



MEMORANDO SEI Nº 27544806/2025 - SES.UAD.ACM

Joinville, 17 de novembro de 2025.

À
SAP.LCT

Assunto: Análise Técnica - Pregão Eletrônico 436/2025.**Objeto:** Registro de Preços, visando a futura e eventual Aquisição de Insumos para Infusão.

Em atenção aos memorandos SEI nº 27538860 e 27543331, seguem as análises solicitadas:

Item	Tratamento	Material/Serviço	Unid. medida	Fornecedor	Marca Registrada	Modelo (Proposta)	Descritivo de acordo com o edital?	8.10.1 - ANVISA	8.10.2 - Prospecto, ficha técnica, imagem de site	11 - Amostragem	Parecer
14	Normal	42818 - CATETER INTRAVENOSO PERIFÉRICO COM DISPOSITIVO DE SEGURANÇA 24 G NEONATAL (0,7 X 14 MM) DISPOSITIVO PARA INFUSÃO INTRAVENOSA CALIBRE 24 G, MEDIDAS 0,7 X 14 MM, PARA USO NEONATAL, IDENTIFICAD	UNID	ANGULAR PRODUTOS PARA SAÚDE LTDA	ADVA	---	De acordo.	10150470487 - Registro vigente. Confirmado no portal da ANVISA.	Apresentou (páginas 3-7)	Exige	O edital exige as medidas 0,7 X 14 MM. O prospecto indica a medida de 24G x 14mm. Para continuidade da

O NAS CORES
PADRÃO
UNIVERSAL,
COM
PROTETOR DE
AGULHA;
AGULHA EM
AÇO, COM
BISEL
TRIFACETADO
, AFIADO, SEM
REBARBAS OU
ASPEREZAS,
QUE
POSSIBILITE
PUNÇÃO SEM
RESISTÊNCIA,
SEM
NECESSIDADE
DE USO DE
FORÇA EXTRA
E QUE NÃO
CAUSE
DEFORMIDAD
E NO TECIDO
DO PACIENTE.
CÂNULA DE
POLIURETANO
OU TEFLON,
FLEXÍVEL,
ISENTA DE
REBARBAS E
QUE NÃO
PERMITA
COLABAMENT
O OU
ACOTOVELAM
ENTO; DEVE
POSSIBILITAR
PROGRESSÃO
SUAVE NO
PACIENTE,
SEM
RESISTÊNCIA,
SEM
NECESSIDADE
DE USO DE
FORÇA
EXTRA, SEM
CAUSAR
DEFORMAÇÕE
S NO TECIDO;
DISPOSITIVO
DE
SEGURANÇA
CONFORME
NR 32; DEVE
SER

análise,
solicita
mos
que a
empres
a
confirm
e:

1 - Que
o item
ofertad
o,
possui
a
medida
de
0,7x14
mm.

É
necessá
rio a
apresen
tação
de
amostra
,
confor
me
exigênc
ia do
edital.

ACIONADO
SEM A
NECESSIDADE
DE
APLICAÇÃO
DE FORÇA
EXTRA E SEM
A
NECESSIDADE
DE
MOVIMENTOS
DE ROTAÇÃO;
CAMARA DE
REFLUXO
TRANSPAREN
TE PARA
VISUALIZAÇÃ
O DO
REFLUXO
SANGUÍNEO;
CONECTOR
LUER
ADAPTAVEL
EM
QUALQUER
EQUIPO E
SERINGA,
COM
PROTETOR DE
AGULHA; O
DISPOSITIVO
DEVE
FUNCIONAR
SEM A
NECESSIDADE
DE NENHUM
MOVIMENTO
DE ROTAÇÃO
EM NENHUM
MOMENTO DO
PROCEDIMEN
TO DE
PUNÇÃO;
PRODUTO
ATOXICO,
ESTERIL;
EMBALAGEM
INDIVIDUAL
EM PAPEL
GRAU
CIRURGICO,
COM
ABERTURA
ASSEPTICA,
CONTENDO
EXTERNAMEN
TE DADOS DE
IDENTIFICAC

		AO, PROCEDENCIA, TIPO E DATA DE ESTERILIZAÇÃO, VALIDADE, LOTE, ISENÇÃO/REGISTRO NO M.S./ANVISA. VALIDADE MINIMA 20 MESES APOS EMISSÃO DA NF DE ENTREGA. Cota Principal									
15	Exclusivo 25%	42818 - CATETER INTRAVENOSO PERIFÉRICO COM DISPOSITIVO DE SEGURANÇA 24 G NEONATAL (0,7 X 14 MM) DISPOSITIVO PARA INFUSÃO INTRAVENOSA CALIBRE 24 G, MEDIDAS 0,7 X 14 MM, PARA USO NEONATAL, IDENTIFICADO NAS CORES PADRÃO UNIVERSAL, COM PROTETOR DE AGULHA; AGULHA EM AÇO, COM BISEL TRIFACETADO, AFIADO, SEM REBARBAS OU ASPEREZAS, QUE POSSIBILITE PUNÇÃO SEM RESISTÊNCIA, SEM	UNID	LIV SOLUCOES EM SAÚDE LTDA	ADVA	11337N	A proposta apresenta descrição resumido.	10150470487 - Registro vigente. Confirmado no portal da ANVISA.	Apresentou (páginas 3-6)	Exige	<p>O edital exige as medidas 0,7 X 14 MM. O prospecto indica a medida de 24G x 14mm.</p> <p>Para continuidade da análise, solicitamos que a empresa confirme:</p> <p>1 - Que o item ofertado, possui a medida de 0,7x14 mm.</p>

NECESSIDADE DE USO DE FORÇA EXTRA E QUE NÃO CAUSE DEFORMIDAD E NO TECIDO DO PACIENTE. CÂNULA DE POLIURETANO OU TEFLON, FLEXÍVEL, ISENTA DE REBARBAS E QUE NÃO PERMITA COLABAMENT O OU ACOTOVELAM ENTO; DEVE POSSIBILITAR PROGRESSÃO SUAVE NO PACIENTE, SEM RESISTÊNCIA, SEM NECESSIDADE DE USO DE FORÇA EXTRA, SEM CAUSAR DEFORMAÇÕE S NO TECIDO; DISPOSITIVO DE SEGURANÇA CONFORME NR 32; DEVE SER ACIONADO SEM A NECESSIDADE DE APLICAÇÃO DE FORÇA EXTRA E SEM A NECESSIDADE DE MOVIMENTOS DE ROTAÇÃO; CAMARA DE REFLUXO TRANSPAREN TE PARA VISUALIZAÇÃ O DO

É necessá rio a apresen tação de amostra , confor me exigênc ia do edital.

REFLUXO
SANGUÍNEO;
CONECTOR
LUER
ADAPTAVEL
EM
QUALQUER
EQUIPO E
SERINGA,
COM
PROTETOR DE
AGULHA; O
DISPOSITIVO
DEVE
FUNCIONAR
SEM A
NECESSIDADE
DE NENHUM
MOVIMENTO
DE ROTAÇÃO
EM NENHUM
MOMENTO DO
PROCEDIMEN
TO DE
PUNÇÃO;
PRODUTO
ATOXICO,
ESTERIL;
EMBALAGEM
INDIVIDUAL
EM PAPEL
GRAU
CIRURGICO,
COM
ABERTURA
ASSEPTICA,
CONTENDO
EXTERNAMEN
TE DADOS DE
IDENTIFICAC
AO,
PROCEDENCI
A, TIPO E DATA
DE
ESTERILIZAC
AO,
VALIDADE,
LOTE,
ISENCAO/REGI
STRO NO
M.S./ANVISA.
VALIDADE
MINIMA 20
MESES APOS
EMISSAO DA
NF DE
ENTREGA.

		Cota Reservada até 25%									
25	Exclusivo	32947 - EQUIPO MACROGOTAS LIVRE DE PVC COM FILTRO EM LINHA 0,2 MICRA PONTA PERFURANTE PADRÃO ISO; PADRÃO MACROGOTAS (1 ML= 20 GOTAS); CÂMARA GOTEJADORA COM FILTRO DE PARTÍCULAS DE 15 MM; ENTRADA DE AR COM FILTRO HIDRÓFOTO 0,22 E TAMPA REVERSÍVEL; TUBO TRANSPARENTE, LIVRE DE PVC, EM POLIURETANO, COM NO MÍNIMO 150 CM DE COMPRIMENTO; INJETOR LATERAL COM MEMBRANA AUTO - CICATRIZANTE (MODELOS CONVENCIONAIS) OU VÁLVULA NEEDLE-FREE COMO PONTO DE INJEÇÃO; FILTRO 0,2 MM EM LINHA, RETÉM: BACTÉRIAS, FUNGOS E PARTÍCULAS; PINÇA ROLETE; LÁTEX FREE;	Unidade	AMG HOSPITALAR COMERCIO DE PRODUTOS LTDA	LAVITA EMA 01A	---	De acordo.	802880 99005 - Registro vigente. Confirmado no portal da ANVISA.	Aparentou (páginas 7-13)	---	O edital exige equipamento macrogotas livre de PVC. O prospecto indica: "Dispositivo de entrada de ar: (Em Policloro de Vinil - PVC e Politetrafluoretileno - PTFE), Câmara flexível: (Em Policloro de Vinil - PVC), Tubo flexível: (Em Policloro de Vinil - PVC). Para a continuidade da análise, solicitamos que a empresa confirme:

		<p>CONECTOR LUER LOCK REVERSÍVEL COM O PACIENTE, COM FILTRO HIDRÓFobo PARA ELIMINAÇÃO DO AR DURANTE A REALIZAÇÃO DO PREENCHIMENTO; EM CONFORMIDADE COM AS NORMAS : NBR ISO 8536-8 (2004) E NBR ISO 594-2 (2003) E SUAS ATUALIZAÇÕES; EM CONFORMIDADE COM A PORTARIA INMETRO 502 DE 29 DE DEZEMBRO DE 2011 E SUAS ATUALIZAÇÕES; USO ÚNICO, ATÓXICO, APIROGÊNICO ; EMBALAGEM ESTÉRIL, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, RESPONSÁVEL TÉCNICO E REGISTRO NA ANVISA.</p>									<p>1 - Que o item ofertado é livre de PVC.</p> <p>Para a confirmação do questionamento, é necessário o envio de documentação comprobatória.</p> <p>É necessário a apresentação de amostra, conforme exigência do edital.</p>
26	Normal	44206 - EQUIPO MACROGOTAS COM INJETOR LATERAL VALVULADO PARA ADMINISTRAÇÃO	Unidade	GTME D IMPORTADO RA E DISTRIBUIDORA	GLOMED	---	De acordo.	802734 50018 - Registro vigente, com medida cautelar	Apresentou (página 4-8)	Exige	O edital exige injetor lateral valvulado e conector distal

		ÃO DE SOLUÇÕES PARENTERAIS; ISENTO DE PONTOS DE VAZAMENTOS ; BICO PERFURANTE COM TAMPA DE PROTEÇÃO, CAPAZ DE PERFURAR E PENETRAR FRASCO/ BOLSA DE SORO SEM A NECESSIDADE DE PERFURAÇÃO PRÉVIA OU USO DE FORÇA EXTRA E SEM DEFORMAR OU QUEBRAR; COM CÂMARA DE GOTEJAMENT O TRANSPAREN TE E FLEXÍVEL, COM FILTRO DE PARTÍCULAS DE 15 MICRAS EM SEU INTERIOR, COM GOTEJADOR PRECISO OBEDECENDO A RELAÇÃO 1 ML=20 GOTAS; COM ENTRADA DE AR COM FILTRO HIDRÓFOBO E TAMPA REVERSÍVEL; TUBO DE PVC TRANSPAREN TE DE NO MÍNIMO 1,50 METROS DE COMPRIMENT	HOSPI TALA R LTDA				ativa: Equipo Descart ável - GLOM ED - Registr o: 802734 50018 (lote 221205). Susten ção: Comerc ializaçã o, Uso, Armaze nament o, Distrib uição, Importa ção		luer lock. O prospec to indica seis modelo s de equipo. Sendo dois modelo s sem injetor lateral (GL- S/L (conexã o distal luer lock) e GL-S/S (conexã o distal luer slip)). E quatro modelo s com injetor lateral autocic atrizant e (GL- I/L (conexã o distal luer lock), GL-I/S (conexã o distal luer slip), GL-C/L (conexã o distal luer lock) e GL-C/S (conexã o distal luer slip)). Ademai s, o registro
--	--	---	----------------------------	--	--	--	--	--	--

O, QUE NÃO APRESENTE MEMÓRIA APÓS USO DA PINÇA ROLETE; INJETOR LATERAL VALVULADO, ISENTO DE LATEX E PARTES METÁLICAS, QUE DISPENSE O USO DE AGULHAS, PARA CONEXOES LUER LOCK OU SLIP; PINÇA ROLETE (REGULADOR DE FLUXO) DE ALTA PRECISÃO, COM AJUSTE PROGRESSIVO DA VAZÃO (DEVE PERMITIR AO PROFISSIONAL REGULAR O FLUXO DE GOTAS/MINUTO DA INFUