo

CNPJ Base: 68.886.605

Ressalvado o direito de a Fazenda do Estado de São Paulo cobrar ou inscrever quaisquer dívidas de responsabilidade da pessoa jurídica/física acima identificada que vierem a ser apuradas, é certificado que:

não constam débitos inscritos em Dívida Ativa de responsabilidade do Interessado(a).

Tratando-se de CRDA emitida para pessoa jurídica, a pesquisa na base de dados é feita por meio do CNPJ Base, de modo que a certidão negativa abrange todos os estabelecimentos do contribuinte, cuja raiz do CNPJ seja aquela acima informada.

Certidão nº 51142369
Data e hora da emissão 09/11/2023 14:44:16
Validade 30 (TRINTA) dias, contados da emissão.

Folha 1 de 1
(hora de Brasília)

Certidão emitida nos termos da Resolução Conjunta SF-PGE nº 2, de 9 de maio de 2013.

Qualquer rasura ou emenda invalidará este documento.

A aceitação desta certidão está condicionada à verificação de sua autenticidade no sítio

<http://www.dividaativa.pge.sp.gov.br>



Secretaria da Fazenda e Planejamento do Estado de São Paulo

Débitos Tributários Não Inscritos na Dívida Ativa do Estado de São Paulo

CNPJ: 68.886.605/0001-65

Ressalvado o direito da Secretaria da Fazenda e Planejamento do Estado de São Paulo de apurar débitos de responsabilidade da pessoa jurídica acima identificada, é certificado que **não constam débitos** declarados ou apurados pendentes de inscrição na Dívida Ativa de responsabilidade do estabelecimento matriz/filial acima identificado.

Certidão nº	23060420906-00
Data e hora da emissão	15/06/2023 11:24:08
Validade	6 (seis) meses, contados da data de sua expedição.

Qualquer rasura ou emenda invalidará este documento.

A aceitação desta certidão está condicionada à verificação de sua autenticidade no sítio
www.pfe.fazenda.sp.gov.br



**PREFEITURA DE
SÃO PAULO
FAZENDA**

SECRETARIA MUNICIPAL DA FAZENDA

Certidão Conjunta de Débitos de Tributos Mobiliários

Certidão Número: 0596288 - 2023

CPF/CNPJ Raiz: 68.886.605/

Contribuinte: MARTE EQUIPAMENTOS PARA LABORATORIO LTDA

Liberação: 15/06/2023

Validade: 12/12/2023

Tributos Abrangidos:

- Imposto Sobre Serviços - ISS
- Taxa de Fiscalização de Localização Instalação e Funcionamento
- Taxa de Fiscalização de Anúncio - TFA
- Taxa de Fiscalização de Estabelecimento - TFE
- Taxa de Resíduos Sólidos de Serviços de Saúde - TRSS (Incidência a partir de Jan/2011)
- Imposto Sobre Transmissão de Bens Imóveis - ITBI

Unidades Tributárias:

CCM 2.105.486-0- Início atv :02/10/1992 (R DAS CASUARINAS, 59 - CEP: 04321-100)

Ressalvado o direito de a Fazenda Municipal cobrar e inscrever quaisquer dívidas de responsabilidade do sujeito passivo que vierem a ser apuradas ou que se verifiquem a qualquer tempo, inclusive em relação ao período contido neste documento, relativas a tributos administrados pela Secretaria Municipal da Fazenda e a inscrições em Dívida Ativa Municipal, junto à Procuradoria Geral do Município é certificado que a Situação Fiscal do Contribuinte supra, referente aos créditos tributários inscritos e não inscritos na Dívida Ativa abrangidos por esta certidão, até a presente data é: **REGULAR.**

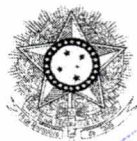
A aceitação desta certidão está condicionada à verificação de sua autenticidade na Internet, no endereço <http://www.prefeitura.sp.gov.br/cidade/secretarias/fazenda/>. Qualquer rasura invalidará este documento.

Certidão expedida com base na Portaria Conjunta SF/PGM nº 4, de 12 de abril de 2017, Instrução Normativa SF/SUREM nº 3, de 6 de abril de 2015, Decreto 50.691, de 29 de junho de 2009, Decreto 51.714, de 13 de agosto de 2010; Portaria SF nº 268, de 11 de outubro de 2019 e Portaria SF nº 182, de 04 de agosto de 2021.

Certidão emitida às 11:26:42 horas do dia 13/07/2023 (hora e data de Brasília).

Código de Autenticidade: 1E940BF6

A autenticidade desta certidão deverá ser confirmada na página da Secretaria Municipal da Fazenda <http://www.prefeitura.sp.gov.br/sf>



PODER JUDICIÁRIO
JUSTIÇA DO TRABALHO

CERTIDÃO NEGATIVA DE DÉBITOS TRABALHISTAS

Nome: MARTE EQUIPAMENTOS PARA LABORATORIO LTDA (MATRIZ E FILIAIS)
CNPJ: 68.886.605/0001-65
Certidão nº: 58217400/2023
Expedição: 20/10/2023, às 09:21:37
Validade: 17/04/2024 - 180 (cento e oitenta) dias, contados da data de sua expedição.

Certifica-se que **MARTE EQUIPAMENTOS PARA LABORATORIO LTDA (MATRIZ E FILIAIS)**, inscrito(a) no CNPJ sob o nº **68.886.605/0001-65**, **NÃO CONSTA** como inadimplente no Banco Nacional de Devedores Trabalhistas. Certidão emitida com base nos arts. 642-A e 883-A da Consolidação das Leis do Trabalho, acrescentados pelas Leis ns.º 12.440/2011 e 13.467/2017, e no Ato 01/2022 da CGJT, de 21 de janeiro de 2022. Os dados constantes desta Certidão são de responsabilidade dos Tribunais do Trabalho. No caso de pessoa jurídica, a Certidão atesta a empresa em relação a todos os seus estabelecimentos, agências ou filiais. A aceitação desta certidão condiciona-se à verificação de sua autenticidade no portal do Tribunal Superior do Trabalho na Internet (<http://www.tst.jus.br>). Certidão emitida gratuitamente.

INFORMAÇÃO IMPORTANTE

Do Banco Nacional de Devedores Trabalhistas constam os dados necessários à identificação das pessoas naturais e jurídicas inadimplentes perante a Justiça do Trabalho quanto às obrigações estabelecidas em sentença condenatória transitada em julgado ou em acordos judiciais trabalhistas, inclusive no concernente aos recolhimentos previdenciários, a honorários, a custas, a emolumentos ou a recolhimentos determinados em lei; ou decorrentes de execução de acordos firmados perante o Ministério Público do Trabalho, Comissão de Conciliação Prévia ou demais títulos que, por disposição legal, contiver força executiva.

PREFEITURA MUNICIPAL DE BANDEIRANTES

PREGÃO ELETRÔNICO Nº 59/2023

PROCESSO ADMINISTRATIVO 195/2023

DECLARAÇÃO PROPOSTA

A empresa **LONDRIHOSP IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE PRODUTOS MÉDICOS HOSPITALARES LTDA**, CNPJ 42.650.279/0001-07 localizada na Rua Maria Doniak, 133 – Jardim Tropical – Londrina – PR, CEP 86087-635 vem por meio desta apresentar a proposta para o fornecimento do objeto da presente licitação, concordando e acatando todas as estipulações consignadas no respectivo Edital e seus anexos.

Validade da Proposta: **60 (SESSENTA) DIAS**. Conforme edital.

Prazo de Entrega: Conforme edital.

Prazo de Pagamento: Conforme edital.

Prazo de Garantia: Conforme o edital.

Dados Bancários: BANCO DO BRASIL – AG: 1582-2 - C/C: 30.803-X

Representante Legal responsável pela assinatura de Atas e Contratos:

Gustavo Henrique Carrega

CPF: 084.265.219-16

RG: 12.640.687-8

Endereço residencial: Rua Tupi, 329 – Centro, Londrina – PR CEP: 86020-350

E-MAIL: londrihosplicitacao@gmail.com

Declaramos que os produtos ofertados atendem as especificações estabelecidas no edital e que nos preços propostos no presente documento estão inclusas todas as despesas, tais como impostos, taxas, transporte, entrega, lucro e demais custos diretos e indiretos, não cabendo quaisquer alegações posteriores de omissão de custos na proposta, bem como pleitos adicionais, sendo o objeto do Edital entregue sem acréscimos de valores.

Declaramos para os fins do tratamento diferenciado e favorecido que cogita a Lei Complementar nº 123/2006 que estamos enquadrados, na condição de **EMPRESA DE PEQUENO PORTE** e que não estamos incurso nas vedações a que se reporta o §4º do art. 3º da Lei Complementar nº 123/2006, cientes que a declaração inexata ou falsa importará nas sanções previstas no edital, sem prejuízo das responsabilidades civil e criminal que o ato ensejar.

Declaramos, sob as penas da lei, que o edital e seus anexos foram colocados à nossa disposição, e tomamos conhecimento de todas as informações, condições, locais e grau de dificuldade para execução do objeto da licitação, bem como, que cumpre plenamente os requisitos de habilitação.

Declaramos que assumimos inteira responsabilidade pela autenticidade de todos os documentos que forem apresentados na presente licitação.

LONDRIHOSP IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE PRODUTOS MÉDICOS HOSPITALARES LTDA.

CNPJ: 42.650.279/0001-07 - IE: 90899891-05 - IM: 2933098

RUA MARIA DONIAK, 133 JARDIM TROPICAL CEP 86087-635 LONDRINA - PR

TELEFONE (43) 3334-3142 - E-MAIL: londrihosplicitacao@gmail.com

LondriHosp

Produtos Hospitalares

Declaramos, sob as penas da lei, que até a presente data inexistem fatos impeditivos para participação e habilitação de nossa empresa na presente licitação, ciente da obrigatoriedade de declarar, caso ocorram fatos posteriores que nos inabilite a participar de licitações. Declaramos ainda que a empresa não se encontra declarada inidônea para licitar ou contratar com órgãos da Administração Pública.

Declaramos, sob as penas da lei, em atendimento ao quanto previsto no inciso XXXIII do art. 7º da Constituição Federal, para os fins do disposto no inciso V do art. 27 da Lei 8.666/1993, que não empregamos menor de 18 anos em trabalho noturno, perigoso ou insalubre, NÃO POSSUINDO, AINDA, qualquer trabalho de menores de 16 (dezesseis) anos.

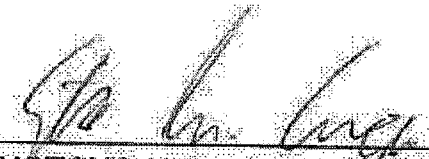
Declaramos que não possuímos, em nossa cadeia produtiva, empregados executando trabalho degradante ou forçado, observando o disposto nos incisos III e IV do art. 1º e no inciso III do art. 5º da Constituição Federal.

Declaramos que os serviços são prestados por empresas que comprovem cumprimento de reserva de cargos prevista em lei para pessoa com deficiência ou para reabilitado da Previdência Social que atendam às regras de acessibilidade previstas na legislação, conforme disposto no art. 93 da Lei nº 8.213, de 24 de julho de 1991.

Declaramos que os sócios e seus representantes não possuem parentesco, em linha reta, colateral ou por afinidade, até o terceiro grau, com os servidores e agentes políticos envolvidos no processo licitatório, e com poder decisório capaz de influenciar no resultado, independentemente da modalidade licitatória.

Declaramos em especial o art. 299 do Código Penal Brasileiro, que a proposta apresentada para participar do referido Pregão foi elaborada de maneira independente e o conteúdo da proposta não foi, no todo ou em parte, direta ou indiretamente, informado, discutido ou recebido de qualquer outro participante potencial ou de fato do referido Pregão, por qualquer meio ou por qualquer pessoa; que não tentou, por qualquer meio ou por qualquer pessoa, influir na decisão de qualquer outro participante potencial ou de fato do referido Pregão quanto a participar ou não da referida licitação; que o conteúdo da proposta apresentada para participar do referido Pregão não foi, no todo ou em parte, direta ou indiretamente, informado, discutido ou recebido de qualquer integrante da Administração da licitante, antes da abertura oficial das propostas.

Londrina, 28 de Novembro de 2023


GUSTAVO HENRIQUE CARREGA
DIRETOR COMERCIAL
CPF 084.265.219-16

42.650.279/0001-07
I. E. 90899891-05
LONDRIHOSP IMP. E EXP. DE
PROD. MÉDICO HOSPITALARES LTDA
RUA MARIA DONIAK, 133
JD. TROPICAL - CEP 86087-635
LONDRINA - PR

GUSTAVO HENRIQUE CARREGA:08426521916

Digitally signed by GUSTAVO HENRIQUE CARREGA:08426521916
DN: c=BR, o=ICP-Brasil, ou=Secretaria da Receita Federal do Brasil - RFB, ou=RFB e CPF A1, ou=AC SERASA RFB, ou=32584223000130
ou=IDEECONFERENCEIA, cn=GUSTAVO HENRIQUE CARREGA:08426521916
Adobe Acrobat Reader version: 2023.006.21290

LONDRIHOSP IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE PRODUTOS MÉDICOS HOSPITALARES LTDA.
CNPJ: 42.650.279/0001-07 - IE: 90899891-05 - IM: 2933098
RUA MARIA DONIAK, 133 JARDIM TROPICAL CEP 86087-635 LONDRINA - PR
TELEFONE (43) 3334-3142 - E-MAIL: londrihosplicitacao@gmail.com

LONDRINA, 28 de NOVEMBRO de 2023
 A
 PREFEITURA MUNICIPAL DE BANDEIRANTES
 ESTADO DO PARANÁ
 Ref.: PREGÃO ELETRÔNICO Nº 59/2023




PROPOSTA INICIAL

ITEM	QTD	DESCRIÇÃO	MARCA / MODELO	VLR UNIT R\$	VLR TOTAL R\$
06	09	Autoclave Horizontal de Mesa: Capacidade de no mínimo 42 litros- Descrição: Autoclave Horizontal de mesa capacidade mínima de 42 litros. Controle totalmente automático que deve ser realizado através de microcontrolador Seleção de Temperatura: 120 a 134°C Ciclo: até 60 minutos. Tempo de secagem: até 45 minutos. Precisão e tempo de resistência: tipo PT 100. Sistema Hidráulico e Bomba de Vácuo: com filtro de bronze, elementos filtrantes em aço inoxidável. Válvula solenoide: em latão forjado tipo diafragma. Válvula de Segurança: construída em latão. Câmara: deve ser em laço inoxidável, com garantia de 03 anos de garantia revestida externamente com material isolante ao calor que além de otimizar o seu consumo de energia deve conservar a temperatura do ambiente. O adicionamento da água na câmara interna da autoclave deverá ser automático, assim como o ciclo deverá ser automático. Bandeja: confeccionada em aço inoxidável, totalmente perfurada, para permitir uma boa circulação de vapor. Tampa/porta: em aço inoxidável, laminado, com garantia de 03(três anos), com anel de vedação em borracha de silicone resistente a altas temperaturas. Sistema de fechamento da Porta Dispositivo que impeça o funcionamento do equipamento com a porta aberta. Deve ser construída de forma robusta e dotada internamente com um rolamento de encosto que proporcione maior segurança e suavidade no manuseio. Cabos: devem ser de baquelite (isolamento ao calor). Resistência: deve ser níquel cromo, blindada em cabo de aço inoxidável Gabinete: deve ser em chapa de aço inoxidável reforçado, com tratamento anticorrosivo e pintura eletrostática, externa e interna. Deve apresentar abertura para ventilação tipo veneziana. Deve possuir chave on/off, manômetro display e teclas de controle.Sistema Eletrônico de Segurança: Deve desligar automaticamente caso a temperatura exceda em 3°C a temperatura programada. Sistema Mecânico e Elétrico de Segurança: Deve possuir válvula de alívio, fusível de proteção, termostato de segurança para evitar a queima das resistências e dos materiais em caso de falta de água. Construída com base nas Normas ASME e ABNT, atender a Norma NR 13. Dimensões Externas máximas: 44x56x78cm. Dimensões Internas Mínimas: 30x60: cm. Quantidade Mínima de Bandejas: 02. Potências mínimas: 2400 w. Voltagem: 110/220 v. leção de Temperatura: 120 a 134°C Ciclo: até 60 minutos. Tempo de secagem: até 45 minutos. Precisão e tempo de resistência: tipo PT 100. Sistema Hidráulico e Bomba de Vácuo: com filtro de bronze, elementos filtrantes em aço inoxidável. Válvula solenoide: em latão forjado tipo diafragma. Válvula de Segurança: construída em latão. Câmara: deve ser em laço inoxidável, com garantia de 03 anos de garantia revestida externamente com material isolante ao calor que além de otimizar o seu consumo de energia deve conservar a temperatura do ambiente. O adicionamento da água na câmara interna da autoclave deverá ser automático, assim como o ciclo deverá ser automático. Bandeja: confeccionada em aço inoxidável, totalmente perfurada, para permitir uma boa circulação de vapor. Tampa/porta: em	BS / 4.2	9270,00	83.430,00
		aço inoxidável, laminado, com garantia de 03(três anos), com anel de vedação em borracha de silicone resistente a altas temperaturas. Sistema de fechamento da Porta Dispositivo que impeça o funcionamento do equipamento com a porta aberta. Deve ser construída de forma robusta e dotada internamente com um rolamento de encosto que proporcione maior segurança e suavidade no manuseio. Cabos: devem ser de baquelite (isolamento ao calor). Resistência: deve ser níquel cromo, blindada em cabo de aço inoxidável Gabinete: deve ser em chapa de aço inoxidável reforçado, com tratamento anticorrosivo e pintura eletrostática, externa e interna. Deve apresentar abertura para ventilação tipo veneziana. Deve possuir chave on/off, manômetro display e teclas de controle. Sistema Eletrônico de Segurança: Deve desligar automaticamente caso a temperatura exceda em 3°C a temperatura programada. Sistema Mecânico e Elétrico de Segurança: Deve possuir válvula de alívio, fusível de proteção, termostato de segurança para evitar a queima das resistências e dos materiais em caso de falta de água. Construída com base nas Normas ASME e ABNT, atender a Norma NR 13. Dimensões Externas máximas: 44x56x78cm. Dimensões Internas Mínimas: 30x60: cm. Quantidade Mínima de Bandejas: 02. Potências mínimas: 2400 w. Voltagem: 110/220 v. Garantia mínima de 18 meses para peças e serviços. - FABRICANTE: BS EQUIPAMENTO, INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA EPP -BRASIL - ANVISA:80360560002 -PROCEDENCIA: NACIONAL.			
17	24	Caneta de alta rotação-Descrição: Caneta de alta rotação com cabo invertido no mesmo sentido da cabeça, aumentando a visibilidade do operador durante o procedimento cirúrgico. Cabeça mediana, angulação de 45°. Alto torque, confeccionada em alumínio anodizado, o que possibilita leveza e excelente acabamento superficial, facilitando a desinfecção; cabeça com linhas arredondadas: baixo nível de ruído; sistema de rolamentos apoiado. Peso g 38 a 44. Rotação (rpm) 0 a 420.000. Fixação da broca (saca broca). Pressão (psi) 30 a 40. Consumo de ar (L/min) 42. Consumo de água (ml/min) 42. Nível sonoro (dB)69 - Exigência: registro na ANVISA. Garantia mínima de 12 meses. Deverá possuir assistência técnica em todo Estado do Paraná. - FABRICANTE: DENTSCLER INDÚSTRIA DE APARELHOS ODONTOLÓGICOS LTDA - BRASIL - ANVISA:10328690022 - PROCEDENCIA: NACIONAL	DENTSCLER / NECTA ATIVA	940,00	22.560,00

20	06	<p>Contra ângulo-Descrição: Contra Ângulo Intra MX com refrigeração externa ao corpo, acoplável ao micromotor com sistema intra onde o torque e a rotação são transmitidos à broca através de um conjunto de eixos e engrenagens com rotação de transmissão 1:1. Corpo em alumínio anodizado, giro livre de 360° sobre o micro motor, ângulo de 20° graus entre o longo eixo e o pescoço da cabeça, trava da broca por lâmina de aço deslocável lateralmente em ângulo com encaixe para adaptar-se ao canal da broca, tamanho com Especificações: Spray: Com spray externo ao corpo, Conexão: INTRA, Velocidade: 3.000 a 20.000 rpm com reversão, Pressão Ar:60 a 80 (PSI), Consumo de ar: 65 (L/min), Razão de Transmissão de velocidade: 1:1, Autoclavável: 135°C, Peso: 90 g, Ruído: 70 db. Exigência: registro na ANVISA. Garantia mínima de 12 meses. Deverá possuir assistência técnica em todo Estado do Paraná. - FABRICANTE: DENTSCLER INDÚSTRIA DE APARELHOS ODONTOLÓGICOS LTDA - BRASIL - ANVISA:10328690023 - PROCEDENCIA: NACIONAL</p>	DENTSCLER / INTRA	770,00	4.620,00
21	03	<p>Detector Fetal-Descrição: detector fetal equipamento para uso obstétrico, não invasivo, destinado para diagnóstico de gravidez múltipla ou morte fetal, localização da placenta, determinação da vida fetal a partir da 10ª semana de gestação aproximadamente e avaliação do batimento cardio-fetal durante o trabalho de parto e o bem-estar do feto no pré-parto. Equipamento do tipo: digital e portátil. Possuir botão liga/desliga. Montado em caixa de material de alta resistência para suportar pequenos e médios impactos. Método por ultrassom. Display digital em LCD para indicação da frequência cardíaca fetal em batimentos por minuto (bpm). Possuir função de desligamento automático temporizado. Com controles de volume e tonalidade para filtragem de ruídos indesejáveis. Faixa mínima para detecção cardíaca fetal: 50 a 240 bpm, com precisão e resolução de 1 bpm. Transdutor com frequência de operação entre 2,0 e 2,5 MHz ($\pm 10\%$). Alto falante embutido. Saída para transdutor e fone de ouvido. Com suporte para alojar o transdutor acústico. Tensão nominal de 127 V e frequência de 60 Hz, ou bivolt automático. Possuir bateria interna recarregável, com autonomia mínima de 120 minutos. Peso total igual ou inferior a 1,5 Kg. Acompanhar transdutor (categoria IPX1) com cabo de no mínimo 01 (um) metro, com frequência compatível ao equipamento; acompanhar fone de ouvido para ausculta individual; acompanhar tubo com gel; acompanhar carregador de bateria (se aplicável); Fornecimento de todos os cabos, conectores, acessórios, indispensáveis ao funcionamento solicitado. Garantia de 02 anos do equipamento contra defeitos de fabricação, técnico da empresa para demonstração e instalação do equipamento, assim como treinamento do pessoal, na entrega do aparelho. Assistência técnica estabelecida no Estado do Paraná. Deve acompanhar todos os acessórios para perfeito funcionamento. Exigência: registro na ANVISA. - FABRICANTE: CONTEC MEDICAL SYSTEMS CO., LTD. - CHINA, REPÚBLICA POPULAR - ANVISA:80298979017 - PROCEDENCIA: IMPORTADO</p>	CONTEC / 10C	620,00	1.860,00
22	05	<p>Desfibrilador semi automático-DEA- Descrição: Desfibrilador Semi Automático DEA: aparelho com medidas máximas de 250X140X300mm, possuindo onda bifásica para choque, ajuste automático de impedância para o uso em adultos ou em crianças. O choque para adultos deverá ser, no mínimo, de 100 J (cem joules). O choque para crianças deverá ser, no mínimo, de 50 J (cinquenta joules). Deverá acompanhar bateria não recarregável de Lítio de alta performance para no mínimo 50 choques ou 6 horas de monitorização. - O peso máximo do conjunto completo (DEA, bateria, bolsa e eletrodos) não poderá exceder a 2,0 (dois) quilogramas. - Deverá acompanhar três pares de eletrodos adesivos para adultos e um par de eletrodos adesivos para crianças, multifuncionais, descartáveis. - Deverá possuir instruções de áudio bem claras e ícones visuais autoexplicativos dos procedimentos de RCP. - Deverá permitir registro em memória de: ECG contínuo, eventos críticos e procedimentos realizados. - Deverá possibilitar através de porta infravermelha ou USB própria conexão para o sistema operacional "Windows XP" ou superior para acesso dos dados da memória, permitindo a leitura posterior do traçado de ECG, procedimentos executados e demais dados disponíveis para arquivo. Deverá ser fornecido hardware e software necessários para esta transmissão. - Deverá realizar auto-teste periódico com avisos de bateria baixa e necessidade de manutenção. - Deverá ter instrução de voz em português, alto-falantes internos, sinais sonoros e botão de choque com indicador luminoso. - Deverá apresentar no mínimo certificação - IP-55 (resistência a pó e água) e ser resistente a queda, no mínimo de um metro de altura. - Deverá permitir atualizações dos protocolos (procedimentos); - Deverá possuir sistema automático de identificação dos eletrodos, diferenciando o de adulto e o infantil; - Deverá possuir tempo de carga para aplicação de choque de no máximo dez segundos para energia máxima com uma bateria/conjunto de pilhas novo carregado. - Manual de operação em português. - Certificado de garantia do fabricante de no mínimo cinco anos para o DEA e seus acessórios. Exigência: registro na ANVISA. - FABRICANTE: CMOS DRAKE DO NORDESTE S.A - BRASIL - ANVISA: 80058130008 - PROCEDENCIA: NACIONAL</p>	CMOS DRAKE / LIFE 400 FUTURA	8650,00	43.250,00

23	09	<p>"Equipamento de Urgência contendo os seguintes itens: 1- LARINGOSCÓPIO DE FIBRA ÓPTICA: Dispositivo médico-hospitalar utilizado para auxiliar na entubação endotraqueal. Especificações técnicas mínimas: Conjunto de laringoscópio com cabo em metal recartilhado e alimentação através de pilhas tipo C. Lâmpada de LED com vida útil aproximada de 50.000 horas, que proporcione maior luminosidade. Lâminas em aço inoxidável com transmissão de luz por fibra óptica. Deverá acompanhar quatro lâminas, modelo Macintosh, tamanhos 1, 2, 3 e 4, e quatro lâminas modelo Miller, tamanhos 1, 2, 3 e 4. Todas as lâminas deverão ser isentas de pontos de soldas e autoclaváveis. As lâminas e os cabos devem possuir sistema codificado verde compatível com laringoscópios de fibra óptica padrão internacional. Deve acompanhar um estojo para acondicionar o conjunto, duas lâmpadas sobressalentes e manual de instruções em português. 2- REANIMADOR MANUAL (AMBU) – adulto, infantil e neonatal- Descrição básica São balões auto infláveis transparentes que permitem praticar ventilação artificial manual sobre máscara, sobre sonda de entubação ou cânula de traqueostomia, reutilizáveis. Especificações técnicas mínimas - Aspectos gerais Reanimador manual em silicone translúcido de alta qualidade, autoclavável, com válvula pop-off de alívio de pressão Válvula unidirecional transparente com membrana de segurança na porção anterior, que se conecta a uma máscara transparente removível para visualização da face do paciente. Reservatório de oxigênio tipo bolsa, removível, conectado a uma válvula posterior, com entrada suplementar de oxigênio e de ar ambiente. Capacidades: Adulto, balão auto-inflável com volume mínimo de 1.800 ml e reservatório mínimo de 2000 ml; Pediátrico, balão auto-inflável com volume mínimo de 500 ml e reservatório mínimo de 2000 ml; Deve ser fornecida uma máscara para ventilação para cada unidade, com a seguinte característica: tamanho adulto, máscara rígida transparente com borda maleável de silicone, ou borda inflável; tamanho pediátrico, máscara rígida transparente com borda maleável de silicone, ou borda inflável; Deve cumprir normas ISO 10651-4: 2002 e ISO 8382; 1988. Deve ser totalmente desmontável para limpeza e esterilização e dobrável para armazenamento; deve ser compatível com todas as cânulas e tubos endotraqueais. Possuir testes de funcionamento descritos no manual para garantir o bom funcionamento do equipamento sempre que o mesmo for montado. Todas as partes e acessórios devem ser livres de látex. 3 - CÂNULAS DE ENTUBAÇÃO ENDOTRAQUEAL - Descrição básica: Tubos em PVC, utilizados para controle de vias aéreas, permitindo ventilação artificial e para proteção contra aspiração de secreções, vômitos, etc. Especificações técnicas mínimas Transparentes, livre de propriedades tóxicas ou irritantes, com linha radiopaca, superfície lisa, estêrcis, Orifício proximal com diâmetro padrão e conexão Standard, descrição básica Dispositivo médico-hospitalar utilizado para auxiliar na entubação endotraqueal. Especificações técnicas mínimas: Conjunto de laringoscópio com cabo em metal recartilhado e alimentação através de pilhas tipo C. Lâmpada de LED com vida útil aproximada de 50.000 horas, que proporcione maior luminosidade. Lâminas em aço inoxidável com transmissão de luz por fibra óptica. Deverá acompanhar quatro lâminas, modelo Macintosh, tamanhos 1, 2, 3 e 4, e quatro lâminas modelo Miller, tamanhos 1, 2, 3 e 4. Todas as lâminas deverão ser isentas de pontos de soldas e autoclaváveis. As lâminas e os cabos devem possuir sistema codificado verde compatível com laringoscópios de fibra óptica - FABRICANTE: MEDICAL DEVICES (PVT) LTD. - PAQUISTÃO - ANVISA:80070210014</p>	MD / KIT URGENCIA	3080,00	27.720,00
		<p>padrão internacional. Deve acompanhar um estojo para acondicionar o conjunto, duas lâmpadas sobressalentes e manual de instruções em português. 4 - CÂNULA OROFARÍNGEA (GUEDEL) - Descrição básica Equipamento médico-hospitalar destinado a manutenção de permeabilidade das vias aéreas superiores em pacientes com rebaixamento de nível de consciência. Especificações técnicas mínimas Fabricada em PVC rígido, atóxico, transparente e inodoro, não flexível à pressão de mordedura; Porção proximal com apoio para lábios ou dentição anterior do paciente; Porção distal encurvada e achatada; Abertura central (luz) com diâmetro adequado à passagem de ar e introdução de sonda de aspiração, Numeração: 1, 3, 5. Exigência: registro na ANVISA." FABRICANTE: MEDICAL DEVICES (PVT) LTD./ HEADSTAR MEDICAL / - PAQUISTÃO - ANVISA:80070210014 / 80070210031 / 80070210020 - PROCEDENCIA: IMPORTADO</p>			
37	13	<p>Oxímetro portátil-Descrição: Oxímetro de pulso portátil, avançado, pequeno e versátil, projetado para avaliar com precisão a saturação de oxigênio e a frequência cardíaca. Características e Funcionalidades: Simples - Fácil de operar Compacto - pesar aproximadamente 215 gr. Flexível - deverá funcionar com baterias tipo AA ou energia AC (Opcional vendido separadamente), memória de 72 horas para armazenamento de dados. Eficiente - Opera 60 horas com pilhas AA. Especificações Oxímetro: Limite de saturação de oxigênio (% SpO2) 0% a 100% Limite de frequência cardíaca de 18 a 300 batimentos por minuto. Indicadores: Qualidade do pulso: LED tricolor Indicador de alarme: LED tricolor Silêncio de Alarmes: LED amarelo Display numérico: LED com 3 dígitos e 7 segmentos, vermelho Indicador de carga baixa: LED amarelo. Precisão: Saturação arterial de oxigênio: (% SpO2) (± 1 S.D.) b. Sem movimento: Adultos, pediátricos 70 - 100% ± 2 dígitos Recém nascidos 70 - 100% ± 3 dígitos. Em movimento: Adultos, pediátricos 70 - 100% ± 3 dígitos Neonatos 70 - 100% ± 4 dígitos Baixa Perfusão: Adultos, pediátricos 70 - 100% ± 3 dígitos Neonatos 70 - 100% ± 4 dígitos. Frequência cardíaca: Sem movimento: 18 - 300 lpm ± 3 dígitos Em movimento: 40 - 240 lpm ± 5 dígitos Perfusão Baixa: 20 - 250 lpm ± 3 dígitos Temperatura: Funcionamento de -4 ° a + 122 ° F (-20 ° a + 50 ° C) Durante o armazenamento ou transporte -22 ° a + 122 ° F (-30 ° a + 50 ° C) Umidade: Operando 10% a 90% sem condensação Durante o armazenamento ou transporte 10% a 95% sem condensação Altitude: Operando em altitude Até 40.000 pés (12.000 metros) Pressão Hiperbárica Até 4 atmosferas Opções de alimentação: 4 pilhas alcalinas AA de 1,5 V (6 horas). Deverá possuir registro na ANVISA e assistência técnica em todo Estado do Paraná. Garantia mínima de 12 meses.</p>	WINNER / DEDO	1960,00	25.480,00

40	02	<p>Autoclave Horizontal de Mesa: Capacidade de no mínimo 42 litros- Descrição: Autoclave Horizontal de mesa capacidade mínima de 42 litros. Controle totalmente automático que deve ser realizado através de microcontrolador Seleção de Temperatura: 120 a 134°C Ciclo: até 60 minutos. Tempo de secagem: até 45 minutos. Precisão e tempo de resistência: tipo PT 100. Sistema Hidráulico e Bomba de Vácuo: com filtro de bronze, elementos filtrantes em aço inoxidável. Válvula solenoide: em latão forjado tipo diafragma. Válvula de Segurança: construída em latão. Câmara: deve ser em aço inoxidável, com garantia de 03 anos de garantia revestida externamente com material isolante ao calor que além de otimizar o seu consumo de energia deve conservar a temperatura do ambiente. O adicionamento da água na câmara interna da autoclave deverá ser automático, assim como o ciclo deverá ser automático. Bandeja: confeccionada em aço inoxidável, totalmente perfurada, para permitir uma boa circulação de vapor. Tampa/porta: em aço inoxidável, laminado, com garantia de 03(três anos), com anel de vedação em borracha de silicone resistente a altas temperaturas. Sistema de fechamento da Porta Dispositivo que impeça o funcionamento do equipamento com a porta aberta. Deve ser construída de forma robusta e dotada internamente com um rolamento de encosto que proporcione maior segurança e suavidade no manuseio. Cabos: devem ser de baquelite (isolamento ao calor). Resistência: deve ser níquel cromo, blindada em cabo de aço inoxidável Gabinete: deve ser em chapa de aço inoxidável reforçado, com tratamento anticorrosivo e pintura eletrostática, externa e interna. Deve apresentar abertura para ventilação tipo veneziana. Deve possuir chave on/off, manômetro display e teclas de controle.Sistema Eletrônico de Segurança: Deve desligar automaticamente caso a temperatura exceda em 3°C a temperatura programada. Sistema Mecânico e Elétrico de Segurança: Deve possuir válvula de alívio, fusível de proteção, termostato de segurança para evitar a queima das resistências e dos materiais em caso de falta de água. Construída com base nas Normas ASME e ABNT, atender a Norma NR 13. Dimensões Externas máximas: 44x56x78cm. Dimensões Internas Mínimas: 30x60: cm. Quantidade Mínima de Bandejas: 02. Potências mínimas: 2400 w. Voltagem: 110/220 v. leção de Temperatura: 120 a 134°C Ciclo: até 60 minutos. Tempo de secagem: até 45 minutos. Precisão e tempo de resistência: tipo PT 100. Sistema Hidráulico e Bomba de Vácuo: com filtro de bronze, elementos filtrantes em aço inoxidável. Válvula solenoide: em latão forjado tipo diafragma. Válvula de Segurança: construída em latão. Câmara: deve ser em aço inoxidável, com garantia de 03 anos de garantia revestida externamente com material isolante ao calor que além de otimizar o seu consumo de energia deve conservar a temperatura do ambiente. O adicionamento da água na câmara interna da autoclave deverá ser automático, assim como o ciclo deverá ser automático. Bandeja: confeccionada em aço inoxidável, totalmente perfurada, para permitir uma boa circulação de vapor. Tampa/porta: em</p>	BS / 4.2	9270,00	18.540,00
		<p>aço inoxidável. laminado, com garantia de 03(três anos), com anel de vedação em borracha de silicone resistente a altas temperaturas. Sistema de fechamento da Porta Dispositivo que impeça o funcionamento do equipamento com a porta aberta. Deve ser construída de forma robusta e dotada internamente com um rolamento de encosto que proporcione maior segurança e suavidade no manuseio. Cabos: devem ser de baquelite (isolamento ao calor). Resistência: deve ser níquel cromo, blindada em cabo de aço inoxidável Gabinete: deve ser em chapa de aço inoxidável reforçado, com tratamento anticorrosivo e pintura eletrostática, externa e interna. Deve apresentar abertura para ventilação tipo veneziana. Deve possuir chave on/off, manômetro display e teclas de controle. Sistema Eletrônico de Segurança: Deve desligar automaticamente caso a temperatura exceda em 3°C a temperatura programada. Sistema Mecânico e Elétrico de Segurança: Deve possuir válvula de alívio, fusível de proteção, termostato de segurança para evitar a queima das resistências e dos materiais em caso de falta de água. Construída com base nas Normas ASME e ABNT, atender a Norma NR 13. Dimensões Externas máximas: 44x56x78cm. Dimensões Internas Mínimas: 30x60: cm. Quantidade Mínima de Bandejas: 02. Potências mínimas: 2400 w. Voltagem: 110/220 v. Garantia mínima de 18 meses para peças e serviços. - FABRICANTE: BS EQUIPAMENTO, INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA EPP -BRASIL - ANVISA:80360560002 -PROCEDENCIA: NACIONAL</p>		0,00	0,00
VALOR DA PROPOSTA R\$ 227.460,00 DUZENTOS E VINTE E SETE MIL QUATROCENTOS E SESSENTA REAIS			VLR TOTAL PROPOSTA:	227.460,00	
Declaramos, para todos os fins de direito, que cumprimos plenamente os requisitos de habilitação e que nossa proposta está em conformidade com as exigências do instrumento convocatório (edital).					
Declaramos, ainda, que estamos enquadradas no Regime de tributação de Microempresa e Empresa de Pequeno Porte, conforme estabelece o artigo 3º da Lei Complementar 123, de 14 de dezembro de 2006.					
<p>Dados Bancários: BANCO DO BRASIL – AG: 1582-2 - C/C: 30.803-X Representante Legal responsável pela assinatura de Atas e Contratos: Gustavo Henrique Carrega CPF: 084.265.219-16 RG: 12.640.687-8 Endereço residencial: Rua Tupi, 329 – Centro, Londrina – PR CEP: 86020-350 E-MAIL: londrihosplicitacao@gmail.com</p>			<p>Validade da Proposta: Conforme edital. Prazo de Entrega: Conforme edital. Prazo de Pagamento: Conforme edital. Prazo de Garantia: Conforme o edital</p>		

<p>ASSINATURA:</p>  <hr/> <p>GUSTAVO HENRIQUE CARREGA DIRETOR COMERCIAL CPF 084.265.219-16</p>	<p>CARIMBO:</p> <p>42.650.279/0001-07 I. E. 90899891-05 LONDRIHOSP IMP. E EXP. DE PROD. MÉDICO HOSPITALARES LTDA RUA MARIA DONIAK, 133 JD. TROPICAL - CEP 86087-635 LONDRINA - PR</p>	<p>ASSINATURA DIGITAL:</p> <p>GUSTAVO HENRIQUE CARREGA:0 8426521916</p> <p><small>Digitally signed by GUSTAVO HENRIQUE CARREGA:08426521916 DN: c=BR, o=ICP-Brasil, ou=Secretaria da Receita Federal do Brasil - RFB, ou=RFB e-CPF A1, ou=AC SERASA RFB, ou=32584223000130, ou=VIDECONFERENCIA, cn=GUSTAVO HENRIQUE CARREGA:08426521916 Adobe Acrobat Reader version: 2023.006.20380</small></p>
---	---	---

PREFEITURA MUNICIPAL DE BANDEIRANTES

PREGÃO ELETRÔNICO Nº 59/2023

PROCESSO ADMINISTRATIVO 195/2023

DECLARAÇÃO PROPOSTA

A empresa **LONDRIHOSP IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE PRODUTOS MÉDICOS HOSPITALARES LTDA**, CNPJ 42.650.279/0001-07 localizada na Rua Maria Doniak, 133 – Jardim Tropical – Londrina – PR, CEP 86087-635 vem por meio desta apresentar a proposta para o fornecimento do objeto da presente licitação, concordando e acatando todas as estipulações consignadas no respectivo Edital e seus anexos.

Validade da Proposta: **60 (SESSENTA) DIAS**. Conforme edital.
Prazo de Entrega: Conforme edital.
Prazo de Pagamento: Conforme edital.
Prazo de Garantia: Conforme o edital.

Dados Bancários: BANCO DO BRASIL – AG: 1582-2 - C/C: 30.803-X
Representante Legal responsável pela assinatura de Atas e Contratos:
Gustavo Henrique Carrega
CPF: **084.265.219-16**
RG: **12.640.687-8**
Endereço residencial: **Rua Tupi, 329 – Centro, Londrina – PR CEP: 86020-350**
E-MAIL: **londrihosplicitacao@gmail.com**

Declaramos que os produtos ofertados atendem as especificações estabelecidas no edital e que nos preços propostos no presente documento estão inclusas todas as despesas, tais como impostos, taxas, transporte, entrega, lucro e demais custos diretos e indiretos, não cabendo quaisquer alegações posteriores de omissão de custos na proposta, bem como pleitos adicionais, sendo o objeto do Edital entregue sem acréscimos de valores.

Declaramos para os fins do tratamento diferenciado e favorecido que cogita a Lei Complementar nº 123/2006 que estamos enquadrados, na condição de **EMPRESA DE PEQUENO PORTE** e que não estamos incurso nas vedações a que se reporta o §4º do art. 3º da Lei Complementar nº 123/2006, cientes que a declaração inexata ou falsa importará nas sanções previstas no edital, sem prejuízo das responsabilidades civil e criminal que o ato ensejar.

Declaramos, sob as penas da lei, que o edital e seus anexos foram colocados à nossa disposição, e tomamos conhecimento de todas as informações, condições, locais e grau de dificuldade para execução do objeto da licitação, bem como, que cumpre plenamente os requisitos de habilitação.

Declaramos que assumimos inteira responsabilidade pela autenticidade de todos os documentos que forem apresentados na presente licitação.

LONDRIHOSP IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE PRODUTOS MÉDICOS HOSPITALARES LTDA.
CNPJ: 42.650.279/0001-07 - IE: 90899891-05 - IM: 2933098
RUA MARIA DONIAK, 133 JARDIM TROPICAL CEP 86087-635 LONDRINA - PR
TELEFONE (43) 3334-3142 - E-MAIL: londrihosplicitacao@gmail.com

Declaramos, sob as penas da lei, que até a presente data inexistem fatos impeditivos para participação e habilitação de nossa empresa na presente licitação, ciente da obrigatoriedade de declarar, caso ocorram fatos posteriores que nos inabilite a participar de licitações. Declaramos ainda que a empresa não se encontra declarada inidônea para licitar ou contratar com órgãos da Administração Pública.

Declaramos, sob as penas da lei, em atendimento ao quanto previsto no inciso XXXIII do art. 7º da Constituição Federal, para os fins do disposto no inciso V do art. 27 da Lei 8.666/1993, que não empregamos menor de 18 anos em trabalho noturno, perigoso ou insalubre, **NÃO POSSUINDO, AINDA, qualquer trabalho de menores de 16 (dezesesseis) anos.**


Declaramos que não possuímos, em nossa cadeia produtiva, empregados executando trabalho degradante ou forçado, observando o disposto nos incisos III e IV do art. 1º e no inciso III do art. 5º da Constituição Federal.

Declaramos que os serviços são prestados por empresas que comprovem cumprimento de reserva de cargos prevista em lei para pessoa com deficiência ou para reabilitado da Previdência Social que atendam às regras de acessibilidade previstas na legislação, conforme disposto no art. 93 da Lei nº 8.213, de 24 de julho de 1991.

Declaramos que os sócios e seus representantes não possuem parentesco, em linha reta, colateral ou por afinidade, até o terceiro grau, com os servidores e agentes políticos envolvidos no processo licitatório, e com poder decisório capaz de influenciar no resultado, independentemente da modalidade licitatória.

Declaramos em especial o art. 299 do Código Penal Brasileiro, que a proposta apresentada para participar do referido Pregão foi elaborada de maneira independente e o conteúdo da proposta não foi, no todo ou em parte, direta ou indiretamente, informado, discutido ou recebido de qualquer outro participante potencial ou de fato do referido Pregão, por qualquer meio ou por qualquer pessoa; que não tentou, por qualquer meio ou por qualquer pessoa, influir na decisão de qualquer outro participante potencial ou de fato do referido Pregão quanto a participar ou não da referida licitação; que o conteúdo da proposta apresentada para participar do referido Pregão não foi, no todo ou em parte, direta ou indiretamente, informado, discutido ou recebido de qualquer integrante da Administração da licitante, antes da abertura oficial das propostas.

Londrina, 29 de Novembro de 2023


GUSTAVO HENRIQUE CARREGA
DIRETOR COMERCIAL
CPF 084.265.219-16

42.650.279/0001-07
I. E. 90899891-05
LONDRIHOSP IMP. E EXP. DE
PROD. MÉDICO HOSPITALARES LTDA
RUA MARIA DONIAK, 133
JD. TROPICAL - CEP 86087-635
LONDRINA - PR

GUSTAVO HENRIQUE CARREGA:08426521916

Digitally signed by GUSTAVO HENRIQUE CARREGA 08426521916
DN: cn=SIL, ou=ICP Brasil, ou=Secretaria da Receita Federal do Brasil - RFB, ou=RFB e-CPF A1, ou=AC SERASA RFB, ou=33584223000130, ou=VIDECONFERENCIA,
c=GUSTAVO HENRIQUE CARREGA 08426521916
Adobe Acrobat Reader version: 2013.006.20380

LONDRIHOSP IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE PRODUTOS MÉDICOS HOSPITALARES LTDA.
CNPJ: 42.650.279/0001-07 - IE: 90899891-05 - IM: 2933098
RUA MARIA DONIAK, 133 JARDIM TROPICAL CEP 86087-635 LONDRINA - PR
TELEFONE (43) 3334-3142 - E-MAIL: londrihosplicitacao@gmail.com

LONDRINA, 29 de NOVEMBRO de 2023

A
PREFEITURA MUNICIPAL DE BANDEIRANTES
ESTADO DO PARANÁ

Ref.: PREGÃO ELETRÔNICO Nº 59/2023

1371
e

LondriHosp
Produtos Hospitalares

PROPOSTA INICIAL

ITEM	QTD	DESCRIÇÃO	MARCA / MODELO	VLR UNIT R\$	VLR TOTAL R\$
21	03	<p>Detector Fetal-Descrição: detector fetal equipamento para uso obstétrico, não invasivo, destinado para diagnóstico de gravidez múltipla ou morte fetal, localização da placenta, determinação da vida fetal a partir da 10ª semana de gestação aproximadamente e avaliação do batimento cardio-fetal durante o trabalho de parto e o bem-estar do feto no pré-parto. Equipamento do tipo: digital e portátil. Possuir botão liga/desliga. Montado em caixa de material de alta resistência para suportar pequenos e médios impactos. Método por ultrassom. Display digital em LCD para indicação da frequência cardíaca fetal em batimentos por minuto (bpm). Possuir função de desligamento automático temporizado. Com controles de volume e tonalidade para filtragem de ruídos indesejáveis. Faixa mínima para detecção cardíaca fetal: 50 a 240 bpm, com precisão e resolução de 1 bpm. Transdutor com frequência de operação entre 2,0 e 2,5 MHz ($\pm 10^\circ \text{A}$). Alto falante embutido. Saída para transdutor e fone de ouvido. Com suporte para alojar o transdutor acústico. Tensão nominal de 127 V e frequência de 60 Hz, ou bivolt automático. Possuir bateria interna recarregável, com autonomia mínima de 120 minutos. Peso total igual ou inferior a 1,5 Kg. Acompanhar transdutor (categoria IPX1) com cabo de no mínimo 01 (um) metro, com frequência compatível ao equipamento; acompanhar fone de ouvido para ausculta individual; acompanhar tubo com gel; acompanhar carregador de bateria (se aplicável); Fornecimento de todos os cabos, conectores, acessórios, indispensáveis ao funcionamento solicitado. Garantia de 02 anos do equipamento contra defeitos de fabricação, técnico da empresa para demonstração e instalação do equipamento, assim como treinamento do pessoal, na entrega do aparelho. Assistência técnica estabelecida no Estado do Paraná. Deve acompanhar todos os acessórios para perfeito funcionamento. Exigência: registro na ANVISA.</p>	CONTEC / 10C	309,99	929,97
22	05	<p>Desfibrilador semi automático-DEA- Descritivo: Desfibrilador Semi Automático DEA: aparelho com medidas máximas de 250X140X300mm, possuindo onda bifásica para choque, ajuste automático de impedância para o uso em adultos ou em crianças. O choque para adultos deverá ser, no mínimo, de 100 J (cem joules). O choque para crianças deverá ser, no mínimo, de 50 J (cinquenta joules). Deverá acompanhar bateria não recarregável de Lítio de alta performance para no mínimo 50 choques ou 6 horas de monitorização. - O peso máximo do conjunto completo (DEA, bateria, bolsa e eletrodos) não poderá exceder a 2,0 (dois) quilogramas. - Deverá acompanhar três pares de eletrodos adesivos para adultos e um par de eletrodos adesivos para crianças, multifuncionais, descartáveis. - Deverá possuir instruções de áudio bem claras e ícones visuais autoexplicativos dos procedimentos de RCP. - Deverá permitir registro em memória de: ECG contínuo, eventos críticos e procedimentos realizados. - Deverá possibilitar através de porta infravermelha ou USB própria conexão para o sistema operacional "Windows XP" ou superior para acesso dos dados da memória, permitindo a leitura posterior do traçado de ECG, procedimentos executados e demais dados disponíveis para arquivo. Deverá ser fornecido hardware e software necessários para esta transmissão. - Deverá realizar auto-teste periódico com avisos de bateria baixa e necessidade de manutenção. - Deverá ter instrução de voz em português, alto-falantes internos, sinais sonoros e botão de choque com indicador luminoso. - Deverá apresentar no mínimo certificação - IP-55 (resistência a pó e água) e ser resistente a queda, no mínimo de um metro de altura. - Deverá permitir atualizações dos protocolos (procedimentos); - Deverá possuir sistema automático de identificação dos eletrodos, diferenciando o de adulto e o infantil; - Deverá possuir tempo de carga para aplicação de choque de no máximo dez segundos para energia máxima com uma bateria/conjunto de pilhas novo carregado. - Manual de operação em português. - Certificado de garantia do fabricante de no mínimo cinco anos para o DEA e seus acessórios. Exigência: registro na ANVISA.</p>	CMOS DRAKE / LIFE 400 FUTURA	6400,00	32.000,00

5372
e

23	09	<p>"Equipamento de Urgência contendo os seguintes itens: 1- LARINGOSCÓPIO DE FIBRA ÓPTICA: Dispositivo médico-hospitalar utilizado para auxiliar na intubação endotraqueal. Especificações técnicas mínimas: Conjunto de laringoscópio com cabo em metal recartilhado e alimentação através de pilhas tipo C. Lâmpada de LED com vida útil aproximada de 50.000 horas, que proporcione maior luminosidade. Lâminas em aço inoxidável com transmissão de luz por fibra óptica. Deverá acompanhar quatro lâminas, modelo Macintosh, tamanhos 1, 2, 3 e 4, e quatro lâminas modelo Miller, tamanhos 1, 2, 3 e 4. Todas as lâminas deverão ser isentas de pontos de soldas e autoclaváveis. As lâminas e os cabos devem possuir sistema codificado verde compatível com laringoscópios de fibra óptica padrão internacional. Deve acompanhar um estojo para acondicionar o conjunto, duas lâmpadas sobressalentes e manual de instruções em português. 2 - REANIMADOR MANUAL (AMBU) – adulto, infantil e neonatal- Descrição básica São balões auto infláveis transparentes que permitem praticar ventilação artificial manual sobre máscara, sobre sonda de intubação ou cânula de traqueostomia, reutilizáveis. Especificações técnicas mínimas - Aspectos gerais Reanimador manual em silicone translúcido de alta qualidade, autoclavável, com válvula pop-off de alívio de pressão Válvula unidirecional transparente com membrana de segurança na porção anterior, que se conecta a uma máscara transparente removível para visualização da face do paciente. Reservatório de oxigênio tipo bolsa, removível, conectado a uma válvula posterior, com entrada suplementar de oxigênio e de ar ambiente. Capacidades: Adulto, balão auto-inflável com volume mínimo de 1.800 ml e reservatório mínimo de 2000 ml; Pediátrico, balão auto-inflável com volume mínimo de 500 ml e reservatório mínimo de 2000 ml; Deve ser fornecida uma máscara para ventilação para cada unidade, com a seguinte característica: tamanho adulto, máscara rígida transparente com borda maleável de silicone, ou borda inflável; tamanho pediátrico, máscara rígida transparente com borda maleável de silicone, ou borda inflável; Deve cumprir normas ISO 10651-4: 2002 e ISO 8382; 1988. Deve ser totalmente desmontável para limpeza e esterilização e dobrável para armazenamento; deve ser compatível com todas as cânulas e tubos endotraqueais. Possuir testes de funcionamento descritos no manual para garantir o bom funcionamento do equipamento sempre que o mesmo for montado. Todas as partes e acessórios devem ser livres de látex. 3 - CÂNULAS DE ENTUBAÇÃO ENDOTRAQUEAL - Descrição básica: Tubos em PVC, utilizados para controle de vias aéreas, permitindo ventilação artificial e para proteção contra aspiração de secreções, vômitos, etc. Especificações técnicas mínimas Transparentes, livre de propriedades tóxicas ou irritantes, com linha radiopaca, superfície lisa, estéreis. Orifício proximal com diâmetro padrão e conexão Standard, descrição básica Dispositivo médico-hospitalar utilizado para auxiliar na intubação endotraqueal. Especificações técnicas mínimas: Conjunto de laringoscópio com cabo em metal recartilhado e alimentação através de pilhas tipo C. Lâmpada de LED com vida útil aproximada de 50.000 horas, que proporcione maior luminosidade. Lâminas em aço inoxidável com transmissão de luz por fibra óptica. Deverá acompanhar quatro lâminas, modelo Macintosh, tamanhos 1, 2, 3 e 4, e quatro lâminas modelo Miller, tamanhos 1, 2, 3 e 4. Todas as lâminas deverão ser isentas de pontos de soldas e autoclaváveis. As lâminas e os cabos devem possuir sistema codificado verde compatível com laringoscópios de fibra óptica</p>	MD / KIT URGENCIA	1700,00	15.300,00
		<p>padrão internacional. Deve acompanhar um estojo para acondicionar o conjunto, duas lâmpadas sobressalentes e manual de instruções em português. 4 - CÂNULA OROFARÍNGEA (GUEDEL) - Descrição básica Equipamento médico-hospitalar destinado a manutenção de permeabilidade das vias aéreas superiores em pacientes com rebaixamento de nível de consciência. Especificações técnicas mínimas Fabricada em PVC rígido, atóxico, transparente e inodoro, não flexível à pressão de mordedura; Porção proximal com apoio para lábios ou dentição anterior do paciente; Porção distal encurvada e achatada; Abertura central (luz) com diâmetro adequado à passagem de ar e introdução de sonda de aspiração, Numeração: 1, 3, 5. Exigência: registro na ANVISA."</p>			
37	13	<p>Oxímetro portátil-Descrição: Oxímetro de pulso portátil, avançado, pequeno e versátil, projetado para avaliar com precisão a saturação de oxigênio e a frequência cardíaca. Características e Funcionalidades: Simples - Fácil de operar Compacto - pesar aproximadamente 215 gr. Flexível - deverá funcionar com baterias tipo AA ou energia AC (Opcional vendido separadamente), memória de 72 horas para armazenamento de dados. Eficiente - Opera 60 horas com pilhas AA. Especificações Oxímetro: Limite de saturação de oxigênio (% SpO2) 0% a 100% Limite de frequência cardíaca de 18 a 300 batimentos por minuto. Indicadores: Qualidade do pulso: LED tricolor Indicador de alarme: LED tricolor Silêncio de Alarmes: LED amarelo Display numérico: LED com 3 dígitos e 7 segmentos, vermelho Indicador de carga baixa: LED amarelo. Precisão: Saturação arterial de oxigênio: (% SpO2) (± 1 S.D.) b. Sem movimento: Adultos, pediátricos 70 - 100% ± 2 dígitos Recém nascidos 70 - 100% ± 3 dígitos. Em movimento: Adultos, pediátricos 70 - 100% ± 3 dígitos Neonatos 70 - 100% ± 4 dígitos Baixa Perfusão: Adultos, pediátricos 70 - 100% ± 3 dígitos Neonatos 70 - 100% ± 4 dígitos. Frequência cardíaca: Sem movimento: 18 - 300 lpm ± 3 dígitos Em movimento: 40 - 240 lpm ± 5 dígitos Perfusão Baixa: 20 - 250 lpm ± 3 dígitos Temperatura: Funcionamento de -4 ° a + 122 ° F (-20 ° a + 50 ° C) Durante o armazenamento ou transporte -22 ° a + 122 ° F (-30 ° a + 50 ° C) Umidade: Operando 10% a 90% sem condensação Durante o armazenamento ou transporte 10% a 95% sem condensação Altitude: Operando em altitude Até 40.000 pés (12.000 metros) Pressão Hiperbárica Até 4 atmosferas Opções de alimentação: 4 pilhas alcalinas AA de 1,5 V (6 horas). Deverá possuir registro na ANVISA e assistência técnica em todo Estado do Paraná. Garantia mínima de 12 meses.</p>	WINNER / DEDO	130,00	1.690,00
VALOR DA PROPOSTA R\$ 49.919,97 QUARENTA E NOVE MIL NOVECENTOS E DEZENOVE REAIS E NOVENTA E SETE CENTAVOS			VLR TOTAL PROPOSTA	49.919,97	


Declaramos, para todos os fins de direito, que cumprimos plenamente os requisitos de habilitação e que nossa proposta está em conformidade com as exigências do instrumento convocatório (edital).

Declaramos, ainda, que estamos enquadradas no Regime de tributação de Microempresa e Empresa de Pequeno Porte, conforme estabelece o artigo 3º da Lei Complementar 123, de 14 de dezembro de 2006.

Dados Bancários: BANCO DO BRASIL – AG: 1582-2 - C/C: 30.803-X
Representante Legal responsável pela assinatura de Atas e Contratos:
Gustavo Henrique Carrega
CPF: 084.265.219-16 RG: 12.640.687-8
Endereço residencial: Rua Tupi, 329 – Centro, Londrina – PR CEP: 86020-350
E-MAIL: londrihosplicitacao@gmail.com

Validade da Proposta: Conforme edital.
Prazo de Entrega: Conforme edital.
Prazo de Pagamento: Conforme edital.
Prazo de Garantia: Conforme o edital

ASSINATURA:


GUSTAVO HENRIQUE CARREGA
DIRETOR COMERCIAL
CPF 084.265.219-16

CARIMBO:

42.650.279/0001-07
I. E. 90899891-05
LONDRIHOSP IMP. E EXP. DE
PROD. MÉDICO HOSPITALARES LTDA
RUA MARIA DONIAK, 133
JD. TROPICAL - CEP 86087-635
LONDRINA - PR

ASSINATURA DIGITAL:

GUSTAVO
HENRIQUE
CARREGA:0
842652191
6
Digitally signed by GUSTAVO HENRIQUE CARREGA:08426521916
DN: c=BR, o=ICP-Brasil, ou=Secretaria da Receita Federal do Brasil - RFB, ou=RFB e-CPF A1, ou=AC SERASA RFB, ou=32584223000130, ou=VIDEOCONFERENCIA, cn=GUSTAVO HENRIQUE CARREGA:08426521916
Adobe Acrobat Reader version: 2023.006.20380

Consultas / Funcionamento de Empresa Nacional / Resultado / Detalhamento

Dados da Empresa Nacional

Razão Social	CNPJ
LONDRIHOSP IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE PRODUTOS MEDICO HOSPITALARES EIRELI	42.650.279/0001-07
Nome Fantasia	
LONDRIHOSP	
Endereço na Internet	SAC
Endereço Completo	Cidade/UF
RUA MARIA DONIAK 133 - JARDIM TROPICAL CEP: 86.087-635	LONDRINA/PR
Responsável Técnico	Responsável Legal
MARCILENE ALVES DUARTE DE MATOS	GUSTAVO HENRIQUE CARREGA

Dados do Cadastro

Cadastro Nº	Data do Cadastro	Situação
8.24206-9 (XL62XWX4W28W)	17/02/2022	Ativa
Nº do Processo	Cadastro	
<u>25351.040840/2022-70</u>	8 - Produtos para Saúde (Correlatos)	

Atividades / Classes

Armazenar

- Correlatos

Distribuir

- Correlatos

Expedir

- Correlatos

[Voltar](#)

PHARMACY COMERCIO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA / 41.545.999/0001-19
25351.033760/2022-68 / 7876568
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 0259779229

FARMÁCIA DE MANIPULAÇÃO JOÃO FALCÃO EIRELE / 37.758.913/0001-81
25351.537825/2021-69 / 7876881
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 4077504216

R B DE ARAUJO TRANSPORTE DE CARGA / 30.980.794/0001-68
25351.040842/2022-69 / 1269751
701 - AFE - CONCESSÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÊUTICOS -
TRANSPORTADORA (SOMENTE MATRIZ) / 0320635228

COHIM MOREIRA INDÚSTRIA E COMÉRCIO EIRELI / 19.926.082/0001-28
25351.044676/2022-70 / 3111191
712 - AFE - CONCESSÃO - SANEANTES - INDÚSTRIA (SOMENTE MATRIZ) / 0346552222

LONDRIHOSP IMPORTAÇÃO, E EXPORTAÇÃO DE PRODUTOS MEDICO HOSPITALARES EIRELI
/ 42.650.279/0001-07
25351.040840/2022-70 / 8242069
856 - AFE - CONCESSÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - DISTRIBUIDORA / 0320612228

NEUROBOTS PESQUISA E DESENVOLVIMENTO LTDA / 24.052.658/0001-05
25351.026359/2022-71 / 8241964
861 - AFE - CONCESSÃO - PRODUTO PARA SAÚDE - FABRICANTE / 0214617220

SUPER FARMA POPULAR LTDA / 40.213.864/0001-05
25351.042848/2022-71 / 7877563
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 0334662225

R N S DO REGO LTDA / 42.999.830/0001-14
25351.052198/2022-71 / 7875792
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 6996747214

OASIS COMERCIO DE PRODUTOS MEDICOS E HOSPITALARES LTDA / 12.924.071/0001-60
25351.011020/2022-71 / 8241947
7056 - AFE/AE - Recurso Administrativo - DEMAIS EMPRESAS (exceto farmácia e drogaria)
/ 0409787221

FARMÁCIA BETEL T&K EIRELI / 32.723.020/0001-87
25351.036015/2022-71 / 7876800
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 0274436228

MGS FARMA LTDA / 44.333.889/0001-02
25351.007278/2022-72 / 7877091
70152 - AFE/AE - RECURSO ADMINISTRATIVO - FARMÁCIAS E DROGARIAS /
0425674223

LIMA & PRADO COMERCIO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA / 44.391.161/0001-29
25351.903076/2021-72 / 7877057
70152 - AFE/AE - RECURSO ADMINISTRATIVO - FARMÁCIAS E DROGARIAS /
0336587225

JB MUNIZ BATISTA LTDA / 44.423.502/0001-09
25351.026447/2022-73 / 7875957
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 0215370220

DROGARIA SAUDE EM FOCO LTDA / 44.578.559/0001-79
25351.025718/2022-73 / 7875926
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 0212987226

DROGARIA MEDMAX LTDA / 30.462.040/0001-16
25351.023647/2022-74 / 7875849
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 0178801229

MR SAFETY TECHNOLOGY EIRELI / 18.344.665/0001-88
25351.051691/2022-74 / 1269673
702 - AFE - CONCESSÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÊUTICOS -
DISTRIBUIDORA (SOMENTE MATRIZ) / 0405071221

DROGA MAR medicamentos ltda / 44.761.362/0001-70
25351.026454/2022-75 / 7876021
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 0215391222

med & farma comercio atacadista medicamentos ltda / 41.778.326/0001-21
25351.711200/2021-75 / 1269611
702 - AFE - CONCESSÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÊUTICOS -
DISTRIBUIDORA (SOMENTE MATRIZ) / 6181737219

FOX ICELOG TRANSPORTES E LOGISTICAS LTDA / 44.250.366/0001-94
25351.040791/2022-75 / 4042607
728 - AFE - CONCESSÃO - COSMÉTICOS, PERFUMES E PRODUTOS DE HIGIENE -
TRANSPORTADORA (SOMENTE MATRIZ) / 0320316220

LUANA AMARAL DE FIGUEIREDO LTDA / 44.534.208/0001-66
25351.023746/2021-75 / 7877030
70152 - AFE/AE - RECURSO ADMINISTRATIVO - FARMÁCIAS E DROGARIAS /
0334528229

DROGARIA MARTINS LTDA / 43.623.413/0001-35
25351.023654/2022-76 / 7875909
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 0178822221

D&J LOGISTICA EIRELI / 10.839.118/0001-61
25351.044651/2022-76 / 4042701
728 - AFE - CONCESSÃO - COSMÉTICOS, PERFUMES E PRODUTOS DE HIGIENE -
TRANSPORTADORA (SOMENTE MATRIZ) / 0346440220

Alagoas Medicamentos e Correlatos Hospitalares do Nordeste LTDA / 38.345.097/0001-47
25351.040832/2022-76 / 1269702
702 - AFE - CONCESSÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÊUTICOS -
DISTRIBUIDORA (SOMENTE MATRIZ) / 0320523225

RJ Drogaria e Farmacia Ltda / 43.354.457/0001-07
25351.413462/2021-77 / 7876861
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 3841976219

DROGARIA PAGUE MENOS DE ESPINOSA LTDA / 43.091.282/0001-92
25351.026461/2022-77 / 7876966
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 0215414225

FARMÁCIA REIS MAIA LTDA ME / 05.126.841/0001-63
25351.016822/2022-77 / 7877671
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 0141881225

CENTER FARMA CARIRI MEDICAMENTOS LTDA / 43.784.942/0001-10
25351.023753/2021-77 / 7877061
70152 - AFE/AE - RECURSO ADMINISTRATIVO - FARMÁCIAS E DROGARIAS /
0359657225

Alagoas Medicamentos e Correlatos Hospitalares do Nordeste LTDA / 38.345.097/0001-47
25351.040833/2022-78 / 3111112
740 - AFE - CONCESSÃO - SANEANTES DOMISSANITÁRIOS - DISTRIBUIDORA (SOMENTE
MATRIZ) / 0320554228

RAIA DROGASIL S/A / 61.585.865/2827-00
25351.049709/2022-78 / 7877179
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 0393820224

INNOVADERM COSMÉTICOS LTDA / 28.688.214/0001-11
25351.044669/2022-78 / 4042729
721 - AFE - CONCESSÃO - COSMÉTICOS, PERFUMES E PRODUTOS PARA HIGIENE -
INDÚSTRIA (SOMENTE MATRIZ) / 0346524229

salvador rodrigues xavier neto / 12.615.187/0001-17
25351.049762/2022-79 / 7877273
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 0394528226

RAIA DROGASIL S/A / 61.585.865/2734-76
25351.044027/2022-79 / 7877610
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 0345352229

DROGA VITA EIRELI / 40.214.024/0001-68
25351.042839/2022-80 / 7877486
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 0334635228

BRASMED COMÉRCIO DE MÁQUINAS E EQUIPAMENTOS LTDA / 34.756.502/0001-69
25351.046664/2022-80 / 8242223
856 - AFE - CONCESSÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - DISTRIBUIDORA / 0358801222

DROGARIA DROGASUL POPULAR LTDA / 43.730.592/0001-00
25351.049760/2022-80 / 7877256
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 0394522227

F & E REPRESENTAÇÃO DE PRODUTOS MÉDICOS EIRELI / 18.659.012/0001-98
25351.051668/2022-80 / 8241995
860 - AFE - CONCESSÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - VAREJISTA / 0404894224

M R PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA / 42.696.275/0001-51
25351.036013/2022-81 / 7876827
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 0274430229

FARMABRASIL COMERCIO VAREJISTA DE FARMACEUTICOS LTDA / 42.753.260/0001-88
25351.042846/2022-81 / 7877550
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 0334656221

BELIVE MEDICAL PRODUTOS HOSPITALARES LTDA / 32.757.824/0002-88
25351.046671/2022-81 / 8242237
856 - AFE - CONCESSÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - DISTRIBUIDORA / 0358842221

TCL TRANSPORTE RODOVIARIO COSTA LEMES LTDA / 04.058.687/0001-77-
25351.044674/2022-81 / 8242101
862 - AFE - CONCESSÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - TRANSPORTADORA / 0346546222

ECOGES LTDA / 10.531.252/0001-09
25351.040849/2022-81 / 3111130
740 - AFE - CONCESSÃO - SANEANTES DOMISSANITÁRIOS - DISTRIBUIDORA (SOMENTE
MATRIZ) / 0320662225

D&J LOGISTICA EIRELI / 10.839.118/0001-61
25351.044681/2022-82 / 8242090
862 - AFE - CONCESSÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - TRANSPORTADORA / 0346574226

SVENCICKAS - FARMACIA BEM ESTAR LTDA / 44.051.112/0001-47
25351.038821/2022-83 / 7876705
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 0308716226

RAIA DROGASIL S/A / 61.585.865/2655-38
25351.043825/2022-83 / 7877606
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 0345123222

aurelio luiz dos santos araujo ltda / 44.027.947/0001-61
25351.035940/2022-84 / 7876892
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 0274014221

DROGARIA LIDER DE MESQUITA LTDA / 43.644.583/0001-04
25351.023645/2022-85 / 7875835
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 0178795221

IMPROVEMED DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA / 44.614.520/0001-60
25351.054443/2022-85 / 3111217
740 - AFE - CONCESSÃO - SANEANTES DOMISSANITÁRIOS - DISTRIBUIDORA (SOMENTE
MATRIZ) / 0419447229

vinicius dos santos cirqueira / 44.117.627/0001-00
25351.026452/2022-86 / 7876003
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 0215385228

FARMÁCIA BFC LTDA / 30.872.247/0002-40
25351.049665/2022-86 / 7877165
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 0393058221

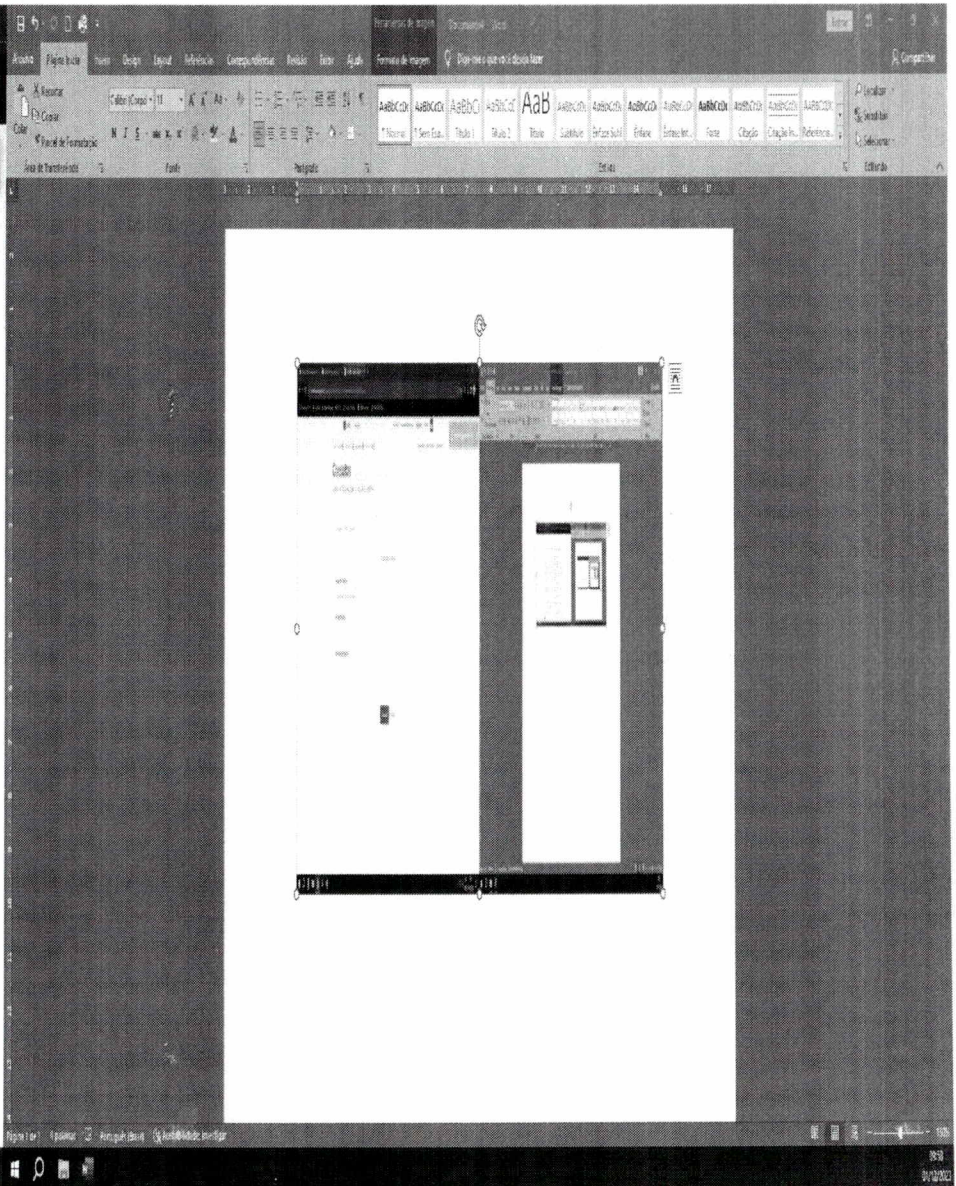
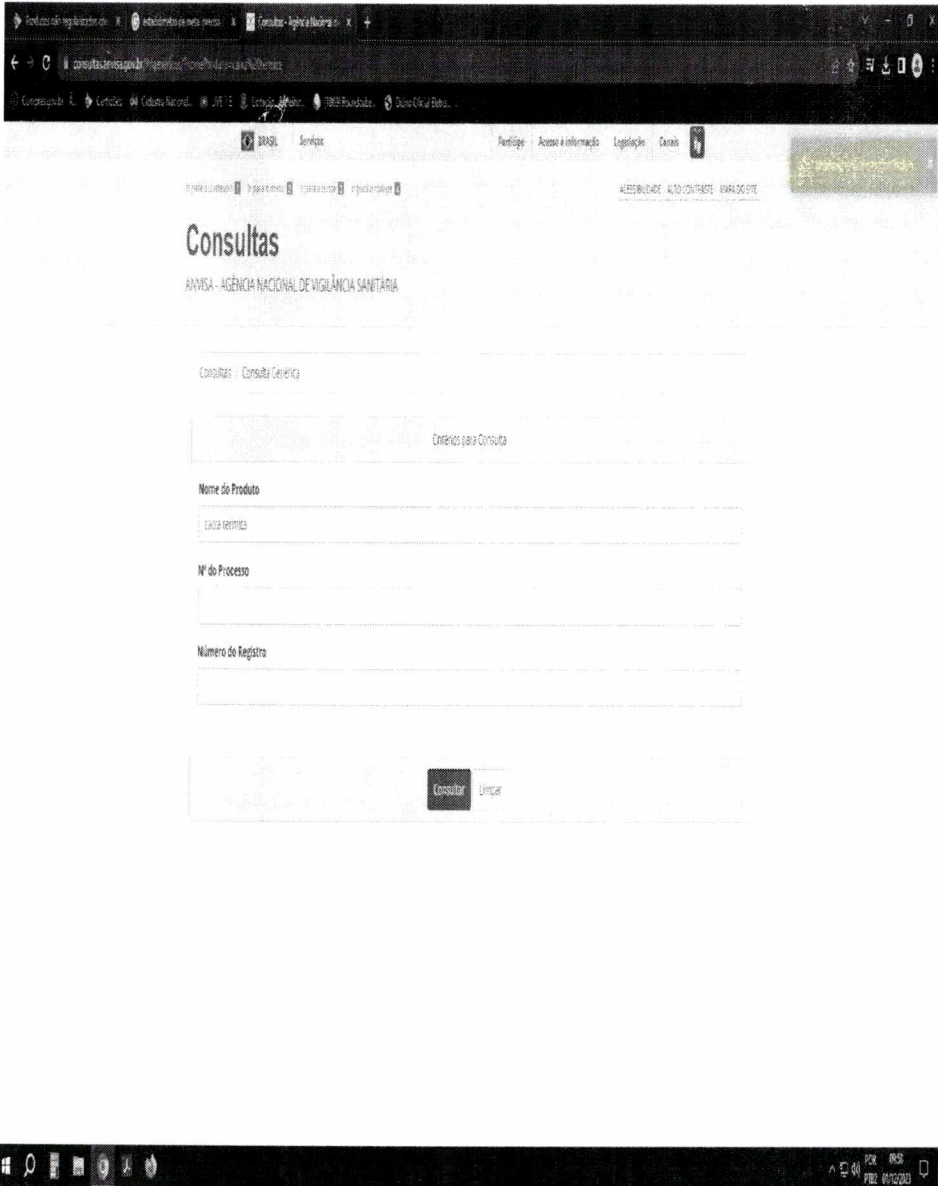
JOSE LUIZ CORPES DE LIMA ME / 83.750.737/0001-59
25351.023652/2022-87 / 7875883
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 0178816227

ESSENCIA DA BOCAINA LTDA / 27.486.410/0001-40
25351.016408/2021-87 / 4042638
7056 - AFE/AE - Recurso Administrativo - DEMAIS EMPRESAS (exceto farmácia e drogaria)
/ 0260633224

FARMACIA BFC LTDA / 30.872.247/0003-20
25351.049753/2022-88 / 7877196
733 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 0394501224

FOX ICELOG TRANSPORTES E LOGISTICAS LTDA / 44.250.366/0001-94
25351.040831/2022-89 / 3111109
737 - AFE - CONCESSÃO - SANEANTES DOMISSANITÁRIOS - TRANSPORTADORA (SOMENTE
MATRIZ) / 0320549224





PREFEITURA MUNICIPAL DE BANDEIRANTES

PREGÃO ELETRÔNICO Nº 59/2023

PROCESSO ADMINISTRATIVO 195/2023

DECLARAÇÃO PROPOSTA

A empresa **LONDRIHOSP IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE PRODUTOS MÉDICOS HOSPITALARES LTDA**, CNPJ **42.650.279/0001-07** localizada na Rua Maria Doniak, 133 – Jardim Tropical – Londrina – PR, CEP 86087-635 vem por meio desta apresentar a proposta para o fornecimento do objeto da presente licitação, concordando e acatando todas as estipulações consignadas no respectivo Edital e seus anexos.

Validade da Proposta: **60 (SESSENTA) DIAS**. Conforme edital.

Prazo de Entrega: Conforme edital.

Prazo de Pagamento: Conforme edital.

Prazo de Garantia: Conforme o edital.

Dados Bancários: BANCO DO BRASIL – AG: 1582-2 - C/C: 30.803-X

Representante Legal responsável pela assinatura de Atas e Contratos:

Gustavo Henrique Carrega

CPF: **084.265.219-16**

RG: **12.640.687-8**

Endereço residencial: **Rua Tupi, 329 – Centro, Londrina – PR CEP: 86020-350**

E-MAIL: londrihosplicitacao@gmail.com

Declaramos que os produtos ofertados atendem as especificações estabelecidas no edital e que nos preços propostos no presente documento estão inclusas todas as despesas, tais como impostos, taxas, transporte, entrega, lucro e demais custos diretos e indiretos, não cabendo quaisquer alegações posteriores de omissão de custos na proposta, bem como pleitos adicionais, sendo o objeto do Edital entregue sem acréscimos de valores.

Declaramos para os fins do tratamento diferenciado e favorecido que cogita a Lei Complementar nº 123/2006 que estamos enquadrados, na condição de **EMPRESA DE PEQUENO PORTE** e que não estamos incursos nas vedações a que se reporta o §4º do art. 3º da Lei Complementar nº 123/2006, cientes que a declaração inexata ou falsa importará nas sanções previstas no edital, sem prejuízo das responsabilidades civil e criminal que o ato ensejar.

Declaramos, sob as penas da lei, que o edital e seus anexos foram colocados à nossa disposição, e tomamos conhecimento de todas as informações, condições, locais e grau de dificuldade para execução do objeto da licitação, bem como, que cumpre plenamente os requisitos de habilitação.


Declaramos que assumimos inteira responsabilidade pela autenticidade de todos os documentos que forem apresentados na presente licitação.

LONDRIHOSP IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE PRODUTOS MÉDICOS HOSPITALARES LTDA.

CNPJ: 42.650.279/0001-07 - IE: 90899891-05 - IM: 2933098

RUA MARIA DONIAK, 133 JARDIM TROPICAL CEP 86087-635 LONDRINA - PR

TELEFONE (43) 3334-3142 - E-MAIL: londrihosplicitacao@gmail.com



1378
9

LondriHosp

Produtos Hospitalares

Declaramos, sob as penas da lei, que até a presente data inexistem fatos impeditivos para participação e habilitação de nossa empresa na presente licitação, ciente da obrigatoriedade de declarar, caso ocorram fatos posteriores que nos inabilite a participar de licitações. Declaramos ainda que a empresa não se encontra declarada inidônea para licitar ou contratar com órgãos da Administração Pública.

Declaramos, sob as penas da lei, em atendimento ao quanto previsto no inciso XXXIII do art. 7º da Constituição Federal, para os fins do disposto no inciso V do art. 27 da Lei 8.666/1993, que não empregamos menor de 18 anos em trabalho noturno, perigoso ou insalubre, **NÃO POSSUINDO, AINDA, qualquer trabalho de menores de 16 (dezesesseis) anos.**


Declaramos que não possuímos, em nossa cadeia produtiva, empregados executando trabalho degradante ou forçado, observando o disposto nos incisos III e IV do art. 1º e no inciso III do art. 5º da Constituição Federal.

Declaramos que os serviços são prestados por empresas que comprovem cumprimento de reserva de cargos prevista em lei para pessoa com deficiência ou para reabilitado da Previdência Social que atendam às regras de acessibilidade previstas na legislação, conforme disposto no art. 93 da Lei nº 8.213, de 24 de julho de 1991.

Declaramos que os sócios e seus representantes não possuem parentesco, em linha reta, colateral ou por afinidade, até o terceiro grau, com os servidores e agentes políticos envolvidos no processo licitatório, e com poder decisório capaz de influenciar no resultado, independentemente da modalidade licitatória.

Declaramos em especial o art. 299 do Código Penal Brasileiro, que a proposta apresentada para participar do referido Pregão foi elaborada de maneira independente e o conteúdo da proposta não foi, no todo ou em parte, direta ou indiretamente, informado, discutido ou recebido de qualquer outro participante potencial ou de fato do referido Pregão, por qualquer meio ou por qualquer pessoa; que não tentou, por qualquer meio ou por qualquer pessoa, influir na decisão de qualquer outro participante potencial ou de fato do referido Pregão quanto a participar ou não da referida licitação; que o conteúdo da proposta apresentada para participar do referido Pregão não foi, no todo ou em parte, direta ou indiretamente, informado, discutido ou recebido de qualquer integrante da Administração da licitante, antes da abertura oficial das propostas.

Londrina, 29 de Novembro de 2023



GUSTAVO HENRIQUE CARREGA
DIRETOR COMERCIAL
CPF 084.265.219-16

42.650,279/0001-07
I. E. 90899891-05
LONDRIHOSP IMP. E EXP. DE
PROD. MÉDICO HOSPITALARES LTDA
RUA MARIA DONIAK, 133
JD. TROPICAL - CEP 86087-635
LONDRINA - PR

GUSTAVO HENRIQUE CARREGA:08426521916

Digitally signed by GUSTAVO HENRIQUE CARREGA 08426521916
DN: cn=GUSTAVO HENRIQUE CARREGA, ou=Secretaria de Planejamento do Brasil - RFB, ou=RFB e-CPF A1, ou=AC SERASA RFB, ou=32584223000130, ou=VIDECONFERENCIA,
c=GUSTAVO HENRIQUE CARREGA 08426521916
Adobe Acrobat Reader version: 2023.006.20385

LONDRIHOSP IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE PRODUTOS MÉDICOS HOSPITALARES LTDA.
CNPJ: 42.650.279/0001-07 - IE: 90899891-05 - IM: 2933098
RUA MARIA DONIAK, 133 JARDIM TROPICAL CEP 86087-635 LONDRINA - PR
TELEFONE (43) 3334-3142 - E-MAIL: londrihosplicitacao@gmail.com



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	COMÉRCIO DE MATERIAIS MÉDICOS HOSPITALARES MACROSUL LTDA		
CNPJ	95.433.397/0001-11	Autorização	8.00.702-1
Produto	LARINGOSCÓPIOS MD		

Modelo Produto Médico

Laringoscópio Macintosh Convencional; Laringoscópio Macintosh Fibra Óptica; Laringoscópio Miller Convencional; Laringoscópio Miller Fibra Óptica; Laringoscópio McCoy Flexi-Tip Convencional; Laringoscópio McCoy Flexi-Tip Fibra Óptica; Laringoscópio Macintosh German Fibra Óptica.

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Laringoscópio Convencional MD.pdf	5035696/22-7 - 09/12/2022 - 10:30
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Laringoscópio Fibra óptica MD.pdf	5035696/22-7 - 09/12/2022 - 10:30

Nome Técnico	Laringoscopio
Registro	80070210014
Processo	25351.742491/2009-91
Fabricante Legal	• FABRICANTE: MEDICAL DEVICES (PVT) LTD. - PAQUISTÃO
Classificação de Risco	I - BAIXO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

LARINGOSCÓPIO

MARCA: MD



Laringoscópio MD Macintosh Curva e Reta

A lâmina para laringoscópio da MD é utilizado em conjunto com o Cabo para exames nalaringe.

Possui diversos tamanhos para uso que varia do infantil para adulto.

Características do produto:

- Fabricada em aço inoxidável à prova de ferrugem;
- Acabamento acetinado para redução do brilho e reflexão;
- As arestas arredondadas da lâmina de Macintosh reduzem o risco de lesão;
- Esterilizável e autoclavável.

Lâminas:

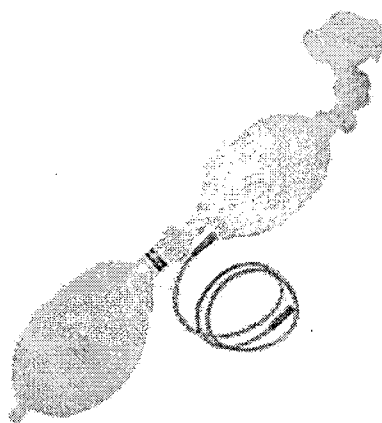
- 1 CABO PARA LARINGOSCÓPIO STANDARD MÉDIO.
- 1 LÂMINA LARINGOSCÓPIO STANDARD CURVA TAM 1 COM LÂMPADA.
- 1 LÂMINA LARINGOSCÓPIO STANDARD CURVA TAM 2 COM LÂMPADA.
- 1 LÂMINA LARINGOSCÓPIO STANDARD CURVA TAM 3 COM LÂMPADA.
- 1 LÂMINA LARINGOSCÓPIO STANDARD CURVA TAM 4 COM LÂMPADA .
- 1 LÂMINA LARINGOSCÓPIO STANDARD CURVA TAM 5 COM LÂMPADA.
- 1 LÂMINA LARINGOSCÓPIO STANDARD RETA TAM 1 COM LÂMPADA.
- 1 LÂMINA LARINGOSCÓPIO STANDARD RETA TAM 2 COM LÂMPADA.
- 1 LÂMINA LARINGOSCÓPIO STANDARD RETA TAM 3 COM LÂMPADA.
- 1 LÂMINA LARINGOSCÓPIO STANDARD RETATAM 4 COM LÂMPADA .
- 1 LÂMINA LARINGOSCÓPIO STANDARD RETA TAM 5 COM LÂMPADA.
- 1 ESTOJO COM ZIPER E NICHOS

Iluminação: - 1 LÂMPADA VACUM SOBRESSALENTE 2,7V PARA LARINGOSCÓPIO.

Garantia: 12 meses.

REANIMADOR PULMONAR MANUAL

MD

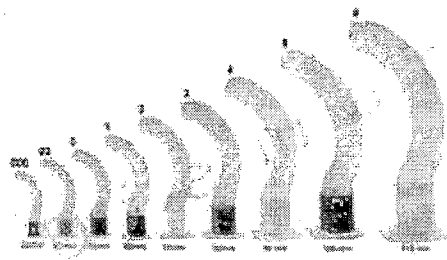


Reanimador tipo AMBU de Silicone Autoclavável para promover a ventilação artificial. Envia-se comprimido ou enfiado com oxigênio para o pulmão do paciente na ausência de respiração ocasionada por infarto, asfixia por substâncias tóxicas, afogamento e outros. Totalmente autoclavável, garantindo sua utilização. Contém válvula de paciente que impede o retorno do fluxo do ar exalado para o balão do ressuscitado.

Especificações técnicas

- Totalmente livre de látex;
- Balão em silicone, auto inflável com pop off;
- Válvula unidirecional transparente, com membrana de segurança;
- Máscara facial de silicone transparente;
- Reservatório neonatal, infantil e adulto;
- Forma analgômica proporciona uma excelente vedação 100% autoclavável
- Peso (Gramas) 200

Cânula de Guedel MD



Kit Cânula de Guedel MD nº000 à 5

Kit com 8 Cânulas de Guedel de dimensões diferentes.

As cânulas de Guedel foram desenvolvidas para uso em pacientes que precisam manter as vias aéreas permeáveis e em casos que haja necessidade de aspiração frequente. Sua principal função é manter a língua distante da parede posterior da faringe e proteger o tubo endotraqueal da compressão dos dentes. Produto não autoclavável e de uso único.

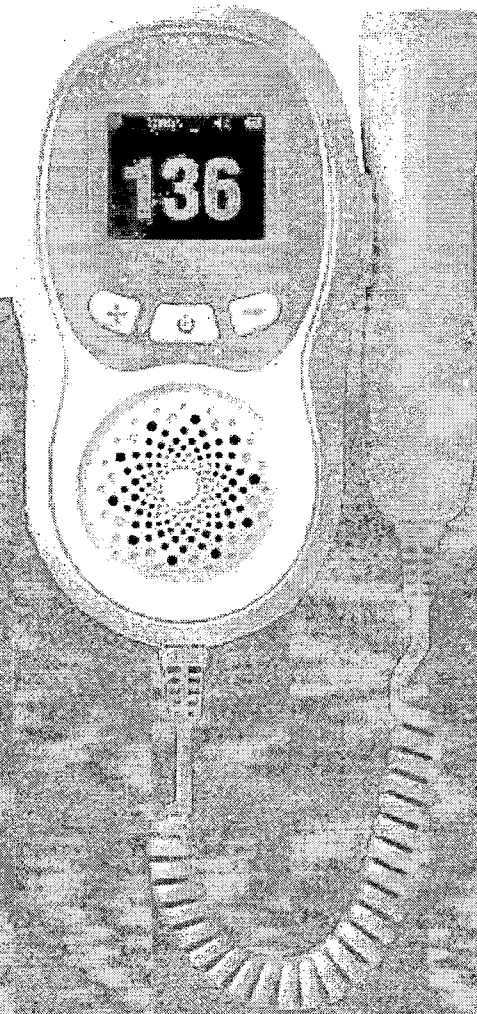
Características do produto:

- Contém 08 cânulas de Guedel, disponíveis nos tamanhos: nº000 (40mm), nº00 (50mm), nº0 (60mm), nº1 (70mm), nº2 (80mm), nº3 (90mm), nº4 (100mm) e nº5 (110mm);
- Formato anatômico para proporcionar maior conforto ao paciente; - Extremidades macias e arredondadas para evitar lesões;
- Evita a mordedura da língua e protege o tubo endotraqueal;
- Livre de látex. Precauções:
 - Evite operar as cânulas de Guedel sem prévio conhecimento ou supervisão adequada;
 - Remova as secreções e os coágulos de sangue presentes na boca e faringe por aspiração, assim com as próteses móveis;
 - Sempre utilize em perfeitas condições de limpeza;
 - Utilize somente para a atividade indicada pelo fabricante;
 - Caso não siga as precauções descritas, será considerado mau uso do produto.

Validade indeterminada.

Doppler Fetal

CONTEC10C/CL



O CONTEC 10C/CL é um Doppler Fetal compacto, fácil de manusear e adequado para verificação da Frequência Cardíaca Fetal. Pode ser utilizado em hospitais, clínicas e residências para verificação diária de gestantes.



MEDMAX
Hospitalar

Especificações Gerais:

O parâmetro medido pelo Doppler Fetal é a Frequência Cardíaca Fetal (FHR). O Doppler Fetal mede esse parâmetro através de uma sonda.

- É leve para transportar e fácil de usar;
- Sonda magnética, design compacto, fácil de usar;
- Tela LCD de 1,77" colorida exibindo FHR fetal de forma numérica e gráfica;
- Alerta indicativo de FHR fora da faixa normal;
- Exibição de dígitos / curva;
- Indicação do nível da bateria;
- Desligamento automático após nenhuma entrada de sinal por 60s;
- Sonda Doppler de alta sensibilidade, o som cardíaco fetal pode ser ouvido claramente durante a gravidez de mais de 12 semanas;
- Dois modos de saída de som: alto-falante embutido e fone de ouvido externo.

Especificações Técnicas:

Tela de exibição: Tipo TFT LCD 1.7 POL
Tamanho: 157 mm x 106 mm x 34 mm
Peso: < 300g (incluindo baterias)

PARÂMETROS DE MONITORAMENTO:	
Frequência Cardíaca Fetal (FHR)	

FREQUÊNCIA CARDÍACA:	
Faixa:	50 BPM ~ 240 BPM
Resolução:	1 BPM
Precisão:	± 2 BPM

ESPECIFICAÇÕES ELÉTRICAS:	
Voltagem:	DC 3.7 V (CONTEC10CL) DC 4.5 V (CONTEC10C)
Bateria Interna:	Bateria de lítio recarregável (CONTEC10CL) e 3 Pilha AA (CONTEC10C)

UMIDADE:	
Operação:	≤ 80%
Transporte e Armaz.:	≤ 93%

ESPECIFICAÇÃO DA SONDA	
Frequência nominal:	2,0 MHz (CONTEC10C) 3,0 MHz (CONTEC10CL)
Frequência de trabalho:	2,0 MHz (CONTEC10C) ± 10% 3,0 MHz (CONTEC10CL) ± 10%
Pico de pressão sonora negativa:	$p_- < 1 \text{ MPa}$
Intensidade do feixe de saída:	$I_{ob} < 20 \text{ mW / cm}^2$
Intensidade derivada de média temporal de pico espacial:	$I_{spta} < 100 \text{ mW / cm}^2$

ALTITUDE:	
Operação:	70 kPa ~ 106 kPa
Transporte e Armaz.:	50 kPa ~ 106 kPa

AMBIENTE/TEMPERATURA:	
Operação:	+5 °C ~ +40 °C
Transporte e Armaz.:	-10 °C ~ +50 °C

☎ 11 41330 - 6300

☎ 11 93870 - 2867

✉ vendas@medmaxnet.com.br

📧 medmax_comercial

📍 Av Cauaxi, 293 - Alphaville, Barueri - SP

🌐 www.medmax.com.br

Revendedor:

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	MEDMAX COMÉRCIO DE EQUIPAMENTOS MÉDICOS E SIMILARES LTDA- ME		
CNPJ	07.760.277/0001-61	Autorização	8.02.989-7
Produto	Doppler Fetal de Bolso		

Modelo Produto Médico

DOPPLER FETAL DE BOLSO CONTEC 10C
DOPPLER FETAL DE BOLSO CONTEC 10CL

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	00 - MANUAL DOPPLER FETAL.pdf	4970612/22-6 - 23/11/2022 - 09:55

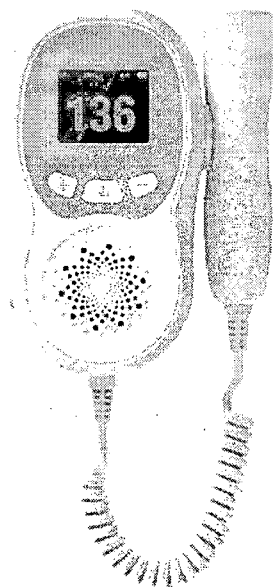
Nome Técnico	Sistema Ultra-Sonico "doppler"
Registro	80298979017
Processo	25351.440223/2022-71
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none">FABRICANTE: CONTEC MEDICAL SYSTEMS CO., LTD. - CHINA, REPÚBLICA POPULAR
Classificação de Risco	II - MEDIO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

[Exportar para Excel](#)[Exportar para PDF](#)[Voltar](#)



MANUAL DE INSTRUÇÕES

Doppler Fetal CONTEC10C/10CL



Revisão: 00
Data: 22/11/2022

1387
2

PREFÁCIO

Obrigado por adquirir o Doppler Fetal fabricado pela CONTEC MEDICAL SYSTEM Co., Ltd.

Leia e entenda todo o manual do operador antes de operar este dispositivo.

Guarde este manual do operador adequadamente, para futura referência. Nenhuma parte deste manual pode ser copiada, reproduzida ou traduzida sem autorização prévia por escrito.

O fabricante NÃO é responsável pelos problemas de segurança, confiabilidade e desempenho de tais resultados devido à negligência do usuário deste manual para uso, manutenção ou armazenamento. Os serviços e reparos gratuitos também não cobrem tais falhas.

Data de fabricação: consulte o rótulo.

Nome do produto: Doppler Fetal

Modelo: CONTEC10C / CONTEC10CL

CONTATO PARA SERVIÇOS PÓS-VENDAS

MEDMAX COM. DE EQUIP. MÉDICOS E SIMILARES EIRELI-ME

CNPJ: 07.760.277/0001-61 Tel. (11) 4133-6300

Av. Cauaxi nº 293, sala 1808 andar 18º - Alphaville

CEP: 06454-020 - Barueri - SP

Resp. Técnica: Amanda H. Vicentini - CRBM 8686

ANVISA: 8029897 - KH07Y84Y1HML

COPYRIGHT

Contec Medical Systems Co. Ltd. Todos os direitos reservados. Este documento contém informações de propriedade Contec Medical Systems Co. Ltd. (deste ponto em diante referida como Contec Medical Systems). Nenhuma parte deste documento pode ser reproduzida, copiada, modificada, divulgada ou transmitida de qualquer forma ou por qualquer meio sem o consentimento prévio por escrito da Contec Medical Systems. Este documento se destina aos usuários do equipamento Contec Medical Systems, autorizados a usar este documento quando adquirirem o equipamento Contec Medical Systems. Pessoas não autorizadas não têm permissão para usar este documento. As informações contidas neste documento não constituem uma garantia de qualquer tipo, expressa ou implícita, incluindo, entre outros, garantias de comercialização implícitas e adequação a uma finalidade específica. Todos os esforços foram feitos na preparação deste documento a fim de garantir a precisão do conteúdo. No entanto, a Contec Medical Systems não assume qualquer responsabilidade por erros ou omissões no conteúdo deste documento. A Contec Medical Systems reserva-se o direito de fazer aprimoramentos para aumentar a confiabilidade, funcionalidade ou design dos produtos. Contec é marca comercial da Contec Medical Systems.

DECLARAÇÃO

Este manual do operador pode ser modificado sem aviso prévio. Contec Medical System reserva-se o direito de interpretação final deste manual do operador. As imagens neste manual do operador são apenas uma referência. Se houver inconsistência entre as imagens e o produto real, o produto real deve prevalecer. Não use as imagens para outras finalidades que não o uso previsto. A Contec Medical System será responsável pela segurança, proteção e desempenho do produto somente quando todas as seguintes condições forem atendidas:

- A montagem, reativação, extensão, modificação e reparo do produto são realizados pelo pessoal autorizado da Contec Medical System.
- O produto é operado com base neste manual do operador.

- Os aparelhos elétricos na sala de trabalho relevante cumprem os requisitos nacionais e locais aplicáveis.

GARANTIA DO EQUIPAMENTO

Garantia Equipamentos: 12 (doze) meses contra defeito de fabricação comprovados.

Garantia Acessórios: 03 (três) meses contra defeito de fabricação comprovados;

Todas as nossas garantias são para o equipamento colocado na empresa, isto é, o frete de ida e de volta é por conta do cliente. Qualquer atendimento técnico onde o equipamento é enviado para a empresa deve vir acompanhado dos documentos fiscais. A entrada no departamento técnico para início da avaliação só é feita depois de recebida a documentação fiscal exigida pela legislação.

Todas as informações, ilustrações e especificações contidas neste manual baseiam-se em dados existentes na época da sua publicação. Nos reservamos o direito de fazer modificações, sem aviso prévio, a qualquer momento.

Outras informações podem ser solicitadas através do e-mail sac@medmax.com.br.

1950

1951

1952

1953

1954

1955

1956

1957

1958

1959

1960

1961

1962

1963

1964

1965

1966

1967

1968

1969

1970

1971

1972

1973

1974

1975

1976

1977

1978

1979

1980

1981

1982

1983

1984

1985

1986

1987

1988

1989

1990

1991

1992

1993

1994

1995

1996

ÍNDICE/SUMÁRIO

1. Introdução
2. Aparência e estrutura
3. Exibição
4. Botões
5. Operações Básicas
 - 5.1. Detecção de FCF
 - 5.2. Medição da FCF
 - 5.3. Interface
 - 5.4. Sonda
 - 5.5. Limite de Alarme
 - 5.6. Baterias
 - 5.7. Remoção das baterias
 - 5.8. Instalação das baterias
 - 5.9. Carregamento
6. Símbolos
7. Especificação do produto
8. Manutenção, Limpeza e Desinfecção
 - 8.1. Manutenção
 - 8.2. Limpeza
 - 8.3. Desinfecção
9. Solução para possíveis problemas
10. Configuração padrão
11. Orientação de segurança
12. Apêndice 1
13. Apêndice 2
14. Apêndice 3
15. Apêndice 4

1. INTRODUÇÃO:

O Pocket Fetal Doppler é um dispositivo portátil de detecção de FCF, de fácil operação, que pode ser utilizado em hospitais, clínicas e residências para autoverificação diária de gestantes.

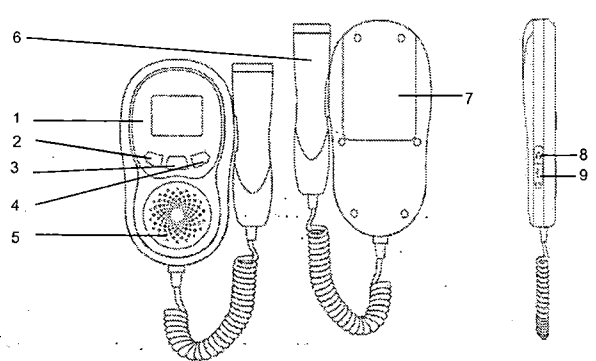
Propósito: É usado para detectar a frequência cardíaca fetal.

Público alvo: O dispositivo é para a equipe médica ou mulheres grávidas usarem em hospitais, clínicas ou residências

Indicação: A FCF é uma base importante para distinguir se o feto é saudável, e a detecção da FCF ajuda a analisar se o feto está em hipóxia no útero.

Benefícios clínicos: O valor FHR pode ser adquirido rapidamente através deste dispositivo. A FCF é uma base importante para avaliar o estado de saúde do feto, a hipóxia fetal relacionada ao sofrimento fetal pode causar coração fetal anormal e colocar em risco a vida do feto.

2. APARÊNCIA E ESTRUTURA:



- 1. Tela de exibição - 2. Volume + 3. Botão liga/desliga
- 4. Volume - 5. Alto-falante - 6. Sonda
- 7. Tampa do compartimento da bateria - 8. Tomada para auscultadores
- 9. Porta de carregamento USB (Apenas para CONTEC10CL)

CONFIDENTIAL

SECRET

CONFIDENTIAL

CONFIDENTIAL

SECRET

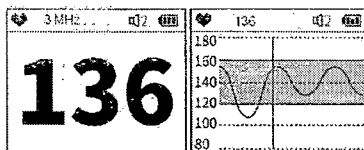
CONFIDENTIAL

SECRET



3. EXIBIÇÃO

O dispositivo possui as seguintes interfaces:



Interface de dígitos Interface de curva

Nº.	Símbolos	Descrição da função
1	♥	Indicador de sinal cardíaco fetal
2	🔋	Indicador de nível de bateria
3	🔊	Volume
4	2MHz / 3MHz	Frequência de trabalho da sonda
5	136	Valor da frequência cardíaca fetal (unidade: batimentos/min)

4. BOTÕES

🔌 Botão liga/desliga: Função: controle liga/desliga, comutação de interface. Pressione e segure este botão para ligar/desligar o dispositivo, pressione rapidamente o botão para alternar entre a interface de dígitos e a interface de curva.

+ Volume: pressione este botão para aumentar o volume, existem 5 níveis.

- Volume: pressione este botão para diminuir o volume.

5. OPERAÇÕES BÁSICAS

5.1. Detecção de FCF

Comece, pressione o botão liga/desliga para ligar o dispositivo.

Encontre a posição do feto. Aplique o gel ultrassônico apropriado na superfície acústica da sonda uniformemente, mantenha a sonda totalmente em contato com o abdômen da gestante, ajuste a posição ou o ângulo da sonda para obter o sinal cardíaco fetal ideal (ou seja, som claro) e ajuste o volume de acordo com a necessidade. O coração do feto cuja semana gestacional é pequena localiza-se no 1/3 inferior da linha entre o umbigo e o púbis, move-se para cima com o aumento das semanas gestacionais e fica levemente à esquerda ou à direita, dependendo da posição fetal.

5.2. Medição da FCF.

Depois de ouvir o som do coração fetal de forma clara e regular, um símbolo de coração fetal piscando aparece na tela. Mantenha a sonda estável para medir com precisão e obter o valor correto da FCF.

Após a conclusão da medição, pressione e segure o botão liga / desliga para desligá-lo.

NOTA:

- Coloque a sonda na posição de detecção mais apropriada para obter melhores resultados de detecção.
- Não coloque a sonda na posição onde o som do sangue placentário (PBS) ou som umbilical (UMS) é muito forte.
- Se a mulher grávida estiver em decúbito dorsal e a posição do feto estiver normal, você pode obter o som cardíaco fetal mais claro na parte inferior da linha média do umbigo.
- O dispositivo não pode detectar a FCF a menos que o som do coração fetal seja ouvido.

5.3. Interface

Depois de ligar o dispositivo, pressione rapidamente o botão liga/desliga para alternar as interfaces entre a interface de dígitos e a interface de curva.

5.4. Sonda

A sonda é fixada magneticamente. Remova-o da unidade principal para uso e coloque-o na lateral do gabinete após o uso, ele será fixado magneticamente.

5.5. Limite de Alarme

A faixa normal da FCF é de 120 BPM~160 BPM, os valores dentro dessa faixa são exibidos em verde na tela. Quando a FCF estiver muito lenta ou muito rápida, ultrapassando esta faixa, o valor é exibido em vermelho, levando a gestante a realizar um novo exame para garantir a segurança do feto.

5.6. Baterias

O CONTEC10C é alimentado por três pilhas AA. CONTEC10CL é alimentado por bateria de lítio.

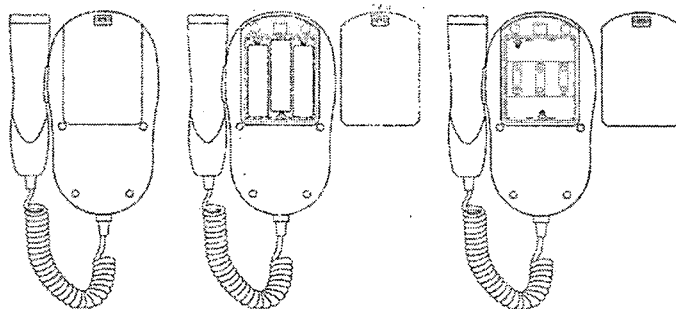
As baterias podem ser substituídas pelo usuário. Em funcionamento normal, as informações do nível da bateria são exibidas na tela. O número de quadrados dentro do ícone da bateria representa o nível restante da bateria. Um ícone de bateria vazia significa bateria fraca e o usuário precisa substituí-los. Se a bateria estiver muito fraca para manter o funcionamento normal do sistema, o dispositivo avisa "Low Power!" e depois desliga.

5.7. Remoção das baterias

Vire o dispositivo para mostrar o painel traseiro, empurre a tampa do compartimento da bateria para baixo para abri-la e retire as baterias.

5.8. Instalação das baterias

Siga as marcas de polaridade para instalar as baterias e feche a tampa do compartimento da bateria.




















5.9. Carregamento (CONTECC10CL)

Quando a energia estiver baixa, conecte uma extremidade do cabo Micro USB ao adaptador de 5 V e a outra extremidade ao dispositivo para carregamento. O status de carregamento é exibido na tela durante o carregamento. A tela desliga quando totalmente alterada.

NOTA: desligue o dispositivo durante o carregamento.

6. SÍMBOLOS

Símbolos	Descrição	Símbolos	Descrição
	Peça aplicada tipo CF		Número de série
	Porta de carregamento USB		Tomada de fone de ouvido
	Consulte o manual de instruções/livreto		Reciclar
IP22	Grau de proteção fornecido pelo gabinete		Fabricante
	Representante Europeu		Data de fabricação
	Está em conformidade com o Regulamento Europeu de Dispositivos Médicos		Marca de descarte de resíduos, este símbolo indica que os resíduos de equipamentos elétricos e eletrônicos não podem ser descartados como resíduos municipais não classificados e devem ser recuperados separadamente.
	Este lado para cima		Limitação de temperatura de armazenamento e transporte
	Frágil, manuseie com cuidado		Limitação de umidade de armazenamento e transporte
	Manter seco		Limitação da pressão atmosférica de armazenamento e transporte

7. ESPECIFICAÇÃO DO PRODUTO

Nome do Produto: Doppler Fetal de Bolso

Modelo: CONTEC10C / CONTEC10CL

Classificação:

Tipo de proteção contra choque elétrico: Equipamento com alimentação interna.

Grau de proteção contra choque elétrico: Peça aplicada tipo CF (Sonda de Ultrassom).

Grau de Prova de Líquido Nocivo: IP22, protegido contra objetos sólidos estranhos de 12,5 mm Φ e maiores; protegido contra gotas de água que caem verticalmente quando o gabinete é inclinado até 15°.

Sistema de Trabalho: Equipamento de corrida contínua.

Contraindicações: Ainda não encontrado

Características físicas:

Dimensão: 157 mm (L) \times 106 mm (L) \times 34 mm (A)

Peso: < 300 g

Meio Ambiente:

Operação

Temperatura: + 5 °C ~ + 40 °C

Umidade: \leq 80%

Pressão atmosférica: 70 kPa ~ 106 kPa

Transporte e Armazenamento

Temperatura: -10°C~+55°C

Umidade: \leq 93%

Pressão atmosférica: 50 kPa ~ 106 kPa

Exibição: Tela de 1,77" 262K

1. The first part of the document is a list of names and addresses of the members of the committee.

2. The second part is a list of the names of the members of the committee who have been elected to the office of chairman.

3. The third part is a list of the names of the members of the committee who have been elected to the office of secretary.

4. The fourth part is a list of the names of the members of the committee who have been elected to the office of treasurer.

5. The fifth part is a list of the names of the members of the committee who have been elected to the office of clerk.

6. The sixth part is a list of the names of the members of the committee who have been elected to the office of auditor.

7. The seventh part is a list of the names of the members of the committee who have been elected to the office of reporter.

8. The eighth part is a list of the names of the members of the committee who have been elected to the office of reader.

9. The ninth part is a list of the names of the members of the committee who have been elected to the office of collector.

10. The tenth part is a list of the names of the members of the committee who have been elected to the office of assessor.

11. The eleventh part is a list of the names of the members of the committee who have been elected to the office of surveyor.

12. The twelfth part is a list of the names of the members of the committee who have been elected to the office of engineer.

13. The thirteenth part is a list of the names of the members of the committee who have been elected to the office of architect.

14. The fourteenth part is a list of the names of the members of the committee who have been elected to the office of physician.

15. The fifteenth part is a list of the names of the members of the committee who have been elected to the office of lawyer.

16. The sixteenth part is a list of the names of the members of the committee who have been elected to the office of judge.

17. The seventeenth part is a list of the names of the members of the committee who have been elected to the office of magistrate.

18. The eighteenth part is a list of the names of the members of the committee who have been elected to the office of justice.

19. The nineteenth part is a list of the names of the members of the committee who have been elected to the office of sheriff.

20. The twentieth part is a list of the names of the members of the committee who have been elected to the office of coroner.

21. The twenty-first part is a list of the names of the members of the committee who have been elected to the office of clerk of the court.

22. The twenty-second part is a list of the names of the members of the committee who have been elected to the office of deputy clerk of the court.

23. The twenty-third part is a list of the names of the members of the committee who have been elected to the office of deputy sheriff.

24. The twenty-fourth part is a list of the names of the members of the committee who have been elected to the office of deputy coroner.

Desempenho FHR: Medição e exibição de FHR Faixa: 50 BPM ~ 240 BPM (BPM: batimentos por minuto)

Resolução: 1 BPM

Precisão: ±2 BPM

Desligamento automático: Após 1 minuto sem sinal, desligue automaticamente.

Requerimentos poderosos: Adaptador: Entrada: AC100-240V 50/60Hz Saída: DC 5V=1ª

Tempo de espera: Não menos de 8 horas.

Requisito do agente de acoplamento de ultrassom:

acústico impedância: $(1,5 \times 10^6 \sim 1,7 \times 10^6) \text{ Pa} \cdot \text{s/m}$;

atenuação acústica: $\leq 0,05 \text{ dB}/(\text{cm} \cdot \text{MHz})$

Sonda de ultrassom:

Frequência Nominal: 2,0 MHz/3,0 MHz

Frequência de trabalho: $(2,0 \pm 10\%) \text{ MHz}/(3,0 \pm 10\%) \text{ MHz}$

Potência de saída ultrassônica $P < 20 \text{ mW}$

Modo de trabalho: Doppler de onda contínua

Área de radiação efetiva do transdutor:

-6dB: $108,30 \text{ mm}^2 \pm 15\%$

-12dB: $208 \text{ mm}^2 \pm 15\%$

Pressão acústica de pico negativo: $P < 1 \text{ MPa}$

Intensidade do feixe de saída: $EU_{ob} < 20 \text{ mW}/\text{cm}^2$

Intensidade derivada média temporal de pico espacial: $Ispta < 100 \text{ mW}/\text{cm}^2$

Observação: Em todos os modos de aplicação de trabalho, índice mecânico: $MI < 1$, índice térmico: $TI < 1$.

1. The first part of the document discusses the importance of maintaining accurate records of all transactions. It emphasizes that this is crucial for the company's financial health and for providing reliable information to stakeholders.

2. The second part of the document outlines the specific procedures for recording transactions. It details the steps from initial entry to final review, ensuring that all entries are properly categorized and verified.

3. The third part of the document addresses the role of the accounting department in monitoring and controlling the company's resources. It highlights the need for regular audits and the implementation of internal controls to prevent fraud and errors.

4. The fourth part of the document discusses the impact of these practices on the company's overall performance. It notes that accurate record-keeping leads to better decision-making and improved financial stability.

5. The fifth part of the document provides a summary of the key points and offers recommendations for further improvement. It encourages the company to continue to refine its processes and to stay up-to-date with the latest accounting standards.

6. The sixth part of the document discusses the importance of transparency and communication in financial reporting. It stresses that clear and honest reporting is essential for building trust with investors and other stakeholders.

7. The seventh part of the document outlines the company's commitment to ethical financial practices. It states that the company will always adhere to the highest standards of integrity and will not engage in any unethical or illegal activities.

8. The eighth part of the document provides a final summary and reiterates the company's dedication to excellence in financial management. It expresses confidence in the company's future and its ability to achieve long-term success through sound financial practices.

1399
2

8. MANUTENÇÃO, LIMPEZA E DESINFECÇÃO

8.1. MANUTENÇÃO

A superfície acústica da sonda é frágil e deve ser manuseada com cuidado. O gel deve ser removido da sonda após o uso. Essas precauções prolongarão a vida útil do dispositivo.

Antes de usar, o usuário precisa verificar o dispositivo para garantir que não haja danos óbvios que possam afetar a segurança do paciente ou o desempenho do dispositivo, e os cabos dos componentes do transdutor não apresentam rachaduras ou outros fenômenos de danos. O intervalo de inspeção recomendado é uma vez por mês ou menos. Se houver algum dano, substitua a peça danificada antes de usar.

Carregue a bateria a tempo quando aparecer bateria fraca. Recarregue a bateria logo após a descarga excessiva. O dispositivo deve ser recarregado a cada três meses quando não for usado por algum tempo. Ele pode prolongar a vida útil da bateria seguindo esta orientação.

O dispositivo deve ser submetido a testes periódicos de segurança, incluindo teste de corrente de fuga, para garantir o isolamento adequado do paciente das correntes de fuga. O intervalo de teste recomendado é uma vez a cada dois anos ou conforme especificado no protocolo de teste e inspeção da instituição.

A precisão da FCF é controlada pelo dispositivo e não pode ser ajustada pelo usuário. Se o resultado da FCF for incerto, use outros métodos, como o estetoscópio, para verificar ou entre em contato com o distribuidor ou fabricante local para obter ajuda.

8.2. LIMPEZA

Antes de limpar, desligue o aparelho e retire as baterias.

Mantenha a superfície externa do dispositivo limpa e livre de poeira e sujeira, limpe a superfície do gabinete (tela de exibição incluída) com um pano seco e macio. Se necessário, limpe o gabinete com um pano macio embebido em uma solução de sabão ou água e seque imediatamente com um pano limpo.

Limpe a sonda com um pano macio para remover qualquer gel de acoplamento de ultrassom restante. Apenas limpe com água e sabão.

CUIDADO:

- Não use solvente forte, por exemplo, acetona.
- Nunca use um abrasivo como palha de aço ou polidor de metal.
- Não permita que nenhum líquido entre no produto e não mergulhe nenhuma parte do dispositivo em nenhum líquido.
- Evite derramar líquidos no dispositivo durante a limpeza.
- Não deixe nenhuma solução de limpeza na superfície do dispositivo.

NOTA: Limpe a superfície da sonda com etanol 70%, seque ao ar ou limpe com um pano limpo e seco.

8.3. DESINFECÇÃO

Após cada uso, limpe o gabinete do dispositivo, sonda, etc., pelo método de limpeza acima e, em seguida, desinfete a sonda com etanol a 70%.

Limpe a sonda com um pano limpo e seco para remover qualquer umidade remanescente.

CUIDADO: Nunca tente desinfetar a sonda ou o dispositivo com vapor de baixa temperatura ou outros métodos.

CUIDADO:

- Não use solvente forte, por exemplo, acetona.
- Nunca use um abrasivo como palha de aço ou polidor de metal.
- Não permita que nenhum líquido entre no produto e não mergulhe nenhuma parte do dispositivo em nenhum líquido.
- Evite derramar líquidos no dispositivo durante a limpeza.
- Não deixe nenhuma solução de limpeza na superfície do dispositivo.

Após cada uso, limpe o gabinete do dispositivo, sonda, etc., pelo método de limpeza acima e, em seguida, desinfete a sonda com etanol a 70%.

Limpe a sonda com um pano limpo e seco para remover qualquer umidade remanescente.

CUIDADO: Nunca tente desinfetar a sonda ou o dispositivo com vapor de baixa temperatura ou outros métodos.

9. SOLUÇÃO PARA POSSÍVEIS PROBLEMAS

Se aparecer os seguintes problemas ao usar o dispositivo, resolva-os conforme abaixo:

Problemas	Razões possíveis	Soluções
Não é possível inicializar ou desliga imediatamente após ligar	<ul style="list-style-type: none">• A bateria está esgotada.• mau contato da bateria• Bateria Fraca• falha do dispositivo	<ul style="list-style-type: none">• por favor, carregue a bateria. (CONTEC10CL)• instale corretamente as baterias para garantir um bom contato• substituir as baterias• devolva-o ao fabricante para manutenção
Grande ruído	<ul style="list-style-type: none">• nenhum agente de acoplamento aplicado• ruído causado por arrastar a sonda na barriga• a sonda não está colocada na posição ideal	<ul style="list-style-type: none">• aplique o agente de acoplamento adequado à sonda• ao pesquisar o som do coração fetal, levante a sonda e mova-a para mudar a posição, também você pode ajustar o ângulo entre a sonda e a barriga para obter um melhor sinal• encontrar a posição cardíaca fetal adequada
Baixa sensibilidade	<ul style="list-style-type: none">• a sonda não está colocada na posição ideal• nenhum agente de acoplamento aplicado	<ul style="list-style-type: none">• mova a sonda ou ajuste o ângulo da sonda• aplique o agente de acoplamento adequado à sonda
Dígitos aleatórios aparecem ao detectar FHR	<ul style="list-style-type: none">• o atrito entre a sonda e a barriga faz com que o dispositivo seja exibido incorretamente• há interferência nas proximidades, como máquina de alta frequência ou celular• mudanças de posição do feto devido ao movimento fetal	<ul style="list-style-type: none">• o valor que apareceu após ouvir o som cardíaco fetal estável é a frequência cardíaca fetal• o ambiente de trabalho deve estar longe da fonte de interferência• mova a sonda para a posição ideal onde o som mais claro é ouvido

1402
J

10. CONFIGURAÇÃO PADRÃO:

1. Doppler Fetal de Bolso
2. Manual do usuário
3. Cabo USB (Somente para CONTEC10CL)

10. CONFIGURAÇÃO PADRÃO:

1. Doppler Fetal de Bolso
2. Manual do usuário
3. Cabo USB (Somente para CONTEC10CL)

Faint, illegible text, possibly bleed-through from the reverse side of the page. The text is arranged in several paragraphs, but the characters are too light and blurry to transcribe accurately.



11. ORIENTAÇÃO DE SEGURANÇA:

Esta unidade é um equipamento alimentado internamente e o grau de proteção contra choques é parte aplicada do tipo CF.

A proteção do tipo CF significa que essas conexões do paciente estarão em conformidade com as correntes de fuga permitidas, rigidez dielétrica da IEC 60601-1.

Para evitar possíveis ferimentos, obedeça às seguintes precauções durante a operação do dispositivo.

AVISO:

- O Pocket Fetal Doppler é um dispositivo portátil para fins de detecção de FCF, não pode substituir o check-up de rotina da gravidez ou o monitoramento fetal.
- O dispositivo não pode ser usado para fins de tratamento. Se você tiver alguma dúvida sobre o resultado da FCF, use outros métodos, como o estetoscópio, para verificar.
- Não use o dispositivo na presença de gases inflamáveis, como anestésicos, caso contrário pode causar explosão.
- A manutenção do dispositivo ou substituição da bateria só pode ser realizada por pessoal de serviço qualificado especificado pelo fabricante, podem ocorrer perigos (como temperatura excessiva, incêndio ou explosão) ao substituir a bateria por pessoal não totalmente treinado. Não utilize o dispositivo.
- Não jogue as baterias no fogo, pois isso pode causar explosão.
- Não tente recarregar baterias alcalinas normais, caso contrário pode causar fuga de corrente, causando incêndio ou mesmo explosão.
- A sonda ultrassônica adota material cerâmico, por favor, manuseie-o com cuidado e evite cair, colisão, peso causando danos.
- Por favor, mantenha o dispositivo fora do alcance de crianças e animais de estimação.
- Este dispositivo contém fio de sonda, que pode causar asfixia. Por favor, mantenha longe das crianças.
- Não estique o fio da sonda por mais de 1 m, caso contrário, pode levar à deformação da mola e impossibilitar a recuperação.

...the ... of ...
...the ... of ...
...the ... of ...
...the ... of ...
...the ... of ...
...the ... of ...
...the ... of ...
...the ... of ...
...the ... of ...
...the ... of ...

...

...the ... of ...

...the ... of ...

...the ... of ...

...the ... of ...

...the ... of ...

...the ... of ...

...the ... of ...

...the ... of ...

...the ... of ...

...the ... of ...

...the ... of ...

...the ... of ...

...the ... of ...

...the ... of ...

...the ... of ...

- Pessoal que não forem habilitadas, não pode operar o aparelho.
- O operador pretendido do dispositivo pode ser um paciente.
- O equipamento não pode ser reparado e mantido durante o uso.
- Qualquer equipamento médico conectado ao dispositivo precisa atender aos requisitos de segurança da IEC60601-1. Qualquer equipamento não médico conectado ao dispositivo deve estar em conformidade com os padrões de segurança correspondentes. Se você tiver alguma dúvida, consulte o fabricante ou distribuidor local.
- Não troque o equipamento sem autorização.

CUIDADO:

O dispositivo deve ser reparado apenas por pessoal autorizado e qualificado.

- Mantenha o aparelho limpo. Evite vibração.
- A desinfecção de alta temperatura, a esterilização por feixe E ou por radiação gama do dispositivo é proibida.
- Interferência eletromagnética Certifique-se de que o ambiente em que o dispositivo é operado não esteja sujeito a nenhuma fonte de forte interferência eletromagnética, como transmissores de rádio, telefones celulares, etc.
- Mantenha o dispositivo durante o uso longe de equipamentos cirúrgicos de alta frequência.
- As seguintes verificações de segurança devem ser realizadas uma vez a cada dois anos ou conforme especificado no protocolo de teste e inspeção da instituição por uma pessoa qualificada que tenha treinamento, conhecimento e experiência prática adequados para realizar esses testes.
Inspeção o dispositivo quanto a danos mecânicos e funcionais.
Inspeção as etiquetas relevantes de segurança quanto à legibilidade.
Verifique se o dispositivo funciona corretamente conforme descrito nas instruções de uso.
A manutenção do dispositivo se funcionar de forma anormal ou os testes acima falharem.
- Sob a circunstância de tempo de trabalho totalmente carregado e de 2 minutos para cada vez, ele pode atender a nada menos que 120 medições.
- As baterias devem ser retiradas do compartimento da bateria se o

dispositivo não for usado por um longo período.

- O dispositivo só deve ser usado com a tampa do compartimento da bateria fechada.
- A bateria deve ser armazenada em locais frescos e secos.
- Evite curto-circuito ou instalação invertida de baterias.
- Não misture as pilhas velhas e novas.
- A vida útil deste produto é de cinco anos. Os dispositivos expirados devem ser devolvidos ao fabricante para reciclagem ou eliminados de acordo com os regulamentos locais.
- A bateria deve ser armazenada em locais frescos e secos.
- Evite curto-circuito ou instalação invertida de baterias.
- Não misture as pilhas velhas e novas.
- A vida útil deste produto é de cinco anos. Os dispositivos expirados devem ser devolvidos ao fabricante para reciclagem ou eliminados de acordo com os regulamentos locais.
- A bateria usada deve ser descartada adequadamente de acordo com os regulamentos locais.
- O material para sonda e invólucro é ABS, que atende aos requisitos da ISO10993-5:1999 e ISO10993-10:2002.
- Por favor, escolha um agente de acoplamento biocompatível para evitar alergia à pele.
- Quando for transportado da temperatura de armazenamento (-10 °C ou 55 °C) para a temperatura ambiente (20 °C), opere-o depois de deixá-lo em ambiente por 30 minutos.
- Evite a luz solar direta, não use ou armazene em ambiente de alta temperatura, úmido ou empoeirado.
- Após o uso, limpe e desinfete o dispositivo para evitar infecções cruzadas.

12. APÊNDICE 1

A IMPORTÂNCIA DO MONITORAMENTO FETAL DOMÉSTICO

A medicina moderna acredita que:

A FCF é uma ferramenta útil na identificação da saúde fetal. Ao registrar as alterações da FCF, os usuários podem observar hipóxia fetal, sofrimento fetal, cordão umbilical e outros sintomas. O monitoramento fetal doméstico detecta as alterações da FCF principalmente pela escuta do som cardíaco fetal, que é um poderoso suporte para melhorar a segurança gestacional.

A alteração da frequência cardíaca fetal é mais óbvia nos três períodos seguintes para uma mulher grávida:

1. Dentro de 30 minutos depois de se levantar
2. Dentro de 60 minutos após o almoço
3. Dentro de 30 minutos antes de ir para a cama

Durante os três períodos acima, devido às mudanças no estado físico da gestante e nas atividades de digestão dos alimentos, as necessidades de suprimento de oxigênio aumentam; relativamente, o oxigênio para o feto diminui, o que pode facilmente causar sintomas como anoxia fetal. Testar a FCF dentro desses períodos é o mais apropriado para refletir o estado saudável do feto.

Aconselhamos as gestantes a fazer 3 medições por dia (uma vez por manhã, meio-dia e noite), 1 a 2 minutos para cada medição, e registrar os resultados das medições para referência médica pelos médicos.

Geralmente, a frequência cardíaca fetal normal é: 120 BPM~160 BPM; ligeiramente superior: 161 BPM~180 BPM; muito alto: acima de 181 BPM; ligeiramente inferior: 119 BPM~100 BPM; muito baixo: abaixo de 99 BPM.

Este dispositivo pode detectar o som do coração fetal para fêtos acima de doze semanas. Leituras de FCF muito altas ou muito baixas requerem uma visita ao hospital para verificações adicionais para garantir a segurança fetal.

Nota: Como o físico de cada pessoa é diferente, a semana gestacional em que os sons cardíacos fetais podem ser detectados será diferente.

13. APÊNDICE 2

TABELA DE RELATÓRIO DE SAÍDA E ACÚSTICA

Rótulo de índice		MI	TIS		TIB		TIC
			Na superfície	Abaixo da superfície	Na superfície	Abaixo da superfície	
Valor Máximo do índice		0,0078	0,020		0,058		N / D
Valor do componente do índice			N / D	0,020	N / D	0,058	
Parâmetros acústicos associados	pr,a em zMI	MPa	0,011				
	P	mW		3,68	3,68		N / D
	P1x1	mW		N / D		N / D	
	Zs	cm		2,40			
	Zb	cm				2,40	
	Zmi	cm	0,50				
	Zpii,a	cm	0,50				
	fawf	MHz	2,00	2,00		2,00	
Outra informação	prr	Hz	N / D				
	Srr	Hz	N / D				
	npps		N / D				
	lpa,a em zpii,a	mW/cm2	0,0026				
	lspta,a em zpii,a ou zsii,a	mW/cm2	2,60				
	lspta em zpii ou zsii	mW/cm2	2,96				
	pr em zpii	MPa	0,012				
Condições de controle operacional	Foco (mm)	Fixo	N / D	Fixo	N / D	Fixo	N / D
	Profundidade (mm)	Fixo	N / D	Fixo	N / D	Fixo	N / D

Faint, illegible text, possibly bleed-through from the reverse side of the page. The text is arranged in several paragraphs and is too light to transcribe accurately.



Modelo do transdutor: CW Doppler Modo de operação: Modo CW
Frequência de trabalho: 3,0 MHz

Rótulo de índice			MI	TIS		TIB		TIC
				Na superfície	Abaixo da superfície	Na superfície	Abaixo da superfície	
Valor Máximo do índice			0,00 42	0,0082		0,022		N/D
Valor do componente do índice				N/D	0,0082	N/D	0,022	
Parâmetros acústicos associados	pr,a em zMI	MPa	0,00 73					
	P	mW		1,43		1,43		N/D
	P1x1	mW		N/D		N/D		
	Zs	cm		2,40				
	Zb	cm				2,40		
	Zmi	cm	0,50					
	Zpii,a	cm	0,50					
	fawf	MHz	3,00	3,00		3,00		N/D
Outra informação	prr	Hz	N/D					
	Sfr	Hz	N/D					
	npps		N/D					
	lpa,a em zpii,a	mW/cm ²	0,00 13					
	lspta,a em zpii,a ou zsii,a	mW/cm ²	1,30					
	lspta em zpii-ou zsii	mW/cm ²	1,44					
	pr em zpii	MPa	0,00 77					
Condições de controle operacional	Foco (mm)	Fixo	N/D	Fixo	N/D	Fixo	N/D	
	Profundidade (mm)	Fixo	N/D	Fixo	N/D	Fixo	N/D	
	Frequência (MHz)	3,00	N/D	3,00	N/D	3,00	N/D	

1948

1. The first part of the document discusses the general situation of the country and the progress of the revolution. It mentions the achievements of the revolution and the challenges it faces. It also discusses the role of the people and the government in the revolution.

2. The second part of the document discusses the economic situation of the country. It mentions the progress of the economy and the challenges it faces. It also discusses the role of the government and the people in the economy.

3. The third part of the document discusses the social situation of the country. It mentions the progress of social reforms and the challenges it faces. It also discusses the role of the government and the people in social reforms.

4. The fourth part of the document discusses the political situation of the country. It mentions the progress of political reforms and the challenges it faces. It also discusses the role of the government and the people in political reforms.

5. The fifth part of the document discusses the cultural situation of the country. It mentions the progress of cultural reforms and the challenges it faces. It also discusses the role of the government and the people in cultural reforms.

6. The sixth part of the document discusses the international situation of the country. It mentions the progress of international relations and the challenges it faces. It also discusses the role of the government and the people in international relations.

7. The seventh part of the document discusses the future of the country. It mentions the goals of the revolution and the government. It also discusses the role of the people and the government in achieving these goals.



14. APÊNDICE 3

Orientação e declaração do fabricante - emissões eletromagnéticas e imunidade

Tabela 1

Orientação e fabricante declaração de - emissões eletromagnéticas	
O CONTEC10C/CL destina-se ao uso no ambiente eletromagnético especificado abaixo. O cliente ou usuário do [Código SI] deve garantir que ele seja usado em tal ambiente	
Teste de emissões	Observância
Emissões de RF CISPR 11	Grupo 1
Emissões de RF CISPR 11	Classe B

Tabela 2

Orientação e declaração do fabricante - Imunidade eletromagnética		
O CONTEC10C/CL destina-se ao uso no ambiente eletromagnético especificado abaixo. O cliente ou usuário do CONTEC10C/CL deve garantir que ele seja usado em tal ambiente		
Teste de imunidade	Nível de teste IEC 60601	Nível de conformidade
Descarga eletrostática (ESD) IEC 61000-4-2	±8 kV contato ±15 kV ar	±8 kV contato ±15 kV ar
Campo magnético de frequência de energia (50/60Hz) IEC 61000-4-8	30 A/m	30A/m

Tabela 3

Orientação e declaração do fabricante - Imunidade eletromagnética		
O CONTEC10C/CL destina-se ao uso no ambiente eletromagnético especificado abaixo. O cliente ou usuário do CONTEC10C/CL deve garantir que ele seja usado em tal ambiente		
Teste de imunidade	Nível de teste IEC 60601	Nível de conformidade
RF conduzida IEC61000-4-6	3 V 0,15 MHz - 80 MHz 6 V em bandas ISM entre 0,15 MHz e 80 MHz	3 V 0,15 MHz - 80 MHz 6 V em bandas ISM entre 0,15 MHz e 80 MHz
RF irradiada IEC61000-4-3	10 V/m 80 MHz-2,7 GHz	10 V/m 80 MHz-2,7 GHz

[Faint, illegible text, possibly bleed-through from the reverse side of the page]



NOTA 1 Em 80 MHz e 800 MHz, aplica-se a faixa de frequência mais alta.
 NOTA 2 Estas diretrizes podem não se aplicar em todas as situações. A propagação eletromagnética é afetada pela absorção e reflexão de estruturas, objetos e pessoas.

As intensidades de campo de transmissores fixos, como estações base para telefones de rádio (celular/sem fio) e rádios móveis terrestres, rádio amador, transmissão de rádio AM e FM e transmissão de TV não podem ser previstas teoricamente com precisão. Para avaliar o ambiente eletromagnético devido a transmissores de RF fixos, uma pesquisa eletromagnética do local deve ser considerada. Se a intensidade de campo medida no local em que o CONTEC10C/CL é usado exceder o nível de conformidade de RF aplicável acima, o CONTEC10C/CL deve ser observado para verificar a operação normal. Se for observado um desempenho anormal, podem ser necessárias medidas adicionais, como reorientar ou reposicionar o CONTEC10C/CL.

Tabela 4

Orientação e declaração do fabricante - Imunidade eletromagnética								
O CONTEC10C/CL destina-se ao uso no ambiente eletromagnético especificado abaixo.								
O cliente ou usuário do CONTEC10C/CL deve garantir que ele seja usado em tal ambiente								
RF irradiada IEC61000-4-3 (Especificações de teste para IMUNIDADE DE PORTA DE ENCHIMENTO para equipamento de comunicação sem fio RF)	Teste	Banda	Serviço a)	Modulação	Modulação	Distância	IMUNIDADE	
	Frequência (MHz)	a) (MHz)		b)	(C)	(m)	NÍVEL DE TESTE (V/m)	
		385	380-390	TETRA 400	Pulso modulação b) 18Hz	1,8	0,3	27
		450	430-470	GMRS 460, ERS 460	FMc) ± desvio de 5 kHz 1 kHz seno	2	0,3	28
		710	794-787	Banda LTE 13,17	Pulso modulação b) 217Hz	0,2	0,3	9
		745						
		780						
		810 870	800-960	GSM 800/900, TETRA 800, iDEN 820, CDMA 850, Banda LTE 5	Pulso modulação b) 18Hz	2	0,3	28
		930						
		1720 1845	1700-1990	GSM 1800; CDMA 1900;	Pulso	2	0,3	28

1970		GSM 1900; DECT; LTE Banda 1, 3,4,25; UMTS	modulação b) 217Hz			
2450	2400 - 2570	Bluetooth, WLAN, 802,11 b/g/n, RFID 2450, Banda LTE 7	Pulso modulação b) 217Hz	2	0,3	28
5240	5100 - 5 800	WLAN 802.11 um	Pulso modulação b) 217Hz	0,2	0,3	9
5500						
5785						

NOTA Se necessário para atingir o NÍVEL DE TESTE DE IMUNIDADE, a distância entre a antena transmissora e o EQUIPAMENTO EM ou SISTEMA EM pode ser reduzida para 1 m. A distância de teste de 1 m é permitida pela IEC 61000-4-3.

a) Para alguns serviços, apenas as frequências de uplink estão incluídas.

b) A portadora deve ser modulada usando um sinal de onda quadrada com ciclo de trabalho de 50%.

c) Como alternativa à modulação FM, a modulação de pulso de 50% a 18 Hz pode ser usada porque, embora não represente a modulação real, seria o pior caso.

O FABRICANTE deve considerar a redução da distância mínima de separação, com base na

$E = \frac{6}{\sqrt{P}}$ GERENCIAMENTO DE RISCO e usando NÍVEIS DE TESTE DE IMUNIDADE mais altos que são apropriados para a distância mínima de separação reduzida. As distâncias mínimas de separação para NÍVEIS DE TESTE DE IMUNIDADE mais altos devem ser calculadas usando a seguinte equação:

Onde P é a potência máxima em W, d é a distância mínima de separação em m, e E é o NÍVEL DE TESTE DE IMUNIDADE em V/m.

AVISO:

- Não se aproxime de EQUIPAMENTOS CIRÚRGICOS HF ativos e da sala blindada de RF de um SISTEMA ME para imagens de ressonância magnética, onde a intensidade de PERTURBAÇÕES EM é alta.
- O uso deste equipamento adjacente ou empilhado com outro equipamento deve ser evitado, pois pode resultar em operação inadequada. Se tal uso for necessário, este equipamento e os demais

Faint, illegible text, possibly bleed-through from the reverse side of the page. The text is arranged in several paragraphs and is mostly illegible due to low contrast and blurring.



equipamentos devem ser observados para verificar se estão operando normalmente.

- O uso de acessórios, transdutores e cabos diferentes daqueles especificados ou fornecidos pelo fabricante deste equipamento pode resultar em aumento das emissões eletromagnéticas ou diminuição da imunidade eletromagnética deste equipamento e resultar em operação inadequada.”
- Equipamentos de comunicação RF portáteis (incluindo periféricos como cabos de antenas e antenas externas) não devem ser usados a menos de 30 cm (12 polegadas) de qualquer parte do CONTEC10C/CONTEC10CL, incluindo cabos especificados pelo fabricante. Caso contrário, pode ocorrer degradação do desempenho deste equipamento.
- Os dispositivos médicos ativos estão sujeitos a precauções especiais de EMC e devem ser instalados e usados de acordo com estas diretrizes.

Observação: Quando o dispositivo é perturbado, os dados medidos podem flutuar, por favor, meça repetidamente ou em outro ambiente para garantir sua precisão.

Equipamento de comunicação RF portáteis observados para verificar se estão operando normalmente.

O uso de acessórios, transdutores e cabos diferentes daqueles especificados ou fornecidos pelo fabricante deste equipamento pode resultar em aumento das emissões eletromagnéticas ou diminuição da imunidade eletromagnética deste equipamento e resultar em operação inadequada.”

Equipamentos de comunicação RF portáteis (incluindo periféricos como cabos de antenas e antenas externas) não devem ser usados a menos de 30 cm (12 polegadas) de qualquer parte do CONTEC10C/CONTEC10CL, incluindo cabos especificados pelo fabricante. Caso contrário, pode ocorrer degradação do desempenho deste equipamento.

Os dispositivos médicos ativos estão sujeitos a precauções especiais de EMC e devem ser instalados e usados de acordo com estas diretrizes.

Observação: Quando o dispositivo é perturbado, os dados medidos podem flutuar, por favor, meça repetidamente ou em outro ambiente para garantir sua precisão.

1413
e

15. APÊNDICE 4

Sensibilidade geral										
Diâmetro do refletor de alvo (milímetros)	Distância (d) (milímetros)	Perda de Reflexão A (d)	Atenuação bidirecional $B \rightarrow B + B_w$			V_s (rms) mV	V_n (rms) mV	Sensibilidade geral (S=A(d)+B+C) dB		
			$\sum BA$ (T:mBa :dB)	Bw (dB)	B(dB)					
2MHz 2,38@	200	44,5	T	#5#3	0	43,6	501.2	83,5	15,6dB	≥90
			B	A						
Frequência Doppler(Hz)			0,83-4			Velocidade do alvo(cm/s)		3.32-16		
3MHz 2,38@	200	44,5	T	#5#2	0	59,9	186	94	5,93	≥90
			B	A						
Frequência Doppler(Hz)			0,83-4			Velocidade do alvo(cm/s)		3.32-16		

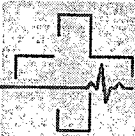
1414
e

FEEDBACK DE RCP

INOVAÇÃO
e segurança!
Porque para
SALVAR, cada
COMPRESSÃO
É VITAL.



**CMOS
DRAKE**



DESFIBRILADOR
EXTERNO
AUTOMÁTICO

DEA

Life 400 FUTURA

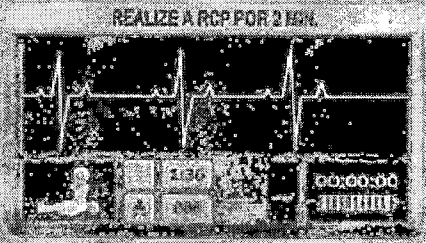
**Temer a Deus e obedecer aos seus mandamentos,
porque isso é o essencial para o homem.*



INOVAÇÃO E PIONEIRISMO PARA SALVAR VIDAS

TRAÇADO DE ECG e
PROFUNDIDADE DE RCP
NO DISPLAY COLORIDO

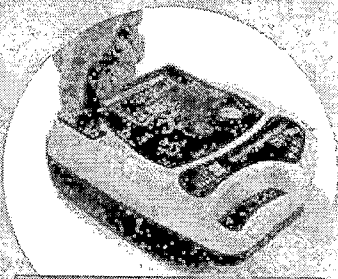
MENSAGENS E COMANDOS
POR TEXTO, VOZ E IMAGENS
EM ANIMAÇÃO



USABILIDADE, PORTABILIDADE E SEGURANÇA

DEFIBRILADOR EXTERNO AUTOMÁTICO

- ACESSÓRIOS INCLUSOS**
versão básica
- 1 par de eletrodos descartáveis adulto ou infantil;
 - Software Phoenix;
 - Cabo USB;
 - Carregador de bateria;
 - Bolsa de emergência.



NOVO CONECTOR

Mais resistente, de fácil
e rápido encaixe.

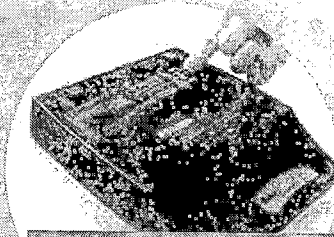


**GRAU DE
PROTEÇÃO
IP 56**



CONJUNTO DE PÁS ADESIVAS

Autoaderentes e
descartáveis. Tamanhos
adulto ou infantil.



BATERIA DESCARTÁVEL E/OU RECARREGÁVEL

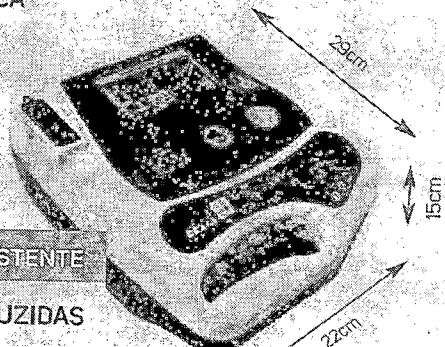
**ENGATE RÁPIDO
5 SEGUNDOS PARA TROCA**



BOLSA BLS P/ TRANSPORTE

Material de longa duração (cordura 400),
resistente à abrasão, cortes, rasgões e mofo.
Compartimento para materiais de BLS e
pontos reflexivos eletroluminescentes.

**COMPACTO E RESISTENTE
DIMENSÕES REDUZIDAS**



INOVAÇÃO!
DISPOSITIVO DE
FEEDBACK DE RCP

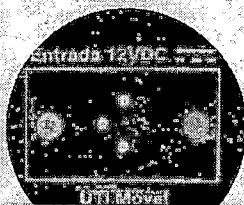
Reduz a incidência de danos durante a compressão torácica e aumenta a taxa de sobrevivência.



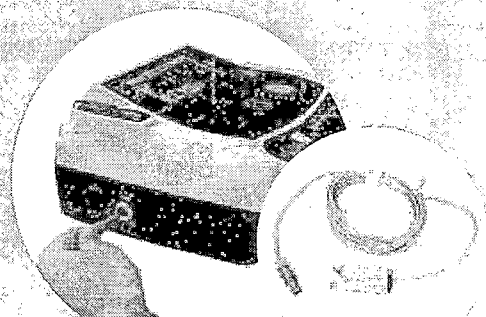
DEA
Life 400 FUTURA

PARÂMETROS E DIFERENCIAIS

*ITENS E ACESSÓRIOS OPCIONAIS



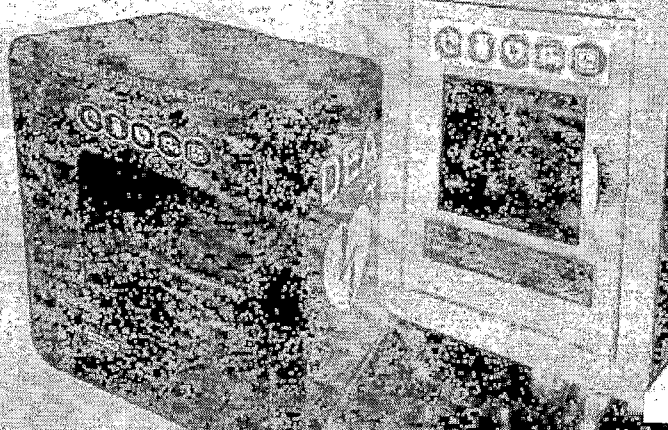
ENTRADA 12VDC
P/ UTI MOVEL*



OXIMETRIA DE PULSO

Indicação da saturação de oxigênio no display com curva Pletismográfica via sensor de dedo SPO₂ (adulto e infantil)*.

**DEA COM
MODO MÉDICO**
modo manual*



CABINA DE EMERGÊNCIA PROFISSIONAL*

Estrutura metálica de alta resistência com tampa em acrílico, travas magnéticas e sensor de porta aberta, com alarme sonoro (proteção contra furto e alerta de socorro). Inclui carregador de bateria e sinalização de carga. Cores: vermelha e amarela.



INOVAÇÃO!
FEEDBACK DE RCP

GRAU DE PROTEÇÃO
IP 56

Apenas 1,9 kg
com bateria

Display colorido e painel frontal emborrachado com teclas ultra resistentes e mais seguras.

CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

- Equipamento leve, portátil e microprocessado.
- **Adaptável a qualquer paciente** (adulto e infantil) com utilização de eletrodos adesivos descartáveis tamanhos adulto e infantil.
- Tecnologia de **onda bifásica** exponencial truncada em conformidade com o **GUIDELINE AHA 2015**, e possibilidade de atualizações para futuros protocolos no próprio local onde o equipamento está instalado.
- Projetado para atender emergências cardíacas e aplicação do choque com uso de pás adesivas. Seu **sistema automático de avaliação de ECG detecta complexos QRS e identifica arritmias malignas** que necessitam de desfibrilação automática.
- **Análise de impedância torácica** que aumenta a eficácia na desfibrilação e reduz o risco de danos causados ao coração.
- **Idiomas:** Português. Opcional: Inglês e Espanhol.
- **Grau de proteção:** Líquidos e partes sólidas – **IP 56**.



- **No display colorido**, com ângulo superior a 30° para melhor visualização e monitorização, são exibidos em tempo real:
 - Imagens instrutivas em animação;
 - Instruções do comando de voz em forma de texto;
 - Número de choques e tempo decorrido;
 - Curva do ECG do paciente;
 - Status da bateria;
 - Frequência de batimentos cardíacos;
 - Temporizador regressivo de 2 minutos para a RCP.
- **Botões:** liga/desliga e de choque luminoso com alerta para disparo.
- **Gabinete em ABS** à prova de fogo, isolado eletricamente, com alça para transporte integrada no gabinete que facilita o manuseio, transporte e evita quedas acidentais.
- **Peso: 1,9kg** aproximadamente, com bateria de Lithium ou pack de baterias descartáveis.
- **Tempo de carga:** até 05 segundos para 200 joules. Este tempo pode ser alterado previamente, para mais ou para menos, a critério do cliente.

DESFIBRILADOR
EXTERNO
AUTOMÁTICO

DEFA

SAIBA POR QUE É IMPORTANTE O GRAU DE PROTEÇÃO IP ELEVADO

O grau de proteção é um item técnico extremamente importante para o funcionamento contínuo e a durabilidade do equipamento.

O alto grau de proteção do DEA LIFE 400 (IP56) contra penetração de resíduos líquidos e sólidos (água, soro, sangue, poeira e partículas sólidas), testado pela Norma IEC60529, aumenta a vida útil do equipamento.

É fundamental evitar que sólidos e líquidos penetrem no equipamento para a conservação das placas eletrônicas e demais componentes críticos.

Equipamentos com grau inferior a IP56 são mais sensíveis e estão mais expostos a danos recorrentes. Nestes casos, até mesmo simples respingos de água podem ser danosos; o que não acontece com o DEA LIFE 400, que é resistente a resíduos sólidos e líquidos.

Danos recorrentes, causados pelo baixo grau de proteção, levam à redução da vida útil e paralisação no uso, fatores que implicam custos adicionais com assistência técnica, locação para reposição, entre outros custos intangíveis.

GRAU DE PROTEÇÃO NORMA IEC60529

2º Numeral
Grau de proteção contra água

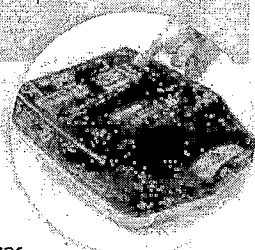
		0	1	2	3	4	5	6	7	8
1º Numeral Grau de proteção contra objetos sólidos	0	IP 00	IP 01	IP 02	IP 13 10 Min 30 kN/m ²	IP 14 10 Min 80 kN/m ²	IP 15 12,5 Min 30 kN/m ²	IP 16 12,5 Min 80 kN/m ²		
	1	IP 10	IP 11	IP 12	IP 13					
	2	IP 20	IP 21	IP 22	IP 23					
	3	IP 30	IP 31	IP 32	IP 33	IP 34				
	4	IP 40	IP 41	IP 42	IP 43	IP 44	IP 45	IP 46		
	5					IP 54	IP 55	IP 56		
	6						IP 65	IP 66	IP 67	IP 68

ALIMENTAÇÃO E BATERIA

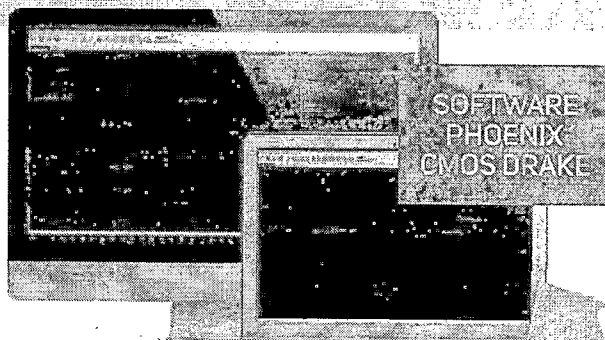
• **Bateria recarregável Lithium-Ion Standard** com capacidade de até 10 horas de monitoramento ou até 200 choques. Opcionais:

- Bateria descartável de Lithium Manganese com capacidade de até 15 horas de monitoramento ou até 300 choques.
- Bateria recarregável Lithium Polímero com capacidade de até 5 horas de monitoramento ou até 140 choques.
- Bateria recarregável Lithium-Ion Plus com capacidade de até 15 horas de monitoramento ou até 300 choques.

Todos os modelos são de engate rápido. O usuário realiza a troca em segundos.



- **Alerta sonoro e luminoso** para nível baixo de bateria. OBS: Nesse estado, a energia remanescente na bateria é capaz de realizar até 15 choques ou 20 minutos de monitorização.
- **Carregador inteligente** de bateria com indicadores luminosos 'em carga' ou 'carga completa'. Opcional: Cabo 12VDC para recarga pela própria bateria da UTI móvel ou ambulância.
- **AUTOTESTE DIÁRIO**, podendo ser alterada essa periodicidade à critério do cliente ou pelo próprio equipamento para economia, quando identificado bateria baixa. Quando detectado problemas e/ou bateria fraca, emite alerta sonoro e alerta visual de "necessita manutenção".



GRAVAÇÃO DE DADOS

- Gravação de até 1000 eventos em memória interna, com visualização e transferência dos dados para computador via conexão USB (cabo incluso).
- **SOFTWARE DEDICADO PHOENIX**, sistema compatível com ambiente Windows para comunicação, registro e interpretação dos dados coletados para o PC.

CONFIGURAÇÕES DE PROTOCOLOS DE ENERGIA

- 150-150-150 joules,
- 150-200-200 joules,
- 150-200-360 joules,
- Outras configurações podem ser fornecidas. (Consulte manual)
- Modo de desfibrilação pediátrica com utilização de pás pediátricas e energia de 50 joules limitada através de sistema automático nos próprios eletrodos.

IOT MEDICAL

CONHEÇA O INOVADOR SISTEMA IOT (Internet of Things) DA CMOS DRAKE

CIMOT

CMOS IN MEDICAL OF THINGS

MAIS CONECTIVIDADE, CONFIANÇA E SEGURANÇA

CONTROLE E REGISTRO VIA DASHBOARD CIMOT

- Geolocalização dos equipamentos Cmos Drake;
- Nível e alertas de bateria;
- Inspeção originalidade das baterias substituídas;
- Registro de disparos de choque e atendimentos;
- Ocorrências do equipamento;
- Necessidade de calibração do equipamento;
- Validade das pás de choque.



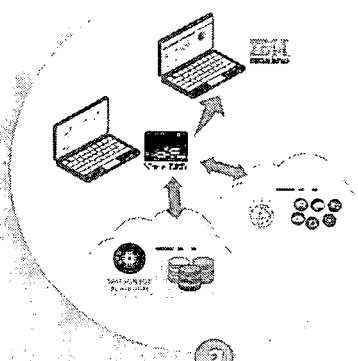
HTTPS



1

HTTPS

Monitoramento do equipamento com gateway de conexão e envio dos dados ao ICS.



2

ICS - IOT CONNECT SERVICES
Camada IoT IBM para interação dos dados e entrega dashboards de controle.



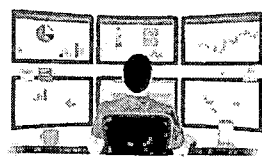
TOTAL SEGURANÇA

- Envio automático de alertas via SMS. Caso não ocorra resposta ao SMS, robôs acionam ligação direta com a central de atendimento.

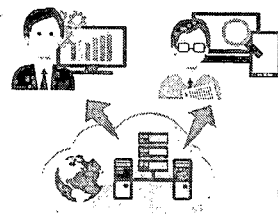
HTTPS

4

CENTRAL DE MONITORAMENTO 24 x 7



Monitoramento remoto de seu parque de equipamentos com atendimento interativo exclusivo.



3

IBM SMARTCLOUD CONTROL DESK
Controle dos chamados e atendimento ao

HTTPS

HTTPS

OPCIONAIS

DEA COM MODO MÉDICO - Modo Manual

Permite ao médico carregar e disparar o choque a qualquer momento. Em 5 segundos, este modo pode ser acionado, e o equipamento torna-se um desfibrilador manual no mesmo protocolo de energia configurado do DEA.

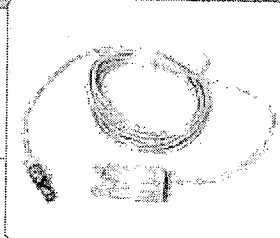
DEA COM OXIMETRIA DE PULSO

Indicação da saturação de oxigênio e curva pletismográfica no display.

FEEDBACK DE RCP

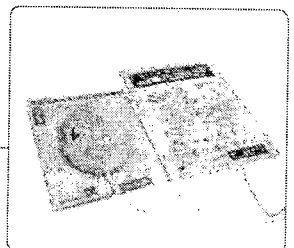
Orientação para a RCP mais eficaz. (veja mais na próxima página)

Diferenciais exclusivos para melhores resultados clínicos, com eficácia e redução de custos.



SENSOR DE DEDO SPO₂

PÁ DE CHOQUE COM SENSOR DE FEEDBACK DE RCP



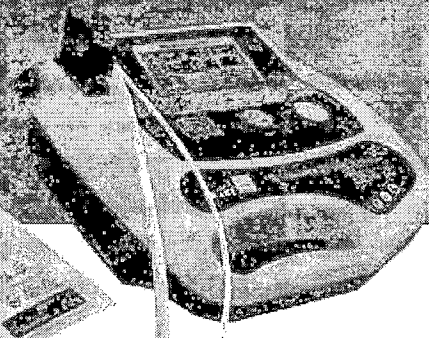
REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE Nº 80058130008

Normas/Portarias: ABNT NBR IEC 60601-1; ABNT NBR IEC 60601-1-2; ABNT NBR IEC 60601-1-6; ABNT NBR IEC 60601-2-4; PORTARIA INMETRO Nº 350.

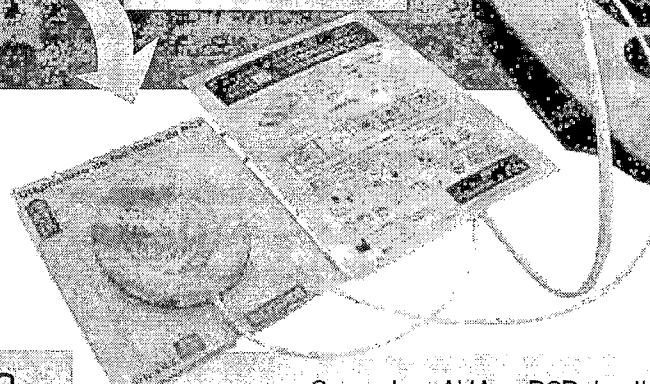
Especificações técnicas por inovações tecnológicas estão sujeitas a alteração sem aviso prévio. Para mais detalhes técnicos, consulte manual do equipamento.

UTILIZE O DISPOSITIVO DE FEEDBACK DE RCP E AUMENTE A TAXA DE SOBREVIVIDA DOS PACIENTES!

RECOMENDAÇÃO
AHA
American Heart Association



O sistema de FEEDBACK DE RCP do DEA LIFE 400 avalia, monitora e gerencia a qualidade da compressão torácica (RCP) para aumentar sua eficácia.



*Estatísticas baseadas em estudos da área e publicações da AHA.

SIMPLES OPERAÇÃO

Basta posicionar o dispositivo no tórax do paciente e pressioná-lo durante a RCP.

Não requer calibração ou montagem complicada. O dispositivo já vem acoplado em conjunto com os eletrodos.

COMO FUNCIONA?

O circuito inteligente identifica a frequência e a profundidade das compressões e emite, em tempo real, seguindo os parâmetros da AHA (American Heart Association) e CERC (Cardiovascular European Research Center), os seguintes comandos de texto e voz no DEA para que o socorrista faça a RCP de forma eficaz

- Boas compressões;
- Continue a RCP;
- Comprima mais forte;
- Comprima mais fraco;
- Siga o ritmo do beep.

Segundo a AHA, a RCP de alta qualidade é fundamental e chega a **DOBRAR OU TRIPlicAR AS CHANCES DE SOBREVIVÊNCIA***.

A AHA RECOMENDA O USO DE DISPOSITIVO DE FEEDBACK DE RCP e sua inclusão no DEA para realização de RCP de alta qualidade.

Afinal, a taxa de sobrevivida atinge sucesso muito superior quando os desfibriladores possuem dispositivo de feedback de RCP*.

IDEAL TAMBÉM PARA TREINAMENTO

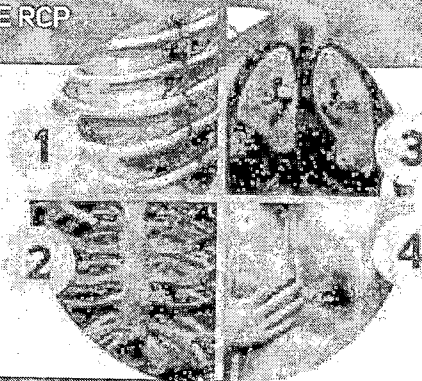
Mesmo capacitado em BLS ou ACLS, o socorrista é incapaz de executar as manobras de compressão torácica com precisão sem a orientação do DEA. Afinal, não é possível medir a profundidade e a frequência da compressão sem o auxílio do dispositivo de feedback.

! IMPORTANTE!

RISCOS DA NÃO UTILIZAÇÃO DO FEEDBACK DE RCP

Em um equipamento que **NÃO DISPÕE DE FEEDBACK DE RCP**, o risco de um atendimento ineficiente é iminente. Uma manobra feita de forma incorreta, sem que o socorrista seja adequadamente orientado pelo equipamento, traz consequências danosas ao paciente. Quando há pressão inadequada, podem ocorrer lesões como:

- 1. FRATURA DE COSTELAS;
- 2. FRATURA DO ESTERNO;
- 3. HEMOTÓRAX;
- 4. PNEUMOTÓRAX.



E AINDA HÁ O PRINCIPAL RISCO DE A COMPRESSÃO NÃO ATINGIR A FREQUÊNCIA E PROFUNDIDADE ADEQUADAS, E ASSIM, NÃO PROPORCIONAR O FLUXO SANGÜÍNEO ADEQUADO PARA A RESSUSCITAÇÃO DA VÍTIMA.



VIVER
CMOS **É**

CMOS
DRAKE



FAÇA PARTE DESTA HISTÓRIA!

PRESENÇA DE
DEUS
INOVAÇÃO
VALORES
ÉTICA
RESPEITO
TECNOLOGIA
DE PONTA
SUORTE
SUPERAÇÃO
PROFISSIONALISMO
CUIDADO
VIDA

CENTRAL DE VENDAS, LOCAÇÃO E LICITAÇÃO

(31) 3181-0751

vendas@cmosdrake.com.br | comercial@cmosdrake.com.br

licitacoes@cmosdrake.com.br

www.cmosdrake.com.br



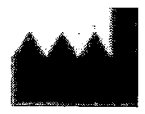
ACESSE ESSE
 CATÁLOGO
 ONLINE PELO
 QR CODE



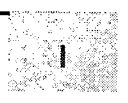
1422
e

Manual do Usuário

DESFIBRILADOR LIFE 400 FUTURA



CMOS DRAKE DO NORDESTE S.A
AV. REGENT, 600, SALA 205; TERREO E 1º ANDAR
B. ALPHAVILLE, LAGOA DOS INGLESES
NOVA LIMA – MG – CEP: 34.018-000 – (0XX31) 3547-3969
RESPONSÁVEL TÉCNICO: LUARA JENNIFER BARBOSA DELFIN
CREA/MG: MG 148190-D
RESPONSÁVEL LEGAL: MARCO AURÉLIO MARQUES FÉLIX



ATENÇÃO!

A CMOS DRAKE está isenta de toda e qualquer responsabilidade acerca de danos pessoais ou materiais causados pelo uso incorreto do DEA LIFE 400 FUTURA e seus acessórios. As seguintes situações são consideradas uso incorreto:

- ✦ Uso fora das recomendações, informações e avisos do Manual do Usuário.
- ✦ Aplicação diferente da finalidade pretendida.
- ✦ Rompimento do lacre de segurança, caracterizando perda de garantia.
- ✦ Intervenções, reparos ou alterações do equipamento fora da rede autorizada.
- ✦ Uso de acessórios ou componentes defeituosos, fora da validade ou não fornecidos pelo Fabricante;
- ✦ Operação do equipamento por pessoa não qualificada.

Somente utilize bateria e carregador fornecidos pelo Fabricante ou seus autorizados, caso contrário pode haver risco de explosão.

Para obter mais informações sobre garantia ou assistência técnica, entre em contato com o suporte técnico da CMOS DRAKE.

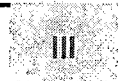
Copyright © 2017 Cmos Drake. DEA Life 400 Futura e Cmos Drake são marcas registradas da Cmos Drake do Nordeste LTDA. Os softwares deste produto são propriedade intelectual da Cmos Drake protegidos pelas leis internacionais de copyright. Os softwares são fornecidos a título exclusivo de utilização com o dispositivo acompanhado, não podendo ser analisado, modificado ou reproduzido parcialmente ou integralmente.



Parabéns pela aquisição do Desfibrilador Life 400 Futura da CMOS DRAKE. Este produto incorpora tecnologia de ponta destinada a monitorização do eletrocardiograma, para identificar automaticamente arritmias cardíacas que necessitam de desfibrilação precoce.

Todas as informações necessárias para a utilização segura e correta do Desfibrilador Life 400 Futura encontram-se neste manual, além de informações sobre os cuidados essenciais, conservação, esclarecimentos relacionados à Assistência Técnica e Certificado de Garantia.

A leitura completa deste manual deve preceder antes do uso do equipamento, sendo condição obrigatória e imprescindível. Mantenha o manual sempre próximo ao equipamento para consulta, dúvidas e esclarecimentos.



SUMÁRIO



SIGLAS	VIII
TERMINOLOGIA	IX
SÍMBOLOS	X
UNIDADES	XII
SEGURANÇA	XIV
Avisos Gerais	XIV
Avisos sobre Eletrodos	XV
Avisos sobre Bateria e Carregador	XV
Avisos sobre Watch Dog	XVI
Avisos sobre Compatibilidade Eletromagnética e Biológica	XVI
Avisos sobre Manutenção	XVII
Avisos sobre Áreas de Risco	XVII
1 INTRODUÇÃO	1
INDICAÇÃO DE USO	1
CONTRA INDICAÇÕES	2
REQUISITOS REGULATÓRIOS	2
ITENS INCLUSOS	3
ITENS OPCIONAIS	3
2 ORIENTAÇÕES	4
EMBALAGEM	4
ACOMODANDO O EQUIPAMENTO	4
ORIENTAÇÕES DE USO	5
CUIDADOS PÓS USO	5
3 O PRODUTO	6
CARACTERÍSTICAS GERAIS	6
PAINEL PRINCIPAL	8
DISPLAY GRÁFICO	9

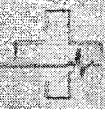
Ícones de Orientação Durante Atendimento	9
PAINEL TRASEIRO	10
CARREGADOR DE BATERIA	11
PÁS DE CHOQUE ADESIVAS DESCARTÁVEIS	12
BOLSA PROFISSIONAL BLS PARA DEA	13
4 BATERIA	14
SOBRE BATERIAS DE LÍTIO	14
TIPOS DE BATERIA	14
SUBSTITUIÇÃO DA BATERIA	16
BATERIA RECARREGÁVEL	18
BATERIA DESCARTÁVEL	20
5 AUTO TESTE	21
MANUTENÇÃO CORRETIVA	21
MANUTENÇÃO PREVENTIVA	21
6 MODO DE USO	23
SOBRE A DESFIBRILAÇÃO	23
ANALISADOR DE RITMOS CARDÍACOS	24
Validação do Analisador de Ritmos Cardíacos	24
ENERGIA DE DESFIBRILAÇÃO DO EQUIPAMENTO	25
SEQUÊNCIA DE ATENDIMENTO	25
INICIALIZANDO O EQUIPAMENTO	26
SEQUÊNCIA DE USO DO EQUIPAMENTO	27
DESLIGANDO O EQUIPAMENTO	30
7 OPCIONAIS	31
MODO MÉDICO	31
Sequência de Uso do Modo Médico (Modo Manual)	31
OXIMETRIA DE PULSO	33
Funcionamento do Sensor	33
Fatores que Comprometem a Leitura do SpO ₂	33
Características	34
Utilização do Sensor Tipo Clip	35
Utilização do Sensor tipo Y	36
Avisos para Escolha do Sensor	36
Sequência de Uso do Modo Oximetria	37
MONITORIZAÇÃO DE ECG 3 VIAS	39

1427
2

Sequência de Uso do Modo Monitorização	40
DISPOSITIVO DE FEEDBACK DE RCP	42
Parâmetros de Operação do Dispositivo de Feedback de RCP	43
Sequência de Uso do Dispositivo de Feedback de RCP	43
Indicador visual de profundidade	47
DISPLAY COLORIDO	48
Ícones do Display para Orientação Durante Atendimento	49
CONEXÃO EM AMBULÂNCIA E UTI MÓVEL	50
CABINA DE EMERGÊNCIA	51
8 GERENCIANDO DADOS	52
<hr/>	
DESCRIÇÃO	52
INSTALAÇÃO DO SOFTWARE DE GRAVAÇÃO DE DADOS	52
Requisitos Mínimos	52
Procedimentos de Instalação	52
OPERANDO O SOFTWARE PHOENIX	53
Baixando Dados do DEA	53
Visualizando Dados Armazenados	55
Exportando Dados do Atendimento	58
Imprimindo Arquivos	60
Copiando Conteúdo do Phoenix	60
Alterando Idioma	61
Trocando de Página	61
Ampliando ou Reduzindo a Tela	61
Obtendo Informações sobre o Phoenix	62
9 MANUTENÇÃO	63
<hr/>	
PRECAUÇÕES E CUIDADOS ESPECIAIS	63
LIMPEZA DO EQUIPAMENTO E ACESSÓRIOS	64
Higienização do Equipamento	64
Higienização dos Acessórios	65
DESCARTE DO EQUIPAMENTO E ACESSÓRIOS	65
Descarte de Equipamentos ao Fim da Vida Útil	65
Descarte de Bateria	65
Descarte de Acessórios	66
INSPEÇÕES PREVENTIVAS	66
Manutenções Preventivas	67
Programação de Testes e Manutenção	67
Calibração do Equipamento	69
SOLUÇÃO DE PROBLEMAS	71

EFEITOS ADVERSOS	72
APÊNDICE A	73
LISTA DE ACESSÓRIOS BÁSICOS	73
LISTA DE ACESSÓRIOS OPCIONAIS	75
APÊNDICE B	79
ESPECIFICAÇÕES TÉCNICAS DO EQUIPAMENTO	79
Conformidade com Normas e Certificações	79
Especificações Gerais	79
Especificações de Operação	79
Especificações de Armazenamento e Transporte	80
Especificações de Segurança	80
Especificações de Bateria Interna	81
Especificações do Carregador de Bateria	82
Especificações da Desfibrilação	83
Especificações de Oximetria	85
Especificações de ECG	86
Especificações de Dispositivo de Feedback para RCP	87
APÊNDICE C	88
TECNOLOGIA APLICADA	88
Detector de Rítmos Cardíacos	88
Métodos de Gravação	88
Critério de Seleção de Ritmo	88
Métodos de Anotação	88
Método de Avaliação do Desempenho do Detector	89
Aplicação de Choque em Função da Impedância	89
Forma de Onda Bifásica Exponencial Truncada	89
Variações de Acordo com a Impedância Torácica do Paciente	90
APÊNDICE D	91
EMISSÕES ELETROMAGNÉTICAS	91
ASSISTÊNCIA TÉCNICA	92
FICHA CADASTRAL	92
CHECKLIST DE MANUTENÇÃO	92
CERTIFICADO DE GARANTIA	92

SIGLAS
















ACLS	Suporte Avançado de Vida em Cardiologia;
AHA	American Heart Association
BLS	Suporte Básico de Vida
CoHb	Carboxihemoglobina
DEA	Desfibrilador Externo Automático
ECG	Eletrocardiograma
ERC	European Resuscitation Council
FV	Fibrilação Ventricular
MetHb	Metahemoglobina
PCR	Parada Cardiorrespiratória
PCS	Parada Cardíaca Súbita
PPM	Pulsos por minuto
RCP	Ressuscitação Cardiopulmonar
SpO₂	Saturação de Oxigênio
TV	Taquicardia Ventricular
TVSP	Taquicardia Ventricular Sem Pulso
UTI	Unidade de Tratamento Intensivo












TERMINOLOGIA



- Watch Dog** Dispositivo eletrônico que reinicializa o sistema ao identificar alguma condição de erro.
- Software** Programa gravado em um dispositivo eletrônico que determina a forma de seu funcionamento.
- Hardware** Parte física de um dispositivo que contém os circuitos e componentes eletrônicos interligados.
- Equipamento** Refere-se ao Desfibrilador Life 400 Futura.
- Atendimento** Período em que o Equipamento está em funcionamento conectado a um indivíduo.
- Paciente** Indivíduo que apresenta PCR e/ou está sob Atendimento do Equipamento.
- Operador** Pessoa devidamente capacitada a realizar BLS/ACLS e a utilizar Desfibriladores Externos Automáticos e que está operando o Equipamento durante um Atendimento.

SÍMBOLOS

Figura	Norma Relevante	Descrição
	IEC 60878 - 5036	Tensão Elétrica Perigosa
	IEC 60878 - 5031	Corrente Contínua
	IEC 60878 - 5032	Corrente Alternada
	IEC 60878 - 5172	Equipamento Classe II
	IEC 60878 - 5036	Atenção!
	IEC 60601-1	Referir-se ao manual de instruções
	IEC 60878 Safety 35	Não sentar
	IEC 60878 Safety 37	Não pisar na superfície
	IEC 60878 - 5010	Tecla Liga/Desliga
	N/A	Botão de disparo do choque para tratamento
	N/A	Indicador de bateria Fraca
	N/A	Polaridade Carregador de Bateria DEA
	N/A	Indicador de Batimento cardíaco no Display do equipamento

	IEC 60878 - 5336	Parte aplicada de tipo CF à prova de desfibrilação
	IEC 60878 - 5334	Parte aplicada de tipo BF à prova de desfibrilação
	ISO 780	Este lado para cima: indica a posição correta em que a caixa deve ser transportada
	ISO 780	Frágil: indica que a embalagem deve ser transportada e manuseada com cuidado
	ISO 780	Mantenha seco: indica que a embalagem deve ser mantida em local seco
	ISO 780	Número 5: indica o empilhamento máximo de cinco unidades sobrepostas
	IEC 60878 - 0632	Temperatura mínima e máxima
	N/A	Indica se tratar de equipamento médico e, portanto, merece um tratamento especial
	EN 980	Fabricante
	IEC TR 60878	Indica ser composto por matéria prima reciclável
	Diretiva 2002/96/CE	Resíduos de equipamentos elétricos e eletrônicos - Descarte separado de outros objetos

UNIDADES

Tipo	Unidade	Nome	Equivalência
Tempo	ms	Milissegundo	10^{-3} s
	s	Segundo	1 s
	m	Minuto	60 s
	h	Hora	3600 s
Frequência	Hz	Hertz	1 Hz
	kHz	Quilohertz	10^3 Hz
	MHz	Megahertz	10^6 Hz
	GHz	Gigahertz	10^9 Hz
	bps	Batida por Segundo	1 bps
	rpm	Respiração por Minuto	1 rpm
	bpm	Batimento por Minuto	1 bpm
Comprimento	ppm	Pulsos por Minuto	1 ppm
	mm	Milímetro	10^{-3} m
	cm	Centímetro	10^{-2} m
	m	Metro	1 m
Área	mm ²	Milímetro Quadrado	10^{-6} m ²
	cm ²	Centímetro Quadrado	10^{-4} m ²
	m ²	Metro Quadrado	1 m ²
Volume	dL	Decilitro	10^{-2} L
	L	Litro	1 L
	mm ³	Milímetro Cúbico	10^{-9} m ³
	m ³	Metro Cúbico	1 m ³
Velocidade	mm/s	Milímetro por Segundo	10^{-3} m/s
	m/s	Metro por Segundo	1 m/s
Vazão	L/s	Litro por Segundo	1 L/s
	L/m	Litro por Minuto	60 L/s
Massa	g	Gramma	1 g
	kg	Quilograma	10^3 g
Pressão	mmHg	Milímetro de Mercúrio	133.3 Pa
	hPa	Hectopascal	10^2 Pa
	Pa	Pascal	1 Pa

Temperatura	°F	Grau Fahrenheit	$(1\text{ }^{\circ}\text{C} - 32) \cdot 5/9$
	°C	Grau Centigrado	1 °C
Resolução	px	Pixel	N/A
Impedância	Ω	Ohm	1 Ω
	M Ω	Megaohm	10 ⁹ Ω
Tensão Elétrica	mV	Milivolt	10 ⁻³ V
	V	Volt	1 V
	kV	Kilovolt	10 ³ V
Corrente	μA	Microampère	10 ⁻⁶ A
	mA	Miliampère	10 ⁻³ A
	A	Ampère	1 A
Densidade de Corrente	A/m	Ampère por metro	1 A/M
Carga Elétrica	C	Coulomb	1 C
	mAh	Miliampère-hora	3.6 C
Potência	W	Watt	1 W
Energia	J	Joule	1 J
Intensidade	dB	Decibel	1 dB
Armazenamento Digital	B	Byte	1 B
	MB	Megabyte	10 ⁶ B
	GB	Gigabyte	10 ⁹ B

1435
e

SEGURANÇA



Avisos Gerais



A manutenção do Equipamento deve ser realizada exclusivamente pelo Fabricante ou Assistência Técnica Autorizada, caso contrário, a garantia de assistência técnica é interrompida e o proprietário do equipamento se torna o único responsável por possíveis danos físicos, materiais e outros.



Use o equipamento somente em um paciente por vez.



Não faça uso do DEA perto de outros equipamentos. Caso isto ocorra pode afetar o funcionamento correto do equipamento. Verifique sempre a funcionalidade do mesmo caso está instrução não seja seguida.



Não conecte outros equipamentos de uma só vez no paciente.



O equipamento deve ser utilizado obrigatoriamente por pessoas devidamente capacitadas em Suporte Básico de Vida ou Suporte Avançado de Vida (BLS/ACLS).



A leitura deste Manual não sobrepõe em hipótese alguma a capacitação das pessoas em BLS/ACLS, que farão o uso do equipamento.



O operador deve proceder à verificação das condições do equipamento e de seus acessórios (verificações frequentes e regulares), especialmente quanto a validade dos eletrodos descartáveis e o nível de carga da bateria.



Mantenha o equipamento acondicionado em sua bolsa de transporte ou na Cabina de Emergência (caso possua), garantindo a integridade do equipamento.



Ao instalar o equipamento com o carregador de bateria, certifique-se de que estejam em local com espaço suficiente para a ventilação e longe da radiação de calor.



O equipamento foi desenvolvido para identificar através da monitorização do eletrocardiograma, arritmias que necessitam desfibrilação (que necessitam de desfibrilação), em pacientes vítimas de uma parada cardiorrespiratória. Pode ser usado dentro ou fora do ambiente hospitalar, incluindo as unidades de resgate, promovendo suporte à vida.

Avisos sobre Eletrodos



Evite que os eletrodos descartáveis (pás de choque) entre em contato entre si (curto-circuito).



Afaste eletrodos de ECG, curativos ou quaisquer outros objetos metálicos dos eletrodos descartáveis devido ao risco do paciente sofrer queimaduras na pele durante a desfibrilação, efeito provocado por desvio da corrente ao coração.



Não encoste no paciente, nos eletrodos ou qualquer material condutivo durante a análise do ECG, pois o resultado da interpretação do ECG será afetado.



No momento do choque, jamais encoste no paciente. Afaste-se dele.



Durante a desfibrilação, pode ocorrer queimaduras na pele do paciente, caso haja bolsas de ar entre a pele e as pás adesivas. Para impedir que isso aconteça, certifique-se que as pás estejam completamente aderidas à pele. Utilize as pás dentro da validade registrada na embalagem, e uma única vez.



Somente abra a embalagem que contém os eletrodos descartáveis quando for utilizar no paciente. Uma vez aberta use-a ou descarte-a.



Não encoste no paciente, em camas (maca), no equipamento ou em qualquer acessório conectado ao paciente durante a desfibrilação.



O paciente não deve ter contato com objetos metálicos e/ou fluidos condutores, pois isso é capaz de ocasionar correntes não intencionas por vias acessórias.



Os eletrodos poderão ser permanecer conectados no paciente em até 6 (seis) horas, para condições ideais de pele (íntegra, sem ferimentos, irritações, dentre outros).



Ao utilizar este equipamento desconecte outros dispositivos do paciente, pois a alta tensão do choque elétrico pode provocar danos nos mesmos.

Avisos sobre Bateria e Carregador



Ao utilizar o DEA desconecte imediatamente o carregador de bateria do mesmo.



Jamais use baterias não fornecidas pelo Fabricante e/ou baterias não seriadas. A Cmos Drake não se responsabiliza por danos causados mediante o uso de baterias de terceiros não autorizados, visto que podem acarretar diversos e sérios danos, tais como: não funcionamento do equipamento, queima do mesmo, perda de performance, indicação incorreta do nível de bateria e risco de explosão.



O equipamento não inicializa com o carregador de bateria conectado ao mesmo.



Não utilizar jamais outro carregador de bateria que não seja sempre o original fornecido pela Cmos Drake, pois diversos e sérios danos podem ocorrer, como queima do equipamento, funcionamento incorreto, danos na bateria e risco de explosão.



Não colocar o carregador de baterias conectado em extensões ou TOMADAS MÚLTIPLAS adicionais diretamente no chão, de tal maneira a prevenir o ingresso de líquidos nos contatos e evitar danos elétricos e mecânicos.



O descarte das baterias deve seguir os regulamentos do Meio Ambiente. Consulte o Meio Ambiente da sua cidade.



Mantenha a bateria longe do fogo e outras fontes de calor e evite queda quando a bateria for retirada para descarte no fim da vida útil.



Não ponha a bateria próximo de objetos metálicos que possam causar curto-circuito.



Jamais desmonte, perfure, amasse ou abra a bateria. Respeite o circuito de segurança. Risco de explosão.

Avisos sobre Watch Dog



O equipamento possui um circuito *Watch Dog* desenvolvido para ativar o reset do sistema caso ocorra alguma condição de erro inesperada, reiniciando o equipamento. O circuito *Watch Dog* (reset de hardware) trata-se de um sistema adicional de segurança que existe em todo e qualquer dispositivo eletrônico que utiliza software embarcado.



O circuito *Watch Dog* é utilizado para reinicializar o circuito da placa principal, sem a necessidade de intervenção do operador, caso venha ocorrer o travamento por motivos externos.



O circuito *Watch Dog* durante o funcionamento normal do equipamento fica em *Standby*. Portanto, ele não possui função ativa no equipamento. Somente entra em operação se ocorrer o travamento do circuito da placa principal.



O circuito *Watch Dog* não provoca risco ao paciente e ao usuário, não influencia na estabilidade e não afeta o desempenho do produto.

Avisos sobre Compatibilidade Eletromagnética e Biológica



Evite usar telefone celular ou quaisquer dispositivos que captem frequência de rádio próximo ao equipamento. O alto nível de radiação eletromagnética emitida por estes aparelhos pode resultar em interferência, prejudicando o funcionamento normal do desfibrilador, colocando em risco a segurança do paciente.



De maneira geral, as Partes do EQUIPAMENTO e ACESSÓRIOS do Desfibrilador Life 400 FUTURA, destinados a entrar em contato com tecidos biológicos, células ou fluidos corpóreos são testados e analisados de acordo com as diretrizes e princípios da ISO 10993-1, que trata exclusivamente de teste de biocompatibilidade das partes aplicadas.



Em Aeronaves / Ambulâncias / Veículos em Geral:
- Baixo nível de radiação de campos eletromagnéticos.
- Alta imunidade a transientes e campos eletromagnéticos externos.
- Alta resistência mecânica a vibração.

Avisos sobre Manutenção



Risco de choque elétrico caso o gabinete do equipamento ou do carregador de bateria sejam abertos. Todo tipo de serviço técnico ou atualizações futuras do equipamento e suas partes, só poderão ser realizados por pessoal devidamente treinado e autorizado pela Cmos Drake.



Os materiais descartáveis não devem ser reutilizados. Os mesmos devem ser desprezados em locais apropriados conforme os procedimentos especiais para lixos hospitalares.



Na necessidade de substituição de qualquer parte do equipamento, bateria, carregador de bateria e materiais descartáveis, deve-se entrar em contato com o fabricante ou com a rede autorizada para fornecer o material e realizar a substituição do mesmo, quando necessário. Caso sejam utilizados acessórios de fornecedores diferentes dos indicados pela Cmos Drake, a empresa não se responsabiliza pelo funcionamento do equipamento e terá sua garantia anulada.



Existe o risco de poluir o ambiente associado ao uso de acessórios e materiais de consumo ao final da vida útil dos mesmos. Os acessórios e materiais de consumo devem ser desprezados em lixos hospitalares de acordo com a lei ambiental. As baterias devem ser entregues ao meio ambiente local ou retornadas ao fabricante ou a um centro de coleta apropriado após a substituição por motivo de defeito ou fim da vida útil das mesmas.



Nenhuma modificação neste equipamento e em suas partes são permitidas.

Avisos sobre Áreas de Risco



Este equipamento não foi projetado para funcionar em ambientes constituintes de agentes anestésicos e de limpeza inflamáveis. Não o utilize na presença de gases inflamáveis.



Para prevenir contra risco de fogo ou choque indevido, evite operar ou acomodar o equipamento perto de fonte de água ou produtos inflamáveis, não deixe produtos líquidos sobre o gabinete e/ou carregador de bateria.



Risco de explosão se o equipamento e o carregador de bateria forem utilizados na presença de gases anestésicos inflamáveis.



Não utilize o Desfibrilador Life 400 Futura em áreas onde haja o risco de explosão.



Não utilize o Desfibrilador Life 400 Futura dentro de salas de raio-x e ressonância magnética.

1440
e

1

INTRODUÇÃO

O Desfibrilador Externo Automático DEA, modelo Life 400 Futura, é um equipamento eletrônico, compacto, leve e portátil. Este produto incorpora tecnologia de ponta destinada a monitorização do eletrocardiograma, para identificar automaticamente arritmias cardíacas que necessitam de desfibrilação precoce em vítimas de parada cardiorrespiratória, com fim de combater a morte súbita de forma eficaz e precisa.

O equipamento é capaz de entregar choques elétricos controlados que são aplicados no tórax do paciente utilizando eletrodos de desfibrilação (Pás adesivas descartáveis) com instruções ao socorrista por comandos de voz, texto e ícones (autoexplicativo).

O equipamento dispõe de circuitos microprocessados que fazem o mapeamento cardíaco e identificam automaticamente arritmias cardíacas chocáveis tais como TVSP – Taquicardia Ventricular Sem Pulso e FV – Fibrilação Ventricular.

O equipamento pode ser usado em pacientes adultos e infantis, em diversos locais e ambientes, permitindo neste primeiro atendimento o suporte básico de vida, elevando consideravelmente a taxa de sobrevivência.

INDICAÇÃO DE USO

- O Desfibrilador Life 400 Futura possui a função básica de identificar automaticamente arritmias cardíacas para reverter em ritmo sinusal.
- O equipamento pode ser utilizado por público leigo (capacitado em BLS – Suporte Básico de Vida e profissionais médicos capacitados em ACLS). O equipamento atua de forma automática, independente do conhecimento prévio do operador em arritmias cardíacas.
- O equipamento possui comandos de voz, texto, ícones intuitivos no display e beep audível, para orientar o socorrista durante o procedimento de atendimento às vítimas de parada cardiorrespiratória.

CONTRA INDICAÇÕES

- ⊕ Este equipamento não pode ser utilizado na presença de agentes inflamáveis, como gases anestésicos, combustíveis, dentre outros;
- ⊕ Este equipamento não deve ser utilizado por leigos sem a devida capacitação em Suporte Básico de Vida (BLS);
- ⊕ A desfibrilação assíncrona não é indicada para pacientes:
 - Conscientes;
 - Com respiração espontânea;
 - Com pulso palpável.
- ⊕ Este equipamento não indica tratamento de choque em assistolia. A desfibrilação em caso de assistolia pode inibir a recuperação de marcapassos naturais no coração e reduzir a chance de recuperação.
- ⊕ Para pacientes com idade inferior a 8 anos ou com peso inferior a 25 Kg é necessário utilizar as pás de choque descartáveis infantis. Além disso, caso não seja possível posicionar as duas pás no tórax do Paciente com um espaçamento maior ou igual a 4 cm, deve-se posicionar uma pá no peito e a outra nas costas. Mais informações no Capítulo 6 – Modo de Uso.

REQUISITOS REGULATÓRIOS

Este equipamento foi projetado em total conformidade com todas as Normas e Diretrizes pertinentes aos equipamentos eletromédicos de desfibrilação, sendo elas:

ABNT NBR IEC 60601-1	Equipamentos eletromédicos Requisitos gerais para a segurança básica e desempenho essencial
ABNT NBR IEC 60601-2-4	Equipamentos eletromédicos Requisitos particulares para a segurança básica e desempenho essencial de desfibriladores cardíacos
ABNT NBR IEC 60601-1-2	Equipamentos eletromédicos Requisitos gerais para a segurança básica e desempenho essencial – Norma colateral: Compatibilidade eletromagnética
ABNT NBR IEC 60601-1-6	Equipamentos eletromédicos Requisitos gerais para a segurança básica e desempenho essencial – Norma colateral: Usabilidade
IEC 62304	<i>Medical device software Software life cycle processes</i>
Portaria Nº350/10 Portaria Nº350/10	INMETRO

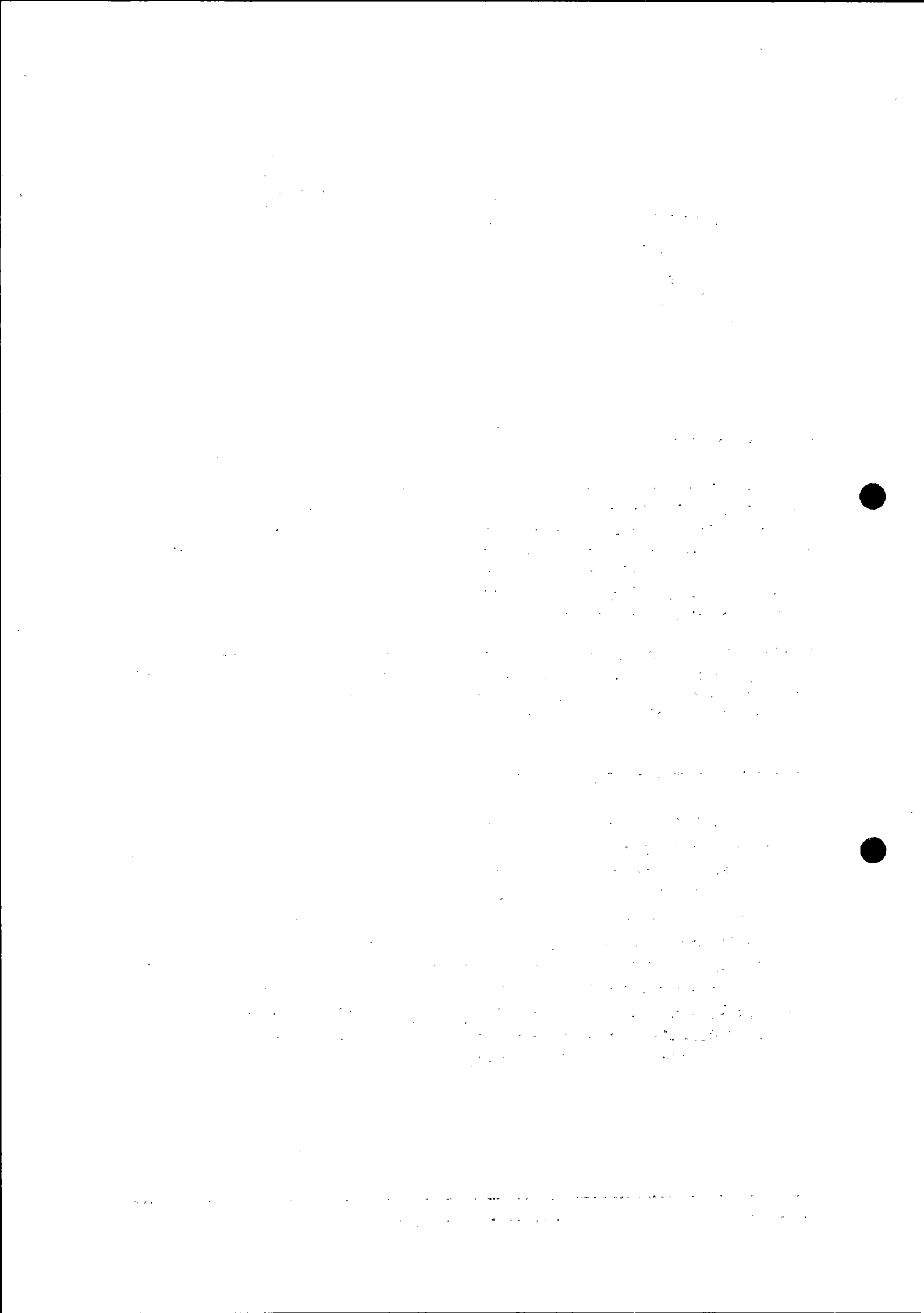
ITENS INCLUSOS

- ✦ 1 (um) Desfibrilador Life 400 Futura – DEA;
- ✦ 1 (uma) bateria recarregável ou bateria descartável;
- ✦ 1 (um) carregador de bateria (caso a bateria seja recarregável);
- ✦ 1 (uma) pá de choque descartável (adulto);
- ✦ 1 (um) cabo USB;
- ✦ 1 (uma) bolsa amarela profissional de BLS com compartimentos para armazenamento do DEA e de acessórios de BLS;
- ✦ 1 (um) certificado de garantia do DEA Life 400 Futura;
- ✦ 1 (um) CD contendo:
 - O manual do usuário referente ao DEA Life 400 Futura;
 - O software Phoenix para aquisição de dados do dispositivo.

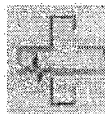
ITENS OPCIONAIS

- ✦ **Modo Médico (Modo Manual):** Utilizado para aplicação do choque pelo socorrista médico, quando o mesmo desejar aplicar o choque.
- ✦ **Oximetria de Pulso:** Utilizado para a leitura de Saturação de Oxigênio (SpO₂) no sangue do paciente.
- ✦ **Monitoração do Eletrocardiograma por Cabo ECG de 3 Vias:** Utilizado para monitorar o sinal de ECG através do cabo de ECG 3 Vias.
- ✦ **Dispositivo de Feedback de RCP:** Utilizado para auxiliar o socorrista durante a RCP, indicando a frequência e profundidade das compressões torácicas, por comando de voz e indicador gráfico que mostra o nível da profundidade da compressão em tempo real no display.
- ✦ **Display Colorido de 4.3”:** Substitui o display azul e exibe textos, ícones e animações coloridas.
- ✦ **Conexão em Ambulância / UTI Móvel:** Utilizado para carregar a bateria do equipamento, sendo conectado à fonte de alimentação 12V_{DC} das ambulâncias ou qualquer veículo e aeronave.
- ✦ **Cabina de Emergência:** Utilizado para abrigar e proteger o equipamento e seus acessórios na parede em altura pré-determinada para fácil acesso em caso de emergência. Possui dispositivo de alarme sonoro ao abrir a cabina.

A descrição de cada opcional está no Capítulo 7 – Opcionais.



2



ORIENTAÇÕES

EMBALAGEM

Ao receber o Desfibrilador Life 400 Futura, inspecione cada caixa para verificar se há danos na integridade física da embalagem ou no produto e se todos os acessórios requisitados estão presentes. Caso algum acessório do produto e ou outro acessório adicional requisitado não esteja presente ou haja danos no equipamento, quaisquer acessórios, entre em contato com a Cmos Drake em até 30 (trinta) dias após o recebimento do produto. Após 30 (trinta) dias do recebimento qualquer reclamação será avaliada pela CMOS DRAKE, não garantindo a reposição do produto e seus acessórios.

Caso identifique danos na integridade física da embalagem, abra-a e registre o estado físico do equipamento e seus acessórios na presença da transportadora. Encaminhe imediatamente esta ocorrência com ciência do transportador, para o setor de suporte ao cliente da CMOS DRAKE para as providencias cabíveis.

ACOMODANDO O EQUIPAMENTO

- ➔ Retire o DEA da caixa de embalagem.
- ➔ Leia obrigatoriamente este manual, especificamente o Capítulo 4 – Bateria, que orienta a conexão correta de como carregar a bateria.
- ➔ Conecte imediatamente o carregador de bateria no DEA (com bateria recarregável) e na tomada elétrica. Certifique-se que o carregador está funcionando.
- ➔ Mantenha o DEA em local adequado e de fácil acesso.
- ➔ Mantenha o DEA longe de equipamentos que gerem campos magnéticos fortes como aparelhos radiológicos, sistemas de ar condicionado e outros.
- ➔ Certifique-se de que o local de instalação possui ventilação adequada e está dentro das faixas de pressão e temperatura indicadas neste manual (Apêndice B – Especificações Técnicas do Equipamento).

1957

...

...

...

...

...

...

...

...

...

...

...

...

ORIENTAÇÕES DE USO

- ✦ Leia obrigatoriamente este Manual.
- ✦ Este equipamento deve ser utilizado por pessoas treinadas em BLS ou ACLS.
- ✦ Utilize somente acessórios fornecidos exclusivamente pelo fabricante.
- ✦ Siga as instruções de comando de voz, textos e ícones intuitivos do equipamento.
- ✦ O Desfibrilador Life 400 Futura e seus acessórios básicos e opcionais promoverão segurança se forem utilizados para a finalidade correta e conforme as instruções descritas neste Manual.
- ✦ Todos aqueles que necessitam ou desejam fazer uso do Desfibrilador Life 400 Futura, deverão estar capacitados por meio de treinamento em suporte básico de vida, curso este ministrado por instituições, empresas acreditadas e ou profissionais médicos credenciados e acreditados. Orientação sobre os fundamentos da desfibrilação, assim como sobre as indicações e contra-indicações são fundamentais para o atendimento a uma vítima de parada cardiorrespiratória.
- ✦ É obrigatória a leitura do manual do usuário e o cumprimento das normas de segurança e dos avisos contidos no mesmo, especialmente sobre baterias, eletrodos, carregador de bateria e Assistência Técnica.
- ✦ Se o tórax do paciente estiver molhado é recomendado que o socorrista seque-o antes de conectar os eletrodos.
- ✦ Recomenda-se manter alguns materiais auxiliares como tesouras cirúrgicas, lâmina de barbear descartável para retirada de pelo no tórax e luvas descartáveis, caso seja necessário a utilização quando houver algum acidente. A bolsa BLS tem alojamentos apropriados para comportar estes materiais.

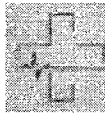


Na hipótese de uso inadequado do equipamento, o usuário, paciente ou outras pessoas estarão sujeitos ao risco de choque elétrico ou poderão sofrer queimaduras, devido a alta tensão gerada no momento do choque.

CUIDADOS PÓS USO

- ✦ Descarte os acessórios após atendimento em local apropriado.
- ✦ Reponha as pás de choque ou quaisquer acessórios no DEA necessários ao atendimento, para agilizar o próximo.
- ✦ Mantenha o equipamento com a bateria carregada.
- ✦ Mantenha a rotina de manutenção e limpeza sempre em dia para preservar os dispositivos.

3



O PRODUTO

CARACTERÍSTICAS GERAIS

Funcionalidades

- Análise do sinal de ECG e detecção automática de arritmias malignas (TVSP e FV) que requerem desfibrilação.
- Monitoração de ECG via pás antes, durante e após o choque.
- Detecção de marcapasso.
- Análise de impedância torácica do paciente para ajuste automático do tempo e corrente elétrica do choque, aumentando a eficácia na desfibrilação e reduzindo o risco de causar danos ao coração.
- Comandos de texto e voz para orientação ao socorrista durante o atendimento.

Desfibrilação

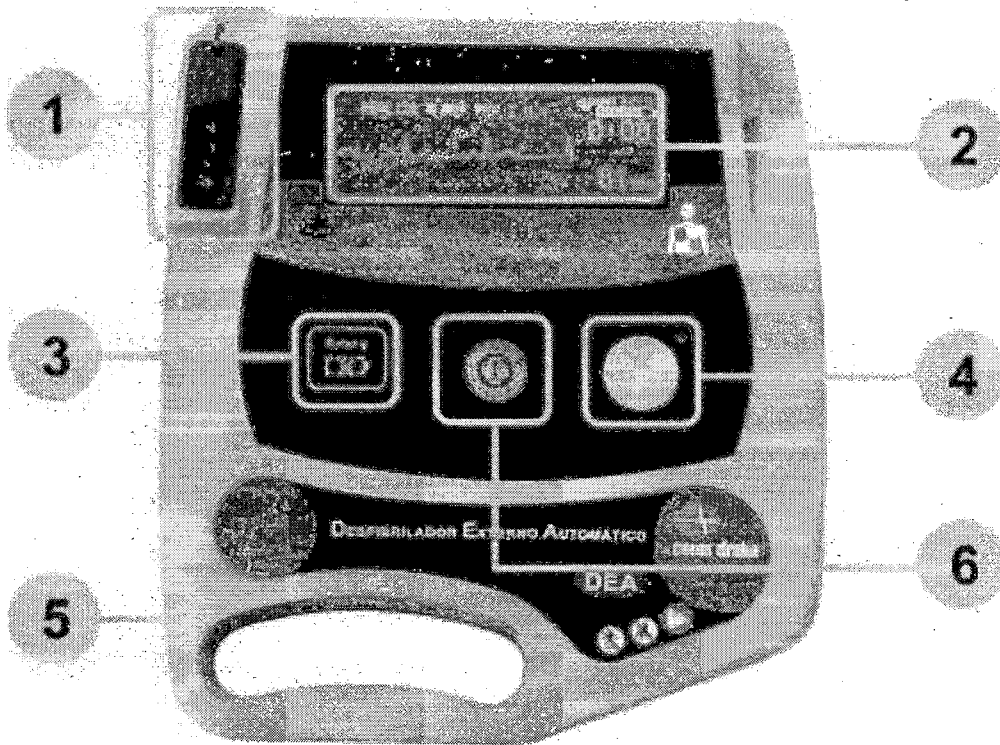
- Forma de onda bifásica exponencial truncada.
- Protocolo de energia limitado automaticamente para paciente adulto ou infantil, conforme pás de choque inseridas.
- Diversos protocolos de energia fornecidos a critério do usuário, até o limite de 360 J (Joules). Por padrão há disparos de 150 J no Modo Adulto e 50 J no Modo Infantill.
- Descarga interna automática após 30 segundos se não houver disparo.
- Tempo de carga ajustável em até 4 segundos para 150 J e 5 segundos para 200 J.

Bateria

- Capacidade para realizar até 200 descargas ou 10 horas de monitorização com bateria recarregável 2850mAh em carga máxima (bateria nova com carga completa). Opcional de 300 descargas ou 15 horas de monitorização com bateria recarregável ou descartável de 3500mAh.
- Estado da bateria em vários níveis visualizados claramente no display (bargraph).
- Indicador de bateria fraca – sonoro e visual.

- Possibilidade de utilização de bateria recarregável ou descartável. Carregador de bateria incluso para baterias recarregáveis.
 - O próprio usuário pode efetuar facilmente a substituição da bateria (sem o uso de ferramentas), não sendo obrigatório o envio do equipamento ao fabricante.
- Gravação de Eventos**
- Software dedicado compatível com ambiente Windows para comunicação, registro e interpretação dos dados coletados para PC, com cabo de interface.
 - Gravação de eventos e curvas do atendimento em memória contínua de 4GB que proporciona mais de 200 anos de gravação, com visualização e transferência dos dados para computador via conexão USB.
- Geral**
- ECG com beep.
 - Beep para orientação da frequência das compressões durante a RCP.
 - Contador de choques, tempo de RCP e relógio.
 - Auto teste diário.
- Gabinete**
- Grau de proteção IP 56.
 - Gabinete em ABS de alta compressão, isolado eletricamente.
- Alça para transporte integrada no gabinete que facilita o manuseio e gera comodidade no transporte, evitando quedas acidentais.
- Idioma**
- Padrão: Português.
 - Opcional: Inglês e Espanhol.
- Display**
- Display de cristal líquido eletroluminescente, com visualização do traçado de ECG em tempo real.
 - Ícones intuitivos no display para auxiliar o atendimento.
- Opcionais**
- Modo Médico (Modo Manual).
 - Oximetria de Pulso.
 - Monitoração por Cabo de ECG 3 Vias.
 - Dispositivo de Feedback de RCP.
 - Display Colorido 4.3".
 - Conexão em Ambulância/UTI Móvel.
 - Cabina de Emergência.

PAINEL PRINCIPAL



1 Conector das pás de choque (eletrodos) e Dispositivo de Feedback de RCP.

3 Indicador de bateria fraca.

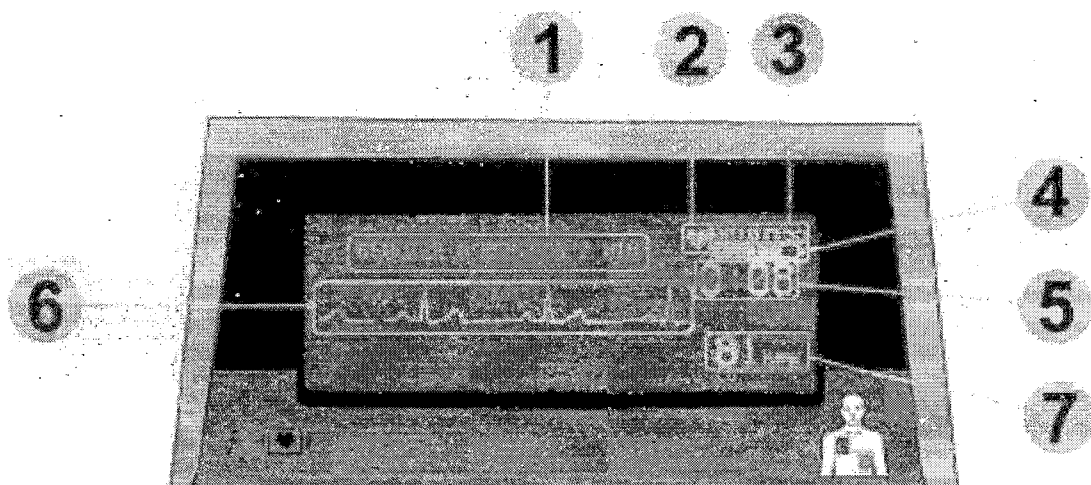
5 Alça para transporte.

2 Display:
Exibe o tempo de duração do atendimento, o traçado do ECG, os comandos de texto ao usuário de acordo com os comandos de voz.

4 Botão de tratamento:
Utilizado para o disparo do choque. Quando piscando, confirma que o choque está pronto para ser aplicado no paciente.

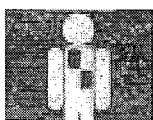
6 Botão liga e desliga.

DISPLAY GRÁFICO



- 1 Comando de texto para orientação durante o atendimento.
- 2 Ícone de batimentos cardíacos.
- 3 Cronômetro de indicação de duração do atendimento.
- 4 Estado do nível de bateria (Bargraph).
- 5 Temporizador regressivo de 2 minutos para a aplicação da RCP.
- 6 Traçado de ECG.
- 7 Indicador de batimentos cardíacos.

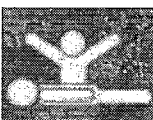
Ícones de Orientação Durante Atendimento



Coloque os Eletrodos no Paciente.

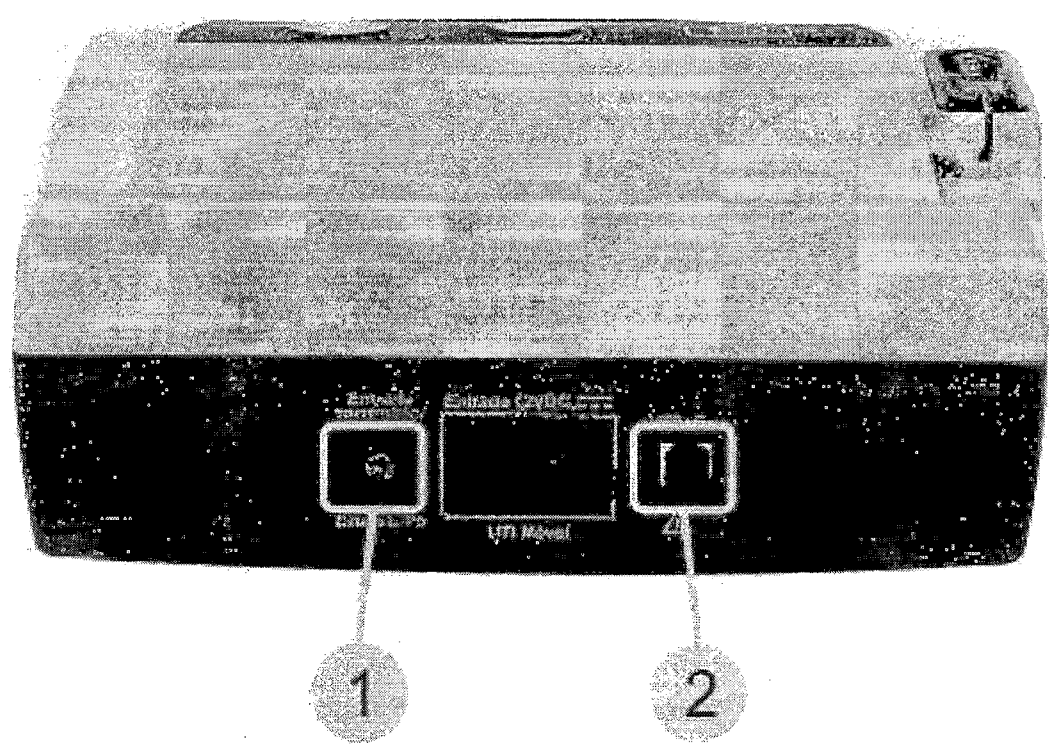


Se não houver circulação, realize a RCP por 2 min.



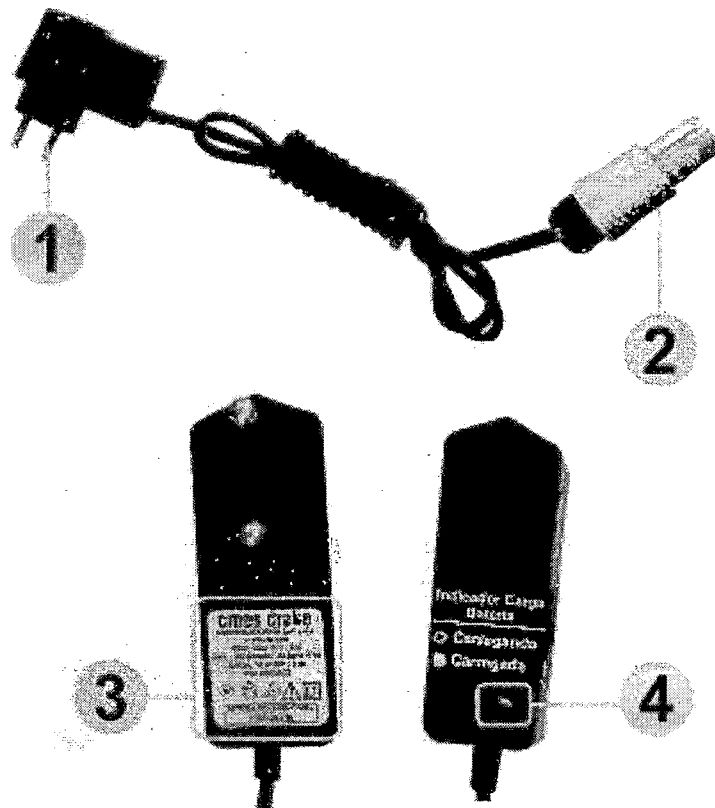
Afasto-se do Paciente.

PAINEL TRASEIRO



- 1 Entrada do carregador para bateria recarregável.
- 2 Saída USB.
- 3 Saída USB.

CARREGADOR DE BATERIA

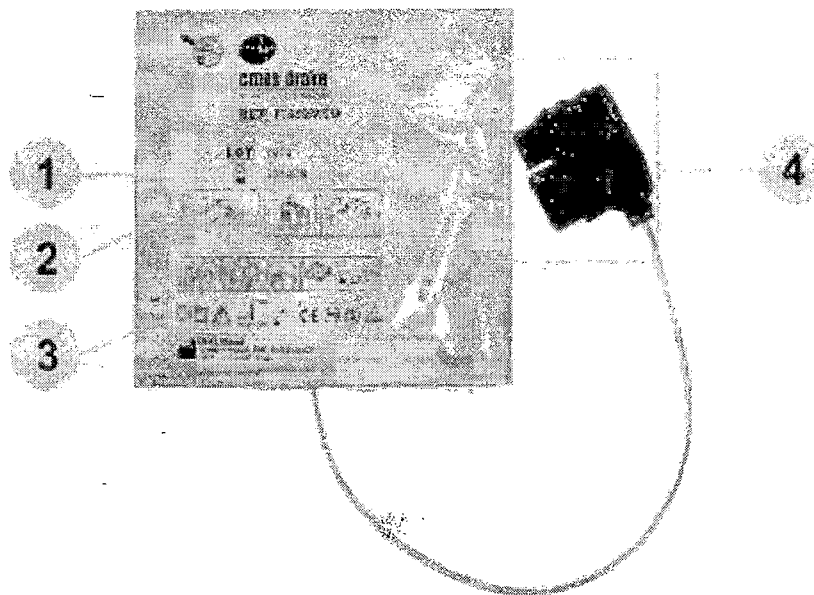


- 1 Conexão à rede elétrica.
- 2 Conexão na parte traseira do equipamento.
- 3 Etiqueta com as especificações técnicas e informações de segurança do carregador.
- 4 Indicador luminoso de carga da bateria.

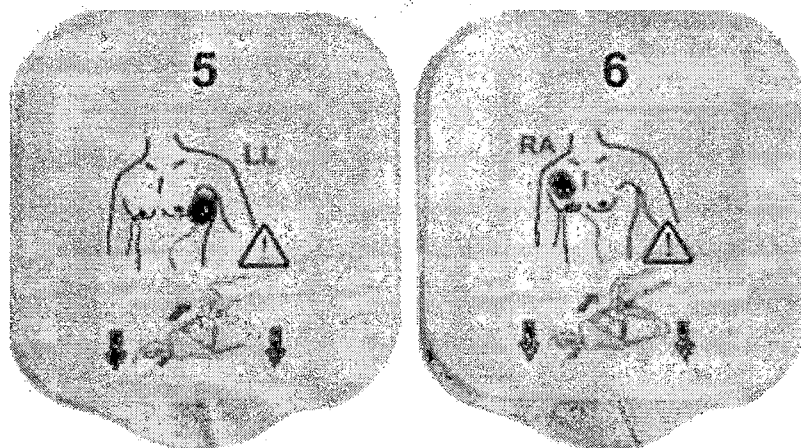


Jamais utilize carregador de bateria não fornecido pelo fabricante, pode haver risco de explosão do equipamento.


PÁS DE CHOQUE ADESIVAS DESCARTÁVEIS




- 1 Lote e validade das pás (ano/mês).
- 2 Instruções de uso.
- 3 Advertências.
- 4 Conector de entrada do DEA



- 5 Eletrodo Apex.
- 6 Eletrodo Sternum.

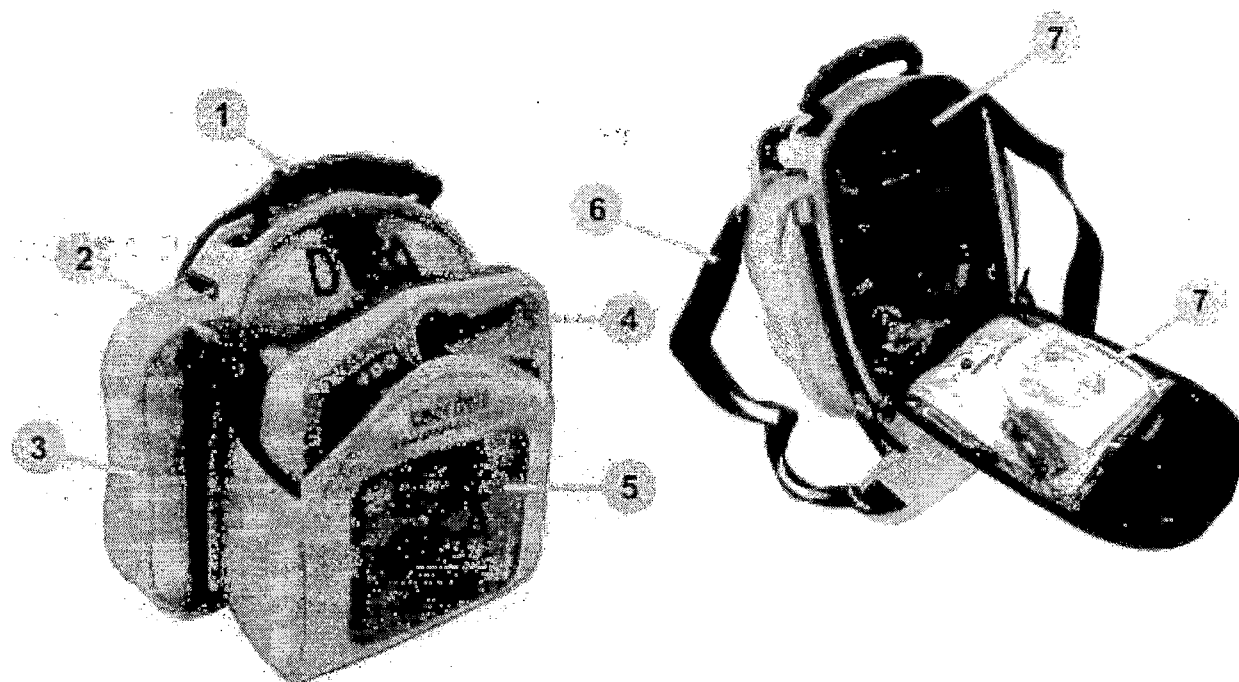
 As pás de choque adesivas descartáveis possuem 24 meses de garantia invólucro fechado e 24 meses de validade após faturamento.

 Use uma única vez e descarte.

BOLSA PROFISSIONAL BLS PARA DEA

A Bolsa Profissional BLS é confeccionada em Cordura (400), material de longa duração e resistente à abrasão, cortes e rasgões. A Cordura é um material com maior resistência se comparado ao nylon, pois sua trama é mais fechada do que a trama do poliéster, além de não formar bolinhas e apresentar altíssima resistência à abrasão, rasgamento e perfuração. É muito leve, é fácil de lavar e seca rapidamente, não mofa e sua aparência se mantém com o aspecto de nova por muito mais tempo.

A Bolsa recebe resina PVC para deixar mais encorpada, além de um antibacteriano e repelência a água. Isso ajuda a proteger seus acessórios. Possui detalhes em borracha reforçada e alças resistentes para transporte. Revestida com pontos reflexivos eletroluminescentes estratégicos, para facilitar visualização da bolsa em longas distâncias.



- | | | | |
|---|--|---|---------------------------------------|
| 1 | Alça transportadora de mão. | 2 | Tecido eletroluminescente. |
| 3 | Compartimentos para acessórios (Lado esquerdo e direito). | 4 | Compartimento para o DEA. |
| 5 | Cobertura transparente para visualização do alarme da bateria fraca. | 6 | Suporte para alça de ombro regulável. |
| 7 | Diversos compartimentos para alojar os materiais utilizados em BLS | | |



Mantenha o equipamento acondicionado em sua bolsa de transporte ou no opcional Cabina de Emergência, para evitar danos e aumentar sua durabilidade.

4

BATERIA

SOBRE BATERIAS DE LÍTIO

As baterias utilizadas no equipamento possuem o lítio como elemento-base, por possuírem maior capacidade energética, serem mais leves e não viciarem igual as baterias de níquel-cádmio padrão. Ainda assim, a bateria a base de lítio requer cuidados para aumentar sua vida útil.

Recomenda-se que essas baterias sejam armazenadas e operadas em locais frescos, visto que temperaturas extremas (altas ou baixas) acelerem o processo de envelhecimento e perda de carga da bateria. Além disso, o ideal é manter as baterias de lítio sempre carregadas, já que quando há esgotamento total de carga a bateria pode perder sua capacidade de reter carga.

TIPOS DE BATERIA

O Desfibrilador Life 400 Futura é, por padrão de fábrica, fornecido com a bateria Lithium-Ion Standard 2850mAh. Entretanto, qualquer uma das opções de bateria pode ser fornecida conforme solicitação do cliente.

Opção de bateria descartável:

- ✦ **Bateria Lithium-Manganese:** Bateria de 3500mAh, vida útil de 5 anos em standby, capacidade de até 15 horas de monitoramento ou até 300 choques com carga cheia.

Opções de bateria recarregável:

- ✦ **Bateria Lithium-Ion Standard:** Bateria de 2850mAh, vida útil de 5 anos em standby, capacidade de até 10 horas de monitoramento ou até 200 choques com carga cheia.
- ✦ **Bateria Lithium-Ion Plus:** Bateria de 3500mAh, vida útil de 5 anos em standby, capacidade de até 15 horas de monitoramento ou até 300 choques com carga cheia.
- ✦ **Bateria Lithium-Polymer:** Bateria de 2200mAh, vida útil de 5 anos em standby, capacidade de até 5 horas de monitoramento ou até 140 choques com carga cheia.

...the ... of ...

...the ... of ...

...the ... of ...

...the ... of ...

...the ... of ...

...the ... of ...

...the ... of ...

...the ... of ...

Todo produto adquirido com bateria recarregável é acompanhado pelo carregador de bateria apropriado. Para obter o tempo de monitoramento ou o número de cargas descrita é necessário que a bateria esteja totalmente carregada (bateria nova com carga completa).

Quando o indicador de bateria fraca for acionado, a bateria neste exato momento ainda possui capacidade para efetuar, por padrão de fábrica, 15 choques ou 30 minutos de monitorização. A quantidade de choques ou tempo de monitorização residual, após alerta de bateria fraca, podem ser alterados opcionalmente a critério do usuário para valores superiores ou inferiores.



A bateria possui 12 meses de garantia após seu faturamento. Caso a bateria seja danificada por utilização indevida ou divergente das instruções descritas neste manual, ocorrerá perda de garantia.



Não desmonte nem descarte em fogo, havendo também o risco de explosão.



Jamais use baterias e ou carregador de bateria que não sejam fornecidos pelo Fabricante.



Caso a bateria apresente perda de desempenho, contate imediatamente à Assistência Técnica Cmos Drake ou Autorizada mais próxima para troca imediata.



Quando a bateria estiver descarregada o carregador de bateria não é capaz de energizar o DEA.



Não curto-circuitar a bateria.



Não deixar a bateria descarregar completamente.



Não comprimir e nem desmontar a bateria.



Quando se utilizar cargas com o eletrodo infantil (50 Joules) a quantidade de choques será proporcionalmente superior.

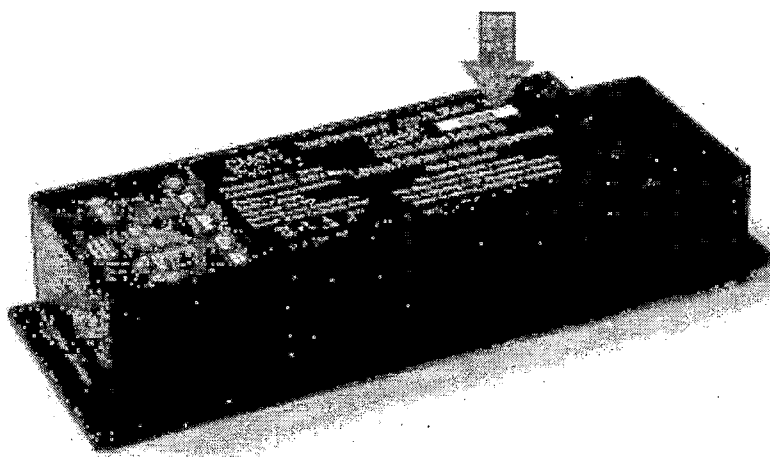


Existe perda de carga da bateria pela realização do auto teste (diminuindo a vida útil da bateria).

SUBSTITUIÇÃO DA BATERIA

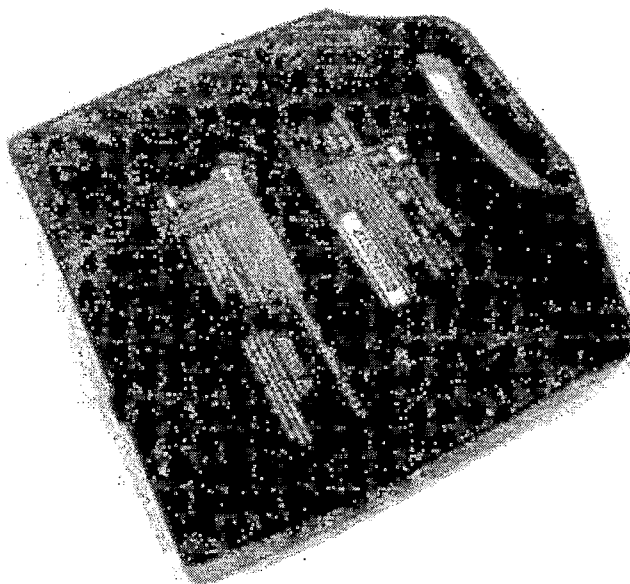
O usuário deve solicitar junto ao fabricante ou Assistência Técnica Autorizada o fornecimento de uma nova bateria para a devida substituição ao fim da vida útil ou defeito. O próprio usuário pode efetuar a substituição da bateria, não sendo obrigatório o envio do equipamento ao fabricante, por se tratar de uma bateria removível e o tempo de troca ser inferior a 10 segundos. Caso preferir o equipamento pode ser enviado a Assistência Técnica Autorizada mais próxima ao local, para a troca da bateria juntamente com uma aferição do circuito de carga e do carregador.

Sempre que a bateria for fornecida pelo fabricante e ou autorizada verifique a autenticidade através do número de série, conforme abaixo.



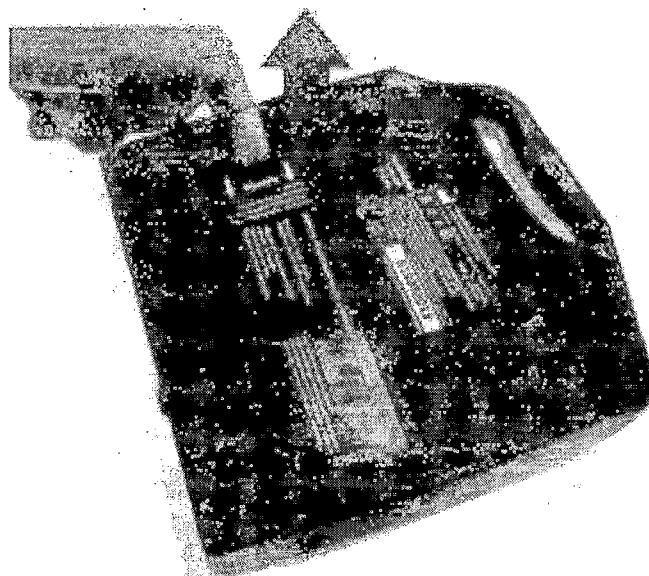
Para remoção da bateria siga os passos descrito abaixo.

- 1 Desligue o equipamento.
- 2 Posicione o equipamento com a sua parte inferior para cima conforme abaixo.



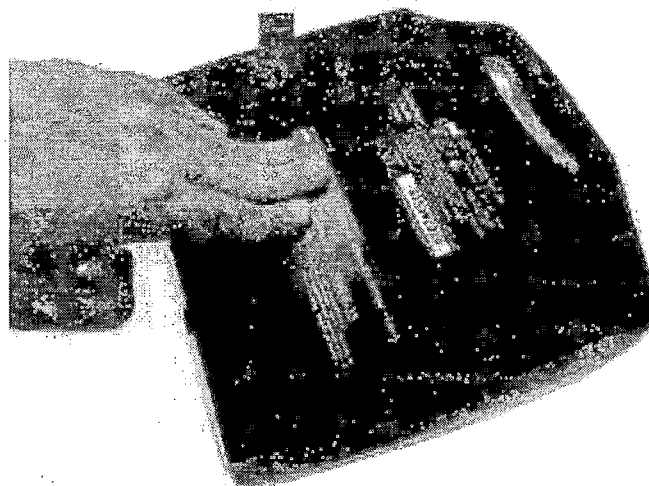
3

Empurre a trava na posição indicada e levante o pack de bateria a ser substituído conforme abaixo.



4

Posicione a nova bateria conforme indicado abaixo e pressione para baixo até escutar um clique.



5

Ligue o equipamento e aguarde os comandos de voz e texto até a frase: **Coloque os eletrodos no tórax do equipamento.** Observe o estado de carga da bateria pelo indicador de nível de bateria no display (bargraph).

6

Desligue o equipamento.

7

Caso a bateria seja recarregável, verifique o funcionamento do carregador e mantenha-o conectado à rede elétrica e ao equipamento até que se faça necessário o uso do DEA.

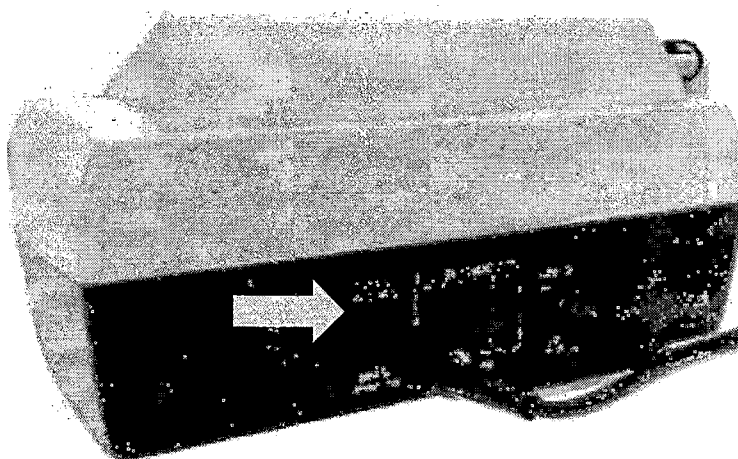


Baterias com baixíssimo nível podem impedir que o equipamento ligue. Neste caso, para baterias recarregáveis, conecte o equipamento ao carregador, aguarde 4 horas e repita o procedimento de teste. Se o problema persistir, entre contato com a Assistência Técnica Autorizada.

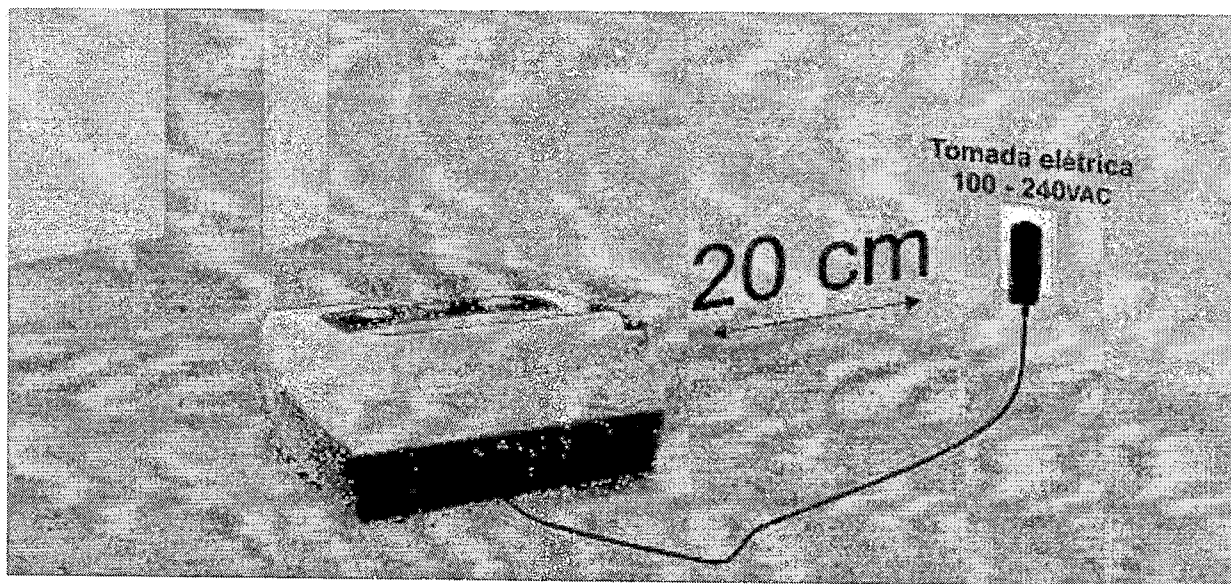
BATERIA RECARREGÁVEL

O carregador de bateria é destinado para o uso exclusivo do Desfibrilador Life 400 Futura.

- 1 Conecte o carregador de bateria no painel traseiro do equipamento conforme figura abaixo. Observe a posição do conector ao encaixá-lo. Você ouvirá um clique indicando conexão segura quando a posição estiver correta. Não force o conector pois pode quebrá-lo.



- 2 Mantenha a parte traseira do equipamento a uma distância mínima de 20 cm de qualquer outro dispositivo ou da parede, para que não corra o risco do plugue do carregador de bateria ser pressionado ou desconectado do equipamento.



- 3 O tempo de carga para uma bateria totalmente esgotada é de, aproximadamente:

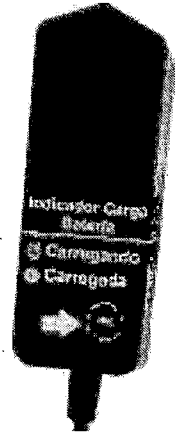
⊕ Primeira carga: 4 horas.


⊕ Outras cargas: 1 hora a 4 horas dependendo do status da bateria.


4


O carregador de bateria possui um LED bicolor que indica o status da carga:


- ➔ LED Azul: Bateria Carregando.
- ➔ LED Verde: Bateria Carregada.





 A bateria recarregável já sai totalmente carregada de fábrica. Ao receber o equipamento remova-o da embalagem e conecte o carregador de bateria para manter a bateria totalmente carregada. Se a bateria não for conectada ao carregador de bateria em até 60 dias após recebimento, haverá perda de performance, comprometendo a capacidade de carga, acarretando em perda de garantia da bateria.

 Não conectar o carregador de baterias a TOMADAS MÚLTIPLAS próximas ao chão, para prevenir a penetração de líquidos nos contatos de alimentação e evitar danos elétricos e mecânicos.

 O carregador de bateria do Desfibrilador Life 400 FUTURA é inteligente e monitora a recarga automaticamente, podendo permanecer ligado à rede elétrica 24 horas, sem necessidade de desligar o DEA do carregador de bateria.

 O equipamento não funcionará para tratamento enquanto conectado ao carregador de bateria. Este equipamento está pronto para funcionar somente com alimentação da bateria. Desconecte o carregador de bateria do DEA para iniciar a utilização. Ao ligar o equipamento com o carregador conectado aparecerá a mensagem na tela: "PARA UTILIZACAO, DESCONNECTE O CARREGADOR DO EQUIPAMENTO!".

 É recomendada a substituição da bateria recarregável do DEA a cada 2 anos, ou quando o tempo de autonomia for inferior a 1 hora.

 Na ocorrência de chuvas muito fortes e tempestades com trovão e raios, desligue o carregador de bateria da tomada elétrica e do DEA.

BATERIA DESCARTÁVEL

A bateria descartável deve ser substituída quando o equipamento emitir sinal sonoro (beep) e visual de bateria fraca e ou necessidade de manutenção. Para mais informações sobre a frequência do alarme consulte o Capítulo 5.

Quando o indicador de bateria fraca for acionado, a bateria neste exato momento ainda possui capacidade para efetuar, por padrão de fábrica, 15 choques ou 30 minutos de monitorização. A quantidade de choques ou tempo de monitorização residual, após alerta de bateria fraca, podem ser alterados opcionalmente a critério do usuário para valores superiores ou inferiores.

O equipamento com bateria descartável realiza contagem de choques aplicados para mostrar o nível no ícone de bateria. Quando houver substituição da bateria descartável por uma bateria nova é necessário realizar os seguintes passos abaixo:



Ligue o equipamento.



Pressione o botão de tratamento por 5 segundos e aguarde a mensagem de texto "Bateria substituída" no display do equipamento. Logo após este procedimento pode-se utilizar o DEA.



As baterias descartáveis possuem capacidade para efetuar 300 choques ou monitorar por 15 horas em carga plena. Considerando o fato que durante o atendimento à um paciente em parada cardiorrespiratória é frequentemente indicado a desfibrilação, infere-se que em um atendimento a bateria descartável será desgastada para efetuar a desfibrilação e para monitorar o paciente durante os procedimentos do atendimento. Tomando por base que um atendimento possui duração média de 20 minutos e que 3 choques serão disparados as baterias descartáveis perdem significativamente sua carga. Recomendamos a substituição da bateria descartável a cada atendimento realizado para a total segurança do próximo uso, uma vez que não se pode prever o tempo que o próximo atendimento irá demandar bem como a quantidade de disparos.



Quando o indicador de bateria fraca for acionado substitua a bateria descartável imediatamente.



A bateria descartável perde sua capacidade mesmo sem uso. Recomendamos a verificação periódica no indicador de nível de bateria do equipamento.



Não desmonte a bateria nem descarte em fogo, havendo também o risco de explosão.




O DEA possui um relógio alimentado por bateria interna independente – modelo CR 2032 3V – que deverá ser substituída de 4 a 5 anos. Esta troca deve ser efetuada na fábrica ou em assistência técnica autorizada. Após esgotar essa bateria o DEA perde capacidade de gravar data e hora dos atendimentos.

5

AUTO TESTE

O Desfibrilador Life 400 Futura realiza auto testes, informando o estado do DEA para o usuário. Dessa forma, o usuário sempre está ciente da necessidade de dar manutenção no equipamento, evitando que o mesmo esteja descarregado ou com defeito durante alguma emergência.

 Mesmo que o Equipamento possua capacidade de auto teste, é recomendado que o Usuário mantenha o Equipamento sempre carregado e realize checagens periódicas do estado da bateria e do seu funcionamento.

MANUTENÇÃO CORRETIVA

O equipamento possui rotina para verificar a necessidade de manutenção. Caso for identificado algum problema, o sistema alerta o operador por mensagem de texto e comando de voz conforme abaixo:

Mensagem	Ação Necessária
"Necessita de Manutenção Bateria Fraca"	Recarregar ou substituir a bateria.
"Necessita de Manutenção Falha de Hardware"	Reinicie o sistema. Caso o problema persista, entre em contato com a Assistência Técnica Autorizada.

MANUTENÇÃO PREVENTIVA

O equipamento realiza auto teste periódico, mesmo quando desligado. Se detectado que a carga da bateria está abaixo de 20% de sua capacidade máxima, o equipamento emitirá um sinal sonoro (beep) e luminoso de alarme e indicando necessidade de manutenção pelo comando de texto e voz.

O intervalo entre cada teste automático varia proporcionalmente ao nível da bateria, ficando cada vez menor conforme a carga abaixa, ou seja, à medida que o nível da bateria diminui os alertas ficam mais frequentes indicando a urgência da substituição ou recarga da bateria (caso seja recarregável).

Nível de Bateria	Intervalo	Alerta
Acima de 50%	A cada 24 horas	Não há alarme
Entre 20% e 50%	A cada 10 minutos	1 pulso de beep; 1 pulso de LED de bateria baixa.
Entre 10% e 20%	A cada 1 minuto	
Abaixo de 10%	Desliga Equipamento	Não há alarme

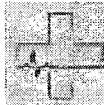


Abaixo de 2% de carga na bateria não é possível ligar o equipamento.



Caso a bateria seja descartável, a partir do momento em que o equipamento iniciar o alarme de bateria fraca entre em contato imediatamente com a CMOS DRAKE para aquisição de uma nova bateria.

6



MODO DE USO

SOBRE A DESFIBRILAÇÃO

O coração possui um sistema que produz e transmite impulsos por todo o músculo cardíaco que, por sua vez, é responsável por contrair e bombear o sangue para todo o corpo. Esses impulsos podem ser medidos na superfície do corpo, gerando o eletrocardiograma (ECG). A análise de um sinal de ECG permite a detecção de problemas elétricos e mecânicos no coração.

As arritmias cardíacas podem refletir distúrbios na iniciação ou condução dos impulsos que, nos casos mais graves, podem manifestar-se como uma Parada Cardíaca Súbita (PCS). Durante uma PCS, há falta de fluxo sanguíneo adequado no corpo e no cérebro, quadro que pode levar rapidamente à morte caso não seja revertido. Como uma PCS raramente reverte-se espontaneamente, pode ser indicado o uso de um desfibrilador para tratá-la. Nesse contexto, a aplicação de um choque desfibrilatório visa restabelecer o ritmo normal do coração.

As arritmias mais comuns que levam à Parada Cardíaca Súbita são a Fibrilação Ventricular (FV) e a Taquicardia Ventricular (TV). Um Desfibrilador Externo Automático (DEA) é capaz de analisar o ECG de um paciente e reconhecer a presença ou ausência de FV e TV para indicar se um choque deve ou não ser administrado no paciente. É importante ressaltar que, segundo o European Resuscitation Council (ERC), o uso de um DEA somente é indicado em caso de pacientes com Parada Cardíaca Súbita (PCS) que estejam inconscientes e que não respirem normalmente - portanto, o DEA somente deve ser utilizado se o paciente apresentar tais condições.



Antes de utilizar o desfibrilador, desconecte todos os equipamentos, do paciente, que não possuam proteção à desfibrilação.



Não dê o choque com as pás curto-circuitadas, pois o dispositivo de disparo pode danificar-se.

ANALISADOR DE RITMOS CARDÍACOS

O Desfibrilador Life 400 Futura é capaz de analisar o ECG do paciente e identificar automaticamente a presença ou não de Fibrilação Ventricular (FV) e Taquicardia Ventricular (TV). Segundo a American Heart Association (AHA), a FV e a TV são as arritmias que devem ser tratadas com choque (chocáveis) pelo DEA. Assim, caso o Rhythm Class ao avaliar o ECG do paciente em PCS, identifique a ocorrência de uma FV ou uma TV, o equipamento emitirá comando de voz e visual de tratamento indicado, sinalizando que um choque deve ser administrado no paciente.

Durante a análise do ECG do paciente, o equipamento emitirá o comando de voz e visual "Analisando". Nesse período, para que o analisador funcione corretamente, não se deve tocar no paciente, assegurando-se que o paciente esteja imóvel. Ao terminar a análise, o DEA indicará ou não o tratamento (choque), por mensagens sonora e visual no display. Caso seja indicado o tratamento, afaste-se do paciente antes de pressionar o botão de tratamento. Caso o DEA não indique o tratamento, inicie a RCP.

Validação do Analisador de Ritmos Cardíacos

O desempenho do algoritmo Rhythm Class, foi avaliado utilizando analisadores de desfibrilador e bancos de dados de ECG referenciados mundialmente, o MIT Arrhythmia Database e o CU Arrhythmia Database. Segundo a AHA, o desempenho do analisador de ritmos deve ser avaliado em termos de Sensibilidade (S_e) e Especificidade (S_p):

$$S_e = \frac{VP}{VP + FN}$$

$$S_p = \frac{VN}{VN + FP}$$

Legenda:

FN: Falso Negativo

FP: Falso Positivo

VP: Verdadeiro Positivo

VN: Verdadeiro Negativo

Os testes de desempenho realizados resultaram em uma sensibilidade igual a 93,83% e especificidade igual a 95,01%.

ENERGIA DE DESFIBRILAÇÃO DO EQUIPAMENTO

Conforme as Diretrizes da AHA 2015. "As configurações de choque com forma de onda bifásica diferem conforme o fabricante, nenhum dos quais foi diretamente comparado em humanos quanto à eficácia relativa. Devido a essas diferenças na configuração da forma de onda, os profissionais devem usar a carga de energia recomendada pelo fabricante (120 a 200J) para a respectiva forma de onda. Se a carga recomendada pelo fabricante não for conhecida, considere a desfibrilação à carga máxima".

O Desfibrilador Life 400 Futura é configurado com a sequência de choques padrão de fábrica:

⚡ **ADULTO:** 150 J – 150 J – 150 J.

⚡ **INFANTIL:** 50 J – 50 J – 50 J.

Opcionalmente é possível requisitar configurações alternativas para outras sequências de energia para os choques em paciente adulto:

⚡ 90 J – 130 J – 150 J.

⚡ 150 J – 150 J – 200 J.

⚡ 150 J – 200 J – 200 J.

⚡ 150 J – 200 J – 360 J.

⚡ 120 J – 150 J – 200 J.

⚡ 200 J – 300 J – 360 J.

⚡ 150 J – 170 J – 200 J.

⚡ Outras configurações poderão ser fornecidas.

Em casos de uso pediátrico, o equipamento limita **automaticamente** a energia, assim que sejam conectadas as pás pediátricas; através das sequências:

⚡ 50 J – 50 J – 50 J.

⚡ 50 J – 70 J – 70 J.

⚡ 50 J – 70 J – 85 J.

⚡ Outras configurações poderão ser fornecidas.

SEQUÊNCIA DE ATENDIMENTO

O equipamento inicia automaticamente a sequência de comandos e só segue para o próximo comando quando o usuário executa o procedimento. Os passos do atendimento foram projetados em conformidade com as cadeias de sobrevivência propostas pela AHA em suas diretrizes na edição de 2015, cuja sequência está exibida abaixo.



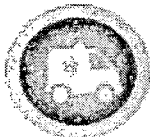
Reconhecimento da PCR e acionamento do serviço médico de emergência;



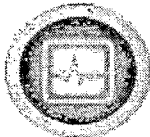
RCP imediata de alta qualidade;



Rápida desfibrilação;



Serviços médicos básicos e avançados de emergência;



Suporte avançado de vida e cuidados pós-PCR.

Em todos os atendimentos é necessário realizar os seguintes procedimentos:

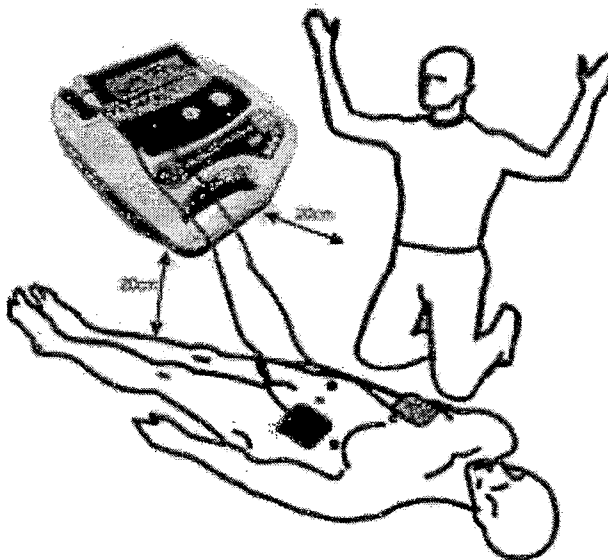
1. Cheque se o paciente se encontra inconsciente.
2. Abra a camisa do paciente.
3. Verifique se a pele do paciente está seca.
4. Realize a tricotomia (raspagem dos pelos) caso haja excesso de pelos no tórax do paciente para melhor contato dos eletrodos com o tórax do paciente.
5. Confira o prazo de validade dos eletrodos.

INICIALIZANDO O EQUIPAMENTO

1. Desconecte o carregador da bateria.
2. Pressione o botão liga/desliga durante 3 segundos.
3. Aguarde exibição da tela **Cmos Drake** e, em seguida, o comando de voz e texto **Pronto para uso**.

SEQUÊNCIA DE USO DO EQUIPAMENTO

- 1 O DEA deve permanecer a uma distância mínima de 20 cm do operador e do paciente, conforme figura abaixo.



- 2 Inicialize o equipamento.
- 3 Encaixe os eletrodos no equipamento, conforme figura abaixo, os comandos de voz e texto **Encaixe o conector dos eletrodos no equipamento** são acionados no equipamento.



... ..

... ..

... ..

... ..

... ..

... ..

... ..

... ..

... ..

... ..

... ..

... ..

... ..

... ..

... ..

... ..

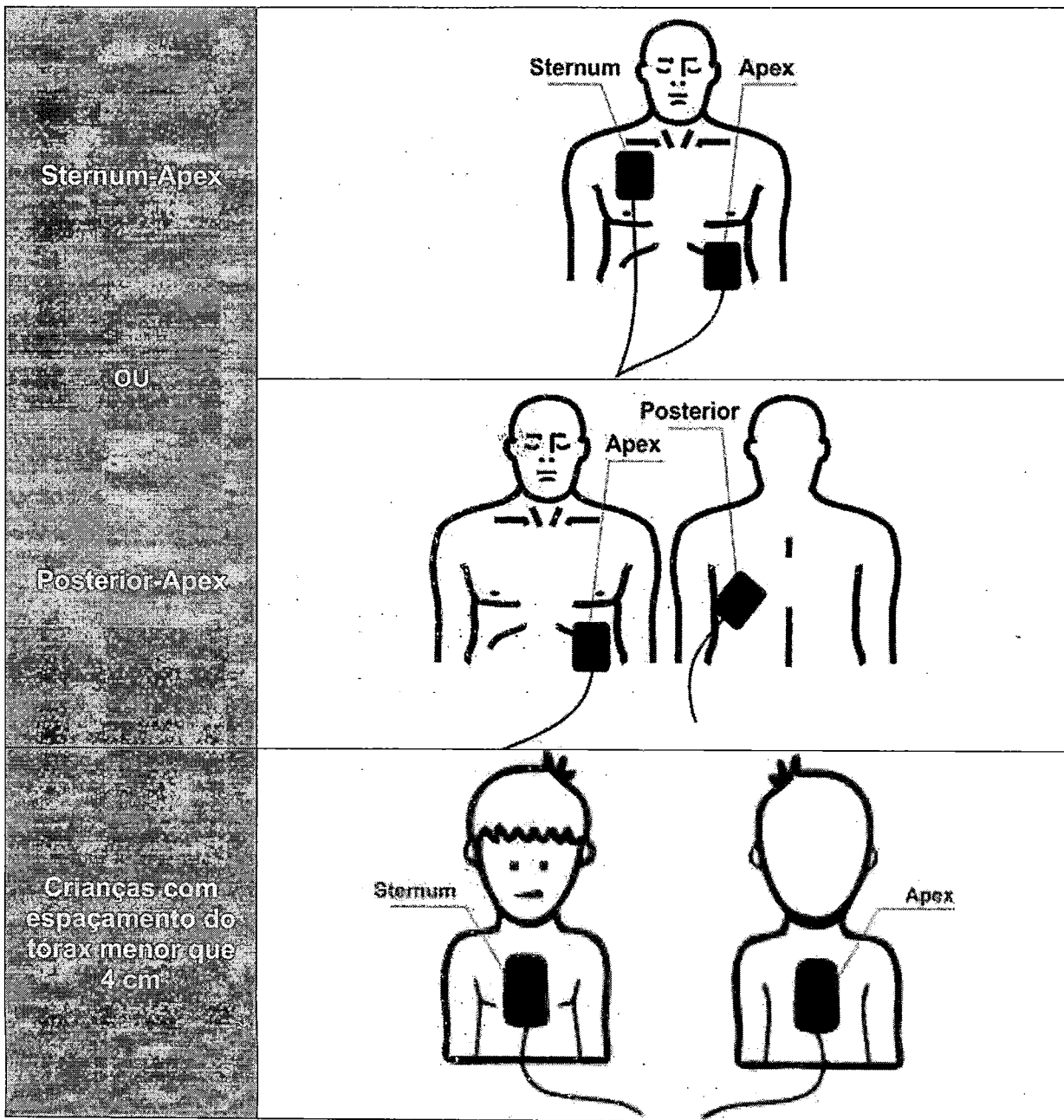
... ..

... ..



4

Fixe os eletrodos no paciente, conforme abaixo, os comandos de voz e texto **Coloque os eletrodos no tórax do paciente** são acionados no equipamento.



5

Afaste-se do paciente quando indicado pelos comandos de voz e texto **Afaste-se do paciente** e **Mantenha-se afastado** do equipamento.

6

Aguarde a análise do sinal de ECG quando indicado pelos comandos de voz e texto **Analisando** do equipamento.

7

Aguarde os comandos de voz e texto **Tratamento indicado** ou **Tratamento não indicado** do equipamento.

8

Quando o tratamento for indicado, pressione o botão de tratamento indicado pelos comandos de voz e texto **Pressione o botão de tratamento** do equipamento.

9

Aguarde os comandos de voz e texto **Realize a RCP 2 minutos no paciente**, ao primeiro beep audível inicie compressão torácica no ritmo do beep.



As Diretrizes da AHA 2015 dizem que os eletrodos podem ser fixados na posição anteroposterior, anteroesquerda infraescapular e anterodireita infraescapular com a mesma eficiência.



O usuário deve ficar atento para repor um novo par de eletrodos adesivos transtorácicos após o uso, a fim de que o equipamento esteja sempre pronto para outra emergência



O usuário deve verificar a data de validade dos eletrodos a fim de garantir o atendimento com presteza e rapidez. A informação da validade pode ser encontrada na etiqueta da embalagem dos eletrodos. Caso os eletrodos estejam vencidos, substitua-os imediatamente.



Os eletrodos descartáveis são de *uso único*, portanto não devem ser reutilizados.



Não utilizar os eletrodos descartáveis se a embalagem estiver danificada.



Não encoste no paciente ou em qualquer acessório conectado ao paciente durante a desfibrilação.



Se não houver o disparo (pressionando o Botão de tratamento) em 30 segundos, o capacitor de choque descarregará automaticamente e o equipamento reiniciará a análise do sinal de ECG.



Risco de queimadura na pele do paciente ao aplicar a desfibrilação.



Afaste o paciente de superfícies condutivas e molhadas e seque seu tórax se necessário, antes de utilizar o Desfibrilador Life 400 FUTURA.

DESLIGANDO O EQUIPAMENTO

- 1 Pressione o botão liga/desliga por 3 segundos até tela a apagar.
- 2 Confira o nível da bateria. **Para bateria descartável**, recomenda-se substituição da mesma quando o nível da mesma indicar 50%.
- 3 Desconecte o conector dos eletrodos adesivos do equipamento.
- 4 Desconecte os acessórios do paciente (caso tenha sido utilizado) versões com ECG e ou SpO₂.
- 5 Efetue a limpeza do DEA.
- 6 Reconecte o carregador de bateria ao equipamento e na tomada elétrica e mantenha-o sempre conectado para que a bateria permaneça cheia.
- 7 Encaminhe os eletrodos adesivos usados para descarte.
- 8 Conecte novos eletrodos adesivos ao equipamento para agilizar o próximo atendimento.

1. The first part of the document discusses the importance of maintaining accurate records of all transactions. It emphasizes that this is crucial for ensuring the integrity of the financial statements and for providing a clear audit trail.

2. The second part of the document outlines the various methods used to collect and analyze data. It includes a detailed description of the sampling techniques employed and the statistical tests used to evaluate the results. The goal is to ensure that the data is representative and that any conclusions drawn are statistically sound.

3. The third part of the document provides a comprehensive overview of the findings of the study. It discusses the implications of the results and offers recommendations for future research. The findings indicate that there is a significant correlation between the variables studied, and that the proposed model appears to be a valid representation of the underlying process.

4. The final part of the document is a conclusion that summarizes the key points of the study. It reiterates the importance of the research and the value of the findings. The conclusion also includes a statement of the author's appreciation for the support and assistance provided by the research team and the funding agency.

7



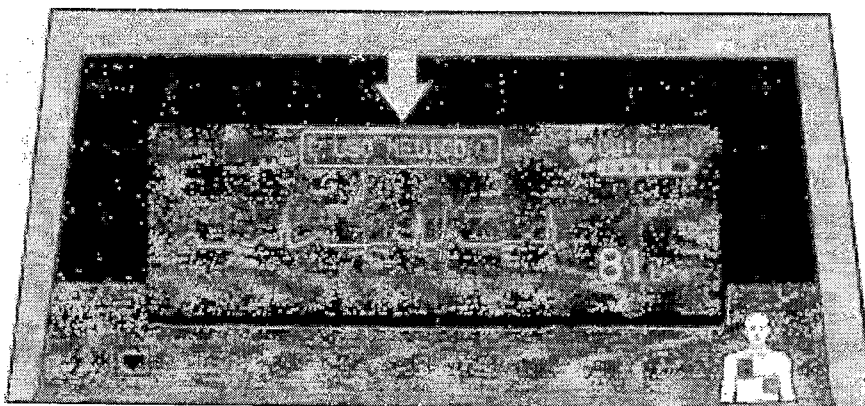
MODO MÉDICO

A avaliação clínica do eletrocardiograma do paciente (ECG) e a decisão de aplicar ou não o choque é determinado pelo **socorrista médico**. Portanto, o DEA interrompe a sua função principal de análise automática de arritmias chocáveis, passando a operar como um Desfibrilador Manual. Nesta condição, o médico pode efetuar choques elétricos no tórax do paciente a seu critério, baseado na sua avaliação.

Os passos são simples. **O carregamento e choque é executado apenas pelo botão de tratamento**, através de um comando para carregar e um comando para disparar. Ainda, os mesmos eletrodos descartáveis são utilizados no Modo Médico, que deverão ser utilizados apenas uma vez e posteriormente descartados.

Sequência de Uso do Modo Médico (Modo Manual)

- 1 Ligue o equipamento.
- 2 Pressione o botão de tratamento por 4 segundos e será exibida a mensagem **USO MÉDICO**, conforme figura abaixo.



- 3 Pressione o botão de tratamento para carregar, afaste-se do paciente, seguindo os comandos de voz e texto do equipamento.
- 4 Aguarde o LED de tratamento piscar e o comando de voz e texto **Pressione botão de tratamento**.
- 5 Pressione o botão de tratamento para aplicação do choque, o comando de voz e texto **Tratamento realizado** são acionados no equipamento.
- 6 Para sair do modo médico, basta desligar o equipamento.

OXIMETRIA DE PULSO

A oximetria de pulso é um método não-invasivo utilizado para mensurar a saturação de oxigênio no sangue arterial (SpO₂) e assim, monitorar e avaliar o funcionamento dos sistemas respiratório e cardíaco do paciente. A oximetria de pulso se baseia em dois princípios básicos: espectrofotometria e pletismografia.

A espectrofotometria mede a quantidade de luz transmitida (ou refletida), através dos capilares do paciente, sincronizados com o pulso cardíaco, e a pletismografia registra o volume de sangue arterial nos tecidos (e, conseqüentemente, a absorção de luz por esse sangue) que se altera durante a pulsação. Assim sendo, a saturação funcional é calculada, onde a hemoglobina oxigenada é expressa como um percentual da hemoglobina que pode transportar oxigênio.

O resultado é fornecido de imediato, onde uma saturação acima de 90% é satisfatória da perspectiva do fornecimento de oxigênio aos tecidos, desde que a hemoglobina e o débito cardíaco estejam adequados. A SpO₂ é definida por:

$$SpO_2 = \frac{HbO_2}{100 - (CoHb + MetHb)}$$

Funcionamento do Sensor

O sensor da oximetria transmite feixes luminosos, produzidos por dois LEDs (diodos), os quais atravessam o corpo do paciente e são captados por um fotosensor posicionado do outro lado do sensor. Os diodos emitem comprimentos de onda diferentes (luz vermelha e infravermelha) através de regiões periféricas do corpo, tais como ponta dos dedos.

A quantidade de luz vermelha e infravermelha absorvida pela hemoglobina saturada de oxigênio (oxihemoglobina) difere da quantidade de luz absorvida pela hemoglobina insaturada de oxigênio. Essa diferença de absorção desses comprimentos de onda é medida pelo fotosensor, calculando-se assim a porcentagem de oxihemoglobina, mediante a comparação da luz absorvida durante a pulsação. Com tudo isso se obtém uma leitura da saturação de oxigênio.

Fatores que Comprometem a Leitura do SpO₂

Artefatos técnicos

- ⇒ Posição, aplicação ou uso inadequado do sensor.
- ⇒ O emissor e o fotosensor devem estar diretamente opostos.
- ⇒ Movimentação do paciente de maneira excessiva / vibrações.
- ⇒ Luminosidade intensa no ambiente (exposição a lâmpadas cirúrgicas, lâmpadas infravermelhas de aquecimento, fluorescentes ou luz solar direta).

Artefatos relacionados ao paciente

- ✦ Hemoglobinopatias (carboxihemoglobina ou metahemoglobina).
- ✦ Hipotermia: a leitura pode ser comprometida pela vasoconstrição.
- ✦ Anemia: pode haver leitura subestimada quando a hemoglobina é inferior a 5 g/dL.
- ✦ Congestão venosa: em função da presença de pulso venoso, a leitura pode ser subestimada.
- ✦ Esmaltes: pode comprometer a leitura, sobretudo nas cores preta, azul e verde.
- ✦ Injeções intravenosas: algumas substâncias como azul de metileno, verde de indocianina e índigo carmin, possuem atividade espectral nos comprimentos de onda utilizados para a oximetria de pulso. Isso faz com que haja interferência na exatidão das leituras.

Uso Prolongado do Sensor

Os sensores de oximetria (adulto, infantil ou universal) não são indicados para uso prolongado, devido ao calor emitido pelo sensor e à pressão contínua exercida no paciente. Em caso de monitorização por um período mais longo é recomendado o reposicionamento dos mesmos em outro local no paciente a cada 4 (quatro) horas.

Características

- ✦ Oximetria de pulso, com curva pletismográfica e indicação da saturação de oxigênio numérico em porcentagem; amplitude da onda pletismográfica ajustada na tela.
- ✦ A oximetria de pulso é utilizada em situações onde a saturação de oxigênio (SpO₂) é essencial: em anestésias, durante cirurgias, em pós-operatórios, em pacientes em tratamento intensivo, em ambulâncias e até mesmo em residências.



A utilização do sensor de oximetria é proibida em sala de ressonância magnética devido a sua constituição. Partes metálicas não podem ser utilizadas na sala.

1950

1951

1952

1953

1954

1955

1956

1957

1958

1959

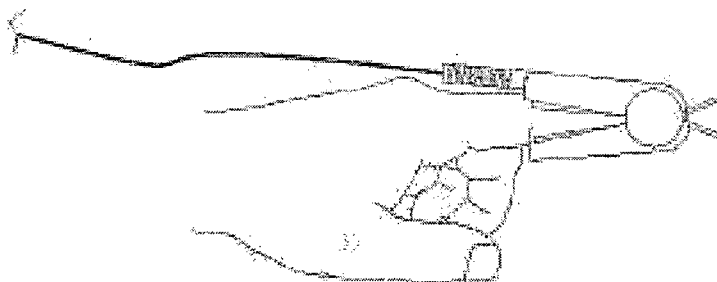
1960

Utilização do Sensor Tipo Clip

Faça uso do sensor no dedo indicador, se não for possível, utilize preferencialmente um dedo pequeno; não utilize o sensor de dedo no polegar.

Atente para as seguintes orientações:

- ✦ Averigue se o sensor está seco.
- ✦ Posicione o sensor conforme figura abaixo.



- ✦ Mantenha cabos ligados à rede de alimentação longe dos cabos e conexões do sensor.
- ✦ Previna o uso do sensor em locais com iluminação intensa. Se necessário, cubra a região do sensor com material opaco.
- ✦ Ao selecionar um local para o sensor, escolha uma extremidade livre de dispositivos, como: catéter arterial, medidor de pressão arterial ou linhas de infusão intravascular.

Quando forem constatadas falhas na leitura, o usuário deve acomodar o paciente de modo a corrigir sua postura e retornar normalmente a circulação do sangue, podendo assim restaurar a qualidade dos sinais. Confira a aplicação do sensor a cada duas horas e a pelo do paciente. Se a qualidade da pele estiver comprometida, mude o local do sensor.

Recomendamos que se altere o posicionamento do sensor a cada 4 horas. Se o sensor apresentar falhas no funcionamento, remova-o de imediato do paciente. Evite aplicar fita adesiva, ou esparadrapo sobre o sensor reutilizável. Isto reduz o risco de pulsação venosa, medidas erradas de saturação e a possibilidade de danos à área causados por pressão. No entanto, a aplicação de um esparadrapo sobre o cabo pode ajudar a prevenir que o sensor saia do lugar.

- ✦ Validade do sensor: Indeterminada.

1. The first part of the document discusses the importance of maintaining accurate records of all transactions. It emphasizes that proper record-keeping is essential for the integrity of the financial system and for the ability to detect and prevent fraud.

2. The second part of the document outlines the various methods used to collect and analyze data. It describes the use of statistical techniques to identify trends and anomalies in the data, and the importance of using reliable sources of information.

3. The third part of the document discusses the role of the auditor in the process. It explains that the auditor's primary responsibility is to provide an independent and objective assessment of the financial statements, and to ensure that they are prepared in accordance with the applicable accounting standards.

4. The fourth part of the document describes the various types of audits that can be performed. It distinguishes between internal audits, which are conducted by the organization's own staff, and external audits, which are conducted by independent third parties.

5. The fifth part of the document discusses the importance of communication in the audit process. It explains that the auditor must maintain open and effective communication with the management of the organization, and with the board of directors, to ensure that the audit is conducted in a transparent and collaborative manner.

6. The sixth part of the document describes the various types of reports that can be prepared by the auditor. It explains that the auditor's report is a key document that provides the management and the board of directors with the auditor's findings and conclusions, and is an essential part of the organization's financial reporting process.

7. The seventh part of the document discusses the importance of the auditor's independence and objectivity. It explains that the auditor must be free from any conflicts of interest, and must maintain a high level of professional skepticism throughout the audit process.

8. The eighth part of the document describes the various types of risks that can be identified during the audit process. It explains that the auditor must be alert to the possibility of fraud, and must take appropriate steps to detect and prevent it.

9. The ninth part of the document discusses the importance of the auditor's ethical standards. It explains that the auditor must adhere to a strict code of ethics, and must maintain the highest level of integrity and honesty in all of their actions.

10. The tenth part of the document describes the various types of challenges that the auditor may face during the audit process. It explains that the auditor must be prepared to overcome these challenges, and to maintain their independence and objectivity throughout the process.

Utilização do Sensor tipo Y

O sensor recomendado para aplicação infantil/neonatal é o modelo em Y. A fixação deste sensor é feita por meio de uma fita adesiva em volta do pé; outros locais poderão não fornecer resultados aceitáveis, devido a uma perfusão incorreta ou luz inadequada.

Certifique-se que a fita de fixação esteja bem presa, porém não em demasia, evitando assim interferências no fluxo sanguíneo, que podem causar leituras incorretas ou lesões cutâneas. Caso o sensor não esteja posicionado corretamente (alinhamento entre o emissor e o receptor), poderão ocorrer imprecisões e instabilidades na leitura e na curva plestimográfica. Evite que a luz radiante de equipamentos radioterápicos ultrapasse o tecido e interfira na medição da SpO₂.

Movimentos do pé do paciente podem desalinhar o conjunto emissor-receptor (sensor Y) e resultar em imprecisões na SpO₂. A colocação correta do sensor é fundamental para um bom desempenho do oxímetro.

Características Importantes do Sensor em Y:

- ✦ Pediátricos: Peso de 15-40 Kg;
- ✦ Mudar de local a cada 04 horas;
- ✦ Validade do sensor: Indeterminada.



Ao posicionar os sensores, deve-se observar sempre a integridade da pele. Pacientes com queimaduras que possam exibir maior sensibilidade ao calor e a pressão, devem receber cuidados especiais, como a mudança da área aplicada do sensor com maior frequência.



Não utilizar o oxímetro em monitorização contínua.

Avisos para Escolha do Sensor

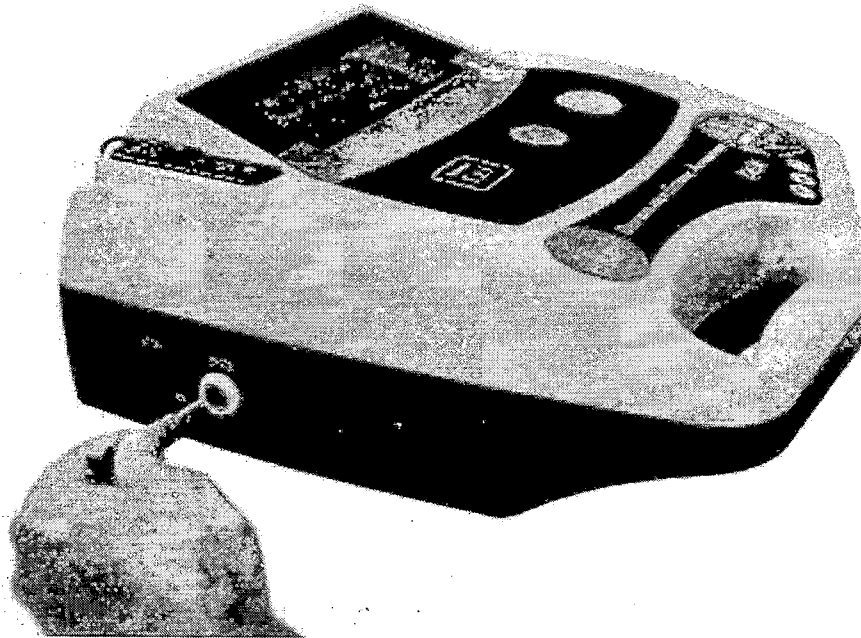
- ✦ Sensores de oximetria são desenvolvidos para faixas de peso e para locais específicos, portanto atente para o peso do paciente na escolha do sensor e para a perfusão adequada do sensor.



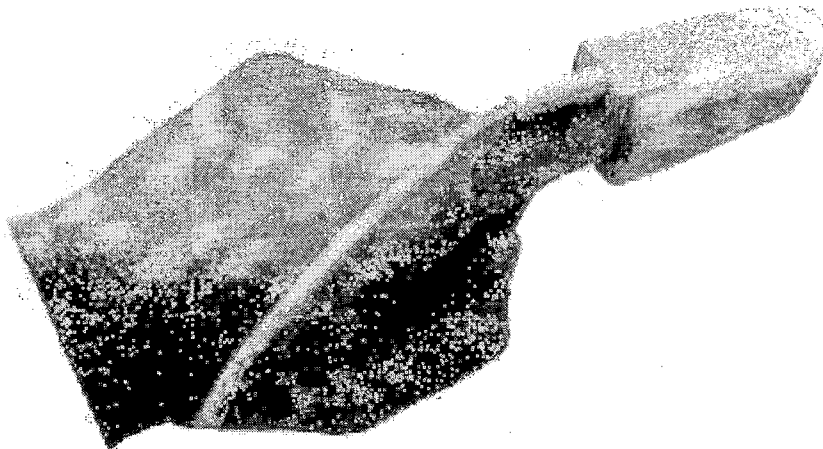
Jamais utilize sensores alternativos não fornecidos pelo Fabricante.

Sequência de Uso do Modo Oximetria

- 1 Conecte o sensor de SpO₂ no conector lateral esquerdo SpO₂ do equipamento, conforme figura abaixo.

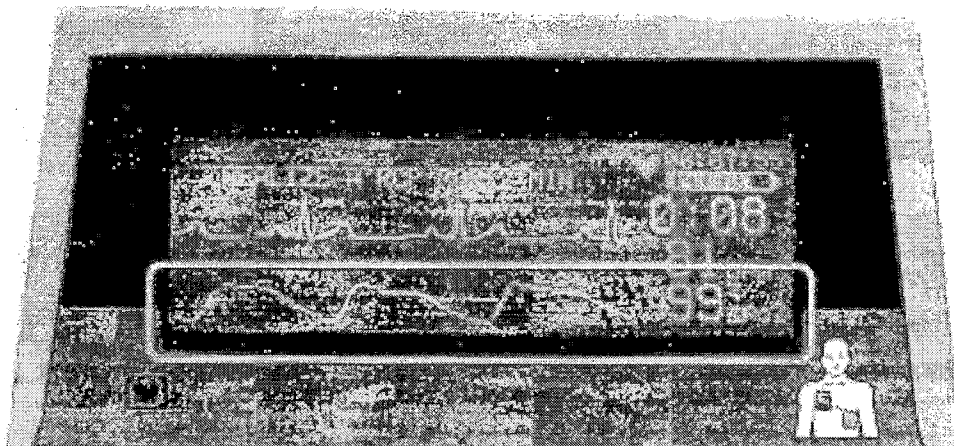


- 2 Coloque o sensor no dedo do paciente, garantindo que o conector está bem encaixado.



3

O display mostra a curva de pleitismografia e o valor da saturação de oxigênio do paciente, conforme figura abaixo.



4

Para cancelar a leitura de oximetria, basta desconectar o sensor de SpO₂ do equipamento.



Use somente sensores de SpO₂ fornecidos pela CMOS DRAKE. Outros sensores poderão causar desempenho inadequado e/ou não funcionamento do recurso.



A leitura da oximetria não interfere na análise do sinal de ECG para determinar se o tratamento é ou não indicado.

MONITORIZAÇÃO DE ECG 3 VIAS

O Desfibrilador Life 400 Futura oferece como opcional a entrada para cabo de ECG de 3 vias, de modo que o socorrista pode utilizar o cabo de ECG para a monitorização contínua do eletrocardiograma do paciente. Esta monitorização é feita por 3 eletrodos descartáveis de ECG. Se, durante a monitorização, o paciente evoluir de seu ritmo sinusal para uma arritmia chocável, o DEA detectará a necessidade de desfibrilação imediata e instruirá o socorrista através de comandos de texto e voz.



Ao entrar utilizar o cabo de ECG 3 vias, aparecerá na tela do equipamento "MODO MONITORIZAÇÃO".



O DEA não deve ser utilizado em monitorização contínua e não possui sistema de alarmes. O Paciente deve ser assistido pelo socorrista.



Ao conectar as pás de choque adesivas, desconecte o cabo de ECG do paciente.



Não dispare o choque, através das pás adesivas, com o cabo de ECG conectado ao paciente. Este procedimento pode causar queimaduras nos locais onde os eletrodos de ECG estão conectados.



Quando em monitoração pelo cabo de paciente 3 vias o DEA não indica tratamento automaticamente. Entretanto, o equipamento passa a executar outra rotina que monitora o sinal cardíaco do paciente e busca por arritmias para alertar ao operador.



Para utilizar o Modo Monitorização, certifique-se de que as pás de choque não estão conectadas ao DEA.

100

100

100

100

100

100

100

100

100

100

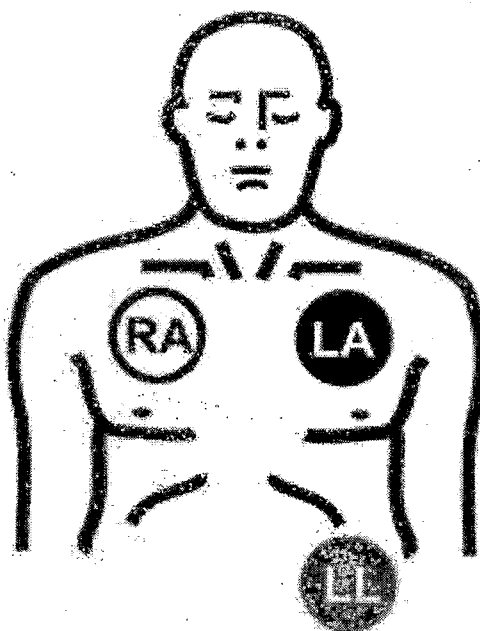
Sequência de Uso do Modo Monitorização

- 1 Conecte o cabo de ECG na esquerda do equipamento, conforme figura abaixo.

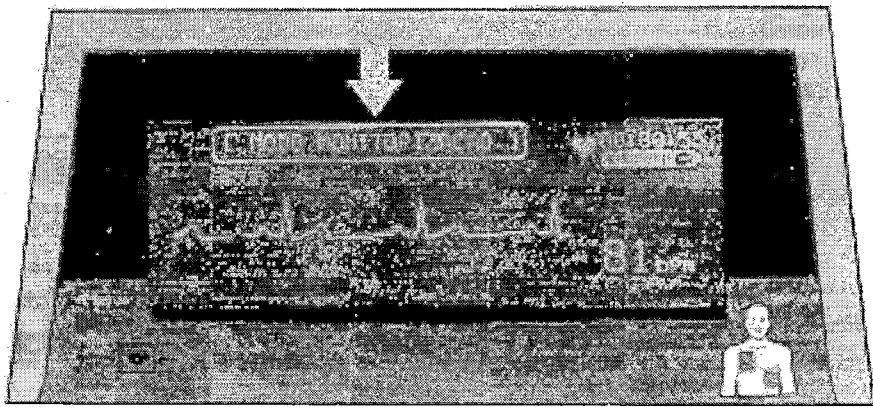


Realize a tricotomia (raspagem dos pelos) caso haja excesso de pelos no tórax do paciente para melhor contato dos eletrodos de ECG descartáveis com o tórax do paciente.

- 2 Verifique a validade dos eletrodos de ECG descartáveis.
- 3 Fixe os eletrodos de ECG descartáveis no tórax conforme figura abaixo.



- 4 Conecte o cabo de ECG 3 Vias nos eletrodos de ECG descartáveis fixados no paciente. O Equipamento mostra na tela **MODO MONITORIZAÇÃO**, conforme figura abaixo.



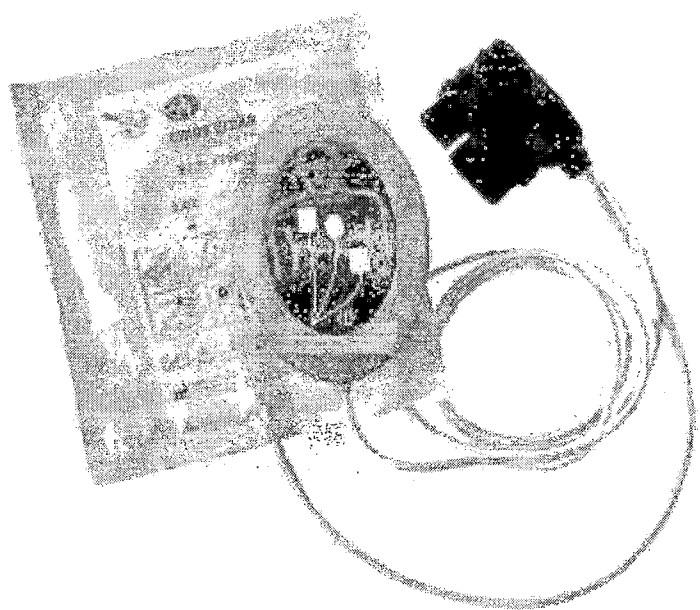
- 5 Ao identificar alguma arritmia, serão emitidos os comandos de voz e texto **Arritmia detectada e Coloque os eletrodos de choque**.
- 6 Para cancelar o modo monitorização, basta desconectar o cabo de ECG 3 Vias do equipamento.

[The page contains extremely faint and illegible text, likely bleed-through from the reverse side of the document. The text is scattered across the page and cannot be transcribed accurately.]



DISPOSITIVO DE FEEDBACK DE RCP

O dispositivo de feedback será fornecido junto às pás de choque descartáveis ligados ao mesmo conector, conforme figura abaixo.



A Ressuscitação Cardiopulmonar (RCP) é um procedimento de emergência utilizado em pacientes inconscientes, sem pulso e sem respiração. Quando o paciente apresenta esses problemas, ocorre falta de oxigenação no cérebro. Sendo assim, é essencial a aplicação de uma RCP de qualidade o quanto antes, pois cerca de 30 segundos após a restrição do oxigênio no cérebro há perda de consciência, após 3 minutos pode haver sequelas neurológicas irreversíveis e após 6 minutos sem oxigênio há chances elevadas de morte da vítima.

A aplicação de uma RCP de alta qualidade é essencial para a sobrevivência de pacientes com parada cardiorrespiratória. Nesse sentido, a American Heart Association em suas Diretrizes 2015 identificaram cinco componentes essenciais para realizar uma RCP de qualidade:

- ✦ Taxa de Compressão de 100 a 120 compressões por minuto;
- ✦ Profundidade de Compressão de 4 cm (infantil) ou 5 a 6 cm (adulto);
- ✦ Permitir recuo total do tórax entre compressões;
- ✦ Evitar interrupções na RCP;
- ✦ Limitar ventilação pulmonar a 10 respirações por minuto.

A incidência de parada cardiorrespiratória súbita está entre 50 a 100 por 100 mil indivíduos. Caso haja aplicação imediata de RCP a chance de sobrevivência aumenta significativamente.

Durante a aplicação de uma RCP pode haver complicações, sendo as mais comuns: fratura de costelas ou esterno, sangramento na cavidade torácica, hematoma no coração e dano aos pulmões. Nesse sentido, o Dispositivo de Feedback de RCP é essencial para facilitar e aprimorar a qualidade da RCP, reduzindo a chance de ocorrer danos à vítima durante aplicação do RCP.

O dispositivo de feedback de RCP foi desenvolvido para auxiliar o socorrista a aplicar uma RCP conforme as Diretrizes da AHA em **pacientes adultos**. Cada dispositivo é equipado com um circuito inteligente capaz de identificar a frequência, profundidade das compressões e emitir, em tempo real, comandos de texto e voz no DEA para que o operador ajuste a RCP aos parâmetros ideais da AHA.

Dessa maneira, tanto socorristas experientes, quanto aqueles que estão realizando a primeira RCP, serão capazes de aprimorar continuamente a qualidade do tratamento aplicado de acordo com as definições da AHA. O dispositivo de feedback também é ideal para instrutores de RCP e seus alunos treinarem a aplicação da RCP com alta qualidade.

O dispositivo é operado de maneira simples, bastando conectá-lo ao DEA e posicioná-lo no tórax do paciente para que ele comece a funcionar. Não requer qualquer calibração ou montagem complicada. Seu design compacto, ergonômico e anti-aderente permite a execução de uma RCP mais segura e eficiente.

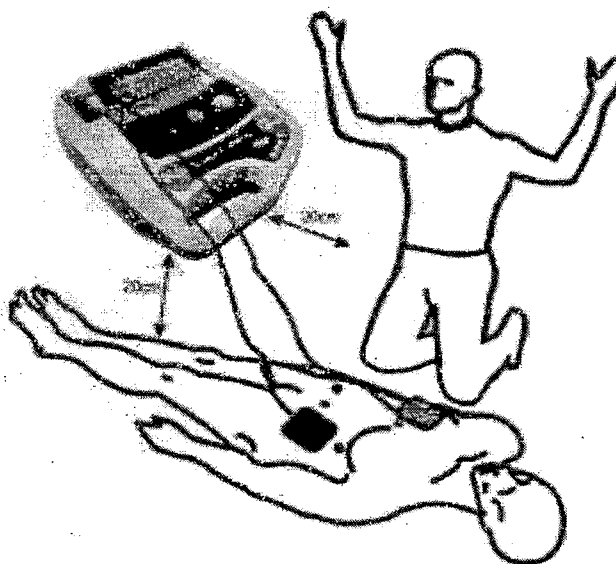
Parâmetros de Operação do Dispositivo de Feedback de RCP

Componente	Valor Recomendado
Duração do Ciclo de RCP	2 minutos
Frequência das Compressões	100 a 120 compressões/min
Profundidade das Compressões	5 a 6 cm
Máxima Interrupção	Interrupções inferiores a 10 segundos

Sequência de Uso do Dispositivo de Feedback de RCP

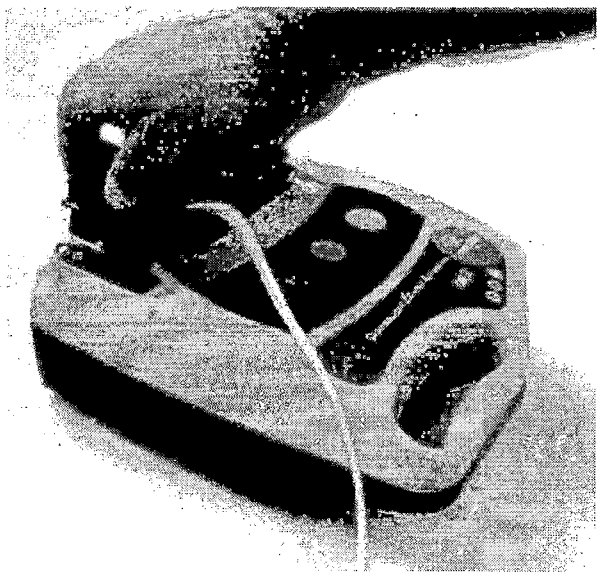


O equipamento deve permanecer a uma distância mínima de 20 cm do operador e do paciente, conforme figura abaixo.



2 Inicialize o equipamento.

3 Encaixe os eletrodos no equipamento, conforme figura abaixo, os comandos de voz e texto **Encaixe o conector dos eletrodos no equipamento** são acionados no equipamento.



4 Fixe os eletrodos no **paciente adulto**, conforme abaixo, os comandos de voz e texto **Coloque os eletrodos no tórax do paciente** são acionados no equipamento.

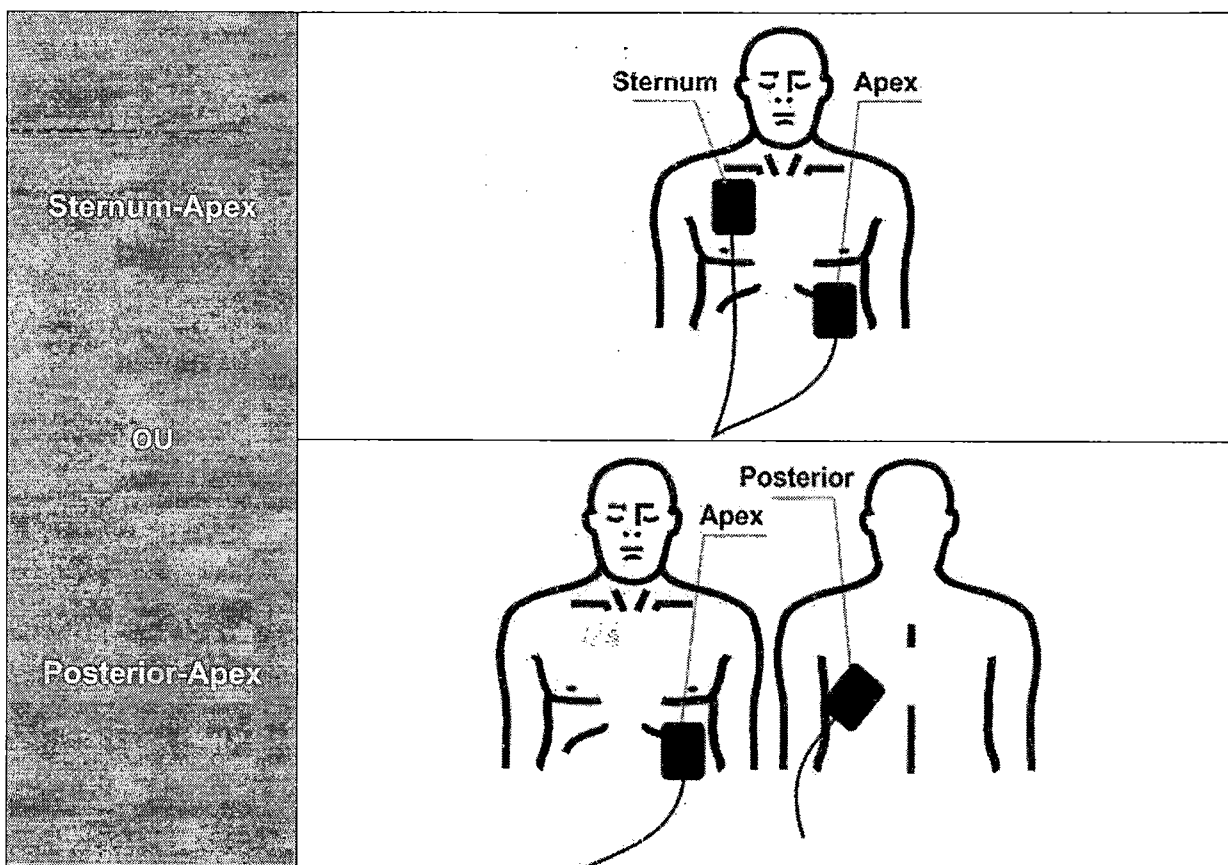
1. The first part of the document discusses the importance of maintaining accurate records of all transactions. It emphasizes that proper record-keeping is essential for the integrity of the financial system and for the ability to detect and prevent fraud. The text notes that without reliable records, it would be difficult to verify the accuracy of financial statements and to identify any irregularities.

2. The second part of the document focuses on the role of internal controls in ensuring the reliability of financial information. It describes how internal controls are designed to prevent errors and to detect any unauthorized transactions. The text highlights that a strong internal control system is a key component of an organization's risk management strategy and is crucial for maintaining the trust of investors and other stakeholders.

3. The third part of the document discusses the importance of transparency and disclosure in financial reporting. It explains that providing clear and concise information about an organization's financial performance and position is essential for making informed decisions. The text notes that transparency helps to build confidence in the financial system and to ensure that all parties have access to the same information.

4. The fourth part of the document addresses the challenges of financial reporting in a complex and rapidly changing environment. It discusses the impact of new technologies and the increasing demand for real-time data on the way financial information is collected and reported. The text notes that organizations must adapt their reporting processes to meet these challenges and to ensure that their financial statements remain relevant and accurate.

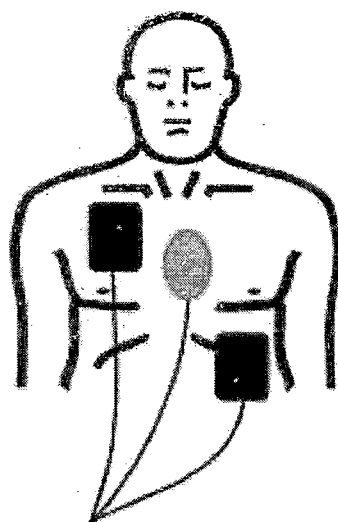
5. The fifth part of the document discusses the importance of ethical considerations in financial reporting. It emphasizes that financial reporting is not just a technical exercise but also a moral one. The text notes that organizations have a responsibility to provide accurate and honest information and to avoid any practices that could be considered misleading or deceptive.



- 5 Afaste-se do paciente quando indicado pelos comandos de voz e texto **Afaste-se do paciente e Mantenha-se afastado** do equipamento.
- 6 Aguarde a análise do sinal de ECG quando indicado pelos comandos de voz e texto **Analisando** do equipamento.
- 7 Aguarde comando de voz e texto **Tratamento indicado** ou **Tratamento não indicado** do equipamento.
- 8 Se o tratamento for indicado, pressione o botão de tratamento quando indicado pelos comandos de voz e texto **Pressione o botão de tratamento** do equipamento.
- 9 Coloque o dispositivo de feedback de RCP conforme figura abaixo, quando indicado pelos comandos de voz e texto **Coloque o dispositivo de feedback de RCP no tórax do paciente** do equipamento.


[Faint, illegible text covering the majority of the page, possibly bleed-through from the reverse side.]







- 10 Realize a RCP no paciente, os comandos de voz e texto **Realize a RCP por 2 minutos** são acionados no equipamento.
- 11 Siga os comandos de voz durante a RCP, conforme tabela abaixo.

Comando de Voz	Descrição
Siga o ritmo do beep	O dispositivo está indicando que a frequência de compressão está fora do ideal
Comprima mais forte	O dispositivo está indicando que a profundidade das compressões está abaixo do necessário
Comprima mais fraco	O dispositivo está indicando que a profundidade das compressões está acima do necessário
Continue a RCP	O dispositivo está indicando que houve interrupção nas compressões
Boas compressões	O dispositivo está indicando que as compressões estão boas

 As Diretrizes da AHA estabelecem que os eletrodos podem ser fixados na posição anteroposterior, anteroesquerda infraescapular e anterodireita infraescapular com a mesma eficiência.

 O usuário deve ficar atento para repor um novo par de eletrodos adesivos transtorácicos após o uso, a fim de que o equipamento esteja sempre pronto para outra emergência

 O usuário deve verificar a data de validade dos eletrodos a fim de garantir o atendimento com presteza e rapidez. A informação da validade pode ser encontrada na etiqueta da embalagem dos eletrodos. Caso os eletrodos estejam vencidos, substitua-os imediatamente.

 Os eletrodos descartáveis são de *Uso Único*, portanto não devem ser reutilizados.

The first part of the report deals with the general situation in the country. It is noted that the economy is still in a state of stagnation and that the government has failed to implement the necessary reforms. The report also mentions that the population is suffering from a severe shortage of food and that the government has failed to provide adequate relief.


The second part of the report deals with the political situation. It is noted that the government is still in a state of instability and that the opposition is still active. The report also mentions that the government has failed to hold free and fair elections and that the people are still demanding a change of government.

The third part of the report deals with the social situation. It is noted that the government has failed to provide adequate social services and that the people are still suffering from poverty and ill health. The report also mentions that the government has failed to provide adequate education and that the people are still illiterate.

The fourth part of the report deals with the international situation. It is noted that the country is still in a state of isolation and that the government has failed to establish diplomatic relations with other countries. The report also mentions that the government has failed to provide adequate aid to other countries and that the people are still suffering from the effects of international sanctions.

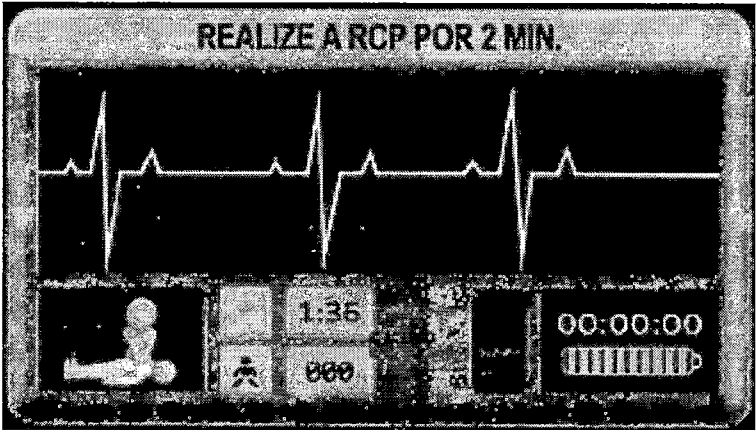
The fifth part of the report deals with the future of the country. It is noted that the government has failed to provide a clear vision for the future and that the people are still uncertain about the country's future. The report also mentions that the government has failed to provide adequate leadership and that the people are still demanding a change of government.

The sixth part of the report deals with the conclusion. It is noted that the government has failed to implement the necessary reforms and that the people are still suffering from poverty and ill health. The report also mentions that the government has failed to provide adequate social services and that the people are still illiterate.

 **Não utilizar os eletrodos descartáveis se a embalagem do mesmo estiver danificada.**

Indicador visual de profundidade

O dispositivo de feedback de RCP exibe na tela um indicador gráfico para mostrar em tempo real a profundidade da compressão, conforme figura abaixo.



As cores indicam a performance da compressão, conforme abaixo.



Sem compressão



Quase sem compressão



Compressão em andamento



Compressão quase ideal



Compressão ideal

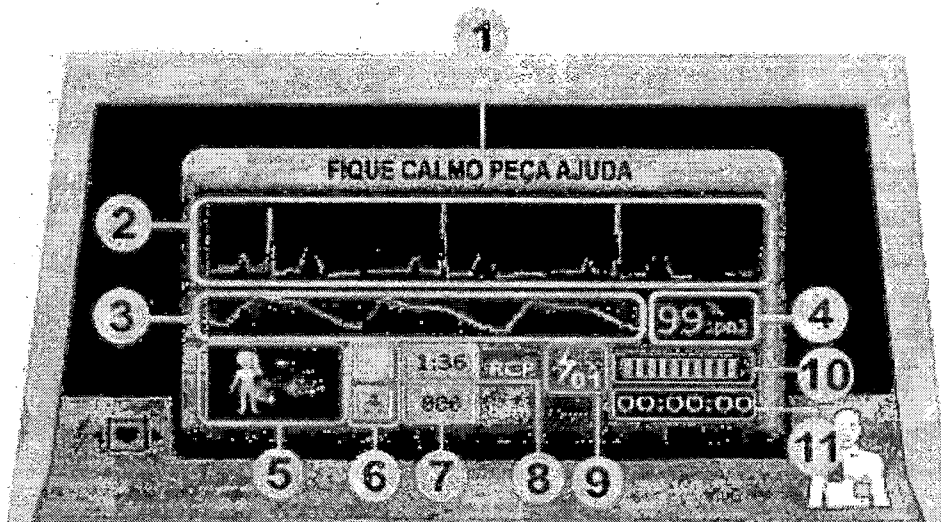


Compressão excessiva

[The following text is extremely faint and largely illegible. It appears to be a multi-paragraph document, possibly a report or memorandum, containing several lines of text in each of the four quadrants of the page. The text is too light to transcribe accurately.]


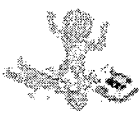














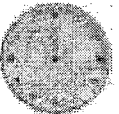






DISPLAY COLORIDO



- 1 Comando de texto.
- 2 Curva de ECG.
- 3 Curva de oximetria.
- 4 Indicador do nível de SpO₂ (%) no sangue.
- 5 Ícones de medidas a serem tomadas pelo operador.
- 6 Ícone que indica o tipo de paciente (adulto ou infantil).
- 7 Indicador de batimentos por minuto do paciente.
- 8 Temporizador regressivo de 2 min para aplicação da RCP.
- 9 Contador de choques aplicados no atendimento.
- 10 Ícone de nível de bateria.
- 11 Cronômetro que indica a duração do atendimento.

Ícones do Display para Orientação Durante Atendimento

	Pronto para uso.		Tratamento realizado.
	Abra a camisa do paciente.		Tratamento não indicado.
	Retire os eletrodos da embalagem.		Se não houver circulação, realize a RCP por 2 min.
	Encaixe os eletrodos no equipamento.		Coloque o dispositivo de <i>feedback</i> de RCP no tórax do paciente.
	Coloque os eletrodos no tórax do paciente.		Siga o ritmo do beep.
	Fique calmo, peça ajuda.		Realize a RCP por 2 min.
	Afaste-se do paciente.		Comprima mais forte.
	Mantenha-se afastado.		Comprima mais fraco.
	Analisando.		Continue a RCP.
	Tratamento indicado.		Boas compressões.
	Pressione o botão de tratamento.		

1950

1951

1952

1953

1954

1955

1956

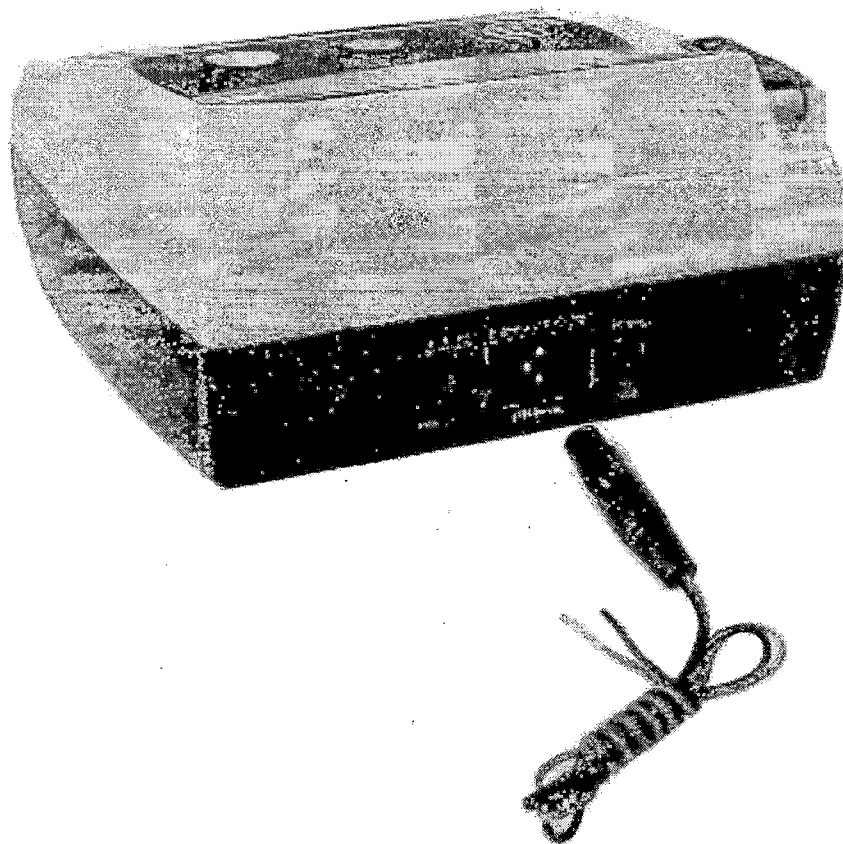
1957

1958

CONEXÃO EM AMBULÂNCIA E UTI MÓVEL

A **bateria recarregável** do DEA pode ser carregada pela saída 12 V_{DC} do veículo, quando não possuir o Inversor de 12 V_{DC} para 110/220V_{AC}. O tempo médio de carga para uma bateria completamente descarregada é 4 horas.

A montagem do conector de ambulância na ambulância deve ser feita pelo Cliente. Para conectar o DEA Life 400 Futura a um veículo, basta ligar o conector para ambulância (fornecido pela CMOS DRAKE) na saída de alimentação 12 V_{DC} do painel interno do veículo e no equipamento, conforme figura abaixo.



O DEA não funcionará quando estiver conectado no carregador da ambulância. Remova o conector para uso do DEA.



Jamais use conectores veiculares não fornecidos pelo Fabricante. A Cmos Drake não se responsabiliza por danos causados mediante uso de acessórios de terceiros não autorizados, visto que podem acarretar em perda de performance e risco de explosão.



As ambulâncias possuem inversores de 12 V_{DC} para 110/220 V_{AC}. Utilize preferencialmente o carregador de bateria no inversor para carregar a bateria do DEA. O consumo para carga da bateria em nada afetará o Inversor.

CABINA DE EMERGÊNCIA

A cabina de emergência foi projetada para fixação na parede de modo a proteger o equipamento e acessórios e facilitar o acesso durante emergências. Ao abrir a cabina soará um alarme sonoro de alerta. O alarme cessará ao fechar a porta da cabina.

Produzida em aço e disponível nas cores amarela ou vermelha, conforme figura abaixo.



Recomenda-se que o Equipamento e seus acessórios, quando não estiverem em uso, sejam armazenados adequadamente na bolsa profissional BLS ou na cabina de emergência a fim de protegê-los.

1. The first part of the document discusses the importance of maintaining accurate records of all transactions.

2. It is essential to ensure that all entries are supported by appropriate documentation and receipts.

3. Regular audits should be conducted to verify the accuracy of the records and to identify any discrepancies.

4. The second part of the document outlines the procedures for handling cash and credit transactions.

5. All cash transactions must be recorded immediately and accurately.

6. Credit transactions should be recorded on an accrual basis.

7. The third part of the document provides guidelines for the treatment of assets and liabilities.

8. Assets should be valued at their fair market value at the time of acquisition.

9. Liabilities should be recorded when they are incurred, regardless of when they are due.

10. The fourth part of the document discusses the treatment of income and expenses.

11. Income should be reported in the year it is received, whether it is cash or credit.

12. Expenses should be deducted in the year they are paid, provided they are ordinary and necessary.

13. The fifth part of the document outlines the rules for the treatment of capital gains and losses.

14. Capital gains are realized when an asset is sold for more than its cost basis.

15. Capital losses are realized when an asset is sold for less than its cost basis.

8

GERENCIANDO DADOS

DESCRIÇÃO

O software Phoenix possibilita visualizar todos os eventos ocorridos durante a utilização dos produtos Cmos Drake. Através do cabo USB será possível a transferência dos dados para o software Phoenix e análise detalhada dos eventos gravados durante a utilização do DEA. O Phoenix também permite atualização de *software* dos equipamentos Cmos Drake (apenas para pessoal autorizado).

INSTALAÇÃO DO SOFTWARE DE GRAVAÇÃO DE DADOS

Requisitos Mínimos

Sistema Operacional	Windows 7 ou superior
Processador	Clock de 1 GHz ou superior
Memória RAM	1 GB ou superior
Espaço em Disco	200 MB livres ou superior
Outros	Drive de CD/DVD ROM

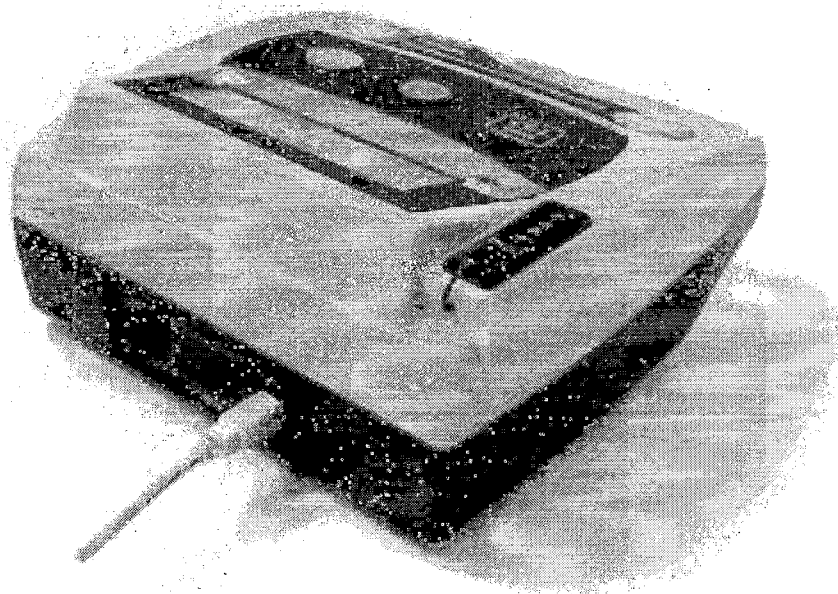
Procedimentos de Instalação

- 1 Insira o CD do programa no drive de CD/DVD ROM. A instalação será iniciada automaticamente.
- 2 Siga as instruções que aparecem na tela.
- 3 Ao final da instalação do software Phoenix aparecerá uma janela de instalação da máquina virtual Java que também deverá ser instalada.
- 4 Clique duas vezes no atalho criado na área de trabalho para abrir o programa.

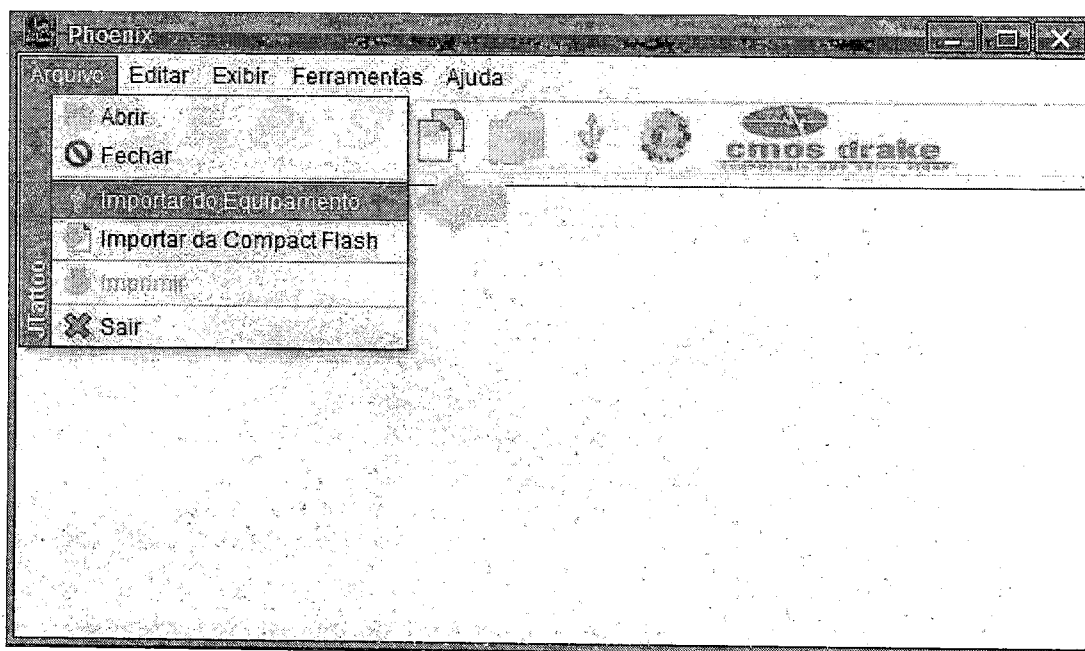
OPERANDO O SOFTWARE PHOENIX

Baixando Dados do DEA

- 1 Inicialize o software Phoenix.
- 2 Conecte o cabo USB ao DEA e ao computador conforme figura abaixo.



- 3 Clique em "Arquivo > Importar do Equipamento".



1. The first part of the document discusses the importance of maintaining accurate records of all transactions and activities. It emphasizes the need for transparency and accountability in financial reporting.

2. The second part of the document outlines the various methods and techniques used to collect and analyze data. It includes a detailed description of the experimental procedures and the statistical tools employed.

3. The third part of the document presents the results of the study, including a series of tables and graphs that illustrate the findings. The data shows a clear trend in the relationship between the variables being studied.

4. The fourth part of the document discusses the implications of the findings and provides a conclusion. It suggests that the results have significant implications for the field of study and offers recommendations for further research.

5. The fifth part of the document includes a list of references and a bibliography. It cites several key works in the field, providing a foundation for the study and allowing readers to explore the topic in more depth.

6. The sixth part of the document contains a list of appendices and supplementary materials. These include additional data sets, detailed calculations, and other relevant information that supports the main text.

7. The seventh part of the document is a list of figures and tables. Each figure and table is accompanied by a brief description and a reference to the corresponding text in the document.

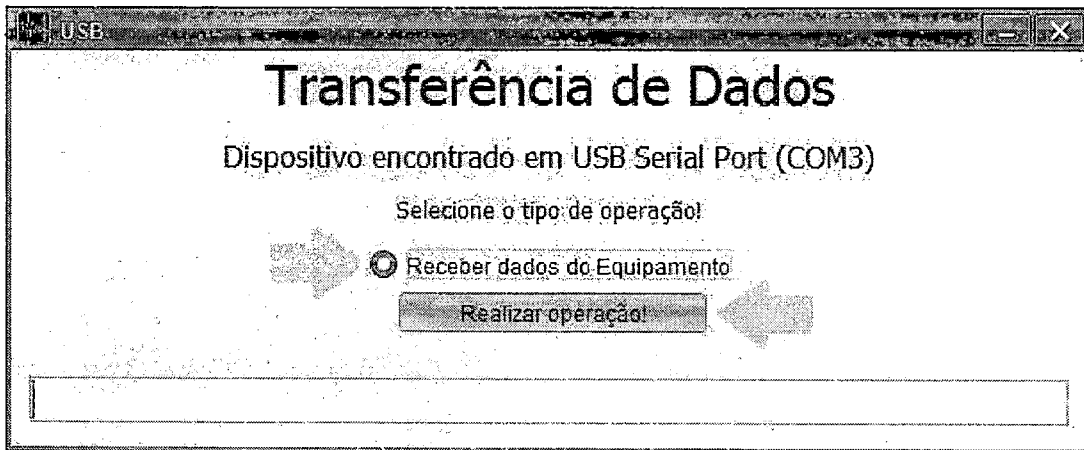
8. The eighth part of the document is a list of footnotes and endnotes. These provide additional information and clarification on specific points mentioned in the text.

9. The ninth part of the document is a list of acknowledgments. It expresses gratitude to the individuals and organizations that provided support and assistance during the course of the study.

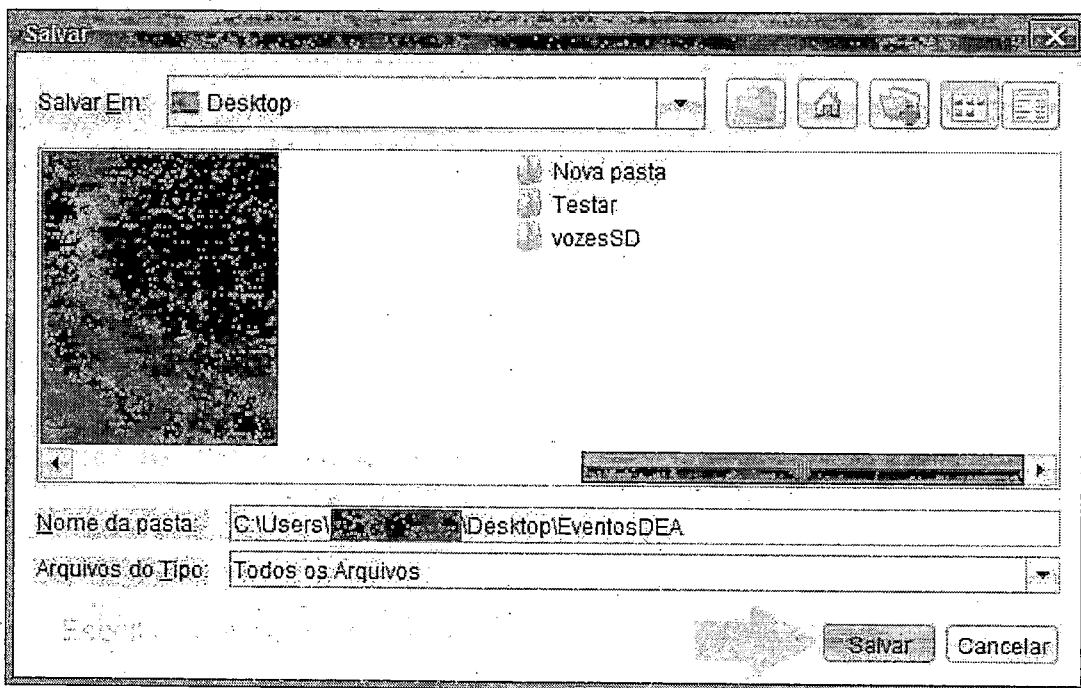
10. The tenth part of the document is a list of contact information and a closing statement. It provides details on how to reach the author and offers a final thought on the study.



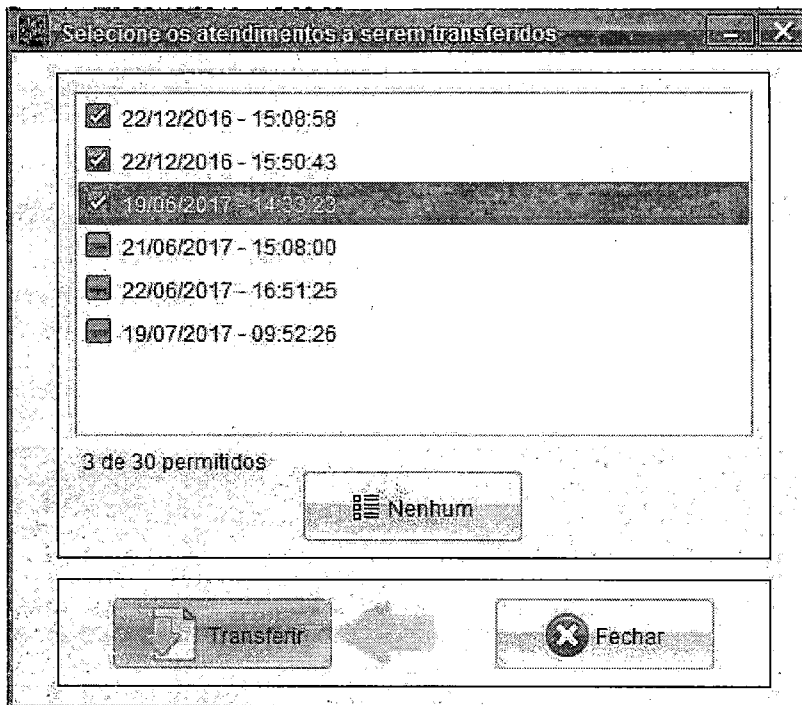
Marque a opção "Receber dados do Equipamento" e clique em "Realizar operação!".



Escolha uma pasta para salvar os dados e clique em "Salvar".

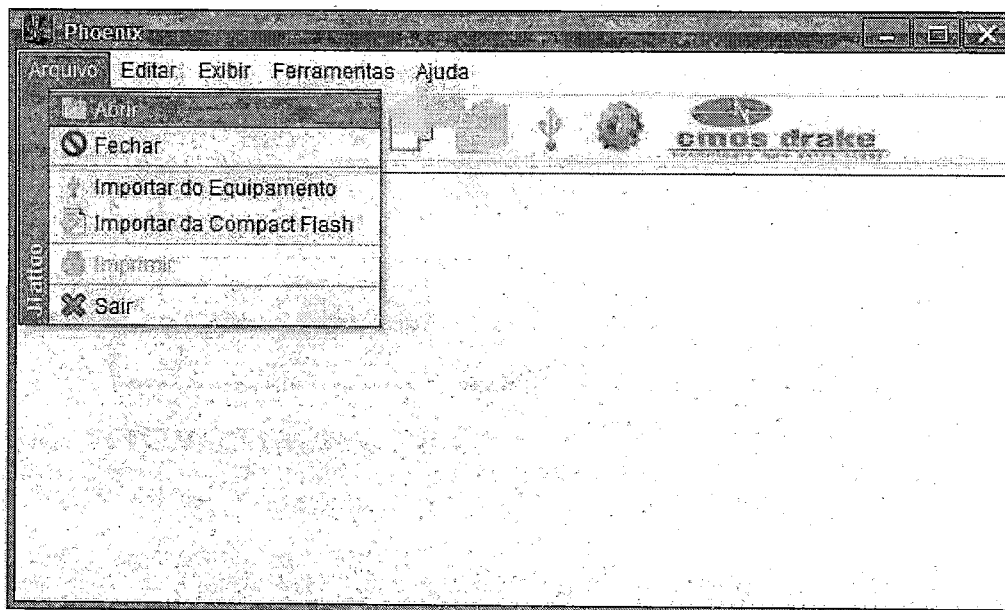


- 6 Marque os eventos desejados e clique em "Transferir".



Visualizando Dados Armazenados

- 1 Inicialize o software Phoenix.
- 2 Clique em "Arquivo > Abrir".



1950

1951

1952

1953

1954

1955

1956

1957

1958

1959

1960

1961

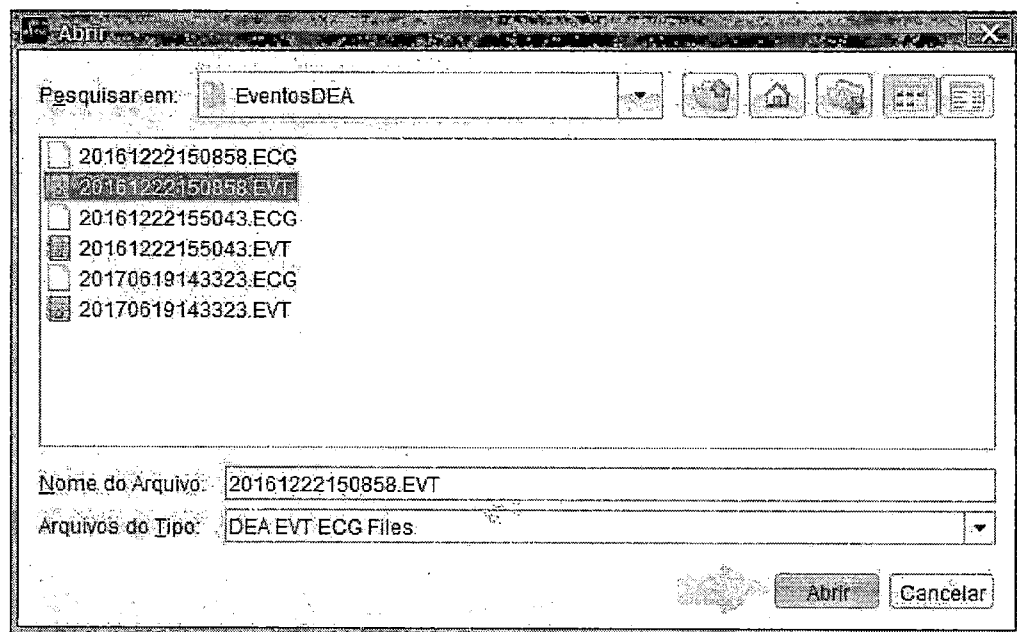
1962

1963

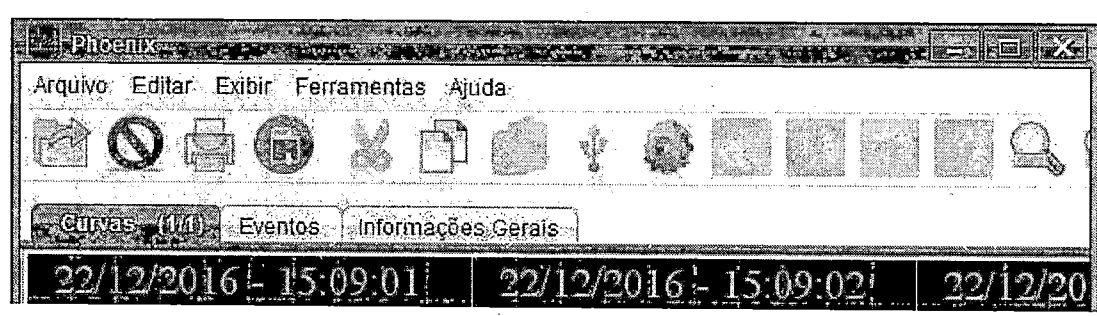
1964

1965

3 Abra a pasta contendo os dados do DEA, selecione o evento desejado e clique em "Abrir".



4 Serão exibidas 3 abas na tela: Curvas, Eventos, Informações Gerais. Para alternar entre abas basta clicar diretamente na aba, ou através do menu "Exibir".



1. The first part of the document discusses the importance of maintaining accurate records of all transactions and activities. It emphasizes that this is crucial for ensuring transparency and accountability in the organization's operations.

2. The second part of the document outlines the various methods and tools used to collect and analyze data. It highlights the need for consistent and reliable data collection processes to support informed decision-making.

3. The third part of the document focuses on the role of technology in data management and analysis. It discusses how modern software solutions can streamline data collection, storage, and reporting, thereby improving efficiency and accuracy.

4. The fourth part of the document addresses the challenges associated with data security and privacy. It stresses the importance of implementing robust security measures to protect sensitive information from unauthorized access and breaches.

5. The fifth part of the document discusses the importance of data quality and integrity. It notes that high-quality data is essential for generating meaningful insights and making effective business decisions.

6. The sixth part of the document explores the role of data in strategic planning and performance management. It explains how data-driven insights can help organizations identify trends, set goals, and track progress against key performance indicators.

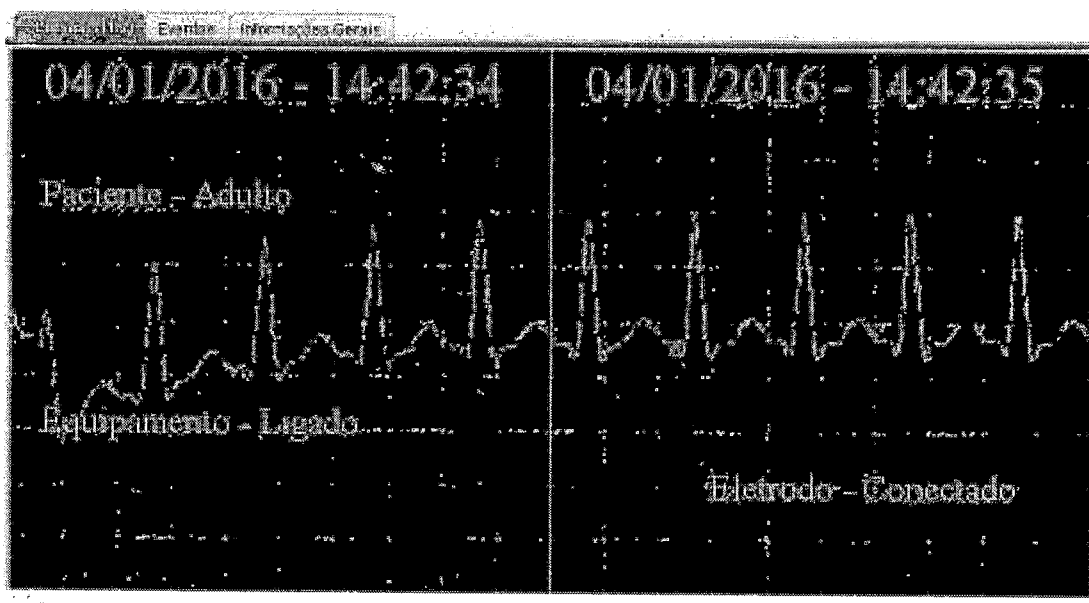
7. The seventh part of the document discusses the importance of data literacy and training. It emphasizes that all employees should have a basic understanding of data and be able to interpret and use it effectively in their work.

8. The eighth part of the document concludes by summarizing the key points discussed and reiterating the importance of a data-driven approach to organizational success. It encourages a culture of continuous learning and improvement based on data insights.

9. The ninth part of the document provides a list of references and resources for further reading on data management and analysis. It includes books, articles, and online resources that offer additional insights and best practices.

10. The tenth part of the document is a concluding statement that expresses the author's hope that the document will be a valuable resource for anyone interested in data management and analysis. It also provides contact information for further inquiries.

Curvas: Exibem a curva de ECG do paciente tal como visualizou-se durante o atendimento. Além disso a imagem é acompanhada de uma grade contendo data e hora de cada trecho do sinal de ECG e são exibidos os eventos mais relevantes por padrão na curva de ECG, para fins de análise do atendimento.



Adaptado de...

Eventos: Para visualizar detalhadamente os eventos, seu período de ocorrência e descrição, selecione a aba "Eventos".

Phoenix - Tabela de Eventos			
Período	Ocorrência	Evento	
04/01/2016 - 14:42:34	Equipamento	Ligado	
04/01/2016 - 14:42:34	Paciente	Adulto	
04/01/2016 - 14:42:35	Eletrodo	Conectado	
04/01/2016 - 14:42:36	Análise Cardíaca	Início	
04/01/2016 - 14:42:36	Análise Cardíaca	Fim	
04/01/2016 - 14:42:36	Tratamento	Não Indicado	

Total de eventos: 6

1. The first part of the document discusses the importance of maintaining accurate records of all transactions.

2. It then goes on to describe the various methods used to collect and analyze data.

3. The next section covers the different types of statistical tests that can be used to analyze the data.

4. Finally, the document concludes with a discussion of the limitations of the current research and suggestions for future work.

5. The authors also provide a list of references for further reading on this topic.

6. In addition, they include a table of the data used in their analysis.

7. The table shows the results of the various statistical tests and the corresponding p-values.

8. The authors also provide a detailed description of the data collection process.

9. This includes information about the sample size, the time period covered, and the methods used to ensure data integrity.

10. Finally, they discuss the potential biases and limitations of the study.

11. The authors conclude that the results of their study are consistent with previous research and provide a solid foundation for future work.

12. They also provide a list of references for further reading on this topic.

13. In addition, they include a table of the data used in their analysis.

14. The table shows the results of the various statistical tests and the corresponding p-values.

15. The authors also provide a detailed description of the data collection process.

16. This includes information about the sample size, the time period covered, and the methods used to ensure data integrity.

17. Finally, they discuss the potential biases and limitations of the study.

18. The authors conclude that the results of their study are consistent with previous research and provide a solid foundation for future work.

19. They also provide a list of references for further reading on this topic.

20. In addition, they include a table of the data used in their analysis.

21. The table shows the results of the various statistical tests and the corresponding p-values.

22. The authors also provide a detailed description of the data collection process.

23. This includes information about the sample size, the time period covered, and the methods used to ensure data integrity.

24. Finally, they discuss the potential biases and limitations of the study.

25. The authors conclude that the results of their study are consistent with previous research and provide a solid foundation for future work.

26. They also provide a list of references for further reading on this topic.

27. In addition, they include a table of the data used in their analysis.

28. The table shows the results of the various statistical tests and the corresponding p-values.

29. The authors also provide a detailed description of the data collection process.

30. This includes information about the sample size, the time period covered, and the methods used to ensure data integrity.

Informações Gerais: Na aba Informações Gerais o usuário poderá preencher os dados do paciente e do operador. Existe ainda um campo de comentários que poderá ser utilizado para incluir informações adicionais.

Exportando Dados do Atendimento

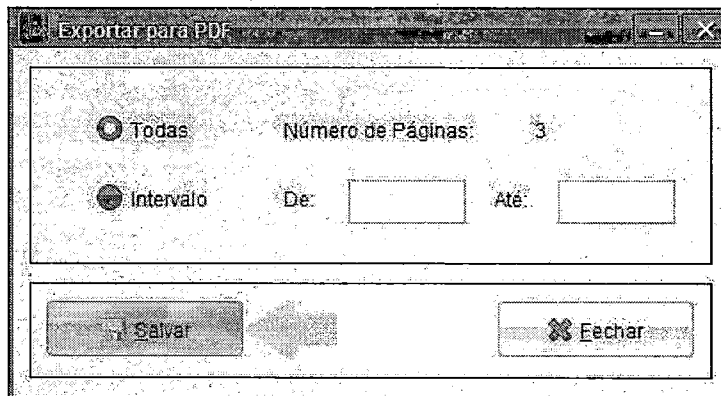
- 1 Clique no ícone indicado na figura abaixo para salvar dados em PDF.



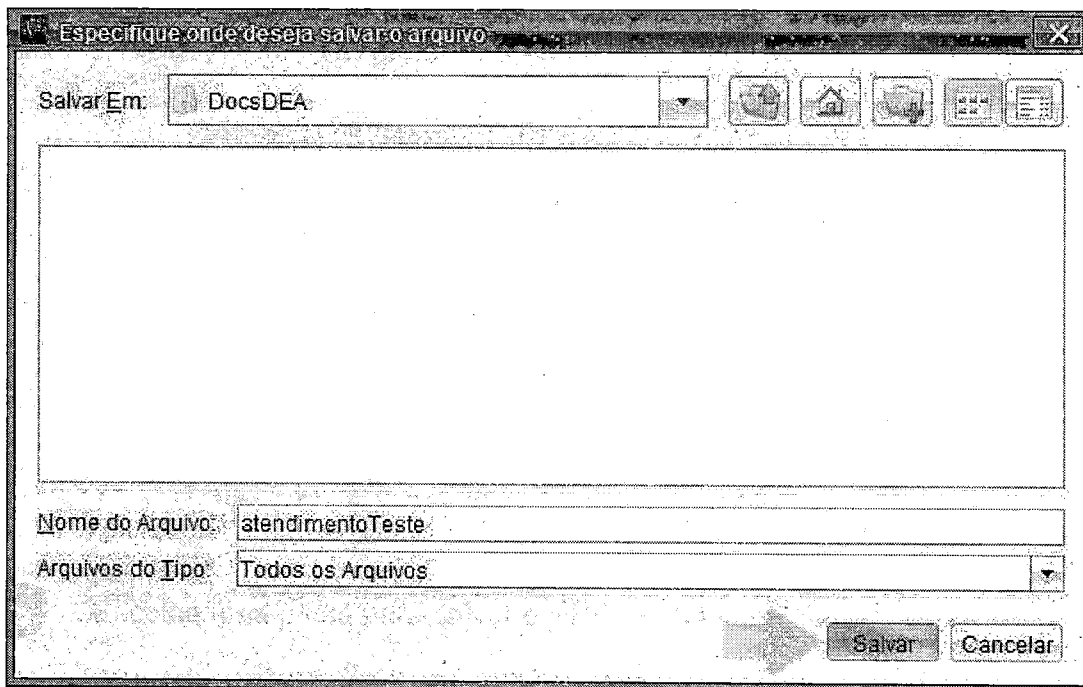
[Faint, illegible text covering the majority of the page, possibly bleed-through from the reverse side.]



- 2 Marque o intervalo de páginas desejadas e clique em "Salvar".



- 3 Escolha uma pasta para salvar o PDF e clique em "Salvar".



1950

...

...

...

...

...

...

...

...



Imprimindo Arquivos

Clique no ícone indicado abaixo ou clique em "Arquivo > Imprimir" para imprimir o documento. Certifique-se de que sua impressora está devidamente configurada no computador.



Copiando Conteúdo do Phoenix

Clique no ícone indicado abaixo ou clique em "Editar > Copiar" para copiar conteúdo da aba selecionada. Essa funcionalidade opera da seguinte forma:

- ✚ Aba ECG – Copiará uma imagem para área de transferência.
- ✚ Aba Eventos – Copiará texto contido na célula da tabela selecionada.
- ✚ Aba Informações Gerais – Copiará o texto contido na área selecionada.

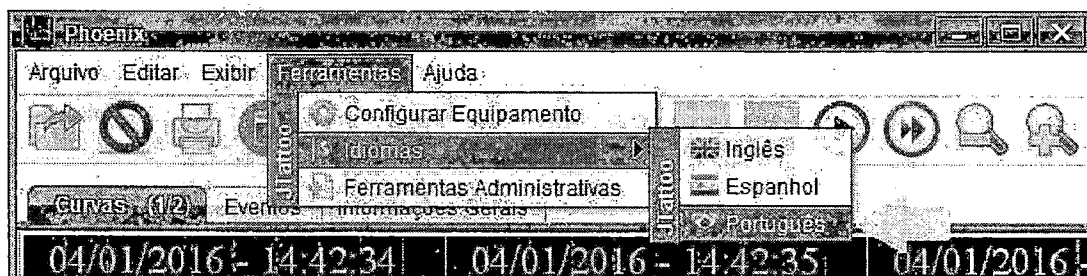


Faint, illegible text covering the majority of the page, possibly bleed-through from the reverse side.



Alterando Idioma

Clique em “Ferramentas > Idiomas” e selecione o idioma desejado.

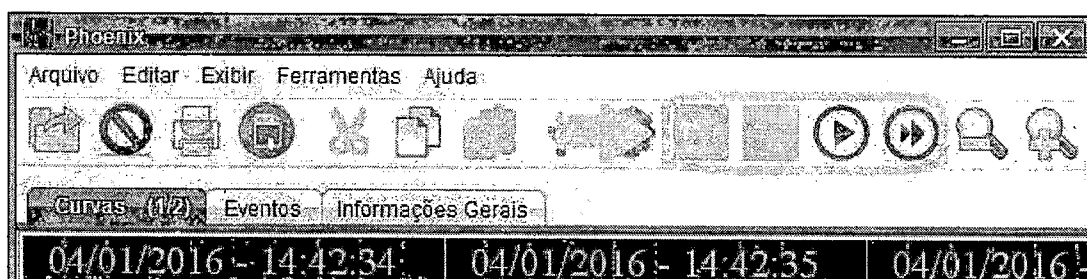


Trocando de Página


Para avançar para a próxima página, clique no ícone




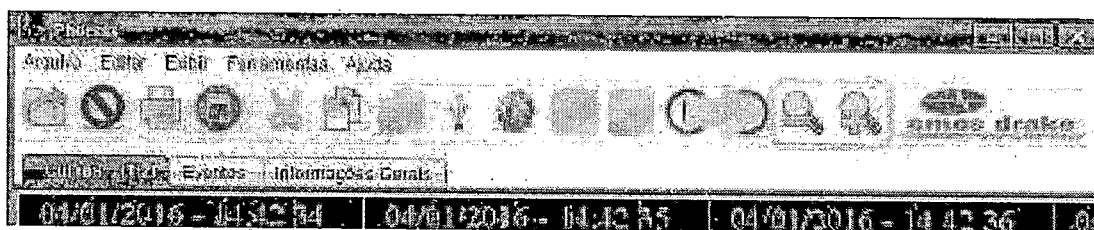
Para retornar para a página anterior, clique no ícone



Ampliando ou Reduzindo a Tela

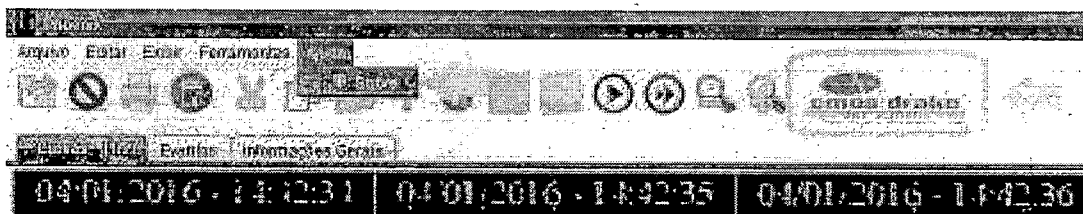
Clique no ícone , ou clique com o botão direito na tela, selecione Zoom e deslize a barra deslizante para a esquerda, isso reduzirá o zoom da tela.

Clique no ícone , ou clique com o botão direito na tela, selecione Zoom e deslize a barra deslizante para a direita, isso aumentará o zoom da tela.

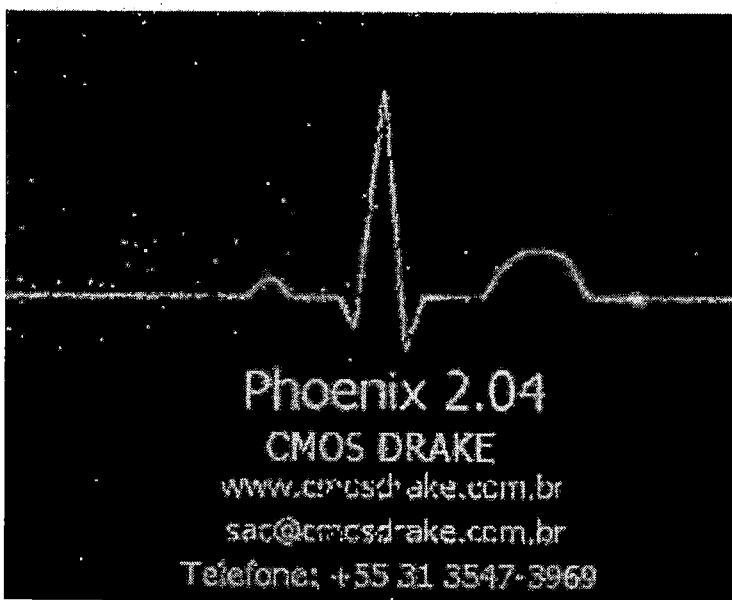


Obtendo Informações sobre o Phoenix

Clique no ícone indicado abaixo ou clique em "Ajuda > Sobre".



Abrirá uma janela com informações da versão do software e contato para suporte caso de dúvidas.



dúvidas.

9



MANUTENÇÃO

PRECAUÇÕES E CUIDADOS ESPECIAIS

- ✦ Não apoiar qualquer tipo de material sobre o equipamento;
- ✦ Não reutilizar os materiais descartáveis, após o uso os mesmos devem ser descartados em locais apropriados conforme procedimentos especiais para lixos hospitalares;
- ✦ Recomendamos manter alguns materiais auxiliares como tesouras cirúrgicas, lâmina de barbear descartável para retirada de pelo no tórax e luvas descartáveis, caso seja necessário.

Para maior durabilidade do Desfibrilador Life 400 Futura e seus acessórios, recomendamos que as inspeções preventivas e limpeza, sejam feitas periodicamente seguindo o quadro abaixo.

Verificação Aplicada	Periodicidade
Limpeza	Semanal
Inspeções Preventivas	Semestral
Revisão em Assistência Técnica Autorizada	Anual
Calibração Mandatória	Anual

Para cada processo, certifique-se que o equipamento esteja desligado e seus eletrodos desconectados.

1. The first part of the document discusses the importance of maintaining accurate records of all transactions. It emphasizes that proper record-keeping is essential for the integrity of the financial system and for the ability to detect and prevent fraud. The text notes that without reliable records, it would be difficult to track the flow of funds and identify any irregularities.

2. The second part of the document outlines the various methods used to collect and analyze data. It describes the use of statistical techniques to identify trends and patterns in the data. The text also discusses the importance of ensuring the accuracy and reliability of the data sources used in the analysis.

3. The third part of the document focuses on the role of technology in modern data analysis. It highlights the use of advanced software tools and algorithms to process large volumes of data quickly and efficiently. The text also discusses the importance of ensuring that the data is secure and protected from unauthorized access.

4. The fourth part of the document discusses the challenges of data analysis in a complex and rapidly changing environment. It notes that the volume and variety of data are increasing rapidly, making it difficult to manage and analyze. The text also discusses the importance of staying up-to-date on the latest developments in data analysis technology and techniques.

5. The fifth part of the document concludes by emphasizing the importance of a strong data governance framework. It notes that a clear set of policies and procedures is needed to ensure that data is collected, stored, and analyzed in a consistent and reliable manner. The text also discusses the importance of training staff on data governance best practices.


6. The sixth part of the document discusses the role of data in decision-making. It notes that data provides valuable insights into the performance of an organization and can be used to identify areas for improvement. The text also discusses the importance of using data to inform strategic decisions and to track progress against key performance indicators.


7. The seventh part of the document discusses the importance of data security and privacy. It notes that organizations have a responsibility to protect the data they collect and store from unauthorized access and disclosure. The text also discusses the importance of complying with data protection regulations and standards.

8. The eighth part of the document discusses the future of data analysis. It notes that the use of artificial intelligence and machine learning is expected to revolutionize data analysis in the coming years. The text also discusses the importance of developing new skills and techniques to meet the challenges of the future.

LIMPEZA DO EQUIPAMENTO E ACESSÓRIOS


Deve-se efetuar a limpeza do equipamento e de seus acessórios não descartáveis a cada utilização ou ao constatar sujeira visível. Caso não tenha sido utilizado, recomenda-se que a limpeza seja realizada trimestralmente. Todo procedimento de limpeza deve ser realizado a temperatura ambiente.


 Não derrame nenhum tipo de líquido e/ou coloque agulhas e objetos em geral sobre o equipamento e/ou acessórios.

 Não mergulhe o equipamento e os acessórios em qualquer tipo de líquido para efetuar a limpeza.

Higienização do Equipamento

- 1 Desligue o equipamento da rede elétrica.
- 2 Reúna o equipamento e carregador de bateria para limpeza.
- 3 Prepare um tecido levemente umedecido em água e sabão líquido neutro e um tecido umedecido com álcool etílico 70%.

 Não use agentes de limpeza com abrasivos, solventes orgânicos, cloro, álcool ou solventes de hidrocarboneto.

 As etiquetas presentes em todos os itens (DEA, Acessórios e Carregador de Bateria) são importantes, e por isso não devem ser removidas e não devem ser danificadas quando efetuar a limpeza.

- 4 Limpe o gabinete do Equipamento e carregador usando o tecido com água e sabão.
- 5 Desinfete o gabinete do Equipamento e carregador usando o tecido com álcool.
- 6 Passe cuidadosamente uma flanela seca no display ou, em caso de sujeira, um tecido levemente umedecido em água para remover o pó e partículas de sujeira.

[Faint, illegible text covering the majority of the page, possibly bleed-through from the reverse side.]



Higienização dos Acessórios

- 1 Desconecte os sensores do equipamento.
- 2 Reúna os sensores não descartáveis para limpeza.
- 3 Prepare um tecido levemente umedecido em água desmineralizada e sabão líquido neutro, um tecido macio levemente umedecido em água desmineralizada e um tecido umedecido com álcool etílico 70%.
- 4 Limpe os sensores usando o tecido com água e sabão.
- 5 Retire o sabão dos sensores usando o tecido macio com água.
- 6 Desinfete os sensores usando o tecido com álcool.
- 7 Desinfete ou descarte os tecidos utilizados.

DESCARTE DO EQUIPAMENTO E ACESSÓRIOS

Equipamentos eletrônicos e suas partes que chegarem ao fim de sua vida útil devem ser encaminhados ao fabricante para adequada destinação final, preservando, assim, os recursos naturais e contribuindo com a conservação do meio ambiente.



Resíduos de equipamentos elétricos e eletrônicos. Descartar separadamente de outros objetos do estabelecimento.

Descarte de Equipamentos ao Fim da Vida Útil

Ao fim da vida útil do equipamento (período superior a 5 anos), o cliente deverá entrar em contato com o Fabricante para receber instruções de descarte do equipamento, acessórios e carregador de bateria. Consulte o Meio Ambiente local da sua cidade onde o Equipamento estiver instalado, pois o mesmo poderá fazer o descarte. A Cmos Drake também poderá receber o equipamento, os acessórios e carregador de bateria, irá desmontá-los fazendo a separação de peças recicláveis e não recicláveis.

As peças recicláveis serão enviadas para empresas devidamente credenciadas e capacitadas para reciclagem de materiais. As peças não recicláveis serão enviadas para empresas credenciadas que seguem as resoluções do CONAMA e da presidência da república para o descarte de materiais não recicláveis.

Descarte de Bateria

Para baterias que sejam descartáveis, que tenham chegado ao fim de sua vida útil recomendada (mais informações no Capítulo 4 – Bateria) ou que apresentem qualquer deterioração na capacidade de carga e/ou performance, entre em contato com o Fabricante

THE UNIVERSITY OF CHICAGO

PHYSICS DEPARTMENT

PHYSICS 354

LECTURE 10

LECTURE 10

para receber instruções de descarte da bateria. Consulte o Meio Ambiente local da sua cidade onde o Equipamento estiver instalado, pois o mesmo poderá fazer o descarte.

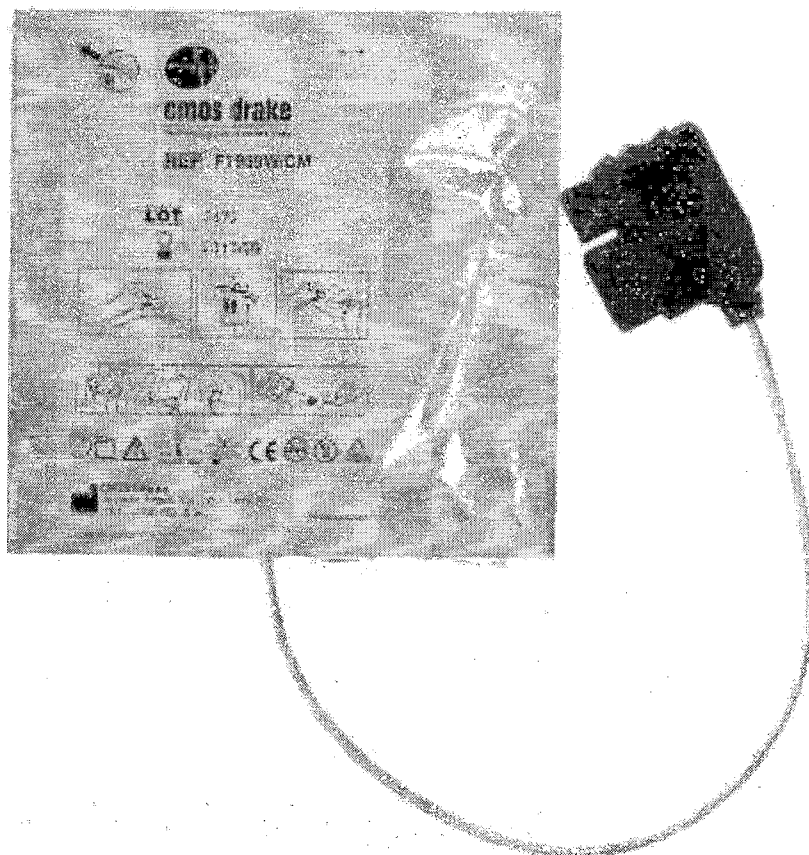
Descarte de Acessórios

Para acessórios descartáveis, como por exemplo pás de choque, siga os regulamentos locais relativos ao lixo hospitalar.

INSPEÇÕES PREVENTIVAS

Recomendamos que semestralmente seja feita uma inspeção no Desfibrilador Life 400 Futura e seus acessórios independente se o equipamento foi utilizado ou não, seguindo as instruções abaixo:

- ✦ Verifique se o equipamento possui todos os acessórios e componentes necessários para a realização de um eventual atendimento que possa ocorrer.
- ✦ Verifique a validade/vencimento das (pás de choque descartáveis). A validade das pás se encontra no formato AAAA/MM (ano/mês) na etiqueta afixada em sua embalagem, conforme figura abaixo. Caso alguns destes acessórios estejam próximos do vencimento ou já estejam vencidos ou em mal estado, solicitamos que seja adquirido um novo material na Cmos Drake ou em algum representante autorizado.



Faint, illegible text, possibly bleed-through from the reverse side of the page.

Faint, illegible text, possibly bleed-through from the reverse side of the page.

Faint, illegible text, possibly bleed-through from the reverse side of the page.



Jamais use pás alternativas disponíveis no mercado. Este procedimento irá comprometer efetivamente a análise do ECG do Paciente.
Adquira exclusivamente as pás originais fornecidas pela CMOS DRAKE conforme identificado acima.

- ⇒ Verifique a conservação do equipamento e seus acessórios, caso haja alguma irregularidade no equipamento o mesmo deve ser enviado ao fabricante para manutenção, e no caso dos acessórios deve-se adquirir um novo material somente pelo fabricante.
- ⇒ Ligue o equipamento e verifique o nível de carga da bateria (através do indicador visual de bateria no display). Caso esteja baixa, será necessário recarregar ou substituir as baterias (instruções de como proceder no Capítulo 4 - Bateria).

Manutenções Preventivas

A manutenção e realização de testes periódicos do equipamento e seus respectivos acessórios, são medidas preventivas que ajudam a prevenir e a detectar possíveis falhas elétricas e mecânicas. Durante a programação de manutenção recomendada pela CMOS DRAKE, se o teste identificar um possível problema com o equipamento, acessórios e sensores, retire-o de uso imediatamente e entre em contato com a área técnica qualificada.

Programação de Testes e Manutenção

Recomenda-se que a programação de inspeção preventiva a seguir seja usada em conjunto com o programa de controle de qualidade interno do hospital ou qualquer local onde o DEA seja utilizado. Para registrar os resultados da inspeção periódica e auxiliar o operador a verificar a ação corretiva recomendada para problemas mais simples, é fornecida uma lista a ser seguida, denominada **Checklist**, que deve ser mantida próxima ao equipamento e se encontra disponível para destaque ao final deste manual do usuário.

Os testes de segurança elétrica, desempenho e calibração do equipamento devem ser realizados pela assistência técnica qualificada e autorizada pela CMOS DRAKE.

[The page contains extremely faint and illegible text, likely bleed-through from the reverse side of the document. The text is scattered across the page and cannot be transcribed accurately.]



Programação	Ocasionalmente			Periodicamente				
	Antes do Uso	Após o Uso	Se Necessário	Todo Dia	Toda Semana	3 Meses	6 Meses	12 Meses
Checar a validade das pás de choque adesivas	X							
Inspeccionar o equipamento (visual e mecânica)	X	X						
Limpeza do DEA		X	X					
Limpeza dos acessórios		X	X					
Checar se todos os materiais necessários estão completos				X				
Checar mensagem na tela e comando de voz						X		
Teste de segurança elétrica								X
Teste de segurança elétrica pós intervenção técnica	X							
Teste com o Analisador do desfibrilador no 1º e 2º ano								X
Teste com o Analisador do desfibrilador no 3º ano em diante							X	
Ligar o DEA, verificar "Pronto para Uso" e checar nível de carga da bateria	X	X			X			

Para testar o equipamento, siga os procedimentos abaixo:

Teste Parcial

- 1 Ligue o equipamento.
- 2 Observe o nível de bateria no display. **Caso esteja baixo, carregue imediatamente.**
- 3 Aguarde os comandos de voz e texto até a frase: **Coloque os eletrodos no tórax no paciente.**
- 4 Desligue o equipamento.
- 5 Mantenha o carregador de bateria conectado no DEA e na tomada elétrica.

The following information is provided for your reference:

1. The first section of the document discusses the importance of maintaining accurate records.

2. The second section details the procedures for handling confidential information.

3. The third section outlines the requirements for data security and access control.

4. The fourth section describes the process for reporting and investigating security incidents.

5. The fifth section provides information on the roles and responsibilities of the security team.

6. The sixth section discusses the importance of regular security audits and assessments.

7. The seventh section outlines the process for updating and maintaining security policies.

8. The eighth section provides information on the training and awareness programs for staff.

9. The ninth section discusses the importance of incident response planning and testing.

10. The tenth section provides information on the process for reviewing and improving security measures.

Teste Completo

- 1 Ligue o equipamento.
- 2 Observe o nível de bateria no display. **Caso esteja baixo, carregue imediatamente.**
- 3 Conecte o seu Analisador de Desfibrilador no DEA.
- 4 Selecione a onda de ECG Fibrilação Ventricular (FV) ou Taquicardia Ventricular (TV) no Analisador de Desfibrilador.
- 5 Aguarde o comando de voz e texto de tratamento indicado.
- 6 Aperte o botão de tratamento e o choque será disparado no Analisador.
- 7 Confira a energia entregue no Analisador.
- 8 Desligue o equipamento.
- 9 Mantenha o carregador de bateria conectado no DEA e na tomada elétrica.

Qualquer eventual falha nos testes mencionados contate imediatamente a Assistência Técnica Autorizada.

Calibração do Equipamento

A cada 12 meses o equipamento deve ser enviado à assistência técnica autorizada para que seja efetuada a manutenção preventiva e calibração. Este procedimento garante que todas as funcionalidades do equipamento estão em plena condição de funcionamento.

As calibrações periódicas devem ser executadas conforme abaixo:

- ✚ Calibração aconselhável após garantia: 3 meses.
- ✚ Calibração recomendada após garantia: 6 meses.
- ✚ Calibração mandatória após garantia: 12 meses.

A calibração do equipamento tem o objetivo de manter o equipamento com todas as suas funcionalidades e dentro dos padrões técnicos de hardware e software. Entende-se por calibração a aferição de dados e valores elétricos, forma de onda dos circuitos, verificações dos níveis de corrente e tensões do circuito, e a respectivos ajustes para corresponder aos valores padrões estabelecidos do projeto. Durante a aferição caso ocorra impossibilidade dos ajustes necessários, a substituição de peças e componentes serão feitas para garantir a calibração. Portanto a calibração somente poderá ser executada por profissionais capacitados pelo fabricante e que comprovem possuir os seguintes equipamentos necessários para a perfeita calibração:


- ✚ Analisador de segurança elétrica.

[The page contains extremely faint and illegible text, likely bleed-through from the reverse side of the document. The text is scattered across the page and cannot be transcribed accurately.]



- ✦ Analisador de desfibrilador com display que visualiza a curva exponencial truncada
- ✦ Analisador de oximetria de pulso para versão com SPO2.
- ✦ Osciloscópio.
- ✦ Multímetro digital.

Todos os equipamentos acima deverão estar calibrados por organismo acreditado, dentro dos prazos de validade e devem ser anexados ao relatório de calibração. Os equipamentos que forem calibrados por empresas não autorizadas pela CMOS Drake, perderão a garantia de vida útil e diversos riscos de danos materiais pela incorreta intervenção no equipamento poderão ocorrer, impactando diretamente em outros riscos.



Jamais encaminhe o Desfibrilador Life 400 Futura (alto risco) para Assistências Técnicas não autorizadas ou departamentos de manutenções internas hospitalares, seja para manutenções preventivas, corretivas ou calibrações, sujeito a penalidades previstas pela Agência Nacional de Vigilância Sanitária - Anvisa.

O Desfibrilador DEA Life 400 Futura foi projetado e construído dentro dos padrões normativos e regulatórios nacionais e internacionais. Normas técnicas de segurança quanto a intervenção técnica no produto deve ser obrigatoriamente aplicada.

As Assistências Técnicas Autorizadas passam por uma intensa capacitação para a correta intervenção técnica no equipamento, sejam para manutenções corretivas, preventivas e calibrações. A fábrica aplica um treinamento intensivo, fornece diagramas eletrônicos, peças e componentes originais, versões de software atualizadas e mantém as autorizadas atualizadas para upgrades desejados. A placa dedicada do DEA é uma placa multi-layer com componentes SMD e discretos, fabricada seguindo as diretrizes IPC (Association Connecting Electronics Industries), montada sobre procedimentos técnicos cautelosos com temperatura controlada, ambiente anti-estático, solda lead free, tecnologia de solda em banho ENIG (Electroless Nickel Imersion in Gold) dentre outras técnicas modernas em projeto de circuitos eletrônicos.

IPC Printed Board/ Acceptance	IPC-DR-572	IPC-1601	IPC-6013	IPC-9151
	IPC-A-600	IPC-4761	IPC-6015	IPC-9194
	IPC-OI-645	IPC-6011	IPC-6017	IPC-9199
	IPC-1710	IPC-6012	IPC-6018	IPC-9241
	IPC-9252	IPC-9631	IPC-9641	IPC-9691

A CMOS DRAKE alerta aos proprietários do desfibrilador DEA Life 400 Futura que não executem os serviços técnicos em assistências técnicas que não sejam autorizadas. Caso contrário, o equipamento poderá ser danificado por intervenções indevidas, comprometendo o funcionamento correto do equipamento, incorrendo em graves erros de funcionalidade, do gerenciamento de risco, da usabilidade, e ainda mais grave podendo falhar durante o atendimento.

...

...

...

...

...

...

...

...

...

...

...

...

...

...

...

...

...



SOLUÇÃO DE PROBLEMAS

Problema	Ação Recomendada
O Equipamento não liga.	<ul style="list-style-type: none">■ Mantenha o botão de liga/desliga pressionado por, no mínimo, 3 segundos; ou■ Verifique se a bateria está mal instalada e, se necessário, encaixe-a corretamente; ou■ Verifique as condições da bateria e se está descarregada. Se for necessário, recarregue ou substitua a bateria.
O Equipamento liga, mas fica repetindo a mensagem "Coloque os Eletrodos no tórax do Paciente".	<ul style="list-style-type: none">■ Verifique se a conexão dos eletrodos com o DEA está correta; ou■ Verifique se a adesão dos eletrodos ao Paciente está adequada e se ele está movimentando excessivamente; ou■ Verifique se o Paciente apresenta pelos no tórax, será necessário realizar Tricotomia (raspagem dos pelos); ou■ Verifique se os eletrodos estão em bom estado e, se necessário (e possível), substitua os eletrodos.
O Equipamento não exibe a curva de SpO ₂ , mesmo com o sensor conectado.	<ul style="list-style-type: none">■ Verifique se a conexão do sensor de SpO₂ com o DEA está correta; ou■ Verifique se o sensor está corretamente posicionado no dedo do paciente e se ele está movimentando excessivamente; ou■ Verifique se há incidência de luz direta sobre o sensor de SpO₂ (a luz pode interferir na leitura do sinal de oximetria do Paciente); ou■ Verifique se o sensor está em bom estado e, se necessário (e possível), substitua o sensor.
O Equipamento emite um "beep" frequentemente.	<ul style="list-style-type: none">■ Isso é o auto teste, sinal de que a bateria está fraca e, portanto, deve ser recarregada ou substituída. Caso a bateria tenha sido carregada recentemente e pouco usada, mas não esteja retendo a carga, entre em contato com o Fabricante para encaminhá-la para descarte e substituí-la por uma nova.

<p>O Equipamento emite um "beep" e desliga após indicar tratamento.</p>	<ul style="list-style-type: none">■ O DEA estava com bateria muito baixa anteriormente ao tratamento, sinal de que a bateria deve ser recarregada ou substituída. O processo de carregamento do capacitor para aplicar choque demanda muita energia, podendo fazer com que a tensão da bateria fique momentaneamente abaixo do nível crítico de desligamento.
<p>O Equipamento não é identificado pelo software de gravação de dados ou pelo computador.</p>	<ul style="list-style-type: none">■ Verifique se o cabo USB foi encaixado corretamente no Equipamento e no computador; ou■ Verifique se o computador instalou o driver do Equipamento corretamente e, se necessário, aguarde a instalação completa do computador; ou■ Reinicie o computador.
<p>O Equipamento trava por motivo desconhecido.</p>	<ul style="list-style-type: none">■ Aguarde a reinicialização automática do equipamento. Caso não ocorra em até 3 segundos, pressione a tecla liga/desliga do equipamento e verifique se o mesmo retorna ao seu funcionamento normal; ou■ Verifique se algum evento externo adverso ocorreu no ambiente em que o equipamento está sendo utilizado.

OBSERVAÇÃO: Caso as ações recomendadas não sejam suficientes para corrigir o problema, entre em contato com a Assistência Técnica Autorizada pela Cmos Drake.

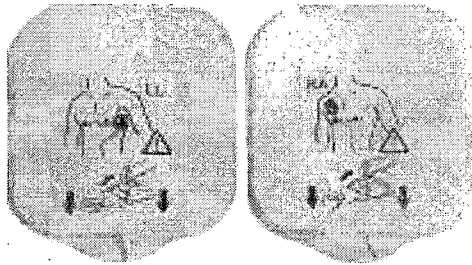
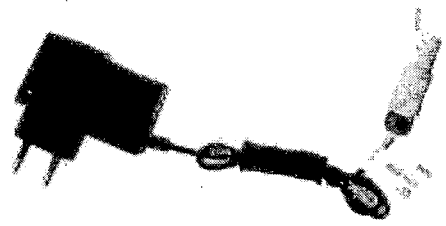
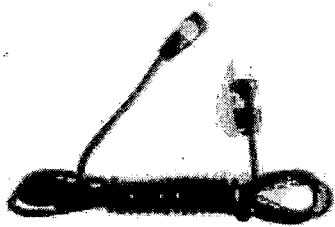
EFEITOS ADVERSOS

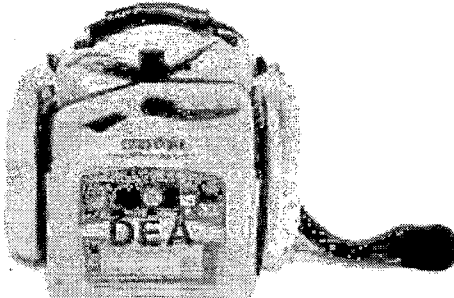

A CMOS DRAKE, como fabricante de equipamentos médico-hospitalares, solicita aos usuários o relato de possíveis defeitos ou a ocorrência de algum evento indesejável, a fim de garantir a qualidade do equipamento, dos acessórios e do carregador de bateria. Portanto, qualquer falha ou mau funcionamento, entre em contato com a assistência técnica autorizada mais próxima ou diretamente com o consultor de vendas no telefone ou site abaixo indicados na última página deste manual.

A

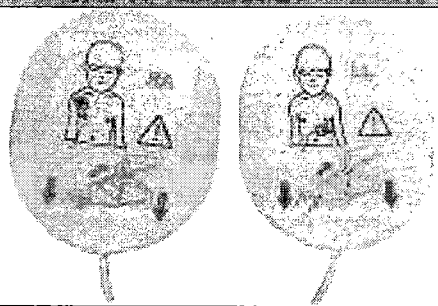
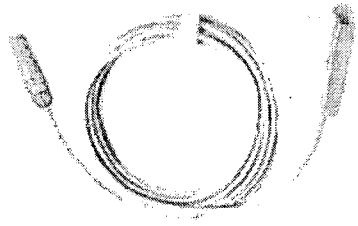
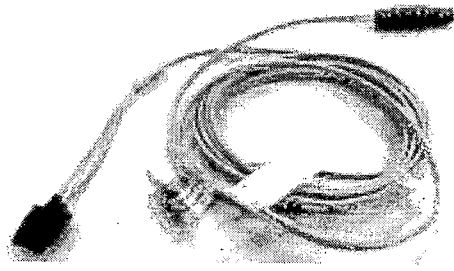
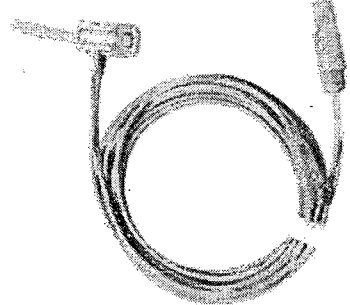
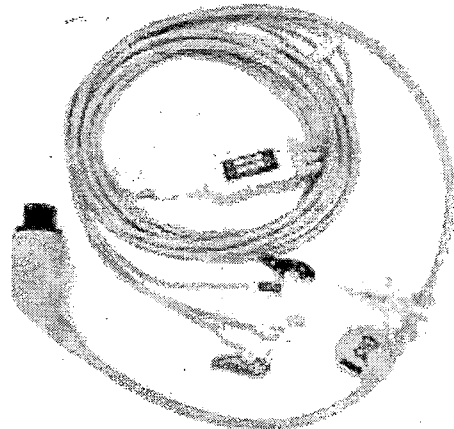
APÊNDICE A

LISTA DE ACESSÓRIOS BÁSICOS

Descrição	Referência	Fornecedor	Imagem
Pás de Choque Adesivas e Descartáveis (ADULTO)	LT49131	Cmos Drake FIAB	
	LT72471	Cmos Drake OBS	
Carregador de Bateria	Bateria LiPo LT31651	Cmos Drake	
	Bateria LiOn LT48509		
Cabo USB A/B Blindado para Transferência de Dados	35375	Cmos Drake Lojas de Informática	

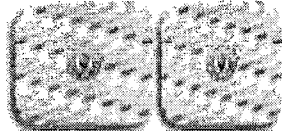
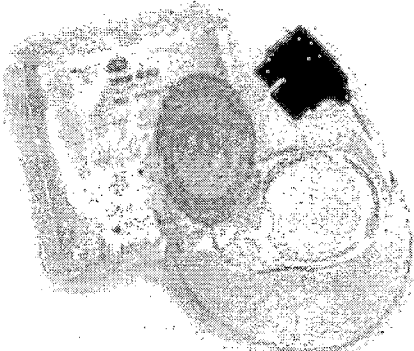
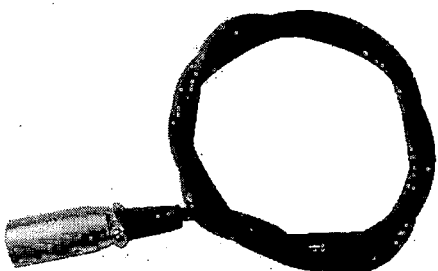
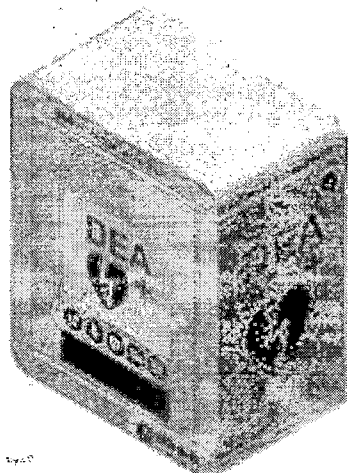
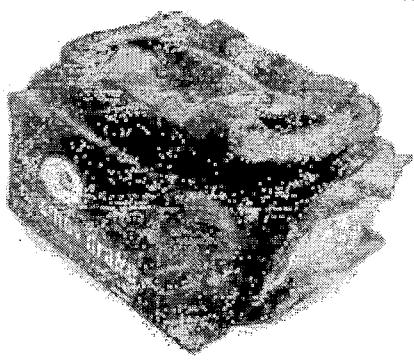
<p>Bolsa Profissional BLS para suporte básico de vida para DEA</p>	<p>33940</p>	<p>Cmos Drake</p>	
<p>Manual do Usuário e Software Phoenix em CD</p>	<p>12486</p>	<p>Cmos Drake</p>	
<p>Certificado de Garantia do Equipamento</p>	<p>N/A</p>	<p>Cmos Drake</p>	<p>N/A</p>

LISTA DE ACESSÓRIOS OPCIONAIS


Descrição	Referência	Fornecedor	Imagem
Pás de Choque Adesivas e Descartáveis (INFANTIL)	LT49147	Cmos Drake FIAB	
	LT72488	Cmos Drake OBS	
Sensor de Oximetria Tipo Clip (ADULTO)	LT218	Cmos Drake Biolight Nellcor	
	LT72460	Cmos Drake Orantech INC	
Sensor de Oximetria Tipo Soft (INFANTIL)	LT247	Cmos Drake Biolight Nellcor	
Sensor de Oximetria Tipo Y	LT231	Cmos Drake Biolight Nellcor	
	LT72465	Cmos Drake Orantech INC	
Eletrodos e Cabo de ECG 3 Vias	LT483	Cmos Drake	


[The page contains extremely faint and illegible text, likely bleed-through from the reverse side of the document. The text is arranged in several columns and paragraphs, but the characters are too light to be transcribed accurately.]




Eletrodos de ECG Descartáveis (ADULTO)	661	Cmos Drake	
Dispositivo de Feedback de RCP e Pás de Choque Adesivas e Descartáveis (ADULTO)	LT56673	Cmos Drake	
Cabo de Alimentação Externa (AMBULÂNCIA)	709	Cmos Drake	
Cabina de Emergência para DEA	54384	Cmos Drake	
Bolsa de Resgate BLS	1815	Cmos Drake	

Kit de Limpeza	23188	Cmos Drake Lojas de suprimentos médicos	Tesoura de ponta romba Luvas Cera depilatória Máscara Lâmina para raspagem de pelos.
Bateria Recarregável Extra	Bateria LiPo LTSP32	Cmos Drake	
	Bateria LiOn Standard LTSP33		
	Bateria LiOn Plus LT57879		
Bateria Descartável	Bateria LiMn LT41170	Cmos Drake	

 Todos os acessórios devem ser armazenados em local ventilado e livre de umidade e poeira.

 Antes de colocar o equipamento em contato com o paciente, o operador deve verificar regularmente se o mesmo está em condições de funcionamento.

 Use somente os acessórios, artigos de consumo e outros listados neste manual. A CMOS DRAKE não garante o bom funcionamento do equipamento com a utilização de acessórios desconhecidos, além de não se responsabilizar por falhas no funcionamento do equipamento ou possíveis danos causados pelos mesmos.



De maneira geral, as Partes do EQUIPAMENTO e ACESSÓRIOS do Desfibrilador Externo Automático – DEA, destinados a entrar em contato com tecidos biológicos, células ou fluidos corpóreos são testados e analisados de acordo com as diretrizes e princípios da ISO 10993-1, que trata exclusivamente de teste de biocompatibilidade das partes aplicadas.



A Cmos Drake garante que todos os materiais permanentes e descartáveis em contato com o paciente não causam nenhum tipo de dano ou efeito fisiológico prejudicial, desde que: sejam respeitados os procedimentos descritos neste manual; que estejam instalados em local médico apropriado; que seja utilizado com os acessórios corretos; seja operado por pessoal capacitado e que se sigam todas as precauções descritas neste Manual do Usuário.

Faint, illegible text at the top of the page, possibly a header or introductory paragraph.

Second block of faint, illegible text, appearing as a list or series of entries.

Third block of faint, illegible text, continuing the list or series of entries.

Fourth block of faint, illegible text, possibly a concluding paragraph or a separate section.

Pressão Atmosférica de Operação	700 hPa a 1060 hPa (525 mmHg a 795 mmHg)
Modo de Operação	Modo de operação não contínuo ON – Carga média capacitor: 6 segundos OFF – Intervalo min. entre os disparos: 30 segundos
Tempo Máximo Cumulativo de Exposição Operador/Paciente ao Equipamento	Aproximadamente 6 horas (duração da bateria)

Especificações de Armazenamento e Transporte

Temperatura de Armazenamento	-10°C a 45°C
Temperatura de Transporte	15°C a 30°C
Umidade de Armazenamento	10% a 95%, sem condensação
Pressão Atmosférica de Armazenamento	700 hPa a 1060hPa (525mmHg a 795mmHg)
Empilhamento Máximo	5 caixas
Caixa para Transporte	Transportar na caixa original do equipamento. A CMOS DRAKE, não garante e não se responsabiliza por qualquer dano que ocorra ao equipamento que for transportado ou armazenado em outra embalagem

Especificações de Segurança

Classificação de Partes Aplicadas	Pás de Choque: Parte aplicada tipo CF à prova de desfibrilação SpO₂: Parte aplicada tipo BF à prova de desfibrilação ECG: Parte aplicada tipo CF à prova de desfibrilação Feedback de RCP: Parte aplicada tipo CF à prova de desfibrilação
Proteção contra Penetração Nociva de Água	IP56

1. The first part of the document discusses the importance of maintaining accurate records of all transactions and activities. It emphasizes that this is essential for ensuring transparency and accountability in the organization's operations.

2. The second part of the document outlines the various methods and tools used to collect and analyze data. It highlights the need for consistent and reliable data collection processes to support effective decision-making.

3. The third part of the document focuses on the role of technology in data management and analysis. It discusses how modern software solutions can streamline data collection, storage, and reporting, thereby improving efficiency and accuracy.

4. The fourth part of the document addresses the challenges associated with data security and privacy. It stresses the importance of implementing robust security measures to protect sensitive information from unauthorized access and breaches.

5. The fifth part of the document discusses the importance of data quality and integrity. It notes that high-quality data is crucial for generating accurate insights and making informed business decisions.

6. The sixth part of the document explores the role of data in strategic planning and performance management. It explains how data-driven insights can help organizations identify trends, set goals, and track progress effectively.

7. The seventh part of the document discusses the importance of data literacy and training. It emphasizes that all employees should have a basic understanding of data to make the most of the organization's data resources.

8. The eighth part of the document concludes by summarizing the key points discussed and reiterating the importance of a data-driven approach in achieving organizational success.

9. The ninth part of the document provides a list of references and resources for further reading on data management and analysis.

10. The tenth part of the document includes a glossary of key terms and definitions used throughout the document.

11. The eleventh part of the document contains a list of appendices and supplementary materials.

12. The twelfth part of the document provides contact information for the author and a list of acknowledgments.

1520
u

Grau de Segurança de Utilização em Presença de Mistura Anestésica Inflamável Equipamento não adequado ao uso na presença de mistura inflamável com ar, O₂ e N₂O

Grau de Proteção Contra Choque Elétrico **Modelo com bateria recarregável:**
Energizado internamente quando em operação e classe II quando a bateria está sob carga

Modelo com bateria descartável:
Energizado internamente

Meio de Separação entre Equipamento e Rede Elétrica Plugue de rede

OBSERVAÇÃO: Apesar de possuírem funções diferentes, as pás de choque e cabo de ECG são a mesma parte aplicada.



Não utilize simultaneamente as pás de choque permanentes/Pás de choque descartáveis e eletrodos de ECG, para evitar danos em caso de descarga.

Especificações de Bateria Interna

Tensão Nominal

Lithium-Polymer Recarregável:
11.1 V_{DC}

Lithium-Ion Standard Recarregável:
14.8 V_{DC}

Lithium-Ion Plus Recarregável:
14.8 V_{DC}

Lithium-Manganese Descartável:
15.0 V_{DC}

Carga Nominal

Lithium-Polymer Recarregável:
2200 mAh

Lithium-Ion Standard Recarregável:
2850 mAh

Lithium-Ion Plus Recarregável:
3500 mAh

Lithium-Manganese Descartável:
3500 mAh

Temperatura de Operação	Lithium-Polymer Recarregável: 0°C a 45°C
	Lithium-Ion Standard Recarregável: 0°C a 45°C
	Lithium-Ion Plus Recarregável: 0°C a 45°C
	Lithium-Manganese Descartável: 0 a 60°C
Tempo de Carga Completa	Lithium-Polymer Recarregável: 4 horas
	Lithium-Ion Standard Recarregável: 4 horas
	Lithium-Ion Plus Recarregável: 5 horas
	Lithium-Manganese Descartável: N/A
Ciclos de Carga/Descarga	Lithium-Polymer Recarregável: 500
	Lithium-Ion Standard Recarregável: 500
	Lithium-Ion Plus Recarregável: 500
	Lithium-Manganese Descartável: N/A

Especificações do Carregador de Bateria

Em Conformidade com as Normas	FCC CE(EN55024,EN6100) C-TICK; UL1310; e EN55014
Certificações Relevantes	CE; RoHS; e UL
Gabinete	Plástico ABS; e PA
Dimensões	74 mm x 28 mm x 42 mm
Peso	Aproximadamente 60g
Temperatura de Operação	10°C a 40°C
Umidade de Operação	30% a 75%

Pressão Atmosférica de Operação	700 Pa a 1060 Pa (525 mmHg a 795 mmHg)
Modo de Operação	Contínuo
Temperatura de Armazenamento	0°C a 50 °C
Umidade de Armazenamento	10% a 95%, sem condensação
Pressão Atmosférica de Operação	700 hPa a 1060 hPa (525 mmHg a 795 mmHg)
Tipo de Proteção Contra Choque Elétrico	Classe II
Meio de Separação entre Equipamento e Rede Elétrica	Plugue de rede, AC UE e 5.5 mm x 2.1 mm
Tensão de Entrada	100/240 V _{AC} ; 50/60 Hz
Corrente Máxima de Entrada	1 A
Tensão Máxima de Saída	Lithium-Polymer Recarregável: 12.6 V _{DC} Lithium-Ion Standard Recarregável: 16,0 V _{DC} Lithium-Ion Plus Recarregável: 16,0 V _{DC}
Corrente de Saída	800 mA

Especificações da Desfibrilação

Impedância de entrada	> 10 MΩ
Resposta de frequência	0.05 Hz a 100 Hz
Filtros	Rede Elétrica: Notch 60 - 50 Hz Muscular: Notch 35 Hz
Faixa de detecção de impedância	25 Ω a 300 Ω
Ganhos	5 - 10 - 20 mm/mV
Faixa de leitura de batimentos	10 BPM a 300 BPM
Tolerância	± 3 %
Saída	Sinal de ECG analógico 1 V/mV _{PP}
Sinal de calibração	1 mV _{PP} ± 3%

1950

1950

1950

1950

1950

1950

Aplicação de choque	Por meio de pás adesivas multifuncionais
Limites para desfibrilação	Adulto: 150J; 200J (opcional); 360J (opcional) Infantil: 50J; 70J (opcional); 85J (opcional)
Área das Pás de Choque	Adulto: 88.30 cm ² Infantil: 38.46 cm ²
Comprimento do Cabo das Pás de Choque	1.20 m
Seleção Adulto/Infantil	Automático pelo tipo de pás
Características de Saída Desfibrilador	1,5KV Máx; 50A Máx
Tempo Máximo do Início da Análise de ECG até Prontidão para Descarga na Energia Máxima	Inferior a 20 segundos
Tempo de Carga do Capacitor	50 Joules: 3 segundos 150 Joules: 4 segundos 200 Joules: 6 segundos
Tempo Máximo do Início da Operação até Prontidão para Descarga na Energia Máxima (360J)	Inferior a 30 segundos
Tempo para Carga da bateria (totalmente descarregada) com tensão de rede em 90% para ser capaz de entregar 6 choques de 200J	20 minutos
Forma de Onda	Exponencial truncada bifásica. Parâmetros de forma de onda ajustados em função da impedância do paciente.

Tempo de Descarga < 240 ms

Arritmias Não Chocáveis

- Fibrilação Atrial (AF);
- Contração Atrial Prematura (PAC);
- Contração Ventricular Prematura (PVC);
- Contração Ventricular Prematura com R em T (PVC_RonT);
- Contração Ventricular Prematura Multifocal (mfPVC);
- Taquiarritmia Supraventricular (SVTa);
- Bloqueio Átrioventricular de 2º Grau (BLKII);
- Bloqueio do Ramo Direito (RBBB);
- Bigeminia; e
- Assistolia

Arritmias Chocáveis

- Fibrilação Ventricular (VF);
- Fibrilação Ventricular Fina (FVF);
- Fibrilação Ventricular Grossa (CVF);
- Taquicardia Ventricular (VT);
- Taquicardia Ventricular Multifocal (MVT); e
- Taquicardia Ventricular Polifocal (PVT)

Especificações de Oximetria

Faixa de Leitura de Pulso 10 BPM a 300 BPM

Tolerância ± 2 %

Resolução 1 BPM

Faixa de Leitura de SpO₂ 0 % a 100%

Tolerância

- Saturação 70 % a 100% para Clip Dedo:**
± 2 dígitos
- Saturação 70 % a 95% para Neonatal:**
± 3 dígitos
- Saturação < 70%:**
Indefinido para todos os sensores

Varredura 25 mm/s

Tempo Atualização de Leitura 5 segundos

Especificações de ECG

Derivações	DII
Cabos de ECG	3 Vias
Impedância de Entrada	> 10 MΩ
Resposta de Frequência	Monitor: 0.5 Hz a 25 Hz Diagnóstico: 0.05 Hz a 100 Hz
Rejeição	Em modo comum maior que 90 dB
Sensibilidade	Etapa de amplificação do ECG, 5, 10, 15, 20, 30 e 40 mm/mV
Filtros	Rede Elétrica: Notch 60/50 Hz Muscular: Notch 35 Hz
Ganhos	5 - 10 - 20 mm/mV
Faixa de Leitura de Batimentos	10 BPM a 300 BPM; Exatidão de 1 BPM com apresentação numérica
Tolerância	± 3 %
Saída	Sinal de ECG analógico 1 V/mVpp
Offset (Potencial)	± 300 mV
Corrente de Fuga	< 10 μA
Recuperação da Linha de Base	≤ 4s após a desfibrilação
Indicador Sistólico (QRS)	Bip audível
Sinal de Calibração	1 mV _{PP} ± 3 %
Modo de Operação	Operação contínua
Pulso de Marcapasso Interno	Detecta o pulso de marcapasso e rejeita o pulso.
Sincronismo	Não sincroniza choque com QRS. Conforme algoritmo de arritmias, este produto indica tratamento em arritmias que onde o complexo QRS não é identificado. Não exibe na tela indicadores de detecção de sincronismo.

1. The first part of the document discusses the importance of maintaining accurate records of all transactions. It emphasizes that this is crucial for ensuring the integrity of the financial data and for facilitating audits.

2. The second part of the document outlines the various methods used to collect and analyze data. It includes a detailed description of the sampling techniques employed and the statistical models used to interpret the results.

3. The third part of the document presents the findings of the study. It shows that there is a significant correlation between the variables being studied, and it provides a clear explanation for the observed trends.

4. The fourth part of the document discusses the implications of the findings. It suggests that the results have important implications for the field of study and that further research is needed to explore these findings in more detail.

5. The fifth part of the document concludes the study. It summarizes the key points and reiterates the importance of the findings. It also provides a list of references for further reading.

6. The sixth part of the document provides a detailed appendix of the data used in the study. This includes a list of all the variables measured and the specific values recorded for each.

7. The seventh part of the document provides a detailed appendix of the statistical methods used in the study. This includes a list of all the tests performed and the results of each.

8. The eighth part of the document provides a detailed appendix of the software used in the study. This includes a list of all the programs used and the versions of each.

9. The ninth part of the document provides a detailed appendix of the contact information for the authors. This includes their names, addresses, and phone numbers.

Tempo de Atraso Máximo entre a Sincronização do Pulso e a Entrega da Energia (Após Ativação da Saída)

Não sincroniza choque com QRS. Conforme algoritmo de arritmias, este produto indica tratamento em arritmias que onde o complexo QRS não é identificado. Uma vez que a saída tenha sido ativada a energia é prontamente entregue.

Situações que Poderão Desabilitar o Sincronismo

Este equipamento não sincroniza choque com QRS.

Especificações de Dispositivo de Feedback para RCP

Gabinete	Plástico ABS; e Borracha
Dimensões	105 mm x 74 mm x 10.5 mm
Comprimento do Cabo	1.30 m
Duração do Ciclo de RCP	2 minutos
Frequência das Compressões	100 a 120 compressões/min
Profundidade das Compressões	Adulto: 5 cm a 6 cm
Máxima Interrupção de Compressões	10 segundos

[Faint, illegible text, possibly bleed-through from the reverse side of the page]



C

APÊNDICE C

TECNOLOGIA APLICADA

Detector de Ritmos Cardíacos

O Desfibrilador Life 400 FUTURA – DEA é preparado para reconhecer e indicar desfibrilação aos ritmos cardíacos de Taquicardia Ventricular (TV) e Fibrilação Ventricular (FV), AUTOMATICAMENTE, restando ao operador conectar as pás no tórax do paciente e seguir seus comandos de voz e texto.

Métodos de Gravação

As arritmias passíveis de desfibrilação (TV e FV) são pré-programadas no equipamento, eliminando a necessidade de configuração pelo operador, resultando em ganho significativo no tempo de tratamento.

Critério de Seleção de Ritmo

Os ritmos selecionados são aqueles notoriamente conhecidos como indicação clássica para a desfibrilação, sendo estes: fibrilação ventricular e taquicardia ventricular.

Métodos de Anotação

O Desfibrilador Life 400 FUTURA – DEA vem equipado com um display de cristal líquido, ou colorido (opcional), onde os procedimentos de atendimento de urgência e os traçados de ECG são plotados, permitindo o registro gráfico dos ritmos cardíacos.

Método de Avaliação do Desempenho do Detector

Ritmo	Classificação
Taquicardia Ventricular	A
Fibrilação ventricular	A + B

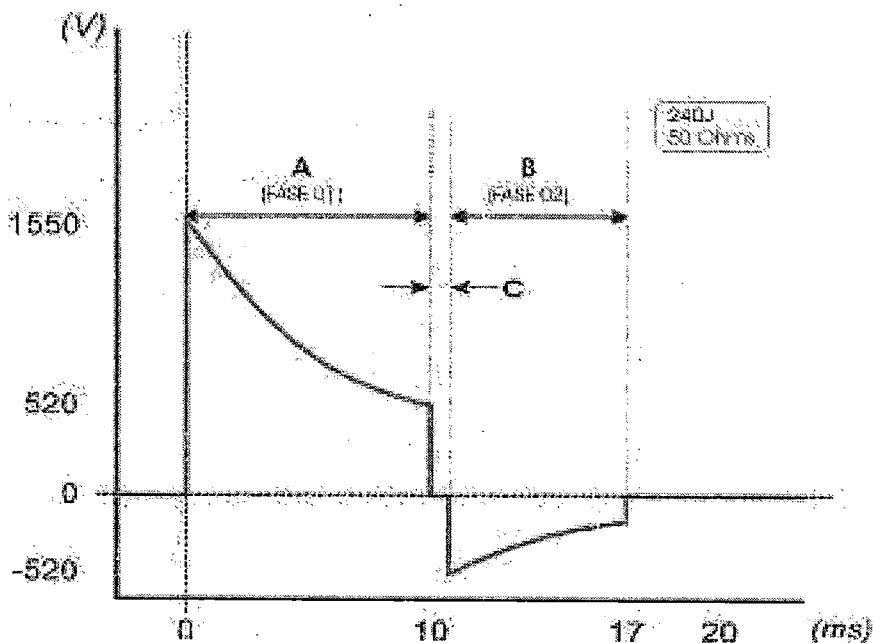
Verdadeiro Positivo (A): Classificação correta de ritmo passível de ser desfibrilado

Falso Negativo (B): Ritmo organizado ou em perfusão ou assistolia que foi incorretamente classificado como um ritmo passível de ser desfibrilado

Aplicação de Choque em Função da Impedância

- < 25 Ω (e Curto-Circuito) Impede aplicação de choque
- 25 Ω a 300 Ω Permite aplicação de choque
- > 300 Ω (e Pás Abertas) Impede aplicação de choque

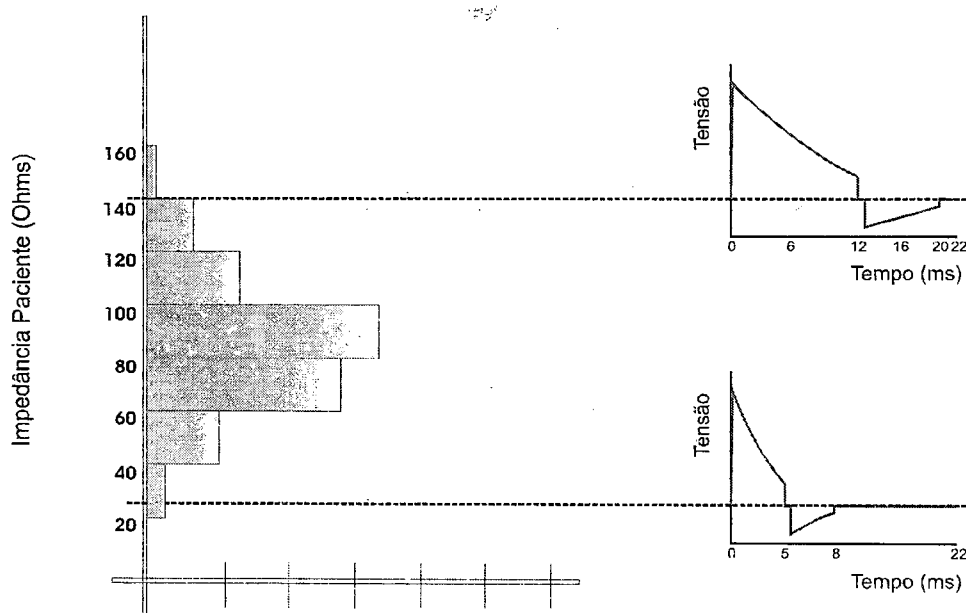
Forma de Onda Bifásica Exponencial Truncada



Variações de Acordo com a Impedância Torácica do Paciente

Impedância (Ω)	Fase A (ms)	Fase B (ms)
25	5	3.3
30	6	4
40	8	5.3
50	10	6.7
> 60	12	8

OBSERVAÇÃO: A fase **B** corresponde a 2/3 da fase **A**
 Largura máxima (A+B+C): 20 ms
 Dead-time (C): 0,5 ms



Energia Seleccionada (J)	Impedância (Ω)						
	25	50	75	100	125	150	175
50	47.1	47.7	47.9	44.7	48.7	45.4	47.1
150	145.8	148.9	147.1	147.5	142.5	138.1	131.8
200	182.6	187.5	191.1	180.5	197.5	183.8	199.7
Energia Entregue (J)							

D

APÊNDICE D

EMISSÕES ELETROMAGNÉTICAS CLASSIFICAÇÃO E CONFORMIDADE COM REQUISITOS REGULATÓRIOS

OBS - O Desfibrilador Life 400 Futura foi projetado para operar em qualquer ambiente apresentado abaixo. O proprietário ou operador deste Equipamento deve utilizá-lo em um desses ambientes.			
ENSAIO	CONFORMIDADE	AMBIENTE ELETROMAGNÉTICO - ORIENTAÇÃO	
Emissões de RF CISPR 11	Grupo 1	O DESFIBRILADOR LIFE 400 FUTURA – DEA utiliza energia de RF exclusivamente para suas funções internas. Assim, a emissão de RF do mesmo é muito baixa e não é provável que cause qualquer interferência em equipamentos eletrônicos próximos.	
Emissões de RF CISPR 11	Classe B	O Desfibrilador Life 400 FUTURA – DEA é adequado para utilização em todos os estabelecimentos residenciais e àqueles diretamente conectados à rede pública de distribuição de energia elétrica de baixa tensão que alimente edificações para utilização doméstica	
Emissões de Harmônicas IEC 61000-3-2	Não Aplicável		
Flutuações de tensão / emissão de cintilação IEC 61000-3-3	Não Aplicável		
Testes de Resistência a Interferência			
ENSAIO	NÍVEL APLICADO	CONFORMIDADE	AMBIENTE ELETROMAGNÉTICO - ORIENTAÇÃO

[Faint, illegible text covering the majority of the page, likely bleed-through from the reverse side.]



<p>Descarga de eletricidade Estática (ESD) de acordo com a IEC 61000-4-2</p>	<p>± 6kV por contato ± 8 kV pelo ar</p>	<p>Conforme</p>	<p>Pisos deverão ser de madeira ou de cimento, e deverão dispor de azulejos de cerâmica. Caso o soalho seja feito de material sintético, a umidade Relativa deverá ser no mínimo de 30%</p>
<p>Distúrbios / disparos elétricos transientes Rápidos de acordo com a IEC 61000-4-4</p>	<p>±2 kV nas linhas de alimentação ±1 kV nas linhas de entrada / saída</p>	<p>Conforme</p>	<p>Qualidade do fornecimento de energia deverá corresponder à tensão fornecida em um ambiente comercial típico ou hospital.</p>
<p>Sobretensões de acordo com a IEC 61000-4-5</p>	<p>± 1 kV modo diferencial ± 2 kV modo comum</p>	<p>Conforme</p>	
<p>Quedas de tensão, Interrupções breves e Flutuações na voltagem Fornecida de acordo com a IEC 61000-4-11</p>	<p>< 5% Ut (> 95% de queda de tensão em Ut) por 0,5 ciclo. 40% Ut (60% de queda de tensão em Ut) por 5 ciclos. 70% Ut (30% de queda de tensão em Ut) por 25 ciclos. < 5% Ut (> 95% de queda de tensão em Ut) por 5 segundos.</p>	<p>Conforme</p>	<p>A qualidade da tensão fornecida deverá corresponder à tensão Fornecida em um ambiente Comercial típico ou hospital. Caso o usuário do DESFIBRILADOR LIFE 400 FUTURA – DEA requeira funcionamento contínuo mesmo quando haja interrupções no fornecimento de energia, o DESFIBRILADOR LIFE 400 FUTURA – DEA deverá receber energia sem interrupções ou com uma bateria.</p>
<p>Campo magnético na frequência de alimentação (50/60 Hz) de acordo com a IEC 61000-4-8</p>	<p>3 A/m</p>	<p>Conforme</p>	<p>Campos magnéticos na frequência da alimentação deverá estar em níveis característicos de um local típico em um ambiente hospitalar ou comercial típico</p>

[Faint, illegible text covering the majority of the page, likely bleed-through from the reverse side.]



ASSISTÊNCIA TÉCNICA
CMOS DRAKE DO NORDESTE S.A

Sr(a). Proprietário(a),

A Cmos Drake do Nordeste dispõe de uma larga lista de representantes e assistência técnica em todo o território brasileiro.

Para que possamos fornecer-lhe um serviço personalizado, pedimos que nos envie a ficha de cadastro na próxima página, para atualizações em nosso banco de dados e melhor direcionamento dos serviços de assistência técnica autorizada para cada região do Brasil, dos treinamentos e outros.

Dentro do Brasil, para informações adicionais sobre o produto ou para eventual necessidade de utilização da rede de oficinas autorizadas, reclamações, dúvidas, sugestões, e assistência técnica, entrem em contato com nosso Serviço de Atendimento ao Cliente abaixo:

Site	www.cmosdrake.com.br
Telefone	(0XX31) 3547-3969
E-mail	sac@cmosdrake.com.br
Endereço	Av. Regent 600, Sala 205
Bairro	Alphaville, Lagoa dos Ingleses
Cidade/Estado	Nova Lima, MG
CEP	34.018-000
Funcionamento	Segunda a Sexta, 08:00h-18:00h



Nos casos especiais que se fizerem necessários, a CMOS DRAKE mantém à disposição, mediante acordo, todo o material técnico como diagramas de circuitos, lista de materiais, informações técnicas, listas de componentes, instruções para calibração e aferição ou o que se fizer necessário para que o pessoal técnico qualificado pelo usuário, possa proceder reparos nas partes designadas reparáveis pelo fabricante. A autorização para manutenção deverá ser expressa formalmente pela CMOS DRAKE.

1535
e

FICHA CADASTRAL
CMOS DRAKE DO NORDESTE LTDA

Sr(a). Proprietário(a),

Favor preencher os campos abaixo com seus dados atualizados e nos enviar via FAX para que possamos cadastrá-lo em nosso sistema. Isso é necessário a fim de prover o melhor serviço para nossos clientes, mantendo todos os contatos atualizados para questionamentos e assistência técnica.

EQUIPAMENTO	NÚMERO DE SÉRIE
DESFIBRILADOR LIFE 400 FUTURA	
NOME DO CLIENTE	
ENDEREÇO	
CIDADE	ESTADO
TELEFONE	FAX



CHECKLIST DE MANUTENÇÃO

CMOS DRAKE DO NORDESTE LTDA

Equipamento		Data Inicial	/ /
Número de Série		Data Final	/ /
Localização			

Este checklist permite 7 dias de teste. Insira um V no campo Dia para cada instrução concluída								
Instrução	Ação Corretiva Recomendada	Dia						
		1	2	3	4	5	6	7
Verifique se o gabinete do Equipamento possui substâncias estranhas	Limpar o Equipamento							
Verifique se o gabinete do Equipamento possui danos ou rachaduras	Entrar em contato com a Assistência Técnica Qualificada							
<i>Conecte o Equipamento na rede elétrica. Verifique se o LED do carregador não acende</i>	Checar as conexões do carregador com o Equipamento e a rede elétrica. Se o problema persistir, entrar em contato com a Assistência Técnica Autorizada							
Verifique se as pás de choque descartáveis estão fora do prazo de validade	Substituir as pás de choque							
Verifique se há eletrodos de reserva disponíveis	Repor os eletrodos							
Verifique se os cabos e pinos dos Acessórios possuem danos ou rachaduras	Substituir as peças danificadas							
<i>Desconecte o Equipamento da rede elétrica e ligue-o. Verifique se o nível de carga da bateria está baixo</i>	Recarregue ou substitua a bateria. Se a bateria não conseguir manter carga, entrar em contato com a Assistência Técnica Qualificada							

RECOMENDAÇÃO
 Recomenda-se que este aparelho seja inspecionado e testado diariamente conforme checklist.

ADVERTÊNCIA
 Possibilidade de danos ao Equipamento:
 Não limpe nenhuma parte deste Equipamento ou de seus Acessórios com alvejante, diluição de alvejante ou compostos químicos a base de fenol.
 Não utilize agentes de limpeza abrasivos ou inflamáveis. Não tente esterilizar este Equipamento ou qualquer um de seus Acessórios.



J537
9

CERTIFICADO DE GARANTIA

CMOS DRAKE DO NORDESTE S.A

A CMOS DRAKE DO NORDESTE S.A assegura Garantia Legal contra qualquer defeito de fabricação por um prazo de 12 (doze) meses contados a partir da data da emissão da nota fiscal de venda referente ao equipamento adquirido pelo consumidor com identificação obrigatória do modelo, número de série e características do equipamento. A CMOS DRAKE do NORDESTE S.A não concede nenhuma forma ou tipo de garantia para equipamentos desacompanhados da nota fiscal de venda ao consumidor.

Abrangência da Garantia

- Qualquer defeito diagnosticado durante a instalação e (ou) utilização do produto, o consumidor deverá entrar em contato imediatamente com a CMOS DRAKE DO NORDESTE S.A. A mesma acionará os representantes Autorizados para prestar os serviços necessários.
- Será de responsabilidade do Fabricante a substituição de peças e componentes que apresentarem anomalias constatadas como defeito de fabricação, além da mão de obra envolvida neste processo.
- Sensores de oximetria e cabos de paciente têm garantia de 90 (noventa) dias, exceto por mau uso, danos físicos e/ou quebra.
- Materiais de consumo sujeitos a desgastes naturais, como pilhas, baterias, eletrodos descartáveis, dentre outros, estão excluídos desta garantia.
- Não estão inclusos nesta garantia qualquer indenização de lucro cessante, acidentes pessoais e a terceiros e a bens distintos.
- Este termo de garantia é válido somente para produtos vendidos e instalados em território brasileiro.

Condições de Cancelamento da Garantia

- Se não forem cumpridas as recomendações constantes neste manual, concernentes a instalação, operação, cuidados, recomendações e alertas.
- Se houver rompimento e/ou violação do lacre de segurança.
- Se houver remoção ou alteração do número de série do equipamento adquirido pelo consumidor.
- Se o Equipamento for utilizado com cabos, sensores, acessórios ou materiais de consumo não originais CMOS DRAKE ou fora das condições normais de utilização, como data de validade ou período ou utilização.
- Se o Equipamento for violado, calibrado, ajustado; consertado ou adulterado por profissionais não Autorizados pelo Fabricante.
- Se o Equipamento for utilizado de maneira diversa daquela descrita no MANUAL DO USUÁRIO.
- Se o Equipamento sofrer danos causados por acidentes tais como queda, batida, mau uso, negligência ou fenômenos naturais.

Isenção de Responsabilidade

O Fabricante não se responsabiliza por despesas com instalações, produtos ou acessórios danificados devido a acidentes de transporte, manuseio, riscos, amassamentos, não funcionamento ou falhas decorrentes de problemas no abastecimento de energia elétrica. Nas localidades onde não exista assistência técnica autorizada da CMOS DRAKE, as despesas de transporte do aparelho até a fábrica ou do técnico autorizado até o local onde o equipamento se encontra, ocorrerá por conta do Consumidor requerente do serviço conforme orçamento previamente aprovado. O Fabricante não se responsabiliza por uso inadequado e/ou uso por pessoas não qualificadas.

Número de Série:



CMOS DRAKE DO NORDESTE S.A

AV. REGENT 600, SALA 205; TÉRREO E 1º ANDAR

B. ALPHAVILLE, LAGOA DOS INGLESES

NOVA LIMA – MG – CEP: 34.018-000 – (0XX31) 3547-3969

RESPONSÁVEL TÉCNICO: LUARA JENNIFER BARBOSA DELFIN

CREA/MG: MG 148190-D

RESPONSÁVEL LEGAL: MARCO AURÉLIO MARQUES FÉLIX

Este manual foi elaborado pelos departamentos de Engenharia e Qualidade da CMOS DRAKE, e aprovado pelo Organismo Certificador Inmetro.

Está proibida a reprodução desta publicação de qualquer forma transmitida ou armazenada em sistema de recuperação. Através de meios seja eles eletrônicos, de gravação ou outro, sem a devida autorização por escrito da CMOS DRAKE.

A CMOS DRAKE reserva-se o direito de fazer as alterações que julgar necessárias no manual ou no produto sem qualquer aviso prévio ao consumidor. Toda e qualquer alteração/modificação é comunicada ao Inmetro e à Anvisa.

INDÚSTRIA BRASILEIRA
CNPJ: 03.620.716/0001-80

1538
9

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	CMOS DRAKE DO NORDESTE S.A		
CNPJ	03.620.716/0001-80	Autorização	8.00.581-3
Produto	DEFIBRILADOR LIFE 400 FUTURA		

Modelo Produto Médico

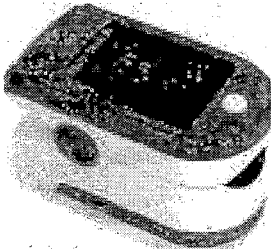
LIFE 400 FUTURA

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	MAN00001_03 - Manual do Usuario DEA-Life 400 Futura.pdf	4435927/20-9 - 15/12/2020 - 01:03

Nome Técnico	Desfibrilador
Registro	80058130008
Processo	25351.072869/2003-58
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none">FABRICANTE: CMOS DRAKE DO NORDESTE S.A - BRASIL
Classificação de Risco	III - ALTO RISCO
Vencimento do Registro	04/06/2024

[Exportar para Excel](#)[Exportar para PDF](#)[Voltar](#)

Especificação Oxímetro de Pulso

PRODUTO	Oxímetro digital de pulso LED, portátil	 Código: MD300CN160
ESPECIFICAÇÃO	Faixa de medição Pulso	30bpm-250bpm, (resolução +/- 1%, precisão +/- 1 bpm)
	Faixa de medição SpO2	70%-99% (resolução +/- 1%, precisão +/- 2%)
	SpO2 variação de tela	0-100%
	Modo do Display	Display 0.96" LED
	Resistência a luz circundante	O desvio entre o valor medido na condição de luz artificial ou luz natural interna e a de câmara escura é inferior a +/- 1%.
	Consumo de energia	Menor que de 30mA
	Voltagem	DC 2.6V -3.6V
	Alimentação	1.5V*2 (AAA size) 2 pilhas alcalinas
	Tela	Display LED de 0.96"
	Desligamento automático	Sim
Indicador de carga no display	Sim	
Características	1) Display SpO2 2) Display de Pulso, display gráfico de Barras 3) Display de onda de Pulso 4) Seleção de Modo de display 5) Seleção de Bllho do Display 6) Seleção de Display pode ser salva desligado.	
Tamanho do Produto	5.8x3.2x3cm	
Peso líquido	35g	
NCM	9027.3020	
Registro Anvisa	82270156001	
Marcas	Winner med	
GTIN 13 (EAN 13)	7898666651848	
VALIDADE	Indeterminada	

Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa	WINNER MED LTDA
CNPJ	41.369.724/0001-94
Autorização	8.22.701-5
Produto	Oxímetro Digital de Pulso Winner.Med

Modelo Produto Médico
MD300CN356
MD300CN360
MD300CN160

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	MD300CN160 USER MANUAL-V.2.4-23032022.pdf	4308591228 - 17/06/2022 14:14:27
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	MD300CN356's user manual-V.2.2-23032022.pdf	4308591228 - 17/06/2022 14:14:27
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	MD300CN360-V3.2 - 23032022.pdf	4308591228 - 17/06/2022 14:14:27

Nome Técnico	Oxímetro de Pulso
Registro	82270159001
Processo	25351485167202201
Fabricante Legal	BEIJING CHOICE ELECTRONIC TECHNOLOGY CO., LTD
Classificação de Risco	II - MEDIO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE
Situação	[sem dados cadastrados]
Data de Publicação	[sem dados cadastrados]

1542
e


LONDRINA, 29 de NOVEMBRO de 2023
A
PREFEITURA MUNICIPAL DE BANDEIRANTES
ESTADO DO PARANÁ
Ref.: PREGÃO ELETRÔNICO Nº 59/2023



PROPOSTA INICIAL

ITEM	QTD	DESCRIÇÃO	MARCA / MODELO	VLR UNIT R\$	VLR TOTAL R\$
21	03	<p>Detector Fetal-Descrição: detector fetal equipamento para uso obstétrico, não invasivo, destinado para diagnóstico de gravidez múltipla ou morte fetal, localização da placenta, determinação da vida fetal a partir da 10ª semana de gestação aproximadamente e avaliação do batimento cardio-fetal durante o trabalho de parto e o bem-estar do feto no pré-parto. Equipamento do tipo: digital e portátil. Possuir botão liga/desliga. Montado em caixa de material de alta resistência para suportar pequenos e médios impactos. Método por ultrassom. Display digital em LCD para indicação da frequência cardíaca fetal em batimentos por minuto (bpm). Possuir função de desligamento automático temporizado. Com controles de volume e tonalidade para filtragem de ruídos indesejáveis. Faixa mínima para detecção cardíaca fetal: 50 a 240 bpm, com precisão e resolução de 1 bpm. Transdutor com frequência de operação entre 2,0 e 2,5 MHz ($\pm 10^\circ\text{A}$). Alto falante embutido. Saída para transdutor e fone de ouvido. Com suporte para alojar o transdutor acústico. Tensão nominal de 127 V e frequência de 60 Hz, ou bivolt automático. Possuir bateria interna recarregável, com autonomia mínima de 120 minutos. Peso total igual ou inferior a 1,5 Kg. Acompanhar transdutor (categoria IPX1) com cabo de no mínimo 01 (um) metro, com frequência compatível ao equipamento; acompanhar fone de ouvido para ausculta individual; acompanhar tubo com gel; acompanhar carregador de bateria (se aplicável); Fornecimento de todos os cabos, conectores, acessórios, indispensáveis ao funcionamento solicitado. Garantia de 02 anos do equipamento contra defeitos de fabricação, técnico da empresa para demonstração e instalação do equipamento, assim como treinamento do pessoal, na entrega do aparelho. Assistência técnica estabelecida no Estado do Paraná. Deve acompanhar todos os acessórios para perfeito funcionamento. Exigência: registro na ANVISA.</p>	CONTEC / 10C	309,99	929,97
22	05	<p>Desfibrilador semi automático-DEA- Descritivo: Desfibrilador Semi Automático DEA: aparelho com medidas máximas de 250X140X300mm, possuindo onda bifásica para choque, ajuste automático de impedância para o uso em adultos ou em crianças. O choque para adultos deverá ser, no mínimo, de 100 J (cem joules). O choque para crianças deverá ser, no mínimo, de 50 J (cinquenta joules). Deverá acompanhar bateria não recarregável de Lítio de alta performance para no mínimo 50 choques ou 6 horas de monitorização. - O peso máximo do conjunto completo (DEA, bateria, bolsa e eletrodos) não poderá exceder a 2,0 (dois) quilogramas. - Deverá acompanhar três pares de eletrodos adesivos para adultos e um par de eletrodos adesivos para crianças, multifuncionais, descartáveis. - Deverá possuir instruções de áudio bem claras e ícones visuais autoexplicativos dos procedimentos de RCP. - Deverá permitir registro em memória de: ECG contínuo, eventos críticos e procedimentos realizados. - Deverá possibilitar através de porta infravermelha ou USB própria conexão para o sistema operacional "Windows XP" ou superior para acesso dos dados da memória, permitindo a leitura posterior do traçado de ECG, procedimentos executados e demais dados disponíveis para arquivo. Deverá ser fornecido hardware e software necessários para esta transmissão. - Deverá realizar auto-teste periódico com avisos de bateria baixa e necessidade de manutenção. - Deverá ter instrução de voz em português, alto-falantes internos, sinais sonoros e botão de choque com indicador luminoso. - Deverá apresentar no mínimo certificação - IP-55 (resistência a pó e água) e ser resistente a queda, no mínimo de um metro de altura. - Deverá permitir atualizações dos protocolos (procedimentos); - Deverá possuir sistema automático de identificação dos eletrodos, diferenciando o de adulto e o infantil; - Deverá possuir tempo de carga para aplicação de choque de no máximo dez segundos para energia máxima com uma bateria/conjunto de pilhas novo carregado. - Manual de operação em português. - Certificado de garantia do fabricante de no mínimo cinco anos para o DEA e seus acessórios. Exigência: registro na ANVISA.</p>	CMOS DRAKE / LIFE 400 FUTURA	6400,00	32.000,00

23	09	<p>"Equipamento de Urgência contendo os seguintes itens: 1- LARINGOSCÓPIO DE FIBRA ÓPTICA: Dispositivo médico-hospitalar utilizado para auxiliar na intubação endotraqueal. Especificações técnicas mínimas: Conjunto de laringoscópio com cabo em metal recartilhado e alimentação através de pilhas tipo C. Lâmpada de LED com vida útil aproximada de 50.000 horas, que proporcione maior luminosidade. Lâminas em aço inoxidável com transmissão de luz por fibra óptica. Deverá acompanhar quatro lâminas, modelo Macintosh, tamanhos 1, 2, 3 e 4, e quatro lâminas modelo Miller, tamanhos 1, 2, 3 e 4. Todas as lâminas deverão ser isentas de pontos de soldas e autoclaváveis. As lâminas e os cabos devem possuir sistema codificado verde compatível com laringoscópios de fibra óptica padrão internacional. Deve acompanhar um estojo para acondicionar o conjunto, duas lâmpadas sobressalentes manual de instruções em português. 2 - REANIMADOR MANUAL (AMBU) – adulto, infantil e neonatal- Descrição básica São balões auto infláveis transparentes que permitem praticar ventilação artificial manual sobre máscara, sobre sonda de entubação ou cânula de traqueostomia, reutilizáveis. Especificações técnicas mínimas - Aspectos gerais Reanimador manual em silicone translúcido de alta qualidade, autoclavável, com válvula pop-off de alívio de pressão Válvula unidirecional transparente com membrana de segurança na porção anterior, que se conecta a uma máscara transparente removível para visualização da face do paciente. Reservatório de oxigênio tipo bolsa, removível, conectado a uma válvula posterior, com entrada suplementar de oxigênio e de ar ambiente. Capacidades: Adulto, balão auto-inflável com volume mínimo de 1.800 ml e reservatório mínimo de 2000 ml; Pediátrico, balão auto-inflável com volume mínimo de 500 ml e reservatório mínimo de 2000 ml; Deve ser fornecida uma máscara para ventilação para cada unidade, com a seguinte característica: tamanho adulto, máscara rígida transparente com borda maleável de silicone, ou borda inflável; tamanho pediátrico, máscara rígida transparente com borda maleável de silicone, ou borda inflável; Deve cumprir normas ISO 10651-4: 2002 e ISO 8382: 1988. Deve ser totalmente desmontável para limpeza e esterilização e dobrável para armazenamento; deve ser compatível com todas as cânulas e tubos endotraqueais. Possuir testes de funcionamento descritos no manual para garantir o bom funcionamento do equipamento sempre que o mesmo for montado. Todas as partes e acessórios devem ser livres de látex. 3 - CÂNULAS DE ENTUBAÇÃO ENDOTRAQUEAL - Descrição básica: Tubos em PVC, utilizados para controle de vias aéreas, permitindo ventilação artificial e para proteção contra aspiração de secreções, vômitos, etc. Especificações técnicas mínimas Transparentes, livre de propriedades tóxicas ou irritantes, com linha radiopaca, superfície lisa, estéreis, Orifício proximal com diâmetro padrão e conexão Standard, descrição básica Dispositivo médico-hospitalar utilizado para auxiliar na intubação endotraqueal. Especificações técnicas mínimas: Conjunto de laringoscópio com cabo em metal recartilhado e alimentação através de pilhas tipo C. Lâmpada de LED com vida útil aproximada de 50.000 horas, que proporcione maior luminosidade. Lâminas em aço inoxidável com transmissão de luz por fibra óptica. Deverá acompanhar quatro lâminas, modelo Macintosh, tamanhos 1, 2, 3 e 4, e quatro lâminas modelo Miller, tamanhos 1, 2, 3 e 4. Todas as lâminas deverão ser isentas de pontos de soldas e autoclaváveis. As lâminas e os cabos devem possuir sistema codificado verde compatível com laringoscópios de fibra óptica</p>	MD / KIT URGENCIA	1700,00	15.300,00
		<p>padrão internacional. Deve acompanhar um estojo para acondicionar o conjunto, duas lâmpadas sobressalentes e manual de instruções em português. 4 - CÂNULA OROFARÍNGEA (GUEDEL) - Descrição básica Equipamento médico-hospitalar destinado a manutenção de permeabilidade das vias aéreas superiores em pacientes com rebaixamento de nível de consciência. Especificações técnicas mínimas Fabricada em PVC rígido, atóxico, transparente e inodoro, não flexível à pressão de mordedura; Porção proximal com apoio para lábios ou dentição anterior do paciente; Porção distal encurvada e achatada; Abertura central (luz) com diâmetro adequado à passagem de ar e introdução de sonda de aspiração, Numeração: 1, 3, 5. Exigência: registro na ANVISA."</p>			
37	13	<p>Oxímetro portátil-Descrição: Oxímetro de pulso portátil, avançado, pequeno e versátil, projetado para avaliar com precisão a saturação de oxigênio e a frequência cardíaca. Características e Funcionalidades: Simples - Fácil de operar Compacto - pesar aproximadamente 215 gr. Flexível - deverá funcionar com baterias tipo AA ou energia AC (Opcional vendido separadamente), memória de 42 horas para armazenamento de dados. Eficiente - Opera 60 horas com pilhas AA. Especificações Oxímetro: Limite de saturação de oxigênio (% SpO2) 0% a 100% Limite de frequência cardíaca de 18 a 300 batimentos por minuto. Indicadores: Qualidade do pulso: LED tricolor Indicador de alarme: LED tricolor Silêncio de Alarmes: LED amarelo Display numérico: LED com 3 dígitos e 7 segmentos, vermelho Indicador de carga baixa: LED amarelo. Precisão: Saturação arterial de oxigênio: (% SpO2) (± 1 S.D.) b. Sem movimento: Adultos, pediátricos 70 - 100% ± 2 dígitos recém nascidos 70 - 100% ± 3 dígitos. Em movimento: Adultos, pediátricos 70 - 100% ± 3 dígitos Neonatos 70 - 100% ± 4 dígitos Baixa Perfusão: Adultos, pediátricos 70 - 100% ± 3 dígitos Neonatos 70 - 100% ± 4 dígitos. Frequência cardíaca: Sem movimento: 18 - 300 lpm ± 3 dígitos Em movimento: 40 - 240 lpm ± 5 dígitos Perfusão Baixa: 20 - 250 lpm ± 3 dígitos Temperatura: Funcionamento de -4 ° a + 122 ° F (-20 ° a + 50 ° C) Durante o armazenamento ou transporte -22 ° a + 122 ° F (-30 ° a + 50 ° C) Umidade: Operando 10% a 90% sem condensação Durante o armazenamento ou transporte 10% a 95% sem condensação Altitude: Operando em altitude Até 40.000 pés (12.000 metros) Pressão Hiperbárica Até 4 atmosferas Opções de alimentação: 4 pilhas alcalinas AA de 1,5 V (6 horas). Deverá possuir registro na ANVISA e assistência técnica em todo Estado do Paraná. Garantia mínima de 12 meses.</p>	WINNER / DEDO	130,00	1.690,00
VALOR DA PROPOSTA R\$ 49.919,97 QUARENTA E NOVE MIL NOVECENTOS E DEZENOVE REAIS E NOVENTA E SETE CENTAVOS			VLR TOTAL PROPOSTA	49.919,97	

Declaramos, para todos os fins de direito, que cumprimos plenamente os requisitos de habilitação e que nossa proposta está em conformidade com as exigências do instrumento convocatório (edital).		
Declaramos, ainda, que estamos enquadradas no Regime de tributação de Microempresa e Empresa de Pequeno Porte, conforme estabelece o artigo 3º da Lei Complementar 123, de 14 de dezembro de 2006.		
Dados Bancários: BANCO DO BRASIL – AG: 1582-2 - C/C: 30.803-X Representante Legal responsável pela assinatura de Atas e Contratos: Gustavo Henrique Carrega CPF: 084.265.219-16 RG: 12.640.687-8 Endereço residencial: Rua Tupi, 329 – Centro, Londrina – PR CEP: 86020-350 E-MAIL: londrihosplicitacao@gmail.com		Validade da Proposta: Conforme edital. Prazo de Entrega: Conforme edital. Prazo de Pagamento: Conforme edital. Prazo de Garantia: Conforme o edital
ASSINATURA:  GUSTAVO HENRIQUE CARREGA DIRETOR COMERCIAL CPF 084.265.219-16	CARIMBO: [42.650.279/0001-07] I. E. 90899891-05 LONDRIHOSP IMP. E EXP. DE PROD. MÉDICO HOSPITALARES LTDA RUA MARIA DONIAK, 133 JD. TROPICAL - CEP 86087-635 LONDRINA - PR	ASSINATURA DIGITAL: GUSTAVO HENRIQUE CARREGA:0 842652191 6 Digitally signed by GUSTAVO HENRIQUE CARREGA:08426521916 DN: c=BR, o=ICP-Brasil, ou=Secretaria da Receita Federal do Brasil - RFB, ou=RFB e-CPF A1, ou=AC SERASA RFB, ou=32584223000130, ou=VIDEOCONFERENCIA, cn=GUSTAVO HENRIQUE CARREGA:08426521916 Adobe Acrobat Reader version: 2023.006.20380



1545
e

Sistema de Cadastramento Unificado de Fornecedores - SICAF

Certificado de Registro Cadastral - CRC

(Emissão conforme art. 17 da Instrução Normativa nº 03, de 26 abril de 2018)

CNPJ: 42.650.279/0001-07
Razão Social: LONDRIHOSP IMPORTACAO E EXPORTACAO DE PRODUTOS
MEDICO HOSPITALARES LTDA

Atividade Econômica Principal:

4664-8/00 - COMÉRCIO ATACADISTA DE MÁQUINAS, APARELHOS E
EQUIPAMENTOS PARA USO ODONTO-MÉDICO-HOSPITALAR; PARTES E PEÇAS

Endereço:

RUA MARIA DONIAK, 133 - JARDIM TROPICAL - Londrina / Paraná

Observações:

A veracidade das informações poderá ser verificada no endereço www.comprasgovernamentais.gov.br.
Este certificado não substitui os documentos enumerados nos artigos 28 a 31 da Lei nº 8.666, de 1993.

Emitido em: 04/12/2023 15:22

1 de 1

1546
e

Sistema de Cadastramento Unificado de Fornecedores - SICAF

Declaração

Declaramos para os fins previstos na Lei nº 8.666, de 1993, conforme documentação registrada no SICAF, que a situação do fornecedor no momento é a seguinte:

Dados do Fornecedor

CNPJ: 42.650.279/0001-07
Razão Social: LONDRIHOSP IMPORTACAO E EXPORTACAO DE PRODUTOS MEDICO HOSPITALARES LTDA
Nome Fantasia: LONDRIHOSP
Situação do Fornecedor: Credenciado Data de Vencimento do Cadastro: 03/04/2024
Natureza Jurídica: SOCIEDADE EMPRESÁRIA LIMITADA
MEI: Não
Porte da Empresa: Empresa de Pequeno

Ocorrências e Impedimentos

Ocorrência: Nada Consta
Impedimento de Licitar: Nada Consta
Ocorrências Impeditivas indiretas: Nada Consta
Vínculo com "Serviço Público": Nada Consta

Níveis cadastrados:

I - Credenciamento

II - Habilitação Jurídica

III - Regularidade Fiscal e Trabalhista Federal

Receita Federal e PGFN Validade: 15/04/2024
FGTS Validade: 04/12/2023
Trabalhista (<http://www.tst.jus.br/certidao>) Validade: 20/04/2024

IV - Regularidade Fiscal Estadual/Distrital e Municipal

Receita Estadual/Distrital Validade: 20/02/2024
Receita Municipal Validade: 25/12/2023

V - Qualificação Técnica

VI - Qualificação Econômico-Financeira

Validade: 30/04/2024



1547
e

Sistema de Cadastramento Unificado de Fornecedores - SICAF

Relatório de Ocorrências Ativas

Dados do Fornecedor

CNPJ: 42.650.279/0001-07
Razão Social: LONDRIHOSP IMPORTACAO E EXPORTACAO DE PRODUTOS MEDICO
HOSPITALARES LTDA
Nome Fantasia: LONDRIHOSP
Situação do Fornecedor: Credenciado

Nenhum registro de Ocorrência Ativa encontrado para o fornecedor



1548
e

Sistema de Cadastramento Unificado de Fornecedores - SICAF

Relatório de Ocorrências Ativas Impeditivas de Licitar

Dados do Fornecedor

CNPJ: 42.650.279/0001-07
Razão Social: LONDRIHOSP IMPORTACAO E EXPORTACAO DE PRODUTOS MEDICO
HOSPITALARES LTDA
Nome Fantasia: LONDRIHOSP
Situação do Fornecedor: Credenciado

Nenhum registro de Ocorrência Ativa encontrado para o fornecedor



1549
2

Sistema de Cadastramento Unificado de Fornecedores - SICAF

Relatório de Prováveis Ocorrências Impeditivas Indiretas do Fornecedor

Dados do Fornecedor

CNPJ: 42.650.279/0001-07
Razão Social: LONDRIHOSP IMPORTACAO E EXPORTACAO DE PRODUTOS MEDICO
HOSPITALARES LTDA
Nome Fantasia: LONDRIHOSP
Situação do Fornecedor: Credenciado

Nenhum registro de Ocorrência Impeditiva Indireta encontrado para o fornecedor.



CONTROLADORIA-GERAL DA UNIÃO

Certidão negativa correccional (ePAD, CGU-PJ, CEIS, CNEP e CEPIM)

Consultado: **LONDRIHOSP IMPORTACAO E EXPORTACAO DE PRODUTOS MEDICO HOSPITALARES LTDA**

CPF/CNPJ: **42.650.279/0001-07**

Certifica-se que, em consulta aos sistemas ePAD e CGU-PJ e aos cadastros CEIS, CNEP e CEPIM mantidos pela Corregedoria-Geral da União, **NÃO CONSTAM** registros de penalidades vigentes relativas ao CNPJ/CPF consultado.

Destaca-se que, nos termos da legislação vigente, os referidos cadastros consolidam informações prestadas pelos entes públicos, de todos os Poderes e esferas de governo.

Os Sistemas ePAD e CGU-PJ consolidam os dados sobre o andamento dos processos administrativos de responsabilização de entes privados no Poder Executivo Federal.

O Cadastro Nacional de Empresas Inidôneas e Suspensas (CEIS) apresenta a relação de empresas e pessoas físicas que sofreram sanções que implicaram a restrição de participar de licitações ou de celebrar contratos com a Administração Pública.

O Cadastro Nacional de Empresas Punidas (CNEP) apresenta a relação de empresas que sofreram qualquer das punições previstas na Lei nº 12.846/2013 (Lei Anticorrupção).

O Cadastro de Entidades Privadas sem Fins Lucrativos Impedidas (CEPIM) apresenta a relação de entidades privadas sem fins lucrativos que estão impedidas de celebrar novos convênios, contratos de repasse ou termos de parceria com a Administração Pública Federal, em função de irregularidades não resolvidas em convênios, contratos de repasse ou termos de parceria firmados anteriormente.

Certidão emitida às 15:20:14 do dia 04/12/2023 , com validade até o dia 03/01/2024.

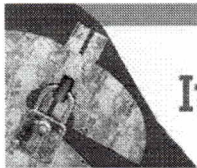
Link para consulta da verificação da certidão <https://certidoes.cgu.gov.br/>

Código de controle da certidão: qyQuYKwoV6S0zsxJ3arD

Qualquer rasura ou emenda invalidará este documento.

1550
e

1551
e



Improbidade Administrativa e Inelegibilidade

Certidão Negativa

Certifico que nesta data (04/12/2023 às 15:21) NÃO CONSTA no Cadastro Nacional de Condenações Cíveis por Ato de Improbidade Administrativa e Inelegibilidade registros de condenação com trânsito em julgado ou sanção ativa quanto ao CNPJ nº 42.650.279/0001-07.

A condenação por atos de improbidade administrativa não implica automático e necessário reconhecimento da inelegibilidade do condenado.

Para consultas sobre inelegibilidade acesse portal do TSE em <http://divulgacandcontas.tse.jus.br/>

Esta certidão é expedida gratuitamente. Sua autenticidade pode ser por meio do número de controle 656E.1893.82FC.8067 no seguinte endereço: https://www.cnj.jus.br/improbidade_adm/autenticar_certidao.php

PREFEITURA MUNICIPAL DE BANDEIRANTES

PREGÃO ELETRÔNICO Nº 59/2023

PROCESSO ADMINISTRATIVO 195/2023

DECLARAÇÃO UNIFICADA

A empresa **LONDRIHOSP IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE PRODUTOS MÉDICOS HOSPITALARES LTDA**, CNPJ 42.650.279/0001-07 localizada na Rua Maria Doniak, 133 – Jardim Tropical – Londrina – PR, CEP 86087-635 por seu representante legal abaixo-assinado, Sr. GUSTAVO HENRIQUE CARREGA portador da Carteira de Identidade nº 12.540.687-8 SESP-PR e do CPF nº 084.265.219-16:

RECEBIMENTO E RESPONSABILIDADE DE CUMPRIMENTO DO EDITAL

Declaramos, sob as penas da lei, que o edital e seus anexos foram colocados à nossa disposição, e tomamos conhecimento de todas as informações, condições, locais e grau de dificuldade para execução do objeto da licitação, bem como, que cumpre plenamente os requisitos de habilitação.

FATOS IMPEDITIVOS E IDONEIDADE

Declaramos, sob as penas da lei, que até a presente data inexistem fatos impeditivos para participação e habilitação de nossa empresa na presente licitação, ciente da obrigatoriedade de declarar, caso ocorram fatos posteriores que nos inabilite a participar de licitações. Declaramos ainda que a empresa não se encontra declarada inidônea para licitar ou contratar com órgãos da Administração Pública.

ENQUADRAMENTO COMO EMPRESA DE PEQUENO PORTE

Declaramos para os fins do tratamento diferenciado e favorecido previsto neste edital e que cogita a Lei Complementar nº 123/2006 que estamos enquadrados, na data designada para o início da sessão pública, na condição de **EMPRESA DE PEQUENO PORTE** e que não estamos incursos nas vedações a que se reporta o §4º do art. 3º da Lei Complementar nº 123/2006, ciente que a declaração inexata ou falsa importará nas sanções previstas no edital, sem prejuízo das responsabilidades civil e criminal que o ato ensejar.

DECLARAÇÃO TRABALHISTA

Declaramos, sob as penas da lei, em atendimento ao quanto previsto no inciso XXXIII do art. 7º da Constituição Federal, para os fins do disposto no inciso V do art. 27 da Lei 8.666/1993, que não empregamos menor de 18 anos em trabalho noturno, perigoso ou insalubre, **NÃO POSSUINDO, AINDA**, qualquer trabalho de menores de 16 (dezesseis) anos.

Declaramos que não possuímos, em nossa cadeia produtiva, empregados executando trabalho degradante ou forçado, observando o disposto nos incisos III e IV do art. 1º e no inciso III do art. 5º da Constituição Federal.

Declaramos que os serviços são prestados por empresas que comprovem cumprimento de reserva de cargos prevista em lei para pessoa com deficiência ou para reabilitado da Previdência Social que atendam às regras de acessibilidade previstas na legislação, conforme disposto no art. 93 da Lei nº 8.213, de 24 de julho de 1991.

INEXISTÊNCIA DE PARENTESCO

Declaramos, sob as penas da lei, que na qualidade de proponente de procedimento licitatório, não integra nosso corpo social, nem nosso quadro funcional empregado público ou membro comissionado de órgão direto ou indireto da Administração Municipal.

PROPOSTA

Declaramos que os valores propostos, bem como aqueles que porventura vierem a ser ofertados através de lances verbais, são apresentados com seu preço final, sem inclusão de qualquer encargo financeiro ou previsão inflacionária. Nos preços propostos estão incluídos, além do lucro, todas as despesas e custos, como transportes ou fretes, tributos de qualquer natureza e todas as despesas decorrentes, diretas ou indiretas, relacionadas com a execução do serviço objeto da presente licitação. Declaramos ainda que a participação na presente licitação importa em total, irrestrita e irretratável submissão aos termos deste Edital.

ELABORAÇÃO INDEPENDENTE DA PROPOSTA

Declaramos em especial o art. 299 do Código Penal Brasileiro, que a proposta apresentada para participar do referido Pregão foi elaborada de maneira independente e o conteúdo da proposta não foi, no todo ou em parte, direta ou indiretamente, informado, discutido ou recebido de qualquer outro participante potencial ou de fato do referido Pregão, por qualquer meio ou por qualquer pessoa; que não tentou, por qualquer meio ou por qualquer pessoa, influir na decisão de qualquer outro participante potencial ou de fato do referido Pregão quanto a participar ou não da referida licitação; que o conteúdo da proposta apresentada para participar do referido Pregão não foi, no todo ou em parte, direta ou indiretamente, informado, discutido ou recebido de qualquer integrante da Prefeitura Municipal, antes da abertura oficial das propostas.

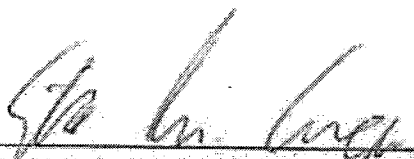
Por ser verdade, firmamos o presente.

Londrina, 28 de Novembro de 2023

LondriHosp

Produtos Hospitalares

1554
e



GUSTAVO HENRIQUE CARREGA
DIRETOR COMERCIAL
CPF 084.265.219-16

42.650.279/0001-07
I. E. 90899891-05
LONDRIHOSP IMP. E EXP. DE
PROD. MÉDICO HOSPITALARES LTDA
RUA MARIA DONIAK, 133
JD. TROPICAL - CEP 86087-635
LONDRINA - PR

GUSTAVO HENRIQUE CARREGA:08426521916

Digitally signed by GUSTAVO HENRIQUE CARREGA:08426521916
DN: c=BR, o=ICP-Brasil, ou=Secretaria da Receita Federal do Brasil - RFB, ou=RFB e-CPF A1, ou=AC SERASA RFB,
ou=32584223000130, ou=VIDEOCONFERENCIA, cn=GUSTAVO HENRIQUE CARREGA:08426521916
Adobe Acrobat Reader version: 2023.006.20380

LONDRIHOSP IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE PRODUTOS MÉDICOS HOSPITALARES LTDA.
CNPJ: 42.650.279/0001-07 - IE: 90899891-05 - IM: 2933098
RUA MARIA DONIAK, 133 JARDIM TROPICAL CEP 86087-635 LONDRINA - PR
TELEFONE (43) 3334-3142 - E-MAIL: londrihosplicitacao@gmail.com

ANEXO IV

PREFEITURA MUNICIPAL DE BANDEIRANTES

PREGÃO ELETRÔNICO Nº 59/2023

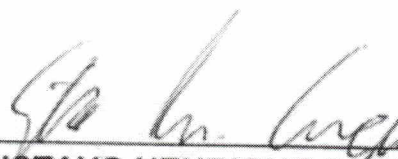
PROCESSO ADMINISTRATIVO 195/2023

DECLARAÇÃO UNIFICADA

A empresa **LONDRIHOSP IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE PRODUTOS MÉDICOS HOSPITALARES LTDA**, CNPJ 42.650.279/0001-07 localizada na Rua Maria Doniak, 133 – Jardim Tropical – Londrina – PR, CEP 86087-635 por seu representante legal abaixo-assinado, Sr. GUSTAVO HENRIQUE CARREGA portador da Carteira de Identidade nº 12.540.687-8 SESP-PR e do CPF nº 084.265.219-16, através de seu representante legal infra-assinado, que:

- 1) Declaramos, sob as penas da lei, que a empresa não foi declarada inidônea para licitar ou contratar com a Administração Pública.
- 2) Temos conhecimento e submetemo-nos ao disposto na Lei nº 8.078 – Código de Defesa do Consumidor, bem como, ao Edital e Anexos do PREGÃO ELETRÔNICO Nº 59/2023-PMB, realizado pelo Município de Bandeirantes, Estado do Paraná.
- 3) Declaramos para os devidos fins que NENHUM sócio desta empresa exerce cargo ou função pública impeditiva de relacionamento comercial com a Administração Pública.
- 4) Declaramos de que a empresa não contratará empregados com incompatibilidade com as autoridades contratantes ou ocupantes de cargos de direção ou de assessoramento até o terceiro grau, na forma da Súmula Vinculante nº 013 do STF (Supremo Tribunal Federal).

Londrina, 28 de Novembro de 2023


GUSTAVO HENRIQUE CARREGA
DIRETOR COMERCIAL
CPF 084.265.219-16

42.650.279/0001-07
I. E. 90899891-05
LONDRIHOSP IMP. E EXP. DE
PROD. MÉDICO HOSPITALARES LTDA
RUA MARIA DONIAK, 133
JD. TROPICAL - CEP 86087-635
LONDRINA - PR

LONDRIHOSP IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE PRODUTOS MÉDICOS HOSPITALARES LTDA.

CNPJ: 42.650.279/0001-07 - IE: 90899891-05 - IM: 2933098

RUA MARIA DONIAK, 133 JARDIM TROPICAL CEP 86087-635 LONDRINA - PR

TELEFONE (43) 3334-3142 - E-MAIL: londrihosplicitacao@gmail.com

GUSTAVO HENRIQUE CARREGA:08426521916

1

**LONDRIHOSP IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE PRODUTOS
MÉDICO HOSPITALARES – LTDA
PRIMEIRA ALTERAÇÃO E CONSOLIDAÇÃO DE CONTRATO SOCIAL
NIRE – 41601111790
CNPJ – 42.650.279/0001-07**

GUSTAVO HENRIQUE CARREGA, brasileiro, solteiro, nascido em 03/07/1992, empresário, portador do CPF sob n.º 084.265.219-16, residente e domiciliado a Rua Tupi, n.º 329 – Apartamento 1603 – Centro – CEP 86.020-350, na cidade de Londrina – Estado do Paraná. Único sócio componente da Sociedade Limitada Unipessoal que gira sob o nome empresarial de **LONDRIHOSP IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE PRODUTOS MÉDICO HOSPITALARES – LTDA** na cidade de Londrina – Estado do Paraná, na Rua Maria Doniak, n.º 133 – Jardim Tropical – CEP 86.087-635, com contrato social arquivado na Junta Comercial do Paraná, sob n.º 41601111790 em data de 09/07/2021 e inscrita no CNPJ (MF) sob n.º 42.650.279/0001-07, resolvem modificar o primitivo contrato e posteriores alterações pelo presente instrumento de alteração e consolidação contratual:

CLÁUSULA PRIMEIRA

Em decorrência da presente alteração, o capital social que era de R\$ 110.000,00 (Cento e dez mil reais) totalmente integralizados, é elevado ao valor de R\$ 150.000,00 (Cento e cinquenta mil reais), sendo o aumento no valor de R\$ 40.000,00 (Quarenta mil reais) integralizados no presente ato através de lucros acumulados em 31/12/2022, ficando assim distribuído:

SOCIO	QUOTAS	R\$
GUSTAVO HENRIQUE CARREGA	150.000	150.000,00
TOTAL	150.000	150.000,00

CLÁUSULA SEGUNDA

A vista da modificação ora ajustada e em consonância com o que determina o art. 2.031 da Lei n.º 10.406/2002, os sócios RESOLVEM, por este instrumento, atualizar e consolidar o contrato social, tornando assim sem efeito, a partir desta data as cláusulas e condições contidas no contrato primitivo que, adequado às disposições da referida Lei n.º 10.406/2002 aplicáveis a este tipo societário, passa a ter a seguinte redação:

**CONSOLIDAÇÃO DE CONTRATO SOCIAL
LONDRIHOSP IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE PRODUTOS
MÉDICO HOSPITALARES LTDA
NIRE - 41601111790
CNPJ – 42.650.279/0001-07**

GUSTAVO HENRIQUE CARREGA, brasileiro, solteiro, nascido em 03/07/1992, empresário, portador do CPF sob n.º 084.265.219-16, residente e domiciliado a Rua Tupi, n.º 329 – Apartamento 1603 – Centro – CEP 86.020-350, na cidade de Londrina – Estado do Paraná. Único componente Empresa Limitada Unipessoal que gira na cidade de Londrina – Estado do Paraná, na Rua Maria Doniak, n.º 133 – Jardim Tropical – CEP 86.087-635, sob o nome empresarial de

2

**LONDRIHOSP IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE PRODUTOS
MÉDICO HOSPITALARES – LTDA
PRIMEIRA ALTERAÇÃO E CONSOLIDAÇÃO DE CONTRATO SOCIAL
NIRE – 41601111790
CNPJ – 42.650.279/0001-07**

LONDRIHOSP IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE PRODUTOS MÉDICO HOSPITALARES LTDA, com contrato social arquivado na Junta Comercial do Paraná, sob n.º 41601111790 em data de 09/07/2021 e inscrita no CNPJ (MF) sob n.º 42.650.279/0001-07.

1ª A sociedade gira sob o nome empresarial **LONDRIHOSP IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE PRODUTOS MÉDICO HOSPITALARES LTDA**, e tem sua sede e domicílio na Rua Maria Doniak, n.º 133 – Jardim Tropical – CEP 86.087-635 – na cidade de Londrina - Estado do Paraná.

Parágrafo único: Nos termos da Instrução Normativa DREI n.º 63, de 11 de Junho de 2019, a sociedade permanecerá UNIPESSOAL.

2ª O objeto social da empresa é Comércio atacadista de máquinas, aparelhos e equipamentos para uso odonto-médico-hospitalar, partes e peças (CNAE 4664-8/00) e Comércio atacadista de instrumentos e materiais para uso médico, cirúrgico, hospitalar e de laboratórios (CNAE 4645-1/01).

3ª O capital social é de 150.000,00 (Cento e cinquenta mil reais) divididos em 150.000 (Cento e cinquenta mil) quotas de valor nominal R\$ 1,00 (hum real), integralizadas em moeda corrente do País, pelos sócios:

SOCIO	QUOTAS	R\$
GUSTAVO HENRIQUE CARREGA	150.000	150.000,00
TOTAL	150.000	150.000,00

4ª A sociedade iniciou suas atividades em 09 de Julho de 2021 e seu prazo de duração é indeterminado.

5ª As quotas são indivisíveis e não poderão ser cedidas ou transferidas a terceiros sem o consentimento do outro sócio, a quem fica assegurado, em igualdade de condições e preço direito de preferência para a sua aquisição se postas à venda, formalizando, se realizada a cessão delas, a alteração contratual pertinente.

6ª A responsabilidade de cada sócio é restrita ao valor de suas quotas, mas todos respondem solidariamente pela integralização do capital social.

7ª A administração da sociedade caberá a **GUSTAVO HENRIQUE CARREGA**, com os poderes e atribuições de administrador, autorizado o uso individual do nome empresarial, vedado, no entanto, em atividades estranhas ao interesse social ou assumir obrigações seja em favor de qualquer dos quotistas ou de terceiros, bem como onerar ou alienar bens imóveis da sociedade, sem autorização do outro sócio.

3

**LONDRIHOSP IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE PRODUTOS
MÉDICO HOSPITALARES – LTDA
PRIMEIRA ALTERAÇÃO E CONSOLIDAÇÃO DE CONTRATO SOCIAL
NIRE – 4160111790
CNPJ – 42.650.279/0001-07**

Parágrafo Primeiro: Faculta-se ao administrador, atuando sempre isoladamente, constituir, em nome da sociedade, procuradores para o período determinado, devendo o instrumento de mandato especificar os atos e operações a serem praticados.

Parágrafo Segundo: Poderão ser designados não sócios, obedecendo ao disposto do Artigo 1061 da Lei nº 10.406/2002, ou seja, a designação deles dependerá da unanimidade dos sócios, enquanto o capital social não estiver integralizado, e dois terços, no mínimo, após a integralização.

8ª Ao término de cada exercício social, em 31 de dezembro, a administradora prestará contas justificadas de sua administração, procedendo à elaboração do inventário, do balanço patrimonial e do balanço de resultado econômico, cabendo aos sócios, na proporção de suas quotas, os lucros ou perdas apuradas.

9ª Nos quatro meses seguintes ao término do exercício social, a sócia deliberará sobre as contas e designarão administradores quando for o caso.

10ª A sociedade poderá a qualquer tempo, abrir ou fechar filial ou outra dependência, mediante alteração contratual assinada por todos os sócios.

11ª A sócia poderá, de comum acordo, fixar uma retirada mensal, a título de "pro labore", observadas as disposições regulamentares pertinentes.

12ª Falecendo ou interdito qualquer sócio, a sociedade continuará suas atividades com os herdeiros, sucessores e o incapaz. Não sendo possível ou inexistindo interesse destes ou do(s) sócio(s) remanescente(s), o valor de seus haveres será apurado e liquidado com base na situação patrimonial da sociedade, à data da resolução, verificada em balanço especialmente levantado.

Parágrafo único - O mesmo procedimento será adotado em outros casos em que a sociedade se resolva em relação a seu sócio.

13ª O Administrador declara, sob as penas da lei, de que não está impedido de exercer a administração da sociedade, por lei especial, ou em virtude de condenação criminal, ou por se encontrarem sob os efeitos dela, a pena que vede, ainda que temporariamente, o acesso a cargos públicos; ou por crime falimentar, de prevaricação, peita ou suborno, concussão, peculato, ou contra a economia popular, contra o sistema financeiro nacional, contra normas de defesa da concorrência, contra as relações de consumo, fé pública, ou a propriedade.

14ª O sócio declara sob as penas da Lei que se enquadra na situação de **EMPRESA DE PEQUENO PORTE** nos termos da Lei Complementar n.º 123 de 14 de dezembro de 2006

LONDRIHOSP IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE PRODUTOS 4
MÉDICO HOSPITALARES - LTDA
PRIMEIRA ALTERAÇÃO E CONSOLIDAÇÃO DE CONTRATO SOCIAL
NIRE - 41601111790
CNPJ - 42.650.279/0001-07

15ª Fica eleito o foro de **Londrina - Paraná** para o exercício e o cumprimento dos direitos e obrigações resultantes deste contrato.

E, por estar justo e contratado, lavram, datam e assinam o presente instrumento particular de alteração contratual em via única, obrigando-se fielmente por si e seus herdeiros a cumpri-lo em todos os seus termos.

Londrina - Paraná, 12 de Maio de 2023.

GUSTAVO HENRIQUE CARREGA



ASSINATURA ELETRÔNICA

Certificamos que o ato da empresa LONDRIHOSP IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE PRODUTOS MEDICO HOSPITALARES LTDA consta assinado digitalmente por:

IDENTIFICAÇÃO DO(S) ASSINANTE(S)	
CPF/CNPJ	Nome
08426521916	GUSTAVO HENRIQUE CARREGA



CERTIFICO O REGISTRO EM 15/05/2023 16:43 SOB N° 20233292950.
PROTOCOLO: 233292950 DE 15/05/2023.
CÓDIGO DE VERIFICAÇÃO: 12307309503. CNPJ DA SEDE: 42650279000107.
NIRE: 41601111790. COM EFEITOS DO REGISTRO EM: 12/05/2023.
LONDRIHOSP IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE PRODUTOS MEDICO HOSPITALARES
LTDA

LEANDRO MARCOS RAYSEL BISCAIA
SECRETÁRIO-GERAL
www.empresafacil.pr.gov.br

A validade deste documento, se impresso, fica sujeito à comprovação de sua autenticidade nos respectivos portais, informando seus respectivos códigos de verificação.

2561
e

Consulta Quadro de Sócios e Administradores - QSA

CNPJ:

42.650.279/0001-07

NOME EMPRESARIAL:

LONDRIHOSP IMPORTACAO E EXPORTACAO DE PRODUTOS MEDICO HOSPITALARES LTDA

CAPITAL SOCIAL:

R\$150.000,00 (Cento e cinquenta mil reais)

O Quadro de Sócios e Administradores(QSA) constante da base de dados do Cadastro Nacional da Pessoa Jurídica (CNPJ) é o seguinte:

Nome/Nome Empresarial:

GUSTAVO HENRIQUE CARREGA

Qualificação:

49-Sócio-Administrador

Para informações relativas à participação no QSA, acessar o e-CAC com certificado digital ou comparecer a uma unidade da RFB.

Emitido no dia 27/11/2023 às 10:42 (data e hora de Brasília).

1562
e

**REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL
CARTEIRA DE IDENTIDADE PROFISSIONAL
CONSELHO REGIONAL DE CONTABILIDADE
DO ESTADO DO PARANÁ**

Categoria **CONTADOR** Nº Registro **PR-036115/O-2**

Nome **REGINALDO ANTONIO FIORI**

Nascimento **21/11/1970** Nacionalidade **BRASILEIRA** Naturalidade **IBIPORA-PR**



Assinatura do Profissional



Filiação
**ANTONIO LEONILDO FIORI
ALZIRA DE PAULA FIORI**

CPF **640.713.679-20** Documento de Identificação **46693523 SSP-PR**


Esta carteira tem fé pública como documento de identidade, nos termos do art. 18 do Decreto-Lei n.º 9.295/46, c/c art. 1º da Lei n.º 6.206/75.



Data de Registro **26/12/1994** Validado eletronicamente pelo Conselho Federal de Contabilidade
Código de Validação: **B5320F**

VALIDA EM TODO O TERRITÓRIO NACIONAL.

**REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL
CARTEIRA DE IDENTIDADE PROFISSIONAL
CONSELHO REGIONAL DE CONTABILIDADE
DO ESTADO DO PARANÁ**






Aproxime um leitor de QR Code para validar ou acesse o endereço:
<https://sistemas.cfc.org.br/validacao/profissional/cpf/64071367920/codigo/B5320F>

REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL
CARTEIRA DE IDENTIDADE PROFISSIONAL
CONSELHO REGIONAL DE CONTABILIDADE
 DO ESTADO DO PARANÁ

	CATEGORIA CONTADOR	Nº DO REGISTRO PR-036115/O-2
	CONTADOR NOME REGINALDO ANTONIO FIGLI	
FILIAÇÃO ANTONIO LEONILDO FIGLI ALZIRA DE PAULA FIGLI		
ASSINATURA DO PROFISSIONAL 		

NASCIMENTO 24/11/1970	NACIONALIDADE BRASILEIRA	NATURALIDADE BIPORA-PR
DIPLOMACAO 27/10/2008	CPF 640.743.679-20	RG 46835523 SSP-PR
TITULO BACHAREL EM CIENCIAS CONTÁBEIS	TITULO EXPECIDO (OU DECL. DE PROVISIONADO) MESTRADO SUPERIOR DE ECONOMIA MESUL	

Esta carteira tem fe publica com o documento de identidade, nos termos do art. 18 do Decreto-Lei nº 9.295/46, c/c ad. 1º da Lei nº 6.206/75.

		DATA DE EXPECIACAO 05/08/2014
		 Luciene Lechner PRESIDENTE DO CRC

VALIDA EM TODO O TERRITÓRIO NACIONAL



v3.0 - DAUTIN Blockchain Documentos Digitais e Serviços Ltda EPP certifica em 19/06/2023 15:50:29 que o documento de hash (SHA-256) f3f955df57ce086c47ed26ef2e960d8f48db1ad91907cd8cf34f89492833f4f foi validado em 19/06/2023 15:33:35 através da transação blockchain 0x7bc098faf0c93e2496c2694776bb563f06cc4ba0a1be404523dbabf19f7d44ae e pode ser verificado em <https://www.dautin.com/FileCheck> (NID: 143133)



1569

Rua XV de Novembro, 64 - Sala 21
Edifício Pedro Francisco Vargas
Centro, Itajaí - Santa Catarina
(47) 3514-7599 | (47) 99748-2223
www.dautin.com | dautin@dautin.com



CERTIFICADO DE PROVA DE AUTENTICIDADE ELETRÔNICA

A DAUTIN BLOCKCHAIN DOCUMENTOS DIGITAIS E SERVIÇOS LTDA, especificada neste ato apenas como **Dautin Blockchain Co.** CERTIFICA para os devidos fins de direito que, o arquivo digital especificado com o tipo documental **Autenticação** e representado pela função hash criptográfica conhecida como SHA-256, de código **f3f955df57ce086c4f7ed26ef2e960d8f48db1ad91907cd8cf34f89492833f4f** foi autenticado de acordo com as Legislações e normas vigentes¹ através da rede blockchain Ethereum Classic, sob o identificador único denominado NID 143133 dentro do sistema.

A autenticação eletrônica do documento intitulado "**crc contador**", cujo assunto é descrito como "**crc contador**", faz prova de que em **19/06/2023 15:33:33**, o responsável **Londrihosp Importação e Exportação de Produtos Medico Hospitalares Eireli (42.650.279/0001-07)** tinha posse do arquivo com as mesmas características que foram reproduzidas na prova de autenticidade, sendo de Londrihosp Importação e Exportação de Produtos Medico Hospitalares Eireli a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a DAUTIN Blockchain Co.

Este CERTIFICADO foi emitido em **19/06/2023 15:50:08** através do sistema de autenticação eletrônica da empresa DAUTIN Blockchain Co. de acordo com o Art. 10, § 2º da MP 2200-2/2001, Art. 107 do Código Civil e Art. 411, em seus §§ 2º e 3º do Código de Processo Civil, estando dessa maneira de acordo para o cumprimento do Decreto 10278/2020.

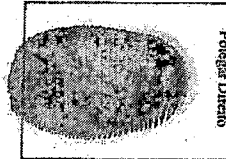
Para mais informações sobre a operação acesse o site <https://www.dautin.com> e informe o código da transação blockchain **0x7bc098faf0c93e2496c2694776bb563f06cc4ba0a1be404523dbabf19f7d44ae**. Também é possível acessar a consulta através da rede blockchain em <https://blockscout.com/etc/mainnet/>

¹ Legislação Vigente: Medida Provisória nº 2200-2/2001, Código Civil e Código de Processo Civil.



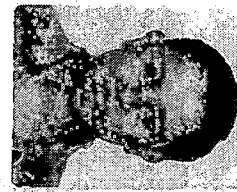
Presidência da República Casa Civil
Subchefia para Assuntos Jurídicos
MEDIDA PROVISÓRIA 2.200-2
DE 24 DE AGOSTO DE 2001.





Polegar Direito

Assinatura do Portador
Marcilene Alves Duarte
Presidente do Regional
Local e data da Expedição
Curitiba, 31/março/2000



R.G. nº	SSP/PR
	5.121.840-0
C.P.F./M.F. nº	810767039-68
Fórmula Identificadora	05/991906/47
Zonas	80
Sec. 3	
*** ** ** ** **	
Certificado Militar nº	



CONSELHO REGIONAL DE FARMÁCIA
IDENTIDADE PROFISSIONAL DE FARMACEUTICO

Inscrição nº 11711 Em 26,02,99
 Portador: MARCILENE ALVES DUARTE
 Filiação: Sergio Manfrim Duarte e
Marina Alves Duarte
 Data Nasc. 25,02,77 Nacionalidade Brasileira
 Naturalidade Andara-PR
 Diplomado pela Universidade de Marília
UNIMAR Em 15,01,99
 Fator Rh Positivo Gr. Sangüíneo "O"

9
JSGS

REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL
 MINISTÉRIO DA INTERIORES
 DEPARTAMENTO NACIONAL DE TRÁFICO
 CARTEIRA NACIONAL DE IDENTIFICAÇÃO

VALIDA EM TODO O TERRITÓRIO NACIONAL
 2175482980

PROIBIDO PLASTIFICAR
 2175482980

PARANA

Nome: GUSTAVO HENRIQUE CARREGA

DOC. IDENTIDADE / ORG. EMISSOR / UF: 12640687-B SESP PR

CPF: 084.265.219-16 DATA NASCIMENTO: 03/07/1992

FRAZES: JOSE MARCIO CARREGA, ANTONIA MARIA MARTINS CARREGA

PERMISSÃO: ACC CAT. 143 D

Nº REGISTRO: 05084302038 UNIDADE: 01/12/2025 1ª HABILITAÇÃO: 24/11/2010

OBSERVAÇÕES:

Assinatura do Portador: Gustavo Henrique Carrega

LOCAL: LONDRINA, PR DATA EMISSÃO: 01/12/2020

Assinatura do Emissor

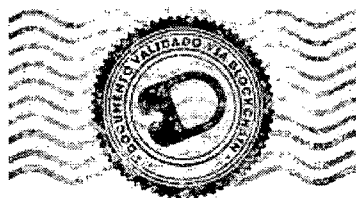
82589813438
 PR918409813



v3.0 - DAUTIN Blockchain Documentos Digitais e Serviços Ltda EPP certifica em 21/10/2022 13:41:02 que o documento de hash (SHA-256) c9dfcc0c10f1d484823408e7e32ff52c679548b73a0924527a196448362192a3 foi validado em 21/10/2022 13:39:25 através da transação blockchain 0xe72e299ea822196acd453b5bc602bdc34369081b30b5cd830bac00302c534f6e e pode ser verificado em <https://www.dautin.com/FileCheck> (NID: 90342)



Rua XV de Novembro, 64 - Sala 21
Edifício Pedro Francisco Vargas
Centro, Itajaí - Santa Catarina
(47) 3514-7599 | (47) 99748-2223
www.dautin.com | dautin@dautin.com



CERTIFICADO DE PROVA DE AUTENTICIDADE ELETRÔNICA

A DAUTIN BLOCKCHAIN DOCUMENTOS DIGITAIS E SERVIÇOS LTDA, especificada neste ato apenas como **Dautin Blockchain Co.** CERTIFICA para os devidos fins de direito que, o arquivo digital especificado com o tipo documental **Autenticação** e representado pela função hash criptográfica conhecida como SHA-256, de código **c9dfcc0c10f1d484823408e7e32ff52c679548b73a0924527a196448362192a3** foi autenticado de acordo com as Legislações e normas vigentes¹ através da rede blockchain Polygon, sob o identificador único denominado NID **90342** dentro do sistema.

A autenticação eletrônica do documento intitulado "**CNH GUSTAVO**", cujo assunto é descrito como "**CNH GUSTAVO**", faz prova de que em **21/10/2022 13:33:07**, o responsável **Londrihosp Importação e Exportação de Produtos Medico Hospitalares Eireli (42.650.279/0001-07)** tinha posse do arquivo com as mesmas características que foram reproduzidas na prova de autenticidade, sendo de Londrihosp Importação e Exportação de Produtos Medico Hospitalares Eireli a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a DAUTIN Blockchain Co.

Este CERTIFICADO foi emitido em **21/10/2022 13:40:23** através do sistema de autenticação eletrônica da empresa DAUTIN Blockchain Co. de acordo com o Art. 10, § 2º da MP 2200-2/2001, Art. 107 do Código Civil e Art. 411, em seus §§ 2º e 3º do Código de Processo Civil, estando dessa maneira de acordo para o cumprimento do Decreto 10278/2020.

Para mais informações sobre a operação acesse o site <https://www.dautin.com> e informe o código da transação blockchain **0xe72e299ea822196acd453b5bc602bdc34369081b30b5cd830bac00302c534f6e**. Também é possível acessar a consulta através da rede blockchain em <https://polygonscan.com/>

¹ Legislação Vigente: Medida Provisória nº 2200-2/2001, Código Civil e Código de Processo Civil.



Presidência da República Casa Civil
Subchefia para Assuntos Jurídicos
MEDIDA PROVISÓRIA 2.200-2
DE 24 DE AGOSTO DE 2001.



08.148.454/0001-16
Prefeitura Municipal de Paraná-RN
RUA NOVA, Nº. 41
CENTRO
CEP 59.650-000
PARANÁ - RN

ESTADO DO RIO GRANDE DO NORTE
PREFEITURA MUNICIPAL DE PARANÁ
RUA NOVA, 41 # CENTRO # CEP: 59950-000 # Tel.: (84) 3389-0031
CNPJ: 08.148.454/0001-16
Email: pmparanam@gmail.com

ATESTADO DE CAPACIDADE TÉCNICA

Atestamos para os devidos fins de direito que a empresa LONDRIHOSP IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE PRODUTOS MEDICO HOSPITALARES EIRELI, inscrita no CNPJ sob nº 42.650.279/0001-07, com sede na cidade de Londrina, Estado do Paraná, RUA MARIA DONIAK nº 133 –JD TROPICAL, CEP 86087-635, faz parte do quadro de fornecedores, sendo que esta empresa fornece equipamentos diversos, material de consumo, instrumentais, moveis hospitalares, acessórios, parte e peças destinados a nossa área medico hospitalar conforme segue abaixo:

Correlatos em Geral

Atadura de Crepe / Gessada / Ortopédica; Avental (manga longa/curta); Campo Cirúrgico; Cateter Intravenoso; Cateter Venoso; Clamp Umbilical; Coletor de Urina; Coletor Perfurocortante; Compressa de Gaze Estéril; Compressa de Gaze Não Estéril; Curativo; DIU; Dreno de Aspiração; Dreno de Kher / Penrose / Sucção / Tórax; Eletrodo Adulto / Infantil; Equipos; Escova Ginecológica; Esparadrapo; Espátula de Ayres; Espéculos; Extensão para Aspirador; Extensão para Gases; Fita Adesiva Hospitalar / Autoclave / Estufa; Frasco para Alimentação Enteral; Fraldas Geriátricas / Infantil; Gaze Tipo Queijo; Gel ECG / Ultrassom; Gorro Descartável; Propes; Haste Flexível; Histerometro; Lamina de Bisturi; Lençol Descartável; Luva Cirúrgica / Procedimento; Mascaras Descartável; Mascara N95; Óculos de proteção individual; Saco para cadáver; Papel Toalha; Instrumentais; Preservativo; Sondas; Tubo de Látex / Silicone Uripem; Aço Inox: Bacia / Baldes / Bandejas / Cubas / Lixeiras.

Produtos Ortopédicos para Reabilitação em geral

Cadeira de Rodas / Cadeiras de Banho / Andadores / Barras de apoio / Bengalas / Muletas e outros.

Equipamentos Médicos-Fisioterapêuticos e Odontológicos em geral

Diagnósticos: Aparelho de Pressão / Balanças / Estetoscópio / Laringoscópio / Termômetros / Otoscópios / Lanterna / Detector Fetal / Oftalmoscópio / Ultrassom / Multicorrentes / Bicicleta Ergométricas / Esteira Ergométricas e outros.





ESTADO DO RIO GRANDE DO NORTE
PREFEITURA MUNICIPAL DE PARANÁ

RUA NOVA, 41 # CENTRO # CEP: 59950-000 # Tel.: (84) 3389-0031

CNPJ: 08.148.454/0001-16

Email: pmparanam@gmail.com

Equipamentos: Aspiradores / Autoclaves / Bisturi / Eletrocardiógrafo / Focos Cirúrgicos / Monitores / Mesa Cirúrgica / Oxímetros / Desfibriladores / Profilaxia / Caneta de Alta Rotação / RX Odontológico / Acessórios e outros.

Moveis: Carros de emergência / Carro padiola com e sem elevação / Carro Maca / Mesa auxiliar / Mesa de exame / Poltronas e outros.

Tendo Cumprido satisfatoriamente com todos seus compromissos contratuais em qualidade e quantidades solicitadas. Apresentando ainda pontualidade na entrega e eficiência no controle de qualidade, não tendo nada que desabone a conduta do bom conceito técnico da referida empresa.

Por ser expressão da verdade, firmamos a presente.

Londrina, 01 de Junho de 2022.

Francisco Clécio Teodoro

Francisco Clécio Teodoro
Secretário Municipal de Finanças

Fcº CLÉCIO TEODORO
CPF 078 034 324-76
Secretário de Finanças



Rua XV de Novembro, 64 - Sala 21
Edifício Pedro Francisco Vargas
Centro, Itajaí - Santa Catarina
(47) 3514-7599 | (47) 99748-2223
www.dautin.com | dautin@dautin.com



CERTIFICADO DE PROVA DE AUTENTICIDADE ELETRÔNICA

A DAUTIN BLOCKCHAIN DOCUMENTOS DIGITAIS E SERVIÇOS LTDA, especificada neste ato apenas como **Dautin Blockchain Co.** CERTIFICA para os devidos fins de direito que, o arquivo digital especificado com o tipo documental **Autenticação** e representado pela função hash criptográfica conhecida como SHA-256, de código **f640067b6583e2821f7d81309ba899b81a9569efe5fd09c22123b67be5c073d4** foi autenticado de acordo com as Legislações e normas vigentes¹ através da rede blockchain Ethereum Classic, sob o identificador único denominado NID **88034** dentro do sistema.

A autenticação eletrônica do documento intitulado "**ATESTADO DE CAPACIDADE TECNICA - PARANÁ**", cujo assunto é descrito como "**ATESTADO DE CAPACIDADE TECNICA - PARANÁ**", faz prova de que em **10/10/2022 14:16:47**, o responsável **Londrihosp Importação e Exportação de Produtos Medico Hospitalares Eireli (42.650.279/0001-07)** tinha posse do arquivo com as mesmas características que foram reproduzidas na prova de autenticidade, sendo de Londrihosp Importação e Exportação de Produtos Medico Hospitalares Eireli a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a DAUTIN Blockchain Co.

Este CERTIFICADO foi emitido em **10/10/2022 15:14:32** através do sistema de autenticação eletrônica da empresa DAUTIN Blockchain Co. de acordo com o Art. 10, § 2º da MP 2200-2/2001, Art. 107 do Código Civil e Art. 411, em seus §§ 2º e 3º do Código de Processo Civil, estando dessa maneira de acordo para o cumprimento do Decreto 10278/2020.

Para mais informações sobre a operação acesse o site <https://www.dautin.com> e informe o código da transação blockchain **0xba4938d7a47431b4d18c2abb12302e3c68b49d25df820f798256b213bbe3e8dc**. Também é possível acessar a consulta através da rede blockchain em <https://blockscout.com/etc/mainnet/>



¹ Legislação Vigente: Medida Provisória nº 2200-2/2001, Código Civil e Código de Processo Civil.



Presidência da República Casa Civil
Subchefia para Assuntos Jurídicos
MEDIDA PROVISÓRIA 2.200-2
DE 24 DE AGOSTO DE 2001.



1571

IDENTIFICAÇÃO DO EMITENTE  LONDRIHOSP IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE PRODUTOS MEDICO HOSPITALARES Rua Maria Doniak, 122 - Jardim Tropical Londrina - PR CEP 86087-635 Fone (43) 3334-3142 E-mail londrihospfaturamento@gmail.com	DANFE Documento Auxiliar da NOTA FISCAL ELETRÔNICA 0 - ENTRADA 1 - SAÍDA 1	 CHAVE DE ACESSO 4122 0542 6502 7900 0107 5500 1000 0000 0913 5930 5530
	Nº 000.000.009 SÉRIE: 1 FOLHA: 1/1	Consulta de autenticidade no portal nacional da NF-e www.nfe.fazenda.gov.br/portal ou no site da Sefaz Autorizadora

NATUREZA DA OPERAÇÃO VENDAS DE MERCADORIAS		PROTOCOLO DE AUTORIZAÇÃO DE USO 141220104275058 05/05/2022 11:33:21	
INSCRIÇÃO ESTADUAL 908.99891-05	INSC. EST. DO SUBST. TRIBUTÁRIO	CNPJ 42.650.279/0001-07	

DESTINATÁRIO/REMETENTE NOME/RAZÃO SOCIAL FUNDO MUNICIPAL DE SAUDE PARANA				CNPJ/CPF/IdEstrangeiro 12.806.280/0001-09	DATA DE EMISSÃO 05/05/2022
ENDEREÇO RUA VEREADOR JOSE MIGUEL DE SOUSA, SN - TERREO		BAIRRO/DISTRITO CAICARA	CEP 59950-000	DATA DE SAÍDA/ENTRADA 05/05/2022	
MUNICÍPIO PARANA	FONE/FAX (84)3389-0096	UF RN	INSCRIÇÃO ESTADUAL	HORA DE SAÍDA 11:33:19	

FATURA/DUPLICATA 001 04/06/2022 R\$ 15.750,00			
---	--	--	--

CÁLCULO DO IMPOSTO BASE DE CÁLCULO DO ICMS VALOR DO ICMS 0,00		BASE DE CÁLCULO DO ICMS SUBSTITUIÇÃO VALOR DO ICMS SUBSTITUIÇÃO 0,00		VALOR TOTAL DOS PRODUTOS 15.750,00	
VALOR DO FRETE 0,00	VALOR DO SEGURO 0,00	DESCONTO 0,00	OUTRAS DESPESAS ACESSÓRIAS 0,00	VALOR DO IPI 0,00	VALOR TOTAL DA NOTA 15.750,00

TRANSPORTADOR/VOLUMES TRANSPORTADOS RAZÃO SOCIAL BRASPRESS TRANSPORTES URGENTES LTDA				FRETE POR CONTA 2-Terceiros	CÓDIGO ANTT	PLACA DO VEICULO	UF	CNPJ/CPF 48.740.351/0024-51
ENDEREÇO RUA JOSE CARLOS MUFATTO, 1924				MUNICÍPIO CAMBE	UF PR	INSCRIÇÃO ESTADUAL		
QUANTIDADE 1	ESPÉCIE VOLUME	MARCA	NUMERAÇÃO	PESO BRUTO		PESO LÍQUIDO		

DADOS DO PRODUTO/SERVIÇO												
CODIGO PRODUTO	DESCRIÇÃO DO PRODUTO/SERVIÇO	NCM/SH	CSOSN	CFOP	UNID.	QUANT.	VALOR UNITÁRIO	VALOR TOTAL	BC ICMS	VALOR ICMS	ALIQ. ICMS	
133	ADIPOMETRO	84198110	0102	6108	UN	1	290,00	290,00	0,00	0,00	0	
419	DEFIBRILADOR	90189096	0102	6108	UN	1	6.640,00	6.640,00	0,00	0,00	0	
402	ELETROCARDIOGRAFO	90181980	0102	6108	UN	1	6.190,00	6.190,00	0,00	0,00	0	
117	ESFIGMOMANOMETRO ADULTO	90189069	0102	6108	UN	5	99,00	495,00	0,00	0,00	0	
118	ESFIGMOMANOMETRO INFANTIL	90189069	0102	6108	UN	2	110,00	220,00	0,00	0,00	0	
27	TENS/FES 2 CANAIS	90189099	0102	6108	UN	1	890,00	890,00	0,00	0,00	0	
14	OTOSCOPIO	90189099	0102	6108	UN	2	380,00	760,00	0,00	0,00	0	
88	SELADORA	84224090	0102	6108	UN	1	265,00	265,00	0,00	0,00	0	

CÁLCULO DO ISSQN INSCRIÇÃO MUNICIPAL		VALOR TOTAL DOS SERVIÇOS	BASE DE CÁLCULO DOS SERVIÇOS	VALOR DO ISSQN
--	--	--------------------------	------------------------------	----------------

DADOS ADICIONAIS INFORMAÇÕES COMPLEMENTARES REFERENTE AO PREGAO ELETRONICO 7/2022 LOCAL DE ENTREGA: FUNDO MUNICIPAL DE SAUDE Favor consignar o frete para o CNPJ: 32.593.430/0001-50 - M.Carrega Comercio de Produtos Hospitalares. DOCUMENTO EMITIDO POR EPP OPTANTE PELO SIMPLES NACIONAL. NAO GERA DIREITO A CREDITO FISCAL DE IPI, NAO PERMITE O APROVEITAMENTO DE CREDITO DE ICMS, CFE TERMOS DO ART.23 DA LC 123/2006 DADOS BANCARIOS PARA DEPOSITO: BANCO DO BRASIL ? AG: 1582-2 - C/C: 30.803-X	RESERVADO AO FISCO
--	--------------------

Recebemos de LONDRIHOSP IMPORTAÇÃO E EXP DE PROD MED HOSP, os produtos constantes da nota fiscal indicada ao lado: Data de emissão:05/05/2022, Valor Total: R\$15.750,00, Destinatário: FUNDO MUNICIPAL DE SAUDE PARANA RUA VEREADOR JOSE MIGUEL DE SOUSA, SN - TERREO - CAICARA - PARANA/RN		NF-e Nº 000.000.009 SÉRIE: 1
DATA DE RECEBIMENTO	IDENTIFICAÇÃO E ASSINATURA DO RECEBEDOR	



1572
2

ATESTADO DE CAPACIDADE TÉCNICA

Atestamos para os devidos fins de direito que a empresa LONDRIHOSP IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE PRODUTOS MEDICO HOSPITALARES EIRELI, inscrita no CNPJ sob nº 42.650.279/0001-07, com sede na cidade de Londrina, Estado do Paraná, RUA MARIA DONIAK nº 133 - JD TROPICAL, CEP 86087-635, faz parte do quadro de fornecedores, sendo que esta empresa fornecedora de equipamentos diversos, material de consumo, instrumentais, moveis hospitalares, acessórios, parte e peças destinados a nossa área medico hospitalar conforme segue abaixo equipamentos e quantidades fornecidas:

- 01 un. - CARDIOTOCOGRARO
- 10 un. - DETECTOR FETAL
- 50 un. - KIT APARELHO DE PRESSÃO ADULTO
- 30 un. - KIT APARELHO DE PRESSÃO INFANTIL
- 20 un. - NEBULIZADOR
- 05 un. - OTOSCOPIO
- 10 un. - OXIMETRO

Tendo Cumprido satisfatoriamente com todos seus compromissos contratuais em qualidade e quantidades solicitadas. Apresentando ainda pontualidade na entrega e eficiência no controle de qualidade, não tendo nada que desabone a conduta do bom conceito técnico da referida empresa.

Por ser expressão da verdade, firmamos a presente.

Bela Cruz, 02 de maio de 2023.


GERSON BRUNO SOARES

Ordenador de Despesas do Fundo Municipal de Saúde de Bela Cruz/CE

RG: 20076806841

CPF: 05685018371

VÁLIDO SOMENTE COM O
RECONHECIMENTO DE AUTENTICIDADE

CARTÓRIO DO 1º OFÍCIO
RECONHEÇO A(S) FIRMAS POR
 SEMELHANÇA AUTENTICIDADE
DE GERSON BRUNO SOARES
RES

Bela Cruz-CE, 02/05/2023
Em testemunho da verdade

CARTÓRIO DO 1º OFÍCIO
MIRLANE COSTA
Escrivente Autorizada



Rua XV de Novembro, 64 - Sala 21
 Edifício Pedro Francisco Vargas
 Centro, Itajai - Santa Catarina
 (47) 3514-7599 | (47) 99748-2223
 www.dautin.com | dautin@dautin.com



CERTIFICADO DE PROVA DE AUTENTICIDADE ELETRÔNICA

A DAUTIN BLOCKCHAIN DOCUMENTOS DIGITAIS E SERVIÇOS LTDA, especificada neste ato apenas como **Dautin Blockchain Co.** CERTIFICA para os devidos fins de direito que, o arquivo digital especificado com o tipo documental **Atestado de Capacidade Técnica** e representado pela função hash criptográfica conhecida como SHA-256, de código **2ba5b47c25fe938abe2245ce4965455522a213ff03969b0d881169a2147c0621** foi autenticado de acordo com as Legislações e normas vigentes¹ através da rede blockchain Ethereum Classic, sob o identificador único denominado NID **132620** dentro do sistema.

A autenticação eletrônica do documento intitulado "**ATESTADO BELA CRUZ**", cujo assunto é descrito como "**ATESTADO BELA CRUZ**", faz prova de que em **02/05/2023 15:33:51**, o responsável **Londrihosp Importação e Exportação de Produtos Medico Hospitalares Eireli (42.650.279/0001-07)** tinha posse do arquivo com as mesmas características que foram reproduzidas na prova de autenticidade, sendo de Londrihosp Importação e Exportação de Produtos Medico Hospitalares Eireli a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a DAUTIN Blockchain Co.

Este CERTIFICADO foi emitido em **02/05/2023 15:35:08** através do sistema de autenticação eletrônica da empresa DAUTIN Blockchain Co. de acordo com o Art. 10, § 2º da MP 2200-2/2001, Art. 107 do Código Civil e Art. 411, em seus §§ 2º e 3º do Código de Processo Civil, estando dessa maneira de acordo para o cumprimento do Decreto 10278/2020.

Para mais informações sobre a operação acesse o site <https://www.dautin.com> e informe o código da transação blockchain **0x1f220ab33959842af1a4a8b0f992cc4910959fd06e611d76e37e3112881021d3**. Também é possível acessar a consulta através da rede blockchain em <https://blockscout.com/etc/mainnet/>

¹ Legislação Vigente: Medida Provisória nº 2200-2/2001, Código Civil e Código de Processo Civil.


DAUTIN
 BLOCKCHAIN



Presidência da República Casa Civil
 Subchefia para Assuntos Jurídicos
 MEDIDA PROVISÓRIA 2.200-2
 DE 24 DE AGOSTO DE 2001.



1574

IDENTIFICAÇÃO DO EMITENTE  LONDRIHOSP IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE PRODUTOS MÉDICOS HOSPITALARES Rua Vasco Drummond, 111 - Jardim Tropical Londrina - PR CEP: 86037-035 Fone: (41) 3334-1040 E-mail: londri@londrihosp.com.br	DANFE Documento Auxiliar da NOTA FISCAL ELETRÔNICA 0 - ENTRADA 1 - SAÍDA 1	 CHAVE DE ACESSO 4122 1042 6502 7900 0107 5500 1000 0006 5716 3042 2172
	Nº 000.000.657 SÉRIE: 1 FOLHA: 1/1	

NATUREZA DA OPERAÇÃO VENDAS DE MERCADORIAS		PROTOCOLO DE AUTORIZAÇÃO DE USO 141220248527081 18/10/2022 09:40:53	
INSCRIÇÃO ESTADUAL 908.99891-05	INSC. EST. DO SUBST. TRIBUTÁRIO	CNPJ 42.650.279/0001-07	

DESTINATÁRIO/REMETENTE NOME/RAZÃO SOCIAL FUNDO MUNICIPAL DE SAUDE DE BELA CRUZ				CNPJ/CPF/IdEstrangeiro 11.394.149/0001-19	DATA DE EMISSÃO 18/10/2022
ENDEREÇO RUA PROFESSOR NICACIO, S/N - "			BAIRRO/DISTRITO CENTRO	CEP 62570-000	DATA DE SAÍDA/ENTRADA 18/10/2022
MUNICÍPIO BELA CRUZ	FONE/FAX (88)3663-1142	UF CE	INSCRIÇÃO ESTADUAL	HORA DE SAÍDA 09:40:46	

FATURA/DUPLICATA 001 17/11/2022 R\$ 34.890,00			
---	--	--	--

CÁLCULO DO IMPOSTO BASE DE CÁLCULO DO ICMS 0,00		VALOR DO ICMS 0,00	BASE DE CÁLCULO DO ICMS SUBSTITUIÇÃO 0,00		VALOR DO ICMS SUBSTITUIÇÃO 0,00	VALOR TOTAL DOS PRODUTOS 34.890,00
VALOR DO FRETE 0,00	VALOR DO SEGURO 0,00	DESCONTO 0,00	OUTRAS DESPESAS ACESSÓRIAS 0,00	VALOR DO IPI 0,00	VALOR TOTAL DA NOTA 34.890,00	

TRANSPORTADOR/VOLUMES TRANSPORTADOS RAZÃO SOCIAL				FRETE POR CONTA 0-Rem (CIF)	CÓDIGO ANTT	PLACA DO VEÍCULO	UF	CNPJ/CPF
ENDEREÇO				MUNICÍPIO			UF	INSCRIÇÃO ESTADUAL
QUANTIDADE VOLUME	ESPÉCIE	MARCA	NUMERAÇÃO	PESO BRUTO	PESO LÍQUIDO			

DADOS DO PRODUTO/SERVIÇO												
CÓDIGO PRODUTO	DESCRIÇÃO DO PRODUTO/SERVIÇO	NCM/SH	CSOSN	CFOP	UNID.	QUANT.	VALOR UNITÁRIO	VALOR TOTAL	BC ICMS	VALOR ICMS	ALIQ. ICMS	
355	CARDIOTOCOGRAFO	90181210	0102	6108	UN	1	7.900,00	7.900,00	0,00	0,00	0	
454	DETECTOR FETAL	90181290	0102	6108	UN	10	380,00	3.800,00	0,00	0,00	0	
117	KIT APARELHO DE PRESSAO ADULTO	90189069	0102	6108	UN	50	87,00	4.350,00	0,00	0,00	0	
118	KIT APARELHO DE PRESSAO INFANTIL	90189069	0102	6108	UN	30	88,00	2.640,00	0,00	0,00	0	
52	NEBULIZADOR	90192020	0102	6108	UN	20	125,00	2.500,00	0,00	0,00	0	
14	OTOSCOPIO	90189099	0102	6108	UN	5	360,00	1.800,00	0,00	0,00	0	
201	OXIMETRO	90181980	0102	6108	UN	10	1.190,00	11.900,00	0,00	0,00	0	

CÁLCULO DO ISSQN INSCRIÇÃO MUNICIPAL		VALOR TOTAL DOS SERVIÇOS	BASE DE CÁLCULO DOS SERVIÇOS	VALOR DO ISSQN
--	--	--------------------------	------------------------------	----------------

DADOS ADICIONAIS INFORMAÇÕES COMPLEMENTARES REFERENTE A ORDEM DE COMPRA 202202583 - PREGAO 015/22-PE-FMS LOCAL DE ENTREGA: FUNDO MUNICIPAL DE SAUDE DE BELA CRUZ - CONTATO: GELMA (85) 9 9944-3997 VEND. J DOCUMENTO EMITIDO POR EPP OPTANTE PELO SIMPLES NACIONAL. NAO GERA DIREITO A CREDITO FISCAL DE IPI, NAO PERMITE O APROVEITAMENTO DE CREDITO DE ICMS, CFE TERMOS DO ART.23 DA LC 123/2006 DADOS BANCARIOS PARA DEPOSITO: BANCO DO BRASIL - AG: 1582-2 - C/C: 30.803-X		RESERVADO AO FISCO
--	--	--------------------

Recebemos de LONDRIHOSP IMPORTAÇÃO E EXP DE PROD MED HOSP, os produtos constantes da nota fiscal indicada ao lado: Data de emissão: 18/10/2022, Valor Total: R\$34.890,00, Destinatário: FUNDO MUNICIPAL DE SAUDE DE BELA CRUZ RUA PROFESSOR NICACIO, S/N - ", - CENTRO - BELA CRUZ/CE		NF-e Nº 000.000.657 SÉRIE: 1
DATA DE RECEBIMENTO	IDENTIFICAÇÃO E ASSINATURA DO RECEBEDOR	



PREFEITURA MUNICIPAL DE BORRAZÓPOLIS

ESTADO DO PARANÁ

Município criado pela Lei Estadual nº 790 de 11 de novembro de 1951
CNPJ: 75.740.829/0001-20

1575
e

ATESTADO DE CAPACIDADE TÉCNICA

Atestamos para os devidos fins de direito que a empresa LONDRIHOSP IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE PRODUTOS MEDICO HOSPITALARES LTDA, inscrita no CNPJ sob nº 42.650.279/0001-07, com sede na cidade de Londrina, Estado do Paraná, RUA MARIA DONIAK nº 133 – JD TROPICAL, CEP 86087-635, faz parte do quadro de fornecedores, sendo que esta empresa fornece equipamentos diversos, material de consumo, instrumentais, moveis hospitalares, acessórios, parte e peças destinados a nossa área medico hospitalar dentro do prazo estabelecido em edital (Até 30 (trinta) dias úteis) conforme segue abaixo:

03 UNIDADES - ESFIGMOMANÔMETRO OBESO

01 UNIDADE - ESFIGMOMANÔMETRO INFANTIL

01 UNIDADE - FOCO REFLETOR AMBULATORIAL

03 UNIDADES - SUPORTE PARA BRAÇO – BRACADEIRA

01 UNIDADE - ELETROCARDIOGRAFO DIGITAL

01 UNIDADE - FOCO CIRÚRGICO DE SOLO MÓVEL

01 UNIDADE - DESFIBRILADOR CONVENCIONAL

01 UNIDADE - LARINGOSCÓPIO INFANTIL

02 UNIDADES - ESFIGMOMANÔMETRO ADULTO

01 UNIDADE - SUPORTE DE HAMPER

Praça da República, 28 - CEP: 86925000 Fone: (43) 3452-8700



v3.0 - DAUTIN Blockchain Documentos Digitais e Serviços Ltda EPP certifica em 15/09/2023 16:01:13 que o documento de hash (SHA-256)
bb267bcfb9f862c96ad11ed10e68228de09b7cc0433d31ae683928859daa3d3c foi validado em 15/09/2023 15:59:48 através da transação blockchain
0xd47a9b2143dedb40c6d4288e971ae3280a15f94519ea0cc968573b37d79e7e00 e pode ser verificado em <https://www.dautin.com/FileCheck> (NID: 161420)





02 UNIDADES - LARINGOSCÓPIO ADULTO

01 UNIDADE - OXÍMETRO DE PULSO DE MESA

01 UNIDADE - ASPIRADOR DE SECREÇÕES ELÉTRICO MÓVEL

01 UNIDADE - BISTURI ELETRICO

01 UNIDADE - CARDIOVERSOR

Tendo cumprido satisfatoriamente com todos seus compromissos contratuais em qualidade e quantidade solicitadas, apresentando ainda, pontualidade na entrega e eficiência no controle de qualidade, não possuindo nada que desabone sua conduta, mantendo o bom conceito técnico da referida empresa.

Por ser expressão da verdade, firmamos o presente.

Borrazópolis, 15 de Setembro de 2023

PREFEITURA MUNICIPAL DE
BORRAZÓPOLIS
 CUIDANDO DA NOSSA GENTE

Dellatorre

Dayane Dellatorre dos Santos

Farmacêutica Responsável Técnica Hospitalar

CRF: 24.326

RG: 10.655.306-8

CPF: 072.533.069-45

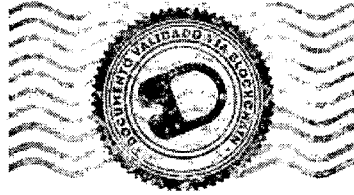
Dayane Dellatorre dos Santos
 Farmacêutica RT Hospitalar
 CRF-PR: 24.326



v3.0 - DAUTIN Blockchain Documentos Digitais e Serviços Ltda EPP certifica em 15/09/2023 16:01:13 que o documento de hash (SHA-256)
 bb267bcfb9f862c96ad11ed10e68228de09b7cc0433d31ae683928859daa3d3c foi validado em 15/09/2023 15:59:48 através da transação blockchain
 0xd47a9b2143dedb40c6d4288e971ae3280a15f94519ea0cc968573b37d79e7e00 e pode ser verificado em <https://www.dautin.com/FileCheck> (NID: 161420)



Rua XV de Novembro, 64 - Sala 21
Edifício Pedro Francisco Vargas
Centro, Itajaí - Santa Catarina
(47) 3514-7599 | (47) 99748-2223
www.dautin.com | dautin@dautin.com



CERTIFICADO DE PROVA DE AUTENTICIDADE ELETRÔNICA

A DAUTIN BLOCKCHAIN DOCUMENTOS DIGITAIS E SERVIÇOS LTDA, especificada neste ato apenas como **Dautin Blockchain Co.** CERTIFICA para os devidos fins de direito que, o arquivo digital especificado com o tipo documental **Atestado de Capacidade Técnica** e representado pela função hash criptográfica conhecida como SHA-256, de código **bb267bcfb9f862c96ad11ed10e68228de09b7cc0433d31ae683928859daa3d3c** foi autenticado de acordo com as Legislações e normas vigentes¹ através da rede blockchain Binance Smart Chain, sob o identificador único denominado NID **161420** dentro do sistema.

A autenticação eletrônica do documento intitulado "**ATESTADO DE CAPACIDADE TÉCNICA BORRAZÓPOLIS**", cujo assunto é descrito como "**ATESTADO DE CAPACIDADE TÉCNICA BORRAZÓPOLIS**", faz prova de que em **15/09/2023 15:59:26**, o responsável **Londrihosp Importação e Exportação de Produtos Médico Hospitalares Eireli (42.650.279/0001-07)** tinha posse do arquivo com as mesmas características que foram reproduzidas na prova de autenticidade, sendo de Londrihosp Importação e Exportação de Produtos Médico Hospitalares Eireli a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a DAUTIN Blockchain Co.

Este CERTIFICADO foi emitido em **15/09/2023 16:00:49** através do sistema de autenticação eletrônica da empresa DAUTIN Blockchain Co. de acordo com o Art. 10, § 2º da MP 2200-2/2001, Art. 107 do Código Civil e Art. 411, em seus §§ 2º e 3º do Código de Processo Civil, estando dessa maneira de acordo para o cumprimento do Decreto 10278/2020.

Para mais informações sobre a operação acesse o site <https://www.dautin.com> e informe o código da transação blockchain **0xd47a9b2143dedb40c6d4288e971ae3280a15f94519ea0cc968573b37d79e7e00**. Também é possível acessar a consulta através da rede blockchain em <https://bscscan.com/>



¹ Legislação Vigente: Medida Provisória nº 2200-2/2001, Código Civil e Código de Processo Civil.



Presidência da República Casa Civil
Subchefia para Assuntos Jurídicos
MEDIDA PROVISÓRIA 2.200-2
DE 24 DE AGOSTO DE 2001.



1548
2

IDENTIFICAÇÃO DO EMITENTE  LONDRIHOSP IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE PRODUTOS MEDICO HOSPITALARES Rua Maria Doniak, 133 - Jardim Tropical Londrina - PR CEP 86087-635 Fone (43) 3334-3142 E-mail londrihospfaturamento@gmail.com	DANFE Documento Auxiliar da NOTA FISCAL ELETRÔNICA 0 - ENTRADA 1 - SAÍDA 1	 CHAVE DE ACESSO 4123 0342 6502 7900 0107 5500 1000 0014 4818 4277 3836
	Nº 000.001.448 SÉRIE: 1 FOLHA: 1/1	

NATUREZA DA OPERAÇÃO VENDAS DE MERCADORIAS		PROTOCOLO DE AUTORIZAÇÃO DE USO 141230054033876 02/03/2023 14:33:23	
INSCRIÇÃO ESTADUAL 908.99891-05	INSC. EST. DO SUBST. TRIBUTÁRIO	CNPJ 42.650.279/0001-07	

DESTINATÁRIO/REMETENTE NOME/RAZÃO SOCIAL MUNICIPIO DE BORRAZOPOLIS		CNPJ/CPF/ID.Estrangeiro 75.740.829/0001-20	DATA DE EMISSÃO 02/03/2023
ENDEREÇO PC DA REPUBLICA, 28 - PREFEITURA MUNICIPAL		BAIRRO/DISTRITO CENTRO	CEP 86925-000
MUNICÍPIO BORRAZOPOLIS	FONE/FAX (43)3452-8700	UF PR	INSCRIÇÃO ESTADUAL
HORA DE SAÍDA 14:33:08			

FATURA/DUPLICATA 001 01/04/2023 R\$ 72.106,00			
---	--	--	--

CÁLCULO DO IMPOSTO BASE DE CÁLCULO DO ICMS VALOR DO ICMS 0,00		BASE DE CÁLCULO DO ICMS SUBSTITUIÇÃO VALOR DO ICMS SUBSTITUIÇÃO 0,00		VALOR TOTAL DOS PRODUTOS 72.106,00	
VALOR DO FRETE 0,00	VALOR DO SEGURO 0,00	DESCONTO 0,00	OUTRAS DESPESAS ACESSÓRIAS 0,00	VALOR DO IPI 0,00	VALOR TOTAL DA NOTA 72.106,00

TRANSPORTADOR/VOLUMES TRANSPORTADOS RAZÃO SOCIAL EXPRESSO PRINCESA DOS CAMPOS SA		FRETE POR CONTA 0-Rem (CIF)	CÓDIGO ANTT	PLACA DO VEICULO	UF PR	CNPJ/CPF 80.227.796/0001-59
ENDEREÇO AV ANITA GARIBALDI, 861		MUNICÍPIO PONTA GROSSA		INSCRIÇÃO ESTADUAL		
QUANTIDADE 3	ESPÉCIE VOLUME	MARCA	NUMERAÇÃO	PESO BRUTO	PESO LÍQUIDO	


CODIGO PRODUTO	DESCRIÇÃO DO PRODUTO/SERVIÇO	NCM/SH	CST	CFOP	UNID.	QUANT.	VALOR UNITÁRIO	VALOR TOTAL	BC ICMS	VALOR ICMS	ALIQ. ICMS
314	ASPIRADOR DE SECREÇÃO ELETRICO MOVEL	90189099	040	5102	UN	1	2.600,00	2.600,00	0,00	0,00	0
351	BISTURI ELETRONICO	90189021	040	5102	UN	1	12.900,00	12.900,00	0,00	0,00	0
191	CARDIOVERSOR	90181980	040	5102	UN	1	28.999,00	28.999,00	0,00	0,00	0
419	DEFIBRILADOR	90189096	040	5102	UN	1	9.000,00	9.000,00	0,00	0,00	0
465	ELETROCARDIOGRAFO	90181100	040	5102	UN	1	12.000,00	12.000,00	0,00	0,00	0
117	ESFIGMOMANOMETRO ADULTO	90189069	040	5102	UN	2	90,00	180,00	0,00	0,00	0
118	ESFIGMOMANOMETRO INFANTIL	90189069	040	5102	UN	1	70,00	70,00	0,00	0,00	0
51	ESFIGMOMANOMETRO OBESO	90189069	040	5102	UN	3	76,00	228,00	0,00	0,00	0
165	LARINGOSCOPIO ADULTO	90189099	040	5102	UN	2	790,00	1.580,00	0,00	0,00	0
90	LARINGOSCOPIO INFANTIL	90189099	040	5102	UN	1	750,00	750,00	0,00	0,00	0
201	OXIMETRO DE MESA	90181980	040	5102	UN	1	3.799,00	3.799,00	0,00	0,00	0

CÁLCULO DO ISSQN INSCRIÇÃO MUNICIPAL	VALOR TOTAL DOS SERVIÇOS	BASE DE CÁLCULO DOS SERVIÇOS	VALOR DO ISSQN
--	--------------------------	------------------------------	----------------

DADOS ADICIONAIS INFORMAÇÕES COMPLEMENTARES REFERENTE A SOLICITACAO Nº 852/2023 - PREGAO 49/2022 LOCAL DE ENTREGA: PREFEITURA MUNICIPAL - FALAR COM NEIDE VEND. J Isencao de icms conforme Item 73 do Anexo V do RICMS/PR DADOS BANCARIOS PARA DEPOSITO: BANCO DO BRASIL - AG: 1582-2 - C/C: 30.803-X	RESERVADO AO FISCO
---	--------------------

Recebemos de LONDRIHOSP IMPORTACAO E EXP DE PROD MED HOSP, os produtos constantes da nota fiscal indicada ao lado: Data de emissão:02/03/2023,Valor Total: R\$72.106,00, Destinatário: MUNICIPIO DE BORRAZOPOLIS PC DA REPUBLICA, 28 - PREFEITURA MUNICIPAL - CENTRO - BORRAZOPOLIS/PR		NF-e Nº 000.001.448 SÉRIE: 1
DATA DE RECEBIMENTO	IDENTIFICAÇÃO E ASSINATURA DO RECEBEDOR	

1579
2

IDENTIFICAÇÃO DO EMITENTE LondriHosp Produtos Hospitalares LONDRIHOSP IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE PRODUTOS MEDICO HOSPITALARES Rua Maria Doniak, 133 - Jardim Tropical Londrina - PR CEP 86087-635 Fone (43) 3334-3142 E-mail londrihospfaturamento@gmail.com	DANFE Documento Auxiliar da NOTA FISCAL ELETRÔNICA 0 - ENTRADA 1 - SAÍDA 1	 CHAVE DE ACESSO 4123 0342 6502 7900 0107 5500 1000 0015 2319 0440 1968
	Nº 000.001.523 SÉRIE: 1 FOLHA: 1/1	

NATUREZA DA OPERAÇÃO VENDAS DE MERCADORIAS		PROTOCOLO DE AUTORIZAÇÃO DE USO 141230065072188 14/03/2023 11:44:25	
INSCRIÇÃO ESTADUAL 908.99891-05	INSC. EST. DO SUBST. TRIBUTÁRIO	CNPJ 42.650.279/0001-07	

DESTINATÁRIO/REMETENTE NOME/RAZÃO SOCIAL MUNICIPIO DE BORRAZOPOLIS				CNPJ/CPF/IdEstrangeiro 75.740.829/0001-20	DATA DE EMISSÃO 14/03/2023
ENDEREÇO PC DA REPUBLICA, 28 - PREFEITURA MUNICIPAL			BAIRRO/DISTRITO CENTRO	CEP 86925-000	DATA DE SAÍDA/ENTRADA 14/03/2023
MUNICÍPIO BORRAZOPOLIS	FONE/FAX (43)3452-8700	UF PR	INSCRIÇÃO ESTADUAL	HORA DE SAÍDA 11:44:15	

FATURA/DUPLICATA 001 13/04/2023 R\$ 14.860,00			
---	--	--	--

CÁLCULO DO IMPOSTO						
BASE DE CÁLCULO DO ICMS 0,00	VALOR DO ICMS 0,00	BASE DE CÁLCULO DO ICMS SUBSTITUIÇÃO 0,00	VALOR DO ICMS SUBSTITUIÇÃO 0,00	VALOR TOTAL DOS PRODUTOS 14.860,00		
VALOR DO FRETE 0,00	VALOR DO SEGURO 0,00	DESCONTO 0,00	OUTRAS DESPESAS ACESSÓRIAS 0,00	VALOR DO IPI 0,00	VALOR TOTAL DA NOTA 14.860,00	

TRANSPORTADOR/VOLUMES TRANSPORTADOS							
RAZÃO SOCIAL EXPRESSO PRINCESA DOS CAMPOS SA			FRETE POR CONTA 0-Rem (CIF)	CÓDIGO ANTT	PLACA DO VEICULO	UF PR	CNPJ/CPF 80.227.796/0001-59
ENDEREÇO AV ANITA GARIBALDI, 861			MUNICÍPIO PONTA GROSSA		INSCRIÇÃO ESTADUAL		
QUANTIDADE 4	ESPÉCIE VOLUME	MARCA	NUMERAÇÃO		PESO BRUTO	PESO LÍQUIDO	

DADOS DO PRODUTO/SERVIÇO												
CODIGO PRODUTO	DESCRIÇÃO DO PRODUTO/SERVIÇO	NCM/SH	CST	CFOP	UNID.	QUANT.	VALOR UNITÁRIO	VALOR TOTAL	BC ICMS	VALOR ICMS	ALIQ. ICMS	
427	BRACADEIRA PARA INJECÃO	94029090	040	5102	UN	3	120,00	360,00	0,00	0,00	0	
319	FOCO CIRURGICO DE SOLO	90189099	040	5102	UN	1	14.000,00	14.000,00	0,00	0,00	0	
77	FOCO REFLETOR LED AMBULATORIAL	90189099	040	5102	UN	1	250,00	250,00	0,00	0,00	0	
424	SUPORTE HAMPER	94029090	040	5102	UN	1	250,00	250,00	0,00	0,00	0	

CÁLCULO DO ISSQN			
INSCRIÇÃO MUNICIPAL	VALOR TOTAL DOS SERVIÇOS	BASE DE CÁLCULO DOS SERVIÇOS	VALOR DO ISSQN

DADOS ADICIONAIS INFORMAÇÕES COMPLEMENTARES REFERENTE A SOLICITACAO Nº 852/2023 - PREGAO 49/2022 LOCAL DE ENTREGA: PREFEITURA MUNICIPAL - FALAR COM NEIDE VEND. J Isencao de icms conforme Item 73 do Anexo V do RICMS/PR DADOS BANCARIOS PARA DEPOSITO: BANCO DO BRASIL - AG: 1582-2 - C/C: 30.803-X		RESERVADO AO FISCO
---	--	--------------------

Recebemos de LONDRIHOSP IMPORTAÇÃO E EXP DE PROD MED HOSP, os produtos constantes da nota fiscal indicada ao lado: Data de emissão: 14/03/2023, Valor Total: R\$14.860,00, Destinatário: MUNICIPIO DE BORRAZOPOLIS PC DA REPUBLICA, 28 - PREFEITURA MUNICIPAL - CENTRO - BORRAZOPOLIS/PR		NF-e Nº 000.001.523 SÉRIE: 1
DATA DE RECEBIMENTO	IDENTIFICAÇÃO E ASSINATURA DO RECEBEDOR	



REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL

ESTADO DO PARANÁ
MUNICÍPIO E COMARCA DE LONDRINA
2º TABELIONATO DE PROTESTO DE TÍTULOS
BEATRIZ XAVIER ROCHA
CPF: 610.892.149-87
Tabeliã

1580
u

CERTIDÃO NEGATIVA DE PROTESTO

Certifico, a pedido da parte interessada, que, revendo neste Tabelionato os livros de Registro de Protesto, neles verifiquei nada constar nos últimos 5 anos com relação à:

Pessoa Jurídica

Nome: **LONDRIHOSP IMPORTACAO E EXPORTACAO DE PRODUTOS MEDICO HOSPITALARES LTDA**
CNPJ: **42.650.279/0001-07**

O referido é verdade e dou fé.
Londrina - PR, 17 de novembro de 2023

BEATRIZ XAVIER ROCHA:61089214987
987

Assinado de forma digital por
BEATRIZ XAVIER
ROCHA:61089214987
Dados: 2023.11.17 15:33:58
-03'00'

BEATRIZ XAVIER ROCHA
Tabeliã

Emolumentos

Certidão	VRC	70,00	R\$ 17,22
FUNREJUS(25%)			R\$ 4,31
ISS			R\$ 0,34
FUNDEP			R\$ 0,86
Selo de Fiscalização Pago			R\$ 1,00
TOTAL:	VRC	70,00	R\$ 23,73

Selo digital nº: SFTP1.rqndo.mkjfZ-PPve2.F693q
Digitado por: **DANILO RAIÁ**

FUNARPEN



SELO DE FISCALIZAÇÃO
selo.funarpen.com.br

Esta certidão é emitida em via única, qualquer rasura ou indício de adulteração será considerado fraude.



REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL
ESTADO DO PARANÁ
MUNICÍPIO E COMARCA DE LONDRINA
3º TABELIONATO DE PROTESTO DE TÍTULOS
JOÃO NORBERTO FRANÇA GOMES
CPF: 519.921.249-49
Tabelião

1581
e

CERTIDÃO NEGATIVA DE PROTESTO

Certifico, a pedido da parte interessada, que, revendo neste Tabelionato os livros de Registro de Protesto, neles verifiquei nada constar nos últimos 5 anos com relação à:

Pessoa Jurídica

Nome: **LONDRIHOSP IMPORTACAO E EXPORTACAO DE PRODUTOS MEDICO HOSPITALARES LTDA**
CNPJ: **42.650.279/0001-07**

O referido é verdade e dou fé.

Londrina - PR, 17 de novembro de 2023

BEATRIZ XAVIER Assinado de forma digital por
BEATRIZ XAVIER
ROCHA:61089214987
Dados: 2023.11.17 15:33:58
-03'00"

987

DIOGO DA CUNHA SANTOS
Escrevente Substituto

Emolumentos

Certidão	VRC	70,00	R\$ 17,22
FUNREJUS (25%)			R\$ 4,31
ISS			R\$ 0,34
FUNDEP			R\$ 0,86
Selo de Fiscalização Pago			R\$ 1,00
TOTAL:	VRC	70,00	R\$ 23,73

Selo digital nº: SFTP1.LqNdo.MGjxZ-e26ev.F698q

Digitado por: MATHEUS HENRIQUE DA SILVA

Se impresso, para conferência, acesse o site <https://www.cenprotnacional.org.br> e digite o código: 41137001529722703231117.

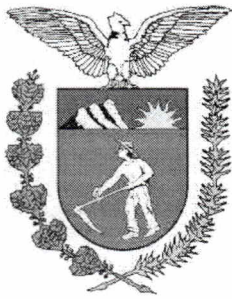
Esta certidão é emitida em via única, qualquer rasura ou indicio de adulteração será considerado fraude.

FUNARPEN



SELO DE FISCALIZAÇÃO

[selo.funarpen.com.br](https://www.funarpen.com.br)



**PODER JUDICIÁRIO
ESTADO DO PARANÁ
COMARCA DE LONDRINA**

CARTÓRIO DO DISTRIBUIDOR E ANEXOS

1582
e
ARY TRISTÃO

Titular

Empregados Juramentados

Ana Paula Tristão

Lourival Danelutti

Edenilson Donisete Macri

Iwerlei Bueno Moraes

Ozeas Pinheiro de Goes

Marta Rocha

CERTIDÃO

"PARA FINS GERAIS"

Busca não contempla Execuções de Pena do Sistema SEEU

Fl. 001/001

Certifico a pedido verbal de pessoa interessada que, revendo os livros e registros eletrônicos de distribuição CÍVEL (inclusive Interdição, Tutela, Curatela, Protesto contra Alienação de Bens, Falência, Concordata, Recuperação Judicial e Extrajudicial ou Insolvência), FAZENDA PÚBLICA, EXECUÇÃO FISCAL (Estadual e Municipal), CRIMINAL, JUIZADO ESPECIAL (Cível, Fazenda Pública e Criminal) e FAMÍLIA do Cartório a meu cargo, deles NÃO CONSTA ter sido distribuído nesta Comarca feito algum contra:

Nome **LONDRIHOSP IMPORTACAO E EXPORTACAO DE PRODUTOS MEDICOS
HOSPITALARES LTDA**
CPF/CNPJ **42.650.279/0001-07**
Local da sede **LONDRINA-PR**

CUSTAS: R\$ 38,16

Lei 20.948/2021 - Tab XVI - 141 VRC x 0,246 + 10%



Consulte a autenticidade desta certidão em
<https://autenticidade.distribuidorlondrina.com.br/index.php?codigo=F9B4FB305008BC1E6755C5659CC04A25>

Busca referente aos últimos 20 anos.

O referido é verdade e dou fé.

Londrina, 21 de Novembro de 2023.

Assinado eletronicamente por

IWERLEI BUENO MORAES

CPF : 727.061.809-78

Dados: 2023-11-22 17:53:54

DISTRIBUIDOR

Iwerlei Bueno Moraes

Empregado Juramentado

1583
e



REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL
ESTADO DO PARANÁ
MUNICÍPIO E COMARCA DE LONDRINA
1º Tabelionato de Protesto de Títulos
BRUNO CESAR DE OLIVEIRA MACHADO
CPF: 000.105.901-70
Tabelião

**CERTIDÃO NEGATIVA
DE PROTESTO**

Certifico, a pedido expresso de parte interessada, que, revendo neste Tabelionato os livros de registro de protesto, neles verifiquei nada constar nos últimos 5 (cinco) anos com relação à:

~~Pessoa jurídica~~

Nome: LONDRIHOSP IMPORTACAO E EXPORTACAO DE PRODUTOS MEDICO HOSPITALARES EIRELI
CNPJ: 42.650.279/0001-07

O referido é verdade e dou fé.
Londrina-PR, 17 de novembro de 2023.

SANDRA CRISTINA ROCKENBACH RODRIGUES SILVA
Escrevente

Emolumentos

Certidão R\$ 17,22 (VRC 70,00), FUNREJUS (25%) R\$ 4,31, ISS R\$ 0,34, FUNDEP R\$ 0,86, Selo de Fiscalização Pago R\$ 1,00. Total R\$ 23,73.

Selo digital nº: SFTP1.TqHdo.Mj4WW-9PwJz.1365q
Digitado por: PATRICIA BRUGNARO OLIVEIRA

FUNAR PEN



SELO DE FISCALIZAÇÃO
selo.funarpen.com.br

Documento emitido em via única. Qualquer rasura ou indício de adulteração será considerado fraude.

 REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL CADASTRO NACIONAL DA PESSOA JURÍDICA		
NÚMERO DE INSCRIÇÃO 42.650.279/0001-07 MATRIZ	COMPROVANTE DE INSCRIÇÃO E DE SITUAÇÃO CADASTRAL	DATA DE ABERTURA 09/07/2021
NOME EMPRESARIAL LONDRIHOSP IMPORTACAO E EXPORTACAO DE PRODUTOS MEDICO HOSPITALARES LTDA		
TÍTULO DO ESTABELECIMENTO (NOME DE FANTASIA) LONDRIHOSP	PORTE EPP	
CÓDIGO E DESCRIÇÃO DA ATIVIDADE ECONÔMICA PRINCIPAL 46.64-8-00 - Comércio atacadista de máquinas, aparelhos e equipamentos para uso odonto-médico-hospitalar; partes e peças		
CÓDIGO E DESCRIÇÃO DAS ATIVIDADES ECONÔMICAS SECUNDÁRIAS 46.45-1-01 - Comércio atacadista de instrumentos e materiais para uso médico, cirúrgico, hospitalar e de laboratórios		
CÓDIGO E DESCRIÇÃO DA NATUREZA JURÍDICA 206-2 - Sociedade Empresária Limitada		
LOGRADOURO R MARIA DONIAK	NÚMERO 133	COMPLEMENTO *****
CEP 86.087-635	BAIRRO/DISTRITO JARDIM TROPICAL	MUNICÍPIO LONDRINA
UF PR		ENDEREÇO ELETRÔNICO LONDRIMEDIHOSPITALAR@GMAIL.COM
TELEFONE (43) 3339-1320		ENTE FEDERATIVO RESPONSÁVEL (EFR) *****
SITUAÇÃO CADASTRAL ATIVA	DATA DA SITUAÇÃO CADASTRAL 09/07/2021	
MOTIVO DE SITUAÇÃO CADASTRAL		
SITUAÇÃO ESPECIAL *****	DATA DA SITUAÇÃO ESPECIAL *****	

Aprovado pela Instrução Normativa RFB nº 2.119, de 06 de dezembro de 2022.

Emitido no dia **27/11/2023 às 10:42:24** (data e hora de Brasília).

Página: 1/1



MINISTÉRIO DA FAZENDA
Secretaria da Receita Federal do Brasil
Procuradoria-Geral da Fazenda Nacional

**CERTIDÃO POSITIVA COM EFEITOS DE NEGATIVA DE DÉBITOS RELATIVOS AOS TRIBUTOS
FEDERAIS E À DÍVIDA ATIVA DA UNIÃO**

Nome: LONDRIHOSP IMPORTACAO E EXPORTACAO DE PRODUTOS MEDICO
HOSPITALARES LTDA
CNPJ: 42.650.279/0001-07

Ressalvado o direito de a Fazenda Nacional cobrar e inscrever quaisquer dívidas de responsabilidade do sujeito passivo acima identificado que vierem a ser apuradas, é certificado que:

1. constam débitos administrados pela Secretaria da Receita Federal do Brasil (RFB) com exigibilidade suspensa nos termos do art. 151 da Lei nº 5.172, de 25 de outubro de 1966 - Código Tributário Nacional (CTN), ou objeto de decisão judicial que determina sua desconsideração para fins de certificação da regularidade fiscal, ou ainda não vencidos; e
2. não constam inscrições em Dívida Ativa da União (DAU) na Procuradoria-Geral da Fazenda Nacional (PGFN).

Conforme disposto nos arts. 205 e 206 do CTN, este documento tem os mesmos efeitos da certidão negativa.

Esta certidão é válida para o estabelecimento matriz e suas filiais e, no caso de ente federativo, para todos os órgãos e fundos públicos da administração direta a ele vinculados. Refere-se à situação do sujeito passivo no âmbito da RFB e da PGFN e abrange inclusive as contribuições sociais previstas nas alíneas 'a' a 'd' do parágrafo único do art. 11 da Lei nº 8.212, de 24 de julho de 1991.

A aceitação desta certidão está condicionada à verificação de sua autenticidade na Internet, nos endereços <<http://rfb.gov.br>> ou <<http://www.pgfn.gov.br>>.

Certidão emitida gratuitamente com base na Portaria Conjunta RFB/PGFN nº 1.751, de 2/10/2014.
Emitida às 11:42:17 do dia 25/08/2023 <hora e data de Brasília>.
Válida até 21/02/2024.

Código de controle da certidão: **A63D.58E5.C86F.961B**
Qualquer rasura ou emenda invalidará este documento.

1585
e

Voltar

Imprimir

**Certificado de Regularidade
do FGTS - CRF**

Inscrição: 42.650.279/0001-07
Razão Social: LONDRIHOSP IMP E EXPORT DE PRODUTOS MEDICO HOSPITALARES
Endereço: R MARIA DONIAK 133 / JARDIM TROPICAL / LONDRINA / PR / 86087-635

A Caixa Econômica Federal, no uso da atribuição que lhe confere o Art. 7, da Lei 8.036, de 11 de maio de 1990, certifica que, nesta data, a empresa acima identificada encontra-se em situação regular perante o Fundo de Garantia do Tempo de Serviço - FGTS.

O presente Certificado não servirá de prova contra cobrança de quaisquer débitos referentes a contribuições e/ou encargos devidos, decorrentes das obrigações com o FGTS.

Validade: 05/11/2023 a 04/12/2023

Certificação Número: 2023110502533305050428

Informação obtida em 13/11/2023 11:05:51

A utilização deste Certificado para os fins previstos em Lei esta condicionada a verificação de autenticidade no site da Caixa:
www.caixa.gov.br



Estado do Paraná
Secretaria de Estado da Fazenda
Receita Estadual do Paraná

1587
e

Certidão Negativa
de Débitos Tributários e de Dívida Ativa Estadual
Nº 032066186-82

Certidão fornecida para o CNPJ/MF: **42.650.279/0001-07**

Nome: **LONDRIHOSP IMPORTACAO E EXPORTACAO DE PRODUTOS MEDICO HOSPITALARES
LTDA**

Ressalvado o direito da Fazenda Pública Estadual inscrever e cobrar débitos ainda não registrados ou que venham a ser apurados, certificamos que, verificando os registros da Secretaria de Estado da Fazenda, constatamos não existir pendências em nome do contribuinte acima identificado, nesta data.

Obs.: Esta Certidão engloba todos os estabelecimentos da empresa e refere-se a débitos de natureza tributária e não tributária, bem como ao descumprimento de obrigações tributárias acessórias.

Válida até 20/02/2024 - Fornecimento Gratuito

A autenticidade desta certidão deverá ser confirmada via Internet
www.fazenda.pr.gov.br



PREFEITURA DO MUNICÍPIO DE LONDRINA ESTADO DO PARANÁ

**Secretaria Municipal de Fazenda
Diretoria de Arrecadação - Gerência de Pronto Atendimento**

CERTIDÃO NEGATIVA UNIFICADA

Nº 4098733 / 2023

Válida por 120 (cento e vinte) dias a contar da data da expedição

Certificamos que não existe débito vencido correspondente a Impostos, Taxas, Contribuição de Melhoria e Outros do Cadastro Mobiliário, Contribuinte e Imobiliário, bem como inexistência de Dívida Ativa, com relação ao abaixo referido:

**LONDRIHOSP IMPORTACAO E EXPORTACAO DE PRODUTOS MEDICO
HOSPITALARES EIRELI
CPF/CNPJ: 42.650.279/0001-07**

Fica reservado ao Município o direito de cobrar débitos que porventura venham a ser constatados em buscas, assim como de efetuar ou rever lançamentos sobre fatos geradores já ocorridos.

Finalidade da certidão: **DIREITO** (Licitação, Cadastro, Incentivo à Cultura e/ou Esporte, Financiamento, Inventário, Baixa, Transferência).

Londrina, 25 de agosto de 2023

A aceitação desta certidão está condicionada à verificação de sua autenticidade na Internet, no endereço <<http://www.londrina.pr.gov.br>>.

Dispensados carimbo e assinatura, conforme art. 3º do Decreto Nº 640/2015.

Código Validador
3Ru#Eq8TG0XI

Modelo aprovado pela Portaria Nº 002/2015/GAB/SMF



PODER JUDICIÁRIO
JUSTIÇA DO TRABALHO

CERTIDÃO NEGATIVA DE DÉBITOS TRABALHISTAS

Nome: LONDRIHOSP IMPORTACAO E EXPORTACAO DE PRODUTOS MEDICO HOSPITALARES LTDA (MATRIZ E FILIAIS)
CNPJ: 42.650.279/0001-07
Certidão nº: 43564455/2023
Expedição: 25/08/2023, às 11:47:15
Validade: 21/02/2024 - 180 (cento e oitenta) dias, contados da data de sua expedição.

Certifica-se que **LONDRIHOSP IMPORTACAO E EXPORTACAO DE PRODUTOS MEDICO HOSPITALARES LTDA (MATRIZ E FILIAIS)**, inscrito(a) no CNPJ sob o nº **42.650.279/0001-07**, **NÃO CONSTA** como inadimplente no Banco Nacional de Devedores Trabalhistas.

Certidão emitida com base nos arts. 642-A e 883-A da Consolidação das Leis do Trabalho, acrescentados pelas Leis ns.º 12.440/2011 e 13.467/2017, e no Ato 01/2022 da CGJT, de 21 de janeiro de 2022. Os dados constantes desta Certidão são de responsabilidade dos Tribunais do Trabalho.

No caso de pessoa jurídica, a Certidão atesta a empresa em relação a todos os seus estabelecimentos, agências ou filiais.

A aceitação desta certidão condiciona-se à verificação de sua autenticidade no portal do Tribunal Superior do Trabalho na Internet (<http://www.tst.jus.br>).

Certidão emitida gratuitamente.

INFORMAÇÃO IMPORTANTE

Do Banco Nacional de Devedores Trabalhistas constam os dados necessários à identificação das pessoas naturais e jurídicas inadimplentes perante a Justiça do Trabalho quanto às obrigações estabelecidas em sentença condenatória transitada em julgado ou em acordos judiciais trabalhistas, inclusive no concernente aos recolhimentos previdenciários, a honorários, a custas, a emolumentos ou a recolhimentos determinados em lei; ou decorrentes de execução de acordos firmados perante o Ministério Público do Trabalho, Comissão de Conciliação Prévia ou demais títulos que, por disposição legal, contiver força executiva.



Governo do Estado do Paraná
Secretaria de Estado da Indústria, Comércio e Serviços
Junta Comercial do Estado do Paraná



CERTIDÃO SIMPLIFICADA

Sistema Nacional de Registro de Empresas Mercantis - SINREM

Certificamos que as informações abaixo constam dos documentos arquivados nesta Junta Comercial e são vigentes na data da sua expedição.

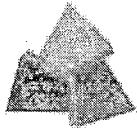
Nome Empresarial: LONDRIHOSP IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE PRODUTOS MEDICO HOSPITALARES LTDA			Protocolo: PRC2318484588		
NIRE : 41601111790 Natureza Jurídica: Sociedade Empresária Limitada					
NIRE (Sede) 41601111790	CNPJ 42.650.279/0001-07	Data de Ato Constitutivo 09/07/2021	Início de Atividade 09/07/2021		
Endereço Completo Rua MARIA DONIAK, Nº 133, JARDIM TROPICAL - Londrina/PR - CEP 86087-635					
Objeto Social COMERCIO ATACADISTA DE MAQUINAS, APARELHOS E EQUIPAMENTOS PARA USO ODONTO-MEDICO-HOSPITALAR, PARTES E PECAS. COMERCIO ATACADISTA DE INSTRUMENTOS E MATERIAIS PARA USO MEDICO, CIRURGICO, HOSPITALAR E DE LABORATORIOS.					
Capital Social R\$ 150.000,00 (cento e cinquenta mil reais)		Porte EPP (Empresa de Pequeno Porte)		Prazo de Duração Indeterminado	
Capital Integralizado R\$ 150.000,00 (cento e cinquenta mil reais)					
Dados do Sócio					
Nome GUSTAVO HENRIQUE CARREGA	CPF/CNPJ 084.265.219-16	Participação no capital R\$ 150.000,00	Espécie de sócio Sócio	Administrador S	Término do mandato Indeterminado
Dados do Administrador					
Nome GUSTAVO HENRIQUE CARREGA		CPF 084.265.219-16	Término do mandato Indeterminado		
Último Arquivamento					
Data 15/05/2023	Número 20233292950	Ato/eventos 002 / 021 - ALTERAÇÃO DE DADOS (EXCETO NOME EMPRESARIAL)			Situação ATIVA Status SEM STATUS

Esta certidão foi emitida automaticamente em 16/11/2023, às 16:44:11 (horário de Brasília).
Se impressa, verificar sua autenticidade no <https://www.empresafacil.pr.gov.br>, com o código G617QKRP.



PRC2318484588

LEANDRO MARCOS RAYSEL BISCAIA
Secretário(a) Geral



**RECEITA
ESTADUAL DO
PARANÁ**

1591
e

PARANÁ
GOVERNO DO ESTADO
SECRETARIA DA FAZENDA

Comprovante de Inscrição Cadastral - CICAD

Inscrição no CAD/ICMS	Inscrição CNPJ	Início das Atividades
90899891-05	42.650.279/0001-07	07/2021

Empresa / Estabelecimento

Nome Empresarial **LONDRIHOSP IMPORTACAO E EXPORTACAO DE PRODUTOS MEDICO HOSPITALARES LTDA**
Título do Estabelecimento **LONDRIHOSP**
Endereço do Estabelecimento **RUA MARIA DONIAK, 133 - JARDIM TROPICAL - CEP 86087-635
FONE: (43) 3339-1320**
Município de Instalação **LONDRINA - PR, DESDE 07/2021
(Estabelecimento Matriz)**

Qualificação

Situação Atual **ATIVO - REGIME NORMAL / NORMAL - DIA 12 DO MES+1, DESDE 10/2022**
Natureza Jurídica **206-2 - SOCIEDADE EMPRESÁRIA LTDA**
Atividade Econômica Principal do Estabelecimento **4664-8/00 - COMERCIO ATACADISTA DE MAQUINAS, APARELHOS E EQUIPAMENTOS PARA USO ODONTO-MEDICO-HOSPITALAR; PARTES E PECAS**
Atividade(s) Econômica(s) Secundária(s) do Estabelecimento **4645-1/01 - COMERCIO ATACADISTA DE INSTRUMENTOS E MATERIAIS PARA USO MEDICO, CIRURGICO, HOSPITALAR E DE LABORATORIOS**

Quadro Societário

Tipo	Inscrição	Nome Completo / Nome Empresarial	Qualificação
CPF	084.265.219-16	GUSTAVO HENRIQUE CARREGA	SÓCIO-ADMINISTRADOR

Este CICAD tem validade até 17/12/2023.



Estado do Paraná
Secretaria de Estado da Fazenda
Receita Estadual do Paraná

CAD/ICMS Nº 90899891-05

Os dados cadastrais deste estabelecimento poderão ser confirmados via Internet www.fazenda.pr.gov.br

Emitido Eletronicamente via Internet
17/11/2023 11:29:03

Dados transmitidos de forma segura
Tecnologia CELEPAR