

## MEMORIAL DESCRITIVO DE COLETA DE PREÇOS

PROCESSO N° 0514/2017

**MEMORIAL DESCRITIVO DE COLETA DE PREÇOS, OBJETIVANDO A CONTRATAÇÃO DE EMPRESA ESPECIALIZADA PARA FORNECIMENTO EM CONSIGNAÇÃO DE MATERIAIS DESCARTÁVEIS PARA VIDEOLAPAROSCOPIA AVANÇADA COM CONCESSÃO GRATUITA DE 01 (UM) SET DE EQUIPAMENTO LAPAROSCÓPICO, EM REGIME DE COMODATO, COM 04 (QUATRO) BANDEJAS COMPLETAS E 01 TÉCNICO PARA PROCEDIMENTO PREVIAMENTE AGENDADO, PARA ATENDER AS SEÇÕES TÉCNICAS CIRÚRGICAS DO COMPLEXO HOSPITALAR MUNICIPAL DE SÃO CAETANO DO SUL.**

### 1-PREÂMBULO

1.1- Encontra-se disponível na FUNDAÇÃO DO ABC - COMPLEXO HOSPITALAR MUNICIPAL DE SÃO CAETANO DO SUL, localizada na Rua Nazareth, nº. 181 – São Caetano do Sul – São Paulo, inscrita no CNPJ sob o nº. 57.571.275/0014-17, o **Memorial Descritivo visando à contratação “tipo menor preço global”, de empresa especializada para fornecimento em consignação de materiais descartáveis para vídeo laparoscopia avançada com concessão gratuita de 01 (um) set de equipamento laparoscópico, em regime de comodato, com 04 (quatro) bandejas completas e 01 técnico para procedimento previamente agendado, para atender as seções técnicas cirúrgicas do Complexo Hospitalar Municipal de São Caetano do Sul, conforme especificado no Termo de Referência anexo.**

1.2- Os envelopes de propostas deverão ser entregues no Núcleo Administrativo na Rua Tiradentes, 676 – Santa Paula – São Caetano do Sul até o dia 04 de Outubro de 2017 às 16h00 horas, em conformidade com as seguintes condições:

## 2 - DO OBJETO

2.1 – A CONTRATADA obriga-se perante a CONTRATANTE a prestação de serviço para o **fornecimento em consignação de materiais descartáveis para videolaparoscopia avançada com concessão gratuita de 01 (um) set de equipamentos laparoscópicos, em regime de comodato, com 04 (quatro) bandejas completas e 01 técnico para procedimento previamente agendado, para atender as seções técnicas cirúrgicas do Complexo Hospitalar Municipal de São Caetano do Sul, em conformidade com o anexo I.**

## 3 - DAS CONDIÇÕES DE PARTICIPAÇÃO

3.1– A proposta comercial deverá estar contida em **envelope** fechado, mencionando exteriormente o nome da empresa, o número do processo e o seu objeto.

3.2- A razão ou Denominação Social da empresa constante dos envelopes ou de quaisquer outros documentos deverá ser a mesma constante do Cadastro Nacional de Pessoa Jurídica, vedada à utilização de nome “fantasia” ou nome incompleto.

3.3- A proposta comercial deverá ser apresentada impressa ou datilografada sem emendas ou rasuras.

3.4- Não será admitida a participação de consórcios, tampouco a participação de empresa impedida por lei.

3.5- Não será admitida a subcontratação de serviços na execução do contrato decorrente desta Coleta de Preços, salvo se houver autorização expressa da **CONTRATANTE**.

3.6- À administração da **CONTRATANTE** fica reservado o direito de efetuar diligências em qualquer fase da Coleta de Preços para verificar a autenticidade e veracidade dos documentos e informações apresentados nas Propostas, bem como esclarecer ou complementar a instrução do processo, vedada à inclusão, posterior de documento ou informação exigidos neste memorial.

#### **4 - DOCUMENTOS EXIGIDOS DA EMPRESA QUE APRESENTOU MENOR VALOR NA PRESENTE COLETA DE PREÇOS**

4.1– Registro comercial, no caso de empresa individual;

4.2– Ato Constitutivo, Estatuto ou Contrato Social em vigor, devidamente registrados, em se tratando de sociedades comerciais e no caso de sociedades por ações, acompanhados de documentos de eleição de seus administradores;

4.3 - No ato constitutivo deverá estar contemplada, dentre os objetivos sociais, a atividade que autorize a exploração/comercialização dos produtos ou serviços exigidos no objeto desta coleta de preços;

4.4- Cartão de Inscrição no Cadastro Nacional de Pessoas Jurídicas (CNPJ), dentro da validade; no registro da empresa deverá constar expressamente o código de atividade.

4.5- Certidão Negativa de Tributos Municipais Mobiliários, expedida no local do domicílio ou sede da empresa;

4.6- Prova de quitação com a Fazenda Federal, por meio da Certidão conjunta negativa de tributos administrados pela RECEITA, abrangendo a Certidão quanto à dívida ativa da União, expedida pela Procuradoria Geral da Fazenda Nacional, ou outro documento oficial que comprove sua regularidade;

4.7- Prova de Regularidade para com o Fundo de Garantia por tempo de Serviço (FGTS);

4.8- Balanço Patrimonial e demonstrações contábeis do último exercício social, vedada a sua substituição por balancetes ou balanços provisórios;

4.9- Certidão Negativa de pedido de falência ou concordata expedida pelo distribuidor da sede da pessoa jurídica, emitida no período de até 60 (sessenta) dias anteriores a data fixada para entrega dos Documentos.

4.10- Certificado de responsabilidade técnica expedido pelo Conselho de Classe competente.

4.11- Licença de funcionamento expedido pela Vigilância Sanitária do município de origem da empresa fornecedora.

4.12– Atestado de capacidade técnica, expedido por Órgão Público, Autarquia, Empresa de Economia Mista ou Pública, ou por Empresas Privadas, em nome da empresa interessada pertinente ao ramo de atividade da presente contratação

4.13 – Comprovação de registro dos materiais fornecidos na ANVISA.

4.14 - Registro no Ministério da Saúde dos equipamentos a serem locados.

4.15 - Catálogos dos equipamentos a serem COMODATADOS, constando as informações solicitadas neste termo de referência.

4.16 - Capacidade Técnico-Profissional

4.16.1 Comprovação de possuir em seu quadro permanente, profissional de instrumentação cirúrgica.

4.17 - É de responsabilidade do profissional, analisar o mapa cirúrgico e providenciar o ligamento dos equipamentos antes da cirurgia e posteriormente levar a bandeja para expurgo e posteriormente para a central de materiais e esterilização (CME).

## 5 - PROPOSTAS

5.1–O envelope da proposta deverá conter:

5.1.1. Proposta de preços com detalhamento dos custos incorridos para a prestação do serviço, tais como e sem se limitar, a custos diretos e indiretos, tributos incidentes, taxa de administração, materiais, serviços, encargos sociais, trabalhistas, seguros, instalação e desinstalação, lucro e outros necessários ao cumprimento integral do objeto contratado.

5.1.2. A oferta de Preço deverá ser feita com valor unitário por grupo, valor mensal e valor global.

5.1.3. A proposta de preços deverá ser elaborada tendo como base as condições estabelecidas no Termo de Referência.

5.2. - Serão desclassificadas as propostas que não atenderem às exigências do presente memorial descritivo e seus anexos, que sejam omissas ou apresentarem irregularidades ou defeitos capazes de dificultar o julgamento, e ainda, aquelas que contemplem preços excessivos ou inexecutáveis.

## **6 - DO PROCESSAMENTO E JULGAMENTO**

6.1- As propostas comerciais serão analisadas pela Comissão de Análise e Julgamento, que lavrará o competente Termo de Julgamento, cabendo submetê-lo a decisão do Diretor Geral da Fundação do ABC – CHMSCS, nos termos regimentais.

**6.2- A presente Coleta de Preços é do tipo “menor preço total global”, e as propostas serão julgadas de acordo com este critério.**

6.3- As propostas comerciais serão avaliadas pela Comissão de Análise e Julgamento, devidamente assessorada pelo corpo técnico da unidade requisitante, caso julgue necessário;

6.4- A comissão procederá à classificação das empresas, por preço, do menor para o maior;

6.5- Será considerada classificada a empresa que, tendo atendido a todas as exigências formais do presente memorial, desde que os serviços estejam de acordo com todas as exigências e especificações mencionadas nos Anexos.

6.6- Em caso de empate, a decisão se fará através de sorteio e, após o critério de classificação.

6.7- Serão desclassificadas as propostas que não atendam às exigências deste Memorial;

6.8- Na hipótese de todas as Propostas serem desclassificadas e a critério da Comissão de Análise e Julgamento, poderá ser fixado o prazo de 03 (três) dias úteis para apresentação de nova proposta comercial.

6.9- A empresa com a proposta de menor valor da presente coleta de preços terá o prazo de 02 (dois) dias úteis a partir da comunicação oficial, para a apresentação dos documentos, sob pena, de não o fazendo, ser desclassificada;

6.10- O resultado final do presente certame será publicado no site da Fundação do ABC – Complexo Hospitalar Municipal de São Caetano do Sul ([www.fuabc.org.br](http://www.fuabc.org.br));

6.11- Os interessados deverão acompanhar o resultado final através de meio eletrônico conforme item 7.10.

## **7.0 - DOS QUESTIONAMENTOS E ESCLARECIMENTOS**

7.1- Os questionamentos e/ou esclarecimentos do Memorial Descritivo, deverão ser formalizados em papel timbrado da empresa e protocolizados no Departamento de Compras da Fundação do ABC – CHMSCS em até 02 (dois) dia úteis anterior à data fixada para entrega de propostas.

7.2- Os questionamentos e/ou esclarecimentos serão objeto de análise da Comissão de Análise e Julgamento da Fundação do ABC - CHMSCS, onde será publicado no site da Fundação do ABC o resultado.

7.3- O departamento responsável enviará ATA da Comissão da Análise e Julgamento a todas empresas participantes do certame.

7.4- Os questionamentos e/ou esclarecimentos não suspendem o certame, salvo, em caso de análise técnica que demande tempo maior para análise, razão pela qual a suspensão será publicada no site da Fundação do ABC ([www.fuabc.org.br](http://www.fuabc.org.br)).

## **8 - DAS IMPUGNAÇÕES DO MEMORIAL**

8.1- As impugnações do Memorial Descritivo, deverão ser feitas formalmente e, protocoladas junto ao Departamento de Compras da Fundação do ABC – CHMSCS em até 01 (um) dia útil da data fixada para recebimento das propostas.

8.2- Em havendo acolhimento pela Comissão de Análise e Julgamento da Fundação do ABC – CHMSCS das impugnações formuladas pelas empresas participantes do certame, o departamento responsável publicará no site da Fundação do ABC ([www.fuabc.org.br](http://www.fuabc.org.br)) o resultado e enviará a ATA para cada empresa.

## **9 - DAS VISTAS**

9.1- Será franqueado vistas ao processo a todos interessados, a partir da Publicação do Resultado Final, qual seja, ATA da Comissão de Análise e Julgamento de análise da documentação da empresa classificada e convocada para referida entrega, ocasião em que, será aberto prazo para Impugnações e Recursos.

## **10 - DOS RECURSOS**

10.1- Caberá recurso das decisões da Comissão de Análise e Julgamento da Fundação do ABC – CHMSCS no prazo de 02 (dois) dias úteis da publicação do resultado final através do site [www.fuabc.org.br](http://www.fuabc.org.br), assim como a Fundação do ABC - CHMSCS enviará via e-mail, ATA do resultado do julgamento das propostas para cada um dos participantes.

10.2 - Estarão legitimados na apresentação de recurso, os representantes legais da empresa e/ou aquele que apresentar procuração com poderes específicos;

10.3 - A Fundação do ABC – CHMSCS, em havendo interposição de recurso por quaisquer das empresas, notificará as demais através de e-mail ou fax, para que em havendo interesse, apresentarem suas impugnações e/ou contra-razões em 02 (dois) dias úteis impreterivelmente da notificação.

## 11 - DO CONTRATO

11.1 – O participante vencedor após análise de documentação deverá comparecer a sede da **CONTRATANTE**, no prazo máximo de 02 (dois) dias úteis, contados da convocação feita pelo departamento competente para esse fim, apto para assinatura do respectivo Contrato, sob pena de, não o fazendo, ficando a mesma impossibilitada de participar de futuras Coletas de Preços da **CONTRATANTE**.

11.2 - O presente Memorial, inclusive seus anexos, integrará o contrato que vier a ser firmado com a empresa vencedora da Coleta de Preços;

11.3- Dar-se-á ao Contrato o valor total de R\$ XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX

11.4 - Fica desde já eleito o foro da Comarca de São Caetano do Sul para dirimir quaisquer questões oriundas da presente coleta de preços e do contrato que em decorrência dela vier a ser firmado.

## 12 - DA EXECUÇÃO DO CONTRATO

12.1 – A CONTRATADA deverá prestar os serviços de acordo com o anexo I termo de referência do memorial descritivo.

12.2 – Os serviços serão realizados obrigatoriamente no quantitativo estabelecidos no termo de referência, não podendo a CONTRATADA deixar a unidade hospitalar descoberta com os serviços contratados;

12.3 – Todos os colaboradores da CONTRATA devem ser devidamente capacitados e treinados para exercer a função estabelecida na coleta de preço;

12.4 - É de responsabilidade do profissional, analisar o mapa cirúrgico e providenciar o ligamento dos equipamentos antes da cirurgia e posteriormente levar a bandeja para;

12.5 – A empresa CONTRATADA deverá iniciar os serviços imediatamente após assinatura do contrato;

12.6 - **Local de Entrega:** A entrega dos equipamentos e dos produtos para saúde deverão ser entregues no Complexo Hospitalar localizado na Rua São Paulo nº 1840.

### 13 - DAS PENALIDADES

13.1 – As penalidades serão propostas pela fiscalização da FUNDAÇÃO DO ABC – CHMSCS e aplicadas, se for o caso, pela autoridade competente, garantindo o contraditório administrativo com defesa prévia;

13.2 – Multa de 3% (três por cento) do valor do contrato, na recusa da empresa vencedora em assina-lo dentro do prazo estabelecido;

13.3 – Multa de 3% (três por cento) por inexecução parcial do contrato, sobre a parcela inexecutada, podendo, a Fundação do ABC - Central de Convênios, autorizar a continuação do mesmo;

13.4 – Multa de 5% (cinco por cento) sobre o valor do contrato, por inexecução total do mesmo;

13.5 – Multa de 3% (três por cento) do valor do faturamento do mês em que ocorrer a infração, se o serviço prestado estiver em desacordo com as especificações propostas e aceitas pela FUNDAÇÃO DO ABC - CENTRAL DE CONVÊNIOS;

13.6. – Multa de 0,3% (três décimos por cento) por dia de atraso no cumprimento dos prazos estipulados em contrato;

13.7 – As multas são independentes entre si. A aplicação de uma não exclui a das outras, bem como a das demais penalidades previstas em lei.

13.8 – O valor relativo as multas eventualmente aplicadas serão deduzidas de pagamentos que a FUNDAÇÃO DO ABC – CHMSCS efetuar, mediante a emissão de recibo.

## 14 - DOS PAGAMENTOS

14.1 – A FUNDAÇÃO DO ABC – COMPLEXO HOSPITALAR MUNICIPAL DE SÃO CAETANO DO SUL compromete-se em pagar, o preço irrevogável constante da proposta da CONTRATADA observadas as seguintes condições:

14.2 – Os pagamentos serão realizados mensalmente, todo 20 (vigésimo) dia do mês subsequente ao fornecimento, **dos materiais efetivamente fornecidos**, mediante emissão de notas fiscais, após atestação dos serviços realizados no período, observando a retenção determinada pela ordem de serviço nº 203/01/99 do INSS.

14.3 – Serão realizados inventários quinzenais para apuração dos itens efetivamente consumidos, para fins de faturamento da CONTRATADA, assim como para que haja a reposição imediata da consignação.

14.4 – No caso de eventuais atrasos, os valores serão atualizados de acordo com a legislação vigente;

14.4 – A CONTRATADA deverá indicar, com a documentação fiscal o número da conta corrente e a agência bancária para pagamento;

14.5 – Em hipótese alguma será aceito boleto bancário como meio de cobrança;

## 15 - DA VIGÊNCIA

15.1 - O contrato terá duração de 12 (doze) meses, sendo que o início da prestação dos serviços deverá ocorrer em até imediatamente após a assinatura do contrato,

podendo ser prorrogado por mais 4 (quatro) períodos iguais totalizando 60 (sessenta) meses.

## **16 - DISPOSIÇÕES GERAIS**

16.1 - Quaisquer esclarecimentos poderão ser obtidos no núcleo administrativo da Fundação do ABC – CHMSCS, situada na Rua Tiradentes, nº 676 – Bairro Santa Paula – São Caetano do Sul, no horário das 08hs00 às 17hs00;

16.2 - Segue anexo ao presente Memorial:

Anexo I – TERMO DE REFERÊNCIA

Anexo II – MINUTA DE CONTRATO

**PATRÍCIA VERONESI**

**DIRETORA GERAL DA FUABC – CHMSCS**

**ANEXO I**  
**TERMO DE REFERÊNCIA**

**1. OBJETO**

A CONTRATADA obriga-se perante a CONTRATANTE ao fornecimento em consignação de materiais descartáveis para vídeolaparoscopia avançada com concessão gratuita de 01 (um) set de equipamento laparoscópico (descrito no item 1.1), em regime de comodato, com 04 (quatro) bandejas completas e 01 técnico para procedimento previamente agendado, para atender as seções técnicas cirúrgicas do Complexo Hospitalar Municipal de São Caetano do Sul, em conformidade com o anexo I e proposta comercial.

**1.1 . Um (1) SET de equipamento laparoscópico composto por:**

**- 1 monitor grau médico de no mínimo 24 polegadas;**

**- 1 insuflador de CO2 para laparoscopia com as seguintes características:**

- a) Fluxo de 40 litros/minuto;
- b) Alta segurança;
- c) Fácil configuração;
- d) Programável pelo usuário;
- e) Aquecimento de gás integrado;
- f) Sistema aliviador de pressão e sensor de fluido integrado;
- g) Fonte de alimentação: 100-240 V – Freqüência: 50-60 Hz;
- h) Faixa de pressão: 1-30 mmHg;

**- 1 fonte de luz LED de longa duração com 20.000 horas antes de uma troca do módulo de LED e um painel de controle: ON/OFF com lâmpadas LED;**

- **Sistema de Câmera Endoscópica** com cabeça de câmera ergonômica com as seguintes características:

- a) Câmera com resolução Full HD de, no mínimo, 1920 x 1080 pixels;
- b) Cabeça da câmera reta com zoom ótico, anel do zoom, anel de foco, ajuste focal de 14,25 – 28mm.

- **Monitor de sinais vitais** com suporte de gerenciamento de energia.

- **No-break compatível com os equipamentos.**

1.2. Quatro (4) bandejas completas para esterilização de instrumentais compostas cada uma de:

- 1 pinça dissectora maryland de 5 mm;
- 1 tesoura metzenbaum de 5 mm;
- 2 graspers atraumáticos tipo clinch 5 mm;
- 1 grasper 4x2 dentes 5 mm;
- 1 grasper tipo dorsey 5 mm;
- 1 ótica 10 mm 30 graus;
- 1 palpador de 10 mm;
- 1 clipadora 10 mm para clip médio/grande (tipo LT 300)
- 1 pinça goldfinger;
- 1 pinça redick olsen 5 mm;
- 1 babcock 10 mm;
- 1 mangueira para insuflação de gás de silicone;
- 1 cabo de fibra ótica para ótica de 10 mm;
- 1 pinça extratora tipo cachorrão 10 mm;
- 1 porta agulhas curvo à esquerda 5 mm;
- 1 contra porta agulha reto de 5 mm;
- 1 agulha de veress

- 2 trocateres de 12 mm com ponta piramidal;
- 1 trocater 10/11 mm com ponta piramidal, com torneira;
- 3 trocateres de 5 mm com ponta piramidal, com torneira;
- 2 redutores tubulares de 10 para 5 mm;
- 1 gancho monopolar com ponta cerâmica ou similar e seu respectivo cabo de energia;

## 2. Relação e descrição de Materiais a serem fornecidos:

PROCEDIMENTO 1 : AMIGDALECTOMIA			
DEMANDA MENSAL MÉDIA: 04			
DEMANDA ANUAL MÉDIA: 48			
DE	UND	QDT	DESCRIÇÃO
1	UNI	3	Fio composto por colágeno bovino, estéril e absorvível, com diâmetro 2-0, com no mínimo 75 cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica de 1/2 medindo 2,5 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).

PROCEDIMENTO 2 : AMPUTAÇÃO			
DEMANDA MENSAL MÉDIA: 04			
DEMANDA ANUAL MÉDIA: 48			
ITENS	UND	QDT	DESCRIÇÃO

1	UNI	1	Fio composto de algodão e poliéster algodão - com alma de poliéster (29 a 39% de algodão e 61 a 71% de poliéster), estéril, com diâmetro 0, com no mínimo 15X45 cm de comprimento, sem agulha. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
2	UNI	1	Fio composto de algodão e poliéster algodão - com alma de poliéster (29 a 39% de algodão e 61 a 71% de poliéster), estéril, com diâmetro 2-0, com no mínimo 15X45 cm de comprimento, sem agulha. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
3	UNI	2	Fio composto por colágeno bovino, estéril e absorvível, com diâmetro 0, com no mínimo 75 cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica de 1/2 medindo 2,5 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).

4	UNI	5	Fio composto de poliamida / nylon, estéril, com diâmetro 4-0, com no mínimo 75 cm de comprimento, contendo uma agulha triangular de 3/8 medindo 3,0 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
5	UNI	5	Fio composto de poliamida / nylon, estéril, com diâmetro 3-0, com no mínimo 45 cm de comprimento, contendo uma agulha triangular de 3/8 medindo 2,4 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
6	UNI	2	Cera esterilizada para osso, em cera ou outras associações, em bastão ou similar com no mínimo 2,0 gramas e no máximo até 3,0 gramas, embalada em material que garanta a integridade do produto, a apresentação do produto deverá obedecer a legislação atual vigente.

### PROCEDIMENTO 3: ANEURISMA DE AORTA

DEMANDA MENSAL MÉDIA: 01

DEMANDA ANUAL MÉDIA: 12

ITENS	UND	QDT	DESCRIÇÃO
1	UNI	5	Fio composto de algodão e poliéster algodão - com alma de poliéster (29 a 39% de algodão e 61 a 71% de poliéster), estéril, com diâmetro 2-0, com no mínimo 75 cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica de 3/8 medindo 3,0 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).

2	UNI	5	Fio composto de algodão e poliéster algodão - com alma de poliéster (29 a 39% de algodão e 61 a 71% de poliéster), estéril, com diâmetro 3-0, com no mínimo 75 cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica de 3/8 medindo 3,0 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
3	UNI	5	Fio composto de Polímero de Polipropileno, estéril, com diâmetro 5-0, com no mínimo 60 cm de comprimento, contendo duas agulhas cilíndricas de 1/2 medindo 1,7 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
4	UNI	5	Fio composto de Polímero de Polipropileno, estéril, com diâmetro 6-0, com no mínimo 60 cm de comprimento, contendo duas agulhas cilíndricas de 1/2 medindo 1,0 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
5	UNI	6	Fio composto de poliamida / nylon, estéril, com diâmetro 4-0, com no mínimo 45 cm de comprimento, contendo uma agulha triangular de 3/8 medindo 3,0 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).

**PROCEDIMENTO 4: APENDICECTOMIA****Demanda Mensal Média: 15****Demanda Anual Média: 180**

ITENS	UND	QDT	DESCRIÇÃO
1	UNI	1	Fio composto de algodão e poliéster algodão - com alma de poliéster (29 a 39% de algodão e 61 a 71% de poliéster), estéril, com diâmetro 2-0, com no mínimo 15X45 cm de comprimento, sem agulha. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
2	UNI	4	Fio composto de ácido glicólico e ácido láctico, recoberto com poliglactina 370 e estearato de cálcio, estéril e absorvível, com diâmetro 0, com no mínimo 70cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica robusta de 1/2 medindo 3,7 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
3	UNI	4	Fio composto de ácido glicólico e ácido láctico, recoberto com poliglactina 370 e estearato de cálcio, estéril e absorvível, com diâmetro 1, com no mínimo 70cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica robusta de 1/2 medindo 3,7 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
4	UNI	3	Fio composto de Polímero de Polipropileno, estéril, com diâmetro 2-0, com no mínimo 75 cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica de 3/8 medindo 3,0 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).

5	UNI	3	Fio composto de Polímero de Polipropileno, estéril, com diâmetro 3-0, com no mínimo 75 cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica de 1/2 medindo 2,5 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
6	UNI	4	Fio composto de poliamida / nylon, estéril, com diâmetro 4-0, com no mínimo 45 cm de comprimento, contendo uma agulha triangular de 3/8 medindo 3,0 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).

#### PROCEDIMENTO 5: ARTROSCOPIA DE JOELHO + LIGAMENTO

**Demanda Mensal Média: 04**

**Demanda Anual Média: 48**

ITENS	UND	QDT	DESCRIÇÃO
1	UNI	4	Fio composto de poliéster, estéril, com diâmetro 2-0, com no mínimo 75 cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica de 1/2 medindo 2,6 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
2	UNI	4	Fio composto de poliéster, estéril, com diâmetro 2, com no mínimo 75 cm de comprimento, contendo uma agulha triangular robusta de 1/2 medindo 4,0 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).

3	UNI	4	Fio composto de poliéster, estéril, com diâmetro 5, com no mínimo 4X75 cm de comprimento, contendo uma agulha triangular robusta de 1/2 medindo 4,7 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
4	UNI	4	Fio composto de ácido glicólico e ácido lático, recoberto com poliglactina 370 e estearato de cálcio, estéril e absorvível, com diâmetro 0, com no mínimo 70cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica de 1/2 medindo 2,6 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
5	UNI	1	Fio composto de ácido glicólico e ácido lático, recoberto com poliglactina 370 e estearato de cálcio, estéril e absorvível, com diâmetro 2-0, com no mínimo 70cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica de 3/8 medindo 3 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
6	UNI	4	Fio composto de ácido glicólico e ácido lático, recoberto com poliglactina 370 e estearato de cálcio, estéril e absorvível, com diâmetro 2-0, com no mínimo 70cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica robusta de 1/2 medindo 3,7 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).

7	UNI	4	Fio composto de ácido glicólico e ácido láctico, recoberto com poliglactina 370 e estearato de cálcio, estéril e absorvível, com diâmetro 1, com no mínimo 70cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica robusta de 1/2 medindo 3,7 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
8	UNI	1	Fio composto de poliamida / nylon, estéril, com diâmetro 2-0, com no mínimo 75 cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica de 1/2 medindo 2,0 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
9	UNI	3	Fio composto de poliamida / nylon, estéril, com diâmetro 3-0, com no mínimo 75 cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica de 1/2 medindo 3,0 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
10	UNI	3	Fio composto de poliamida / nylon, estéril, com diâmetro 5-0, com no mínimo 75 cm de comprimento, contendo uma agulha triangular de 3/8 medindo 1,3 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
11	UNI	1	Fio composto de poliamida / nylon, estéril, com diâmetro 4-0, com no mínimo 75 cm de comprimento, contendo uma agulha triangular de 3/8 medindo 1,3 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em

			até 10% para + ou para -).
--	--	--	----------------------------

**PROCEDIMENTO 6: ARTROSCOPIA DE JOELHO SIMPLES**

**Demanda Mensal Média: 04  
Demanda Anual Média: 48**

ITENS	UND	QDT	DESCRIÇÃO
1	UNI	4	Fio composto de poliamida / nylon, estéril, com diâmetro 4-0, com no mínimo 45 cm de comprimento, contendo uma agulha triangular de 3/8 medindo 2,4 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
2	UNI	1	Fio composto de poliamida / nylon, estéril, com diâmetro 4-0, com no mínimo 45 cm de comprimento, contendo uma agulha triangular de 3/8 medindo 3,0 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).

**PROCEDIMENTO 7: BARIATRICA ABERTA**

**Demanda Mensal Média: 01  
Demanda Anual Média: 12**

ITENS	UND	QDT	DESCRIÇÃO
1	UNI	8	Fio composto de glicolida, Diaxanona e Carbonato de Trimetileno, estéril e absorvível, com diâmetro 3-0, com no mínimo 75 cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica de 1/2 medindo 2,6 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
2	UNI	2	Fio de poliéster, com diâmetro 2-0, com no mínimo 75cm de comprimento, contendo duas agulhas cilíndricas de 1/2 medindo 2,0 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
3	UNI	4	Fio composto de poliamida / nylon, estéril, com diâmetro 4-0, com no mínimo 45 cm de comprimento, contendo uma agulha triangular de 3/8 medindo 2,5 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
4	UNI	2	Fio composto de algodão e poliéster algodão - com alma de poliéster (29 a 39% de algodão e 61 a 71% de poliéster), estéril, com diâmetro 2-0, com no mínimo 15X45 cm de comprimento, sem agulha. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
5	UNI	6	Fio composto de algodão e poliéster algodão - com alma de poliéster (29 a 39% de algodão e 61 a 71% de poliéster), estéril, com diâmetro 2-0, com no mínimo 75 cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica de 3/8 medindo 3,0 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação

			em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
6	UNI	2	Fio composto de colágeno bovino, estéril e absorvível, com diâmetro 2-0, com no mínimo 75 cm de comprimento, contendo uma agulha triangular de 3/8 medindo 2,5 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
7	UNI	2	Fio composto de glicolida, Diaxanona e Carbonato de Trimetileno, estéril e absorvível, com diâmetro 3-0, com no mínimo 75 cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica de 1/2 medindo 3,0 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
8	UNI	4	Carga para grampeador linear cortante; medindo 75 mm de linha de corte e 80mm de linha de sutura, com lamina de corte protegida, incorporada a carga; em titânio direcionais dst, com altura de 3.85mm e fechamento de 1.5mm; uso unico , esteril, descartavel, para tecido normal; na cor azul, embalado em material que promova barreira microbiana e abertura asseptica; a apresentacao do produto devera obedecer a legislacao atual vigente;
9	UNI	1	Grampeador cirurgico linear; com grampos de titânio, para tecido normal, medindo 3,85mm de altura aberto e 1,5mm fechado; e sutura de 80/77mm e linha de corte de 75/73mm, recarregavel, com trava de segurança contra disparos acidentais; de uso cortante, esteril, descartavel, em embalagem que promova barreira microbiana e abertura asseptica; a apresentacao do produto devera obedecer a legislacao atual vigente;
10	UNI	2	Fio composto de polímeros ácido poliglicólico, recoberto com policaprolato e estearato de cálcio, estéril e absorvível, com diâmetro 0, com no mínimo 150 cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica robusta de 1/2 medindo 4,0 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).

### PROCEDIMENTO 8: BARIATRICA POR VIDEO

**Demanda Mensal Média: 06**  
**Demanda Anual Média: 72**

ITENS	UND	QDT	DESCRIÇÃO
1	UNI	1	Agulha de verress composta por aço inoxidável, estéril e descartável, calibre 14, 120mm de comprimento, agulha com mola e estilete que se retrai para trás, enquanto a agulha é empurrada através do tecido abdominal. Tem uma torneira com um conector luer lock para fixação de tubos de insuflação. Utilizada para estabelecer o pneumoperitônio antes da inserção do trocarte e da cânula em procedimentos laparoscópicos.
2	UNI	1	Trocater para videolaparoscopia, composto por torneira para insuflação e desinsuflação de gás, com ponta dilatadora, cortante e retrátil, com proteção em toda a circunferência da extremidade distal do trocater, tamanho diâmetro 12mm com redutor para 5mm e haste de 100mm, redutor universal acoplado para trocarter com diafragma flutuante, dupla válvula de segurança, para cirurgias videolaparoscópicas, uso único, estéril, embalado em material que promova barreira microbiana e abertura aséptica, a apresentação do produto deverá obedecer a legislação atual vigente.
3	UNI	1	Grampeador linear cortante endoscópico, com haste rotatória em 360° de 12 mm de diâmetro e 16 cm de comprimento. dispositivo emborrachado para manobra articulativa das cargas com 10 níveis de articulação (5 para cada lado) em até 45°, compatível com cargas de 30 mm, 45 mm e 60 mm de comprimento retas ou articuladas, branca, bege, azul, roxa, verde ou negra, mecanismo manual de abertura e fechamento da carga, trava de segurança, descartável; esteril; embalagem individual, que promova barreira microbiana e abertura aséptica; a apresentação do produto deverá obedecer a legislação atual vigente;
4	UNI	1	Carga para endo grampeador linear cortante, articulada, roxa, com 60 mm de comprimento, com escalonamento da estrutura da carga e dos grampos, 3 linhas de grampos em tamanhos distintos sendo 3.0mm, 3.5mm e 4.0mm de altura do grampo aberto, com três linhas de grampos de titânio de cada lado da lâmina indicado para tecidos normais a espessos, lâmina incorporada à carga, descartável; esteril; embalagem individual, que promova barreira microbiana e abertura aséptica; a apresentação do produto deverá obedecer a legislação atual vigente;
5	UNI	1	Carga para endo grampeador linear cortante, articulada, roxa, com 45 mm de comprimento, com escalonamento da estrutura da carga e dos grampos, 3 linhas de grampos em tamanhos distintos sendo 3.0mm, 3.5mm e 4.0mm de altura do grampo aberto, com três linhas de grampos de titânio de cada lado da lâmina indicado para tecidos normais a espessos, lâmina incorporada à carga, descartável; esteril; embalagem individual, que promova barreira microbiana e abertura aséptica; a apresentação do produto deverá obedecer a legislação atual vigente;
6	UNI	1	Carga para endo grampeador linear cortante, articulada, bege, com 60 mm de comprimento, com escalonamento da estrutura da carga e dos grampos, 3 linhas de grampos em tamanhos distintos sendo 2.0mm, 2.5mm e 3.0mm de altura do grampo aberto, com três linhas de grampos de titânio de cada lado da lâmina indicado para tecidos vasculares a normais, lâmina incorporada à carga, descartável; esteril; embalagem individual, que promova barreira microbiana e abertura aséptica; a apresentação do produto deverá obedecer a legislação atual vigente;

7	UNI	1	Carga para endo grampeador linear cortante, articulada, bege, com 45 mm de comprimento, com escalonamento da estrutura da carga e dos grampos, 3 linhas de grampos em tamanhos distintos sendo 2.0mm, 2.5mm e 3.0mm de altura do grampo aberto, com três linhas de grampos de titânio de cada lado da lâmina indicado para tecidos vasculares a normais, lâmina incorporada à carga, descartável; esteril; embalagem individual, que promova barreira microbiana e abertura aséptica; a apresentação do produto deverá obedecer a legislação atual vigente;
---	-----	---	---

#### PROCEDIMENTO 9: BARTHOLINECTOMIA

**Demanda Mensal Média: 04**  
**Demanda Anual Média: 48**

ITENS	UND	QDT	DESCRIÇÃO
1	UNI	2	Fio composto de polímeros ácido poliglicólico, recoberto com policaprolato e estearato de cálcio, estéril e absorvível, com diâmetro 2-0, com no mínimo 70cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica robusta de 1/2 medindo 4,0 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).

#### PROCEDIMENTO 10: CAF

**Demanda Mensal Média: 08**  
**Demanda Anual Média:96**

ITENS	UND	QDT	DESCRIÇÃO
1	UNI	1	Fio composto de algodão e poliéster algodão - com alma de poliéster (29 a 39% de algodão e 61 a 71% de poliéster), estéril, com diâmetro 0, com no mínimo 15X45 cm de comprimento, sem agulha. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).

2	UNI	2	Fio composto de ácido glicólico e ácido lático, recoberto com poliglactina 370 e estearato de cálcio, estéril e absorvível, com diâmetro 0, com no mínimo 150 cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica robusta de 1/2 medindo 4,0 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
---	-----	---	--

<b>PROCEDIMENTO 11: CCCVLP</b>			
<b>Demanda Média Mensal: 25</b>			
<b>Demanda Anual Mensal: 300</b>			
<b>ITENS</b>	<b>UND</b>	<b>QDT</b>	<b>DESCRIÇÃO</b>
1	UNI	3	Fio composto de polímeros ácido poliglicólico, recoberto com policaprolato e estearato de cálcio, estéril e absorvível, com diâmetro 0, com no mínimo 70cm de comprimento, contendo uma agulha triangular de 3/8 medindo 3,0 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
2	UNI	3	Fio composto de polímeros ácido poliglicólico, recoberto com policaprolato e estearato de cálcio, estéril e absorvível, com diâmetro 1, com no mínimo 70cm de comprimento, contendo uma agulha triangular de 3/8 medindo 3,0 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).

3	UNI	3	Fio composto de ácido glicólico e de ácido lático e epsilon-caprolactona (um derivado do ácido lático), estéril e absorvível, com diâmetro 3-0, com no mínimo 70 cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica de 3/8 medindo 3,0 cm de comprimento. Deve ser de absorção mais rápida, em aproximadamente 2 semanas. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
4	UNI	3	Fio composto de poliamida / nylon, estéril, com diâmetro 2-0, com no mínimo 75 cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica de 1/2 medindo 2,0 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
5	UNI	3	Fio composto de poliamida / nylon, estéril, com diâmetro 4-0, com no mínimo 75 cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica de 1/2 medindo 2,0 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
6	UNI	1	Trocarter para videolaparoscopia, composto por torneira para insuflação e desinsuflação de gás, com ponta dilatadora, cortante e retrátil, com proteção em toda a circunferência da extremidade distal do trocarter, tamanho diâmetro 11mm com redutor para 5mm e haste de 100mm, redutor universal acoplado para trocarter com diafragma flutuante, dupla válvula de segurança, para cirurgias videolaparoscópicas, uso único, estéril, embalado em material que promova barreira microbiana e abertura asséptica, a apresentação do produto deverá obedecer a legislação atual vigente.
7	UNI	2	Clips de ligadura vascular; em titânio; tamanho aberto 5,5cm; fechado 8,7 mm; de uso único descartável; estéril; finalidade cirurgia vascular; embalado em material que promova barreira microbiana e abertura asséptica; a apresentação do produto deverá obedecer a legislação atual vigente.

### PROCEDIMENTO 12: CISTOCELE

**Demanda Mensal Média: 04**  
**Demanda Anual Média: 48**

ITENS	UND	QDT	DESCRIÇÃO
1.1	UNI	2	Fio composto de glicolida, Diaxanona e Carbonato de Trimetileno, estéril e absorvível, com diâmetro 2-0, com no mínimo 70 cm de comprimento, contendo uma agulha tapercut robusta de 1/2 medindo 4,0 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
1.2	UNI	2	Fio composto de glicolida, Diaxanona e Carbonato de Trimetileno, estéril e absorvível, com diâmetro 2-0, com no mínimo 70 cm de comprimento, contendo uma agulha tapercut robusta de 1/2 medindo 3,7 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
1.3	UNI	4	Fio composto de ácido glicólico e ácido láctico, recoberto com poliglactina 370 e estearato de cálcio, estéril e absorvível, com diâmetro 0, com no mínimo 70cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica de 3/8 medindo 3 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
1.4	UNI	4	Fio composto de ácido glicólico e ácido láctico, recoberto com poliglactina 370 e estearato de cálcio, estéril e absorvível, com diâmetro 2-0, com no mínimo 70cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica de 3/8 medindo 3 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).

### PROCEDIMENTO 13: DESBRIDAMENTO

**Demanda Mensal Média:04**  
**Demanda Anual Média: 48**

ITENS	UND	QDT	DESCRIÇÃO
1	UNI	1	Fio composto de algodão e poliéster algodão - com alma de poliéster (29 a 39% de algodão e 61 a 71% de poliéster), estéril, com diâmetro 2-0, com no mínimo 15X45 cm de comprimento, sem agulha. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
2	UNI	1	Fio composto de algodão e poliéster algodão - com alma de poliéster (29 a 39% de algodão e 61 a 71% de poliéster), estéril, com diâmetro 3-0, com no mínimo 15X45 cm de comprimento, sem agulha. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
3	UNI	2	Fio composto de poliamida / nylon, estéril, com diâmetro 4-0, com no mínimo 75 cm de comprimento, contendo uma agulha triangular de 3/8 medindo 3,0 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
4	UNI	2	Fio composto de poliamida / nylon, estéril, com diâmetro 4-0, com no mínimo 45 cm de comprimento, contendo uma agulha triangular de 3/8 medindo 2,4 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).

**PROCEDIMENTO 14: EMBOLECTOMIA**

**Demanda Mensal Média: 02**  
**Demanda Anual Média: 24**

ITENS	UND	QDT	DESCRIÇÃO
1	UNI	3	Fio composto de Polímero de Polipropileno, estéril, com diâmetro 5-0, com no mínimo 60 cm de comprimento, contendo duas agulhas cilíndricas de 1/2 medindo 1,0 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
2	UNI	3	Fio composto de Polímero de Polipropileno, estéril, com diâmetro 6-0, com no mínimo 60 cm de comprimento, contendo duas agulhas cilíndricas de 1/2 medindo 1,0 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
3	UNI	3	Fio composto de Polímero de Polipropileno, estéril, com diâmetro 7-0, com no mínimo 60 cm de comprimento, contendo duas agulhas cilíndricas de 3/8 medindo 0,9 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
4	UNI	3	Fio composto de poliamida / nylon, estéril, com diâmetro 4-0, com no mínimo 45 cm de comprimento, contendo uma agulha triangular de 3/8 medindo 3,0 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
5	UNI	3	Fita cardíaca, algodão trançado, acondicionado em papel grau cirúrgico e filme plástico laminado, embalado em material que promova barreira microbiana e abertura asséptica estéril; a apresentação do produto deverá obedecer a legislação atual vigente;

**PROCEDIMENTO 15: FÊMUR****Demanda Mensal Média: 06****Demanda Anual Média: 72**

ITENS	UND	QDT	DESCRIÇÃO
1	UNI	6	Fio composto de ácido glicólico e ácido lático, recoberto com poliglactina 370 e estearato de cálcio, estéril e absorvível, com diâmetro 0, com no mínimo 70cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica de 1/2 medindo 2,6 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
2	UNI	4	Fio composto de ácido glicólico e ácido lático, recoberto com poliglactina 370 e estearato de cálcio, estéril e absorvível, com diâmetro 2-0, com no mínimo 70cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica robusta de 1/2 medindo 3,7 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
3	UNI	6	Fio composto de ácido glicólico e ácido lático, recoberto com poliglactina 370 e estearato de cálcio, estéril e absorvível, com diâmetro 1, com no mínimo 70cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica robusta de 1/2 medindo 3,7 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).

4	UNI	3	Fio composto de poliamida / nylon, estéril, com diâmetro 2-0, com no mínimo 75 cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica de 1/2 medindo 2,0 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
5	UNI	3	Fio composto de poliamida / nylon, estéril, com diâmetro 3-0, com no mínimo 75 cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica de 1/2 medindo 3,0 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
6	UNI	3	Fio composto de poliamida / nylon, estéril, com diâmetro 5-0, com no mínimo 75 cm de comprimento, contendo uma agulha triangular de 3/8 medindo 1,3 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
7	UNI	1	Fio composto de ácido glicólico e ácido láctico, recoberto com poliglactina 370 e estearato de cálcio, estéril e absorvível, com diâmetro 2-0, com no mínimo 70cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica de 3/8 medindo 3 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).

8	UNI	3	Fio composto de poliamida / nylon, estéril, com diâmetro 4-0, com no mínimo 45 cm de comprimento, contendo uma agulha triangular de 3/8 medindo 3,0 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
9	UNI	3	Fio composto de poliamida / nylon, estéril, com diâmetro 2-0, com no mínimo 45 cm de comprimento, contendo uma agulha triangular de 3/8 medindo 3,0 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
10	UNI	2	Cera esterilizada para osso, em cera ou outras associações, em bastão ou similar com no mínimo 2,0 gramas e no máximo até 3,0 gramas, embalada em material que garanta a integridade do produto, a apresentação do produto deverá obedecer a legislação atual vigente.

**PROCEDIMENTO 16: HERNIORRAFIA ADULTO**

**Demanda Mensal Média: 20  
Demanda Anual Média: 240**

ITENS	UND	QDT	DESCRIÇÃO
1	UNI	3	Fio composto de ácido glicólico e ácido láctico, recoberto com poliglactina 370 e estearato de cálcio, estéril e absorvível, com diâmetro 0, com no mínimo 70cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica de 1/2 medindo 2,6 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).

2	UNI	3	Fio composto de ácido glicólico e ácido lático, recoberto com poliglactina 370 e estearato de cálcio, estéril e absorvível, com diâmetro 2-0, com no mínimo 70cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica de 3/8 medindo 3 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
3	UNI	3	Fio composto de poliamida / nylon, estéril, com diâmetro 3-0, com no mínimo 75 cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica de 1/2 medindo 3,0 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
4	UNI	3	Fio composto de poliamida / nylon, estéril, com diâmetro 4-0, com no mínimo 75 cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica de 1/2 medindo 2,0 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
5	UNI	3	Fio composto de Polímero de Polipropileno, estéril, com diâmetro 2-0, com no mínimo 75 cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica de 3/8 medindo 3,0 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
6	UNI	3	Fio composto de Polímero de Polipropileno, estéril, com diâmetro 3-0, com no mínimo 75 cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica de 1/2 medindo 2,5 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).

7	UNI	1	Tela de polipropileno; em polipropileno, com propriedades de contensão, com maleabilidade, sem rebarbas ou cantos vivos; em medidas de 30,0 x 30,0cm, (com variação de +/-1,0cm); embalado em material que garanta a integridade do produto e promova barreira microbiana e abertura aséptica; a apresentação do produto deverá obedecer a legislação atual vigente;
---	-----	---	--

PROCEDIMENTO 17: HERNIORRAFIA INFANTIL			
Demanda Mensal Média:10 Demanda Anual Média:120			
ITENS	UND	QDT	DESCRIÇÃO
1	UNI	2	Fio composto de ácido glicólico e ácido láctico, recoberto com poliglactina 370 e estearato de cálcio, estéril e absorvível, com diâmetro 3-0, com no mínimo 70cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica de 1/2 medindo 2,2 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
2	UNI	2	Fio composto de ácido glicólico e Ácido láctico, recoberto com poliglactina 370 e estearato de cálcio, estéril e absorvível, com diâmetro 5-0, com no mínimo 45cm de comprimento, contendo uma agulha triangular de 3/8 medindo 1,6 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
3	UNI	3	Fio composto de ácido glicólico e ácido láctico, recoberto com poliglactina 370 e estearato de cálcio, estéril e absorvível, com diâmetro 4-0, com no mínimo 70cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica de 1/2 medindo 2,2 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).

4	UNI	2	Fio composto de Ácido glicólico e Ácido láctico, recoberto com poliglactina 370 e estearato de cálcio, estéril e absorvível, com diâmetro 6-0, com no mínimo 45cm de comprimento, contendo uma agulha triangular de 1/2 medindo 1,6 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
---	-----	---	---

### PROCEDIMENTO 18: HIPOSPÁDIA

**Demanda Mensal Média: 04**  
**Demanda Anual Média: 48**

ITENS	UND	QDT	DESCRIÇÃO
1	UNI	3	Fio de polidioxanona, estéril e absorvível, com diâmetro 6-0, com no mínimo 75 cm de comprimento, contendo duas agulhas cilíndricas de 3/8 medindo 1,1 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
2	UNI	3	Fio composto de polidioxanona, estéril e absorvível, com diâmetro 7-0, com no mínimo 75 cm de comprimento, contendo duas agulhas cilíndricas de 3/8 medindo 0,9 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
3	UNI	2	Fio composto de Ácido glicólico e Ácido láctico, recoberto com poliglactina 370 e estearato de cálcio, estéril e absorvível, com diâmetro 3-0, com no mínimo 70cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica de 5/8 medindo 3,7 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em

até 10% para + ou para -).

### PROCEDIMENTO 19: HISTERECTOMIA

**Demanda Mensal Média: 08**  
**Demanda Anual Média: 96**

ITENS	UND	QDT	DESCRIÇÃO
1	UNI	1	Fio composto de algodão e poliéster algodão - com alma de poliéster (29 a 39% de algodão e 61 a 71% de poliéster), estéril, com diâmetro 0, com no mínimo 15X45 cm de comprimento, sem agulha. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
2	UNI	8	Fio composto de ácido glicólico e ácido láctico, recoberto com poliglactina 370 e estearato de cálcio, estéril e absorvível, com diâmetro 0, com no mínimo 150 cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica robusta de 1/2 medindo 4,0 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).

3	UNI	6	Fio composto por colágeno bovino, estéril e absorvível, com diâmetro 0, com no mínimo 90 cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica robusta de 1/2 medindo 5 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
4	UNI	6	Fio composto de poliamida / nylon, estéril, com diâmetro 3-0, com no mínimo 75 cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica de 1/2 medindo 3,0 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).

**PROCEDIMENTO 20: KIT OBSTETRICO 1**

**Demanda Mensal Média: 40**  
**Demanda Anual Média: 480**

ITENS	UND	QDT	DESCRIÇÃO
1	UNI	1	"Kit de fio de sutura obstétrica - Suturas de catgut simples, absorvíveis e multifilamentar torcido com aparência de monofilamentar, compostos de tecido conectivo purificado (colágeno) obtidos de camada de serosa de intestino de bovinos. kit com 03 fios de 75cm, diametro zero, com as seguintes agulhas 01 circulo triangular, 3/8, 30mm 01 cilíndrica robusta, 1/2, 40mm 01 cilíndrica robusta, 1/2, 50mm Esterilizado em óxido de etileno ou raios gama. Embalagem unitária em papel grau cirúrgico, contendo toda a identificação do produto com número de lote, data de fabricação, marca comercial, procedência, nome do fabricante, prazo de validade e de esterilização exigidos pelo ministério da saúde. produto estéril de uso único. "

**PROCEDIMENTO 21: KIT OBSTÉTRICO 2****Demanda Mensal Média: 40**  
**Demanda Anual Média: 480**

ITENS	UND	QDT	DESCRIÇÃO
1	UNI	1	"Kit de fio de sutura obstétrica - Composto por 03 fios de sutura absorvível sintética de ácido poliglicólico: 01 violeta nº 0 com 2x90cm, agulha círculo robusta, 1/2, 40mm 01 violeta nº 2-0 com 2x90cm, agulha círculo robusta, 1/2, 35mm 01 violeta nº 2-0 com 90cm, agulha círculo cilíndrica, 1/2, 35mm Composto por 01 fio de sutura não absorvível de nylon 01 preto nº 4-0 com 75cm, agulha círculo triangular, 3/8, 25mm, esterilizado em óxido de etileno ou raios gama. Embalagem unitária em papel grau cirúrgico, contendo toda a identificação do produto com número de lote, data de fabricação, marca comercial, procedência, nome do fabricante, prazo de validade e de esterilização exigidos pelo ministério da saúde. produto estéril de uso único".

**PROCEDIMENTO 22: LAPAROTOMIA EXPLORADORA****Demanda Mensal Média: 12**  
**Demanda Anual Média: 144**

ITENS	UND	QDT	DESCRIÇÃO
1	UNI	2	Fio composto de algodão e poliéster algodão - com alma de poliéster (29 a 39% de algodão e 61 a 71% de poliéster), estéril, com diâmetro 2-0, com no mínimo 75 cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica de 3/8 medindo 3,0 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).

2	UNI	2	Fio composto de algodão e poliéster algodão - com alma de poliéster (29 a 39% de algodão e 61 a 71% de poliéster), estéril, com diâmetro 3-0, com no mínimo 75 cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica de 3/8 medindo 3,0 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
3	UNI	1	Fio composto de algodão e poliéster algodão - com alma de poliéster (29 a 39% de algodão e 61 a 71% de poliéster), estéril, com diâmetro 2-0, com no mínimo 15X45 cm de comprimento, sem agulha. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
4	UNI	1	Fio composto de algodão e poliéster algodão - com alma de poliéster (29 a 39% de algodão e 61 a 71% de poliéster), estéril, com diâmetro 3-0, com no mínimo 15X45 cm de comprimento, sem agulha. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
5	UNI	1	Fio composto de algodão e poliéster algodão - com alma de poliéster (29 a 39% de algodão e 61 a 71% de poliéster), estéril, com diâmetro 0, com no mínimo 15X45 cm de comprimento, sem agulha. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).

6	UNI	8	Fio composto de ácido glicólico e ácido láctico, recoberto com poliglactina 370 e estearato de cálcio, estéril e absorvível, com diâmetro 0, com no mínimo 70cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica robusta de 1/2 medindo 3,7 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
7	UNI	8	Fio composto de ácido glicólico e ácido láctico, recoberto com poliglactina 370 e estearato de cálcio, estéril e absorvível, com diâmetro 1, com no mínimo 70cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica robusta de 1/2 medindo 3,7 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
8	UNI	8	Fio composto de ácido glicólico e ácido láctico, recoberto com poliglactina 370 e estearato de cálcio, estéril e absorvível, com diâmetro 3-0, com no mínimo 70cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica robusta de 1/2 medindo 2,6 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
9	UNI	6	Fio composto de poliamida / nylon, estéril, com diâmetro 3-0, com no mínimo 75 cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica de 1/2 medindo 3,0 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).

10	UNI	6	Fio composto de poliamida / nylon, estéril, com diâmetro 4-0, com no mínimo 45 cm de comprimento, contendo uma agulha triangular de 3/8 medindo 3,0 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
11	UNI	3	Fio composto de Polímero de Polipropileno, estéril, com diâmetro 2, com no mínimo 3X50 cm de comprimento, contendo uma agulha triangular robusta de 3/8 medindo 7,5 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).

EVENTUAMENTE USA OS  
ITENS 1.12 e 1.13

ITENS	UND	QDT	DESCRIÇÃO
1.12	UNI	1	Grampeador cirurgico linear; com grampos de titanio, para tecido normal, medindo 3,85mm de altura aberto e 1,5mm fechado; e sutura de 80/77mm e linha de corte de 75/73mm, recarregavel, com trava de seguranca contra disparos acidentais; de uso cortante, esteril, descartavel, em embalagem que promova barreira microbiana e abertura asseptica; a apresentacao do produto devera obedecer a legislacao atual vigente;
1.13	UNI	2	Carga para grampeador linear cortante; medindo 75 mm de linha de corte e 80mm de linha de sutura, com lamina de corte protegida, incorporada a carga; em titanio direcionais dst, com altura de 3.85mm e fechamento de 1.5mm; uso unico , esteril, descartavel, para tecido normal; na cor azul, embalado em material que promova barreira microbiana e abertura asseptica; a apresentacao do produto devera obedecer a legislacao atual vigente;

**PROCEDIMENTO 23: LAPAROTOMIA PEDIÁTRICA**

**Demanda Mensal Média: 06**  
**Demanda Anual Média: 72**

ITENS	UND	QDT	DESCRIÇÃO
1	UNI	4	Fio composto de ácido glicólico e ácido láctico, recoberto com poliglactina 370 e estearato de cálcio, estéril e absorvível, com diâmetro 3-0, com no mínimo 70cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica de 1/2 medindo 2,2 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
2	UNI	3	Fio composto de ácido glicólico e ácido láctico, recoberto com poliglactina 370 e estearato de cálcio, estéril e absorvível, com diâmetro 4-0, com no mínimo 70cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica de 1/2 medindo 2,2 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
3	UNI	2	Fio composto de poliamida / nylon, estéril, com diâmetro 5-0, com no mínimo 45 cm de comprimento, contendo uma agulha triangular de 1/2 medindo 2,5 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).

**PROCEDIMENTOS 24: MAMOPLASTIA e MASTECTOMIA**

**Demanda Mensal Média: 12**  
**Demanda Anual Média : 144**

ITENS	UND	QDT	DESCRIÇÃO
1	UNI	6	Fio composto de ácido glicólico e ácido láctico, recoberto com poliglactina 370 e estearato de cálcio, estéril e absorvível, com diâmetro 5-0, com no mínimo 70cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica de 1/2 medindo 2,6 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
2	UNI	6	Fio composto de ácido glicólico e ácido láctico, recoberto com poliglactina 370 e estearato de cálcio, estéril e absorvível, com diâmetro 2-0, com no mínimo 70cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica robusta de 1/2 medindo 2,6 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
3	UNI	6	Fio composto de ácido glicólico e ácido láctico, recoberto com poliglactina 370 e estearato de cálcio, estéril e absorvível, com diâmetro 1, com no mínimo 70cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica robusta de 1/2 medindo 3,7 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
4	UNI	3	Fio composto de Polímero de Polipropileno, estéril, com diâmetro 0, com no mínimo 75 cm de comprimento, contendo uma agulha triangular de 3/8 medindo 3,0 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).

5	UNI	3	Fio composto de Polímero de Polipropileno, estéril, com diâmetro 2-0, com no mínimo 75 cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica de 3/8 medindo 3,0 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
6	UNI	3	Fio composto de Polímero de Polipropileno, estéril, com diâmetro 0, com no mínimo 75 cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica robusta de 1/2 medindo 3,5 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
7	UNI	4	Fio composto de glicolida, Diaxanona e Carbonato de Trimetileno, estéril e absorvível, com diâmetro 4-0, com no mínimo 75 cm de comprimento, contendo uma agulha triangular de 3/8 medindo 1,9 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
8	UNI	4	Fio composto de Glicolida, Caprolactona, Carbonato de Trimetileno, e Lactida, estéril e absorvível, com diâmetro 3-0, com no mínimo 45 cm de comprimento, contendo uma agulha triangular de 3/8 medindo 1,9 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).

9	UNI	4	Fio composto de poliamida / nylon, estéril, com diâmetro 3-0, com no mínimo 75 cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica de 1/2 medindo 3,5 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
10	UNI	4	Fio composto de poliamida / nylon, estéril, com diâmetro 4-0, com no mínimo 45 cm de comprimento, contendo uma agulha triangular de 3/8 medindo 2,5 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
11	UNI	4	Fio composto de poliamida / nylon, estéril, com diâmetro 5-0, com no mínimo 45 cm de comprimento, contendo uma agulha triangular de 1/2 medindo 1,5 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
12	UNI	4	Fio composto de poliamida / nylon, estéril, com diâmetro 6-0, com no mínimo 45 cm de comprimento, contendo uma agulha triangular de 1/2 medindo 1,5 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).

**PROCEDIMENTO 25: PERINEO**

**Demanda Mensal Média: 04**  
**Demanda Anual Média: 48**

ITENS	UND	QDT	DESCRIÇÃO
1	UNI	2	Fio composto de polímeros ácido poliglicólico, recoberto com policaprolato e estearato de cálcio, estéril e absorvível, com diâmetro 2-0, com no mínimo 70cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica robusta de 1/2 medindo 4,0 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).

**PROCEDIMENTO 26: PORT CATH**

**Demanda Mensal Média: 08  
Demanda Anual Média: 96**

ITENS	UND	QDT	DESCRIÇÃO
1	UNI	2	Fio composto de poliamida / nylon, estéril, com diâmetro 3-0, com no mínimo 45 cm de comprimento, contendo uma agulha triangular de 3/8 medindo 2,4 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
2	UNI	2	Fio composto de poliamida / nylon, estéril, com diâmetro 4-0, com no mínimo 75 cm de comprimento, contendo uma agulha triangular de 3/8 medindo 3,0 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).

3	UNI	2	Fio composto de polímeros ácido poliglicólico, recoberto com policaprolato e estearato de cálcio, estéril e absorvível, com diâmetro 3-0, com no mínimo 70cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica de 1/2 medindo 1,5 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
---	-----	---	--

### PROCEDIMENTO 27: POSTECTOMIA

**Demanda Mensal Média: 06**  
**Demanda Anual Média: 72**

ITENS	UND	QDT	DESCRIÇÃO
1	UNI	3	Fio composto por colágeno bovino, estéril e absorvível, com diâmetro 5-0, com no mínimo 75 cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica de 1/2 medindo 2,0 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).

### PROCEDIMENTO 28: RETOSSIGMOIDECTOMIA

**Demanda Mensal Média: 04**  
**Demanda Anual Média: 48**

ITENS	UND	QDT	DESCRIÇÃO
-------	-----	-----	-----------

1	UNI	2	Fio composto de algodão e poliéster algodão - com alma de poliéster (29 a 39% de algodão e 61 a 71% de poliéster), estéril, com diâmetro 2-0, com no mínimo 75 cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica de 3/8 medindo 3,0 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
2	UNI	2	Fio composto de algodão e poliéster algodão - com alma de poliéster (29 a 39% de algodão e 61 a 71% de poliéster), estéril, com diâmetro 3-0, com no mínimo 75 cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica de 3/8 medindo 3,0 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
3	UNI	1	Fio composto de algodão e poliéster algodão - com alma de poliéster (29 a 39% de algodão e 61 a 71% de poliéster), estéril, com diâmetro 2-0, com no mínimo 15X45 cm de comprimento, sem agulha. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
4	UNI	1	Fio composto de algodão e poliéster algodão - com alma de poliéster (29 a 39% de algodão e 61 a 71% de poliéster), estéril, com diâmetro 3-0, com no mínimo 15X45 cm de comprimento, sem agulha. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).

5	UNI	1	Fio composto de algodão e poliéster algodão - com alma de poliéster (29 a 39% de algodão e 61 a 71% de poliéster), estéril, com diâmetro 0, com no mínimo 15X45 cm de comprimento, sem agulha. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
6	UNI	8	Fio composto de ácido glicólico e ácido láctico, recoberto com poliglactina 370 e estearato de cálcio, estéril e absorvível, com diâmetro 0, com no mínimo 70cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica robusta de 1/2 medindo 3,7 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
7	UNI	8	Fio composto de ácido glicólico e ácido láctico, recoberto com poliglactina 370 e estearato de cálcio, estéril e absorvível, com diâmetro 1, com no mínimo 70cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica robusta de 1/2 medindo 3,7 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
8	UNI	8	Fio composto de ácido glicólico e ácido láctico, recoberto com poliglactina 370 e estearato de cálcio, estéril e absorvível, com diâmetro 3-0, com no mínimo 70cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica robusta de 1/2 medindo 2,6 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).

9	UNI	6	Fio composto de poliamida / nylon, estéril, com diâmetro 3-0, com no mínimo 75 cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica de 1/2 medindo 3,0 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
10	UNI	6	Fio composto de poliamida / nylon, estéril, com diâmetro 4-0, com no mínimo 45 cm de comprimento, contendo uma agulha triangular de 3/8 medindo 3,0 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
11	UNI	3	Fio composto de Polímero de Polipropileno, estéril, com diâmetro 2, com no mínimo 3X50 cm de comprimento, contendo uma agulha triangular robusta de 3/8 medindo 7,5 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
12	UNI	1	Grampeador circular intraluminal; tipo curvo com cabeça destacavel, perfil baixo, gom borda de protecao para grampos e trava de segurança; uso descartavel; nas medidas 28 mm, com grampos de titânio; esteril; embalagem individual, que promova barreira microbiana e abertura asseptica; a apresentacao do produto devera obedecer a legislacao atual vigente; OU grampeador circular intraluminal; tipo curvo com cabeça destacavel, perfil baixo, gom borda de protecao para grampos e trava de segurança; uso descartavel; nas medidas 33 mm, com grampos de titânio; esteril; embalagem individual, que promova barreira microbiana e abertura asseptica; a apresentacao do produto devera obedecer a legislacao atual vigente;

**PROCEDIMENTO 29: SEPTOPLASTIA**

**Demanda Mensal Média: 04**  
**Demanda Anual Média: 48**

ITENS	UND	QDT	DESCRIÇÃO
1	UNI	3	Fio composto por colágeno bovino, estéril e absorvível, com diâmetro 4-0, com no mínimo 75 cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica de 1/2 medindo 2,5 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).

PROCEDIMENTO 30: SLING			
Demanda Mensal Média: 04 Demanda Anual Média: 48			
ITENS	UND	QDT	DESCRIÇÃO
1	UNI	2	Fio composto de polímeros ácido poliglicólico, recoberto com policaprolato e estearato de cálcio, estéril e absorvível, com diâmetro 2-0, com no mínimo 70cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica robusta de 1/2 medindo 4,0 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).

PROCEDIMENTO 31: TIREOIDECTOMIA E Esvaziamento			
Demanda Mensal Média: 04 Demanda Anual Média: 48			
ITENS	UND	QDT	DESCRIÇÃO

1	UNI	2	Fio composto de algodão e poliéster algodão - com alma de poliéster (29 a 39% de algodão e 61 a 71% de poliéster), estéril, com diâmetro 2-0, com no mínimo 15X45 cm de comprimento, sem agulha. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
2	UNI	4	Fio composto de algodão e poliéster algodão - com alma de poliéster (29 a 39% de algodão e 61 a 71% de poliéster), estéril, com diâmetro 3-0, com no mínimo 15X45 cm de comprimento, sem agulha. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
3	UNI	2	Fio composto de algodão e poliéster algodão - com alma de poliéster (29 a 39% de algodão e 61 a 71% de poliéster), estéril, com diâmetro 2-0, com no mínimo 75 cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica de 1/2 medindo 2,5 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
4	UNI	2	Fio composto de ácido glicólico e ácido láctico, recoberto com poliglactina 370 e estearato de cálcio, estéril e absorvível, com diâmetro 3-0, com no mínimo 70cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica robusta de 1/2 medindo 3,7 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).

5	UNI	2	Fio composto de ácido glicólico e ácido láctico, recoberto com poliglactina 370 e estearato de cálcio, estéril e absorvível, com diâmetro 4-0, com no mínimo 70cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica de 1/2 medindo 2,6 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
6	UNI	1	Fio composto de Glicolida, Caprolactona, Carbonato de Trimetileno, e Lactida, estéril e absorvível, com diâmetro 4-0, com no mínimo 70 cm de comprimento, contendo uma agulha triangular de 3/8 medindo 1,9 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
7	UNI	1	Fio composto de Glicolida, Caprolactona, Carbonato de Trimetileno, e Lactida, estéril e absorvível, com diâmetro 5-0, com no mínimo 45 cm de comprimento, contendo uma agulha triangular de 3/8 medindo 1,3 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).

### PROCEDIMENTO 32: RESSECÇÃO DE VARIZES

**Demanda Mensal Média: 08**  
**Demanda Anual Média: 96**

ITENS	UND	QDT	DESCRIÇÃO
-------	-----	-----	-----------

1	UNI	1	Fio composto de algodão e poliéster algodão - com alma de poliéster (29 a 39% de algodão e 61 a 71% de poliéster), estéril, com diâmetro 0, com no mínimo 15X45 cm de comprimento, sem agulha. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
2	UNI	1	Fio composto de algodão e poliéster algodão - com alma de poliéster (29 a 39% de algodão e 61 a 71% de poliéster), estéril, com diâmetro 2-0, com no mínimo 15X45 cm de comprimento, sem agulha. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
3	UNI	4	Fio composto de poliamida / nylon, estéril, com diâmetro 4-0, com no mínimo 45 cm de comprimento, contendo uma agulha triangular de 3/8 medindo 2,4 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
4	UNI	4	Fio composto de poliamida / nylon, estéril, com diâmetro 4-0, com no mínimo 75 cm de comprimento, contendo uma agulha triangular de 3/8 medindo 3,0 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).

**PROCEDIMENTO 33: VASECTOMIA**

**DEMANDA MENSAL MÉDIA: 08**

**DEMANDA ANUAL MÉDIA: 96**

ITEM	UND	QTD	DESCRIÇÃO
1	UNI	1	Fio composto por colágeno bovino, estéril e absorvível, com diâmetro 3-0, com no mínimo 75 cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica de 3/8 medindo 2,0 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
2	UNI	2	Fio composto de poliamida / nylon, estéril, cor preto, com diâmetro 4-0, com no mínimo 75 cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica de 3/8 medindo 2,0 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).

**PROCEDIMENTO 34: POSTECTOMIA**

**DEMANDA MENSAL MÉDIA: 06**

**DEMANDA ANUAL MÉDIA: 72**

ITEM	UND	QTD	DESCRIÇÃO
1	UNI	4	Fio composto por colágeno bovino, estéril e absorvível, com diâmetro 4-0, com no mínimo 75 cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica de 1/2 medindo 2,0 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).

**PROCEDIMENTO 35: NEFRECTOMIA PARCIAL**

**DEMANDA MENSAL MÉDIA: 01 A CADA 6 MESES**

**DEMANDA ANUAL MÉDIA: 02**

ITEM	UND	QTD	DESCRIÇÃO
------	-----	-----	-----------

1	UNI	2	Fio composto por colágeno bovino, estéril e absorvível, com diâmetro 0, com no mínimo 75 cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica robusta de 1/2 medindo 4,0 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
2	UNI	4	Fio composto por colágeno bovino, estéril e absorvível, com diâmetro 0, com no mínimo 75 cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica robusta de 1/2 medindo 5,0 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
3	UNI	4	Fio composto por colágeno bovino, estéril e absorvível, com diâmetro 2-0, com no mínimo 75 cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica de 1/2 medindo 2,0 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
4	UNI	2	Fio composto por colágeno bovino, estéril e absorvível, com diâmetro 3-0, com no mínimo 75 cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica de 1/2 medindo 2,0 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).

5	UNI	2	Fio composto por colágeno bovino, estéril e absorvível, com diâmetro 4-0, com no mínimo 75 cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica de 1/2 medindo 1,5 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
6	UNI	1	Fio composto de poliamida / nylon, estéril, cor preto, com diâmetro 2-0, com no mínimo 45 cm de comprimento, contendo uma agulha triangular de 3/8 medindo 3,0 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
7	UNI	3	Fio composto de poliamida / nylon, estéril, cor preto, com diâmetro 4-0, com no mínimo 45 cm de comprimento, contendo uma agulha triangular de 1/2 medindo 2,5 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
8	UNI	2	Fio composto de algodão e poliéster algodão - com alma de poliéster (29 a 39% de algodão e 61 a 71% de poliéster), estéril, cor azul, com diâmetro 0, com no mínimo 10X75 cm de comprimento, sem agulha. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).

9	UNI	2	Fio composto de algodão e poliéster algodão - com alma de poliéster (29 a 39% de algodão e 61 a 71% de poliéster), estéril, cor azul, com diâmetro 2-0, com no mínimo 15X45 cm de comprimento, sem agulha. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
10	UNI	1	Fio composto de algodão e poliéster algodão - com alma de poliéster (29 a 39% de algodão e 61 a 71% de poliéster), estéril, cor azul, com diâmetro 4-0, com no mínimo 15X45 cm de comprimento, sem agulha. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
11	UNI	3	Fio composto de ácido glicólico e ácido láctico, recoberto com poliglactina 370 e estearato de cálcio, estéril e absorvível, cor violeta, com diâmetro 0, com no mínimo 70cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica robusta de 1/2 medindo 4,0 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
12	UNI	6	Fio composto de ácido glicólico e ácido láctico, recoberto com poliglactina 370 e estearato de cálcio, estéril e absorvível, cor violeta, com diâmetro 0, com no mínimo 90cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica robusta de 1/2 medindo 4,0 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deverá seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).

13	UNI	2	Fio composto de ácido glicólico e ácido lático, recoberto com poliglactina 370 e estearato de cálcio, estéril e absorvível, cor violeta, com diâmetro 4-0, com no mínimo 70cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica de 1/2 medindo 2,2 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
14	UNI	6	Fio composto de ácido glicólico e ácido lático, recoberto com poliglactina 370 e estearato de cálcio, estéril e absorvível, cor violeta, com diâmetro 2-0, com no mínimo 70cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica de 1/2 medindo 3,0 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
15	UNI	1	Fio composto de ácido glicólico e ácido lático, recoberto com poliglactina 370 e estearato de cálcio, estéril e absorvível, cor violeta, com diâmetro 4-0, com no mínimo 70cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica de 1/2 medindo 1,7 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
16	UNI	1	Fio composto de ácido glicólico e ácido lático, recoberto com poliglactina 370 e estearato de cálcio, estéril e absorvível, cor violeta, com diâmetro 3-0, com no mínimo 70cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica de 1/2 medindo 2,6 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).

17	UNI	4	Fio composto de Glicolida, Caprolactona, Carbonato de Trimetileno, e Lactida, estéril e absorvível, com diâmetro 4-0, com no mínimo 70 cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica de 1/2 medindo 2,2 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
18	UNI	4	Fio composto de glicolida, Diaxanona e Carbonato de Trimetileno, estéril e absorvível, com diâmetro 3-0, com no mínimo 75 cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica de 1/2 medindo 2,6 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
19	UNI	2	Fita cardíaca composta por algodão branco medindo 0,35X0,80cm.

PROCEDIMENTO 36: NEFRECTOMIA			
DEMANDA MENSAL MÉDIA: 01 A CADA 3 MESES			
DEMANDA ANUAL MÉDIA: 04			
ITEM	UND	QTD	DESCRIÇÃO
1	UNI	2	Fio composto por colágeno bovino, estéril e absorvível, com diâmetro 0, com no mínimo 75 cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica robusta de 1/2 medindo 4,0 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).

2	UNI	4	Fio composto por colágeno bovino, estéril e absorvível, com diâmetro 0, com no mínimo 75 cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica robusta de 1/2 medindo 5,0 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
3	UNI	4	Fio composto por colágeno bovino, estéril e absorvível, com diâmetro 2-0, com no mínimo 75 cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica de 1/2 medindo 2,0 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
4	UNI	2	Fio composto por colágeno bovino, estéril e absorvível, com diâmetro 3-0, com no mínimo 75 cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica de 1/2 medindo 2,0 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
5	UNI	2	Fio composto por colágeno bovino, estéril e absorvível, com diâmetro 4-0, com no mínimo 75 cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica de 1/2 medindo 1,5 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).

6	UNI	1	Fio composto de poliamida / nylon, estéril, cor preto, com diâmetro 2-0, com no mínimo 45 cm de comprimento, contendo uma agulha triangular de 3/8 medindo 3,0 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
7	UNI	3	Fio composto de poliamida / nylon, estéril, cor preto, com diâmetro 4-0, com no mínimo 45 cm de comprimento, contendo uma agulha triangular de 1/2 medindo 2,5 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
8	UNI	2	Fio composto de algodão e poliéster algodão - com alma de poliéster (29 a 39% de algodão e 61 a 71% de poliéster), estéril, cor azul, com diâmetro 0, com no mínimo 10X75 cm de comprimento, sem agulha. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
9	UNI	2	Fio composto de algodão e poliéster algodão - com alma de poliéster (29 a 39% de algodão e 61 a 71% de poliéster), estéril, cor azul, com diâmetro 2-0, com no mínimo 15X45 cm de comprimento, sem agulha. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).

10	UNI	2	Fio composto de algodão e poliéster algodão - com alma de poliéster (29 a 39% de algodão e 61 a 71% de poliéster), estéril, cor azul, com diâmetro 4-0, com no mínimo 15X45 cm de comprimento, sem agulha. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
11	UNI	3	Fio composto de ácido glicólico e ácido láctico, recoberto com poliglactina 370 e estearato de cálcio, estéril e absorvível, cor violeta, com diâmetro 0, com no mínimo 70cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica robusta de 1/2 medindo 4,0 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
12	UNI	6	Fio composto de ácido glicólico e ácido láctico, recoberto com poliglactina 370 e estearato de cálcio, estéril e absorvível, cor violeta, com diâmetro 0, com no mínimo 90cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica robusta de 1/2 medindo 4,0 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
13	UNI	6	Fio composto de ácido glicólico e ácido láctico, recoberto com poliglactina 370 e estearato de cálcio, estéril e absorvível, cor violeta, com diâmetro 4-0, com no mínimo 70cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica de 1/2 medindo 2,2 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).

14	UNI	2	Fio composto de Polímero de Polipropileno, estéril, com diâmetro 4-0, com no mínimo 75 cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica de 1/2 medindo 2,0 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
15	UNI	1	Fio composto de ácido glicólico e ácido láctico, recoberto com poliglactina 370 e estearato de cálcio, estéril e absorvível, cor violeta, com diâmetro 3-0, com no mínimo 70cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica de 1/2 medindo 2,6 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
16	UNI	2	Fio composto de Glicolida, Caprolactona, Carbonato de Trimetileno, e Lactida, estéril e absorvível, com diâmetro 3-0, com no mínimo 90 cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica de 1/2 medindo 3,7 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
17	UNI	2	Fita cardíaca composta por algodão branco medindo 0,35X0,80cm.

**PROCEDIMENTO 37: PROSTATECTOMIA RADICAL**

**DEMANDA MENSAL MÉDIA: 04**

**DEMANDA ANUAL MÉDIA: 48**

ITEM	UND	QTD	DESCRIÇÃO
------	-----	-----	-----------

1	UNI	2	Fio composto por colágeno bovino, estéril e absorvível, com diâmetro 0, com no mínimo 75 cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica robusta de 1/2 medindo 4,0 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
2	UNI	4	Fio composto por colágeno bovino, estéril e absorvível, com diâmetro 0, com no mínimo 75 cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica robusta de 1/2 medindo 5,0 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
3	UNI	4	Fio composto por colágeno bovino, estéril e absorvível, com diâmetro 2-0, com no mínimo 75 cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica de 1/2 medindo 2,0 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
4	UNI	2	Fio composto por colágeno bovino, estéril e absorvível, com diâmetro 3-0, com no mínimo 75 cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica de 1/2 medindo 2,0 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).

5	UNI	2	Fio composto por colágeno bovino, estéril e absorvível, com diâmetro 4-0, com no mínimo 75 cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica de 1/2 medindo 1,5 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
6	UNI	1	Fio composto de poliamida / nylon, estéril, cor preto, com diâmetro 2-0, com no mínimo 45 cm de comprimento, contendo uma agulha triangular de 3/8 medindo 3,0 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
7	UNI	3	Fio composto de poliamida / nylon, estéril, cor preto, com diâmetro 4-0, com no mínimo 45 cm de comprimento, contendo uma agulha triangular de 1/2 medindo 2,5 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
8	UNI	2	Fio composto de algodão e poliéster algodão - com alma de poliéster (29 a 39% de algodão e 61 a 71% de poliéster), estéril, cor azul, com diâmetro 0, com no mínimo 15X45 cm de comprimento, sem agulha. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).

9	UNI	2	Fio composto de algodão e poliéster algodão - com alma de poliéster (29 a 39% de algodão e 61 a 71% de poliéster), estéril, cor azul, com diâmetro 2-0, com no mínimo 15X45 cm de comprimento, sem agulha. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
10	UNI	1	Fio composto de algodão e poliéster algodão - com alma de poliéster (29 a 39% de algodão e 61 a 71% de poliéster), estéril, cor azul, com diâmetro 4-0, com no mínimo 15X45 cm de comprimento, sem agulha. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
11	UNI	4	Fio composto de ácido glicólico e ácido lático, recoberto com poliglactina 370 e estearato de cálcio, estéril e absorvível, cor violeta, com diâmetro 0, com no mínimo 70cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica robusta de 1/2 medindo 4,0 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
12	UNI	4	Fio composto de ácido glicólico e ácido lático, recoberto com poliglactina 370 e estearato de cálcio, estéril e absorvível, cor violeta, com diâmetro 0, com no mínimo 90cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica robusta de 1/2 medindo 4,0 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).

13	UNI	6	Fio composto de ácido glicólico e ácido láctico, recoberto com poliglactina 370 e estearato de cálcio, estéril e absorvível, cor violeta, com diâmetro 3-0, com no mínimo 70cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica de 1/2 medindo 2,2 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
14	UNI	4	Fio composto de ácido glicólico e ácido láctico, recoberto com poliglactina 370 e estearato de cálcio, estéril e absorvível, cor violeta, com diâmetro 2-0, com no mínimo 70cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica de 1/2 medindo 3,0 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
15	UNI	1	Fio composto de ácido glicólico e ácido láctico, recoberto com poliglactina 370 e estearato de cálcio, estéril e absorvível, cor violeta, com diâmetro 3-0, com no mínimo 70cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica de 1/2 medindo 2,6 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
16	UNI	2	Fio composto de Glicolida, Caprolactona, Carbonato de Trimetileno, e Lactida, estéril e absorvível, com diâmetro 3-0, com no mínimo 90 cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica de 1/2 medindo 3,7 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).

17	UNI	8	Fio composto de glicolida, Diaxanona e Carbonato de Trimetileno, estéril e absorvível, com diâmetro 3-0, com no mínimo 75 cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica de 1/2 medindo 2,6 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
18	UNI	1	Fita cardíaca composta por algodão branco medindo 0,35X0,80cm.

**PROCEDIMENTO 38: PROSTATECTOMIA TRANSVESICAL**

**DEMANDA MENSAL MÉDIA: 03**

**DEMANDA ANUAL MÉDIA: 36**

ITEM	UND	QTD	DESCRIÇÃO
1	UNI	4	Fio composto por colágeno bovino, estéril e absorvível, com diâmetro 0, com no mínimo 75 cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica robusta de 1/2 medindo 5,0 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
2	UNI	4	Fio composto por colágeno bovino, estéril e absorvível, com diâmetro 2-0, com no mínimo 75 cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica de 3/8 medindo 2,0 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).

3	UNI	5	Fio composto por colágeno bovino, estéril e absorvível, com diâmetro 3-0, com no mínimo 75 cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica de 3/8 medindo 2,0 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
4	UNI	2	Fio composto por colágeno bovino, estéril e absorvível, com diâmetro 4-0, com no mínimo 75 cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica de 1/2 medindo 1,5 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
5	UNI	3	Fio composto por colágeno bovino cromado, estéril e absorvível, com diâmetro 1, com no mínimo 90 cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica robusta de 1/2 medindo 5,0 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
6	UNI	1	Fio composto de poliamida / nylon, estéril, cor preto, com diâmetro 2-0, com no mínimo 45 cm de comprimento, contendo uma agulha triangular de 3/8 medindo 3,0 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).

7	UNI	3	Fio composto de poliamida / nylon, estéril, cor preto, com diâmetro 4-0, com no mínimo 45 cm de comprimento, contendo uma agulha triangular de 1/2 medindo 2,5 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
8	UNI	1	Fio composto de algodão e poliéster algodão - com alma de poliéster (29 a 39% de algodão e 61 a 71% de poliéster), estéril, cor azul, com diâmetro 0, com no mínimo 15X45 cm de comprimento, sem agulha. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
9	UNI	1	Fio composto de algodão e poliéster algodão - com alma de poliéster (29 a 39% de algodão e 61 a 71% de poliéster), estéril, cor azul, com diâmetro 2-0, com no mínimo 15X45 cm de comprimento, sem agulha. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
10	UNI	3	Fio composto de ácido glicólico e ácido láctico, recoberto com poliglactina 370 e estearato de cálcio, estéril e absorvível, cor violeta, com diâmetro 0, com no mínimo 70cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica robusta de 1/2 medindo 4,0 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).

11	UNI	4	Fio composto de ácido glicólico e ácido lático, recoberto com poliglactina 370 e estearato de cálcio, estéril e absorvível, cor violeta, com diâmetro 0, com no mínimo 90cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica robusta de 1/2 medindo 4,0 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
12	UNI	3	Fio composto de ácido glicólico e ácido lático, recoberto com poliglactina 370 e estearato de cálcio, estéril e absorvível, cor violeta, com diâmetro 3-0, com no mínimo 70cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica de 1/2 medindo 3,0 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
13	UNI	1	Fio composto de ácido glicólico e ácido lático, recoberto com poliglactina 370 e estearato de cálcio, estéril e absorvível, cor violeta, com diâmetro 4-0, com no mínimo 70cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica de 1/2 medindo 1,7 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
14	UNI	3	Fio composto de ácido glicólico e ácido lático, recoberto com poliglactina 370 e estearato de cálcio, estéril e absorvível, cor violeta, com diâmetro 3-0, com no mínimo 70cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica de 1/2 medindo 2,6 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).

**PROCEDIMENTO 39: HIDROCELECTOMIA**

**DEMANDA MENSAL MÉDIA: 02**

**DEMANDA ANUAL MÉDIA: 24**

ITEM	UND	QTD	DESCRIÇÃO
------	-----	-----	-----------

1	UNI	4	Fio composto de ácido glicólico e ácido lático, recoberto com poliglactina 370 e estearato de cálcio, estéril e absorvível, cor violeta, com diâmetro 3-0, com no mínimo 70cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica de 1/2 medindo 2,2 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
2	UNI	1	Fio composto de ácido glicólico e ácido lático, recoberto com poliglactina 370 e estearato de cálcio, estéril e absorvível, cor violeta, com diâmetro 2-0, com no mínimo 70cm de comprimento, contendo uma agulha cilíndrica ROBUSTA de 1/2 medindo 3,7 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).
3	UNI	3	Fio composto de poliamida / nylon, estéril, cor preto, com diâmetro 4-0, com no mínimo 75 cm de comprimento, contendo uma agulha triangular de 3/8 medindo 2,5 cm de comprimento. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, número de lote, data de validade e número do registro do Ministério da Saúde. O produto deve seguir a Norma Técnica da ABNT - NBR 13904. O produto deverá ser acondicionado de acordo com as normas de Embalagens e Esterilização, garantindo abertura e transferência com técnica asséptica. Reembalados de acordo com a praxe do fabricante e rotulados conforme a legislação em vigor. OBS: (para as medidas aproximadas será aceita variação em até 10% para + ou para -).



seu representante legal,(Qualificação completa), doravante designada “CONTRATADA”, tem por justo e acordado o que segue:

## **1.0 - DO OBJETO**

1.1 – A CONTRATADA obriga-se perante a CONTRATANTE a fornecimento em consignação de materiais descartáveis para videolaparoscopia avançada com concessão gratuita de 01 (um) set de equipamentos laparoscópicos, em regime de comodato, com 04 (quatro) bandejas completas e 01 técnico para procedimento previamente agendado, para atender as seções técnicas cirúrgicas do Complexo Hospitalar Municipal de São Caetano do Sul, conforme especificado no Termo de Referência anexo I, e sua proposta comercial parte integrante desta avença.

## **2.0 - PRAZO E REGIME DE EXECUÇÃO**

2.1 – O prazo de vigência do contrato é de 12 (doze) meses, contados a partir da data da assinatura do termo de contrato, podendo ser prorrogado até o limite legal de 60 (sessenta) meses.

2.2 – Dar-se-á a rescisão automática do contrato caso ocorra a rescisão do Contrato de Gestão nº 022/2014 firmado entre a Fundação do ABC e o Município de São Caetano do Sul, ou qualquer outra avença com o objeto similar a ser firmado entre as partes.

## **3.0 - CONDIÇÕES DE EXECUÇÃO**

3.1 – Os serviços serão iniciados pela CONTRATADA após a assinatura do Contrato de Prestação de Serviços.

3.2 – Quaisquer acréscimos ou diminuição nos serviços pertinentes ao objeto contratado, somente poderão ser executados após o respectivo aditamento contratual, devidamente aprovado pela Diretoria Geral da FUNDAÇÃO DO ABC – CHMSCS.

3.3 – Durante a execução do contrato a CONTRATADA obriga-se a:

3.3.1 – Implantar, imediatamente após o recebimento da autorização do início dos serviços, fornecer os materiais em consignação, assim como estabelecer procedimentos de controle de inventário de seus materiais;

3.3.2 – Responsabilizar-se integralmente pelos materiais fornecidos nos termos da legislação em vigor;

## **4.0 – DAS OBRIGAÇÕES DA CONTRATADA**

### **4.0 - OBRIGAÇÕES E RESPONSABILIDADES DA CONTRATADA**

4.1 O fornecimento de materiais para a realização de procedimentos cirúrgicos laparoscópicos para o Complexo Hospitalar Municipal de São Caetano deverá seguir impreterivelmente o termo de referência contido no anexo I.

4.2 Designar por escrito, no ato do recebimento da Autorização de Serviços, preposto(s) que tenham poderes para resolução de possíveis ocorrências durante a execução deste contrato.

4.3 Atender de imediato às solicitações do Contratante quanto às substituições dos materiais fornecidos em desacordo com as especificações contidas no anexo um, ou que estejam fora do prazo de validade.

4.5 Relatar à Contratante toda e qualquer irregularidade no fornecimento do material solicitado;

4.6 Responsabilizar-se pelos danos causados diretamente ao CONTRATANTE ou a terceiros decorrentes de sua culpa ou dolo na execução do contrato, não excluindo ou reduzindo essa responsabilidade, a fiscalização do CONTRATANTE em seu acompanhamento;

4.7 Manter, durante toda a execução do contrato, todas as condições que culminaram em sua habilitação.

4.8 Realizar inventários quinzenalmente com o intuito de faturar os materiais efetivamente utilizados pela CONTRATANTE, assim como para reposição destes.

## **5.0 – DAS OBRIGAÇÕES DA CONTRATANTE**

5.1 Exercer a fiscalização dos serviços por técnicos especialmente designados, inclusive acompanhando os inventários quinzenais realizados pela CONTRATADA;

5.2 Indicar, formalmente, o gestor e/ou o fiscal para acompanhamento da execução contratual;

5.3 Encaminhar a liberação de pagamento das faturas dos materiais efetivamente fornecidos e aprovados;

## **6.0 FISCALIZAÇÃO/CONTROLE DA EXECUÇÃO DOS SERVIÇOS:**

6.1 Não obstante a Contratada seja a única responsável pelo fornecimento de todos os materiais, à Contratante é reservado o direito de, sem que de qualquer forma restrinja a plenitude dessa responsabilidade, exercer a mais ampla e completa fiscalização sobre os serviços, diretamente ou por prepostos designados, podendo para isso:

6.1.1 Fazer exigências à Contratada, sempre que julgar necessário, para a proteção da integridade física dos trabalhadores durante o exercício das atividades e de terceiros, assim como dos seus bens, das suas propriedades e do meio ambiente;

6.2 O exercício de fiscalização por parte da FUNDAÇÃO DO ABC - CHMSCS não eximirá a CONTRATADA das responsabilidades pelos danos materiais e pessoais que vier a causar a terceiros ou a FUNDAÇÃO DO ABC - CHMSCS, por culpa ou dolo de seus prepostos, na execução do contrato, nos termos do Código Civil.

## **7.0 - DO PREÇO E DAS CONDIÇÕES DE PAGAMENTOS**

7.1 – A FUNDAÇÃO DO ABC - CHMSCS compromete-se a pagar, o preço unitário irrevogável de cada material efetivamente fornecido constante da proposta da CONTRATADA observadas as seguintes condições:

7.2 – Os pagamentos serão realizados mensalmente, todo dia 20 (vinte) do mês subsequente a prestação dos serviços, mediante emissão de notas fiscais, após atestação dos serviços realizados no período, observando a retenção determinada pela ordem de serviço nº 203/01/99 do INSS;

7.3 – No caso de eventuais atrasos, os valores serão atualizados de acordo com a legislação vigente;

7.4 – A CONTRATADA deverá indicar, com a documentação fiscal o número da conta corrente e a agência bancária para pagamento.

7.5 – Em hipótese alguma será aceito boleto bancário como meio de cobrança.

## **8.0 - DO REAJUSTE DOS PREÇOS**

8.1. – Em havendo prorrogação da vigência do presente contrato de prestação de serviços, após decorridos 12 (doze) meses, poderá haver reajustamento de preços, da seguinte forma:

8.2 – Fica definido o IGP-M, índice Geral de Preços básico a ser utilizado, observando os seguintes critérios:

8.2.1 – Na eleição do Índice:

8.2.1.1 – dois Meses de retroação da data base (mês da proposta);

8.2.2 – Na periodicidade:

8.2.2.1 – Será considerada a variação ocorrida no período de 12 (doze) meses, a contar do mês da proposta, observada a retroação de dois meses na eleição dos índices.

8.2.3 – Na incidência:

8.2.3.1 – A variação verificada no período de 12 (doze) meses apurada na forma citada nos itens 8.2.1.1. e 8.2.2.1, será aplicada sobre o preço inicial (da proposta).

8.3 – A CONTRATADA ficara responsável pelo pagamento dos encargos trabalhistas, previdenciários, fiscais, comerciais e outros que resultarem dos compromissos no contrato.

8.4 – Para os casos de prestação de serviços, a CONTRATADA deverá avaliar junto ao seu contador os impostos incidentes na fonte observando a Legislação Federal, notadamente as Leis nºs 10.833/2003, 13.137/2015, Lei Complementar Federal 116/2003 e 123/2006, Instrução Normativa 971/2003 e Lei Municipal de São Caetano do Sul sobre o ISS nº 4193/2003 e posteriores.

8.5 – A FUNDAÇÃO DO ABC - CHMSCS não assumirá responsabilidade alguma por pagamento de impostos e encargos que competirem a CONTRATADA, nem estará obrigado a restituir-lhe valores, principais e acessórios, que por ventura despendem com pagamento dessa natureza.

## 9.0 – DO RECEBIMENTO

9.1 – No recebimento dos materiais serão observados aos preceitos pertinentes ao Regulamento Interno de Compras da Fundação do ABC - CHMSCS;

8.2 – A CONTRATADA mensalmente apresentará relatório circunstanciado dos materiais efetivamente fornecidos.

## 10.0 – DO VALOR

10.1 – Dá-se ao presente contrato o valor estimado de R\$ xxx.xxx.xx (xxxxxxxxxxxxxxxxxxxx) mensais, perfazendo o valor global para 12 (doze) meses de R\$ xxx.xxx.xx (XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX)

## 11.0 - DAS PENALIDADES

11.1 – As penalidades serão propostas pela fiscalização da FUNDAÇÃO DO ABC - CHMSCS e aplicadas, se for o caso, pela autoridade competente, garantindo o contraditório administrativo com defesa prévia.

11.2 – Multa de 3% (três por cento) por inexecução parcial do contrato, sobre a parcela inexecutada, podendo, a Fundação do ABC - CHMSCS, autorizar a continuação do mesmo.

11.3 – Multa de 5% (cinco por cento) sobre o valor do contrato, por inexecução total do mesmo.

11.4 – Multa de 3% (três por cento) do valor do faturamento do mês em que ocorrer a infração, se o serviço prestado estiver em desacordo com as especificações propostas e aceitas pela FUNDAÇÃO DO ABC - CHMSCS.

11.5. – Multa de 0,3% (três décimos por cento) por dia de atraso no cumprimento dos prazos estipulados em contrato.

11.7 – As multas são independentes entre si. A aplicação de uma não exclui a das outras, bem como a das demais penalidades previstas em lei.

11.8 – O valor relativo as multas eventualmente aplicadas serão deduzidas de pagamentos que a FUNDAÇÃO DO ABC – CHMSCS efetuar, mediante a emissão de recibo.

## **12.0 - DA RESCISÃO**

12.1 – O não cumprimento das obrigações contratuais pelas partes ensejará rescisão contratual, sendo lícito a qualquer das partes denunciá-lo a qualquer tempo, com antecedência mínima de 30 (trinta) dias, sem que caiba a outra parte direito de indenização de qualquer espécie;

12.2 – O presente contrato poderá ser rescindido unilateralmente, desde que haja conveniência para a CONTRATANTE mediante autorização escrita e fundamentada da autoridade superior;

12.3 – Este instrumento poderá ser rescindido por ato unilateral da Fundação, em que se verificando a ocorrência de descumprimento de cláusulas contratuais, assegurados, no entanto, o contraditório e a ampla defesa.

## **13.0 – DOS ACRÉSCIMOS OU SUPRESSÕES**

13.1 - A Contratada fica obrigada a aceitar, nas mesmas condições iniciais, acréscimos ou supressões até o limite de 25% (vinte e cinco por cento) do valor inicial atualizado do contrato.

## **14.0 - DISPOSIÇÕES FINAIS**

14.1 – Este ajuste regular-se-á pelas suas disposições e partes integrantes tais como seus anexos e proposta da CONTRATADA, legislação vigente e demais normas de direito aplicáveis.

14.2 – Fica eleito o foro desta Comarca para dirimir quaisquer questões oriundas do presente contrato.

E, por estarem as partes de comum acordo sobre as estipulações, termos e condições deste instrumento, firmam-no em 03 (três) vias, na presença de 02 (duas) testemunhas.

São Caetano do Sul, \_\_\_\_ de \_\_\_\_\_ de 2017.

---

FUNDAÇÃO DO ABC – CHMSCS

---

CONTRATADA.

Testemunhas:

1- \_\_\_\_\_

2- \_\_\_\_\_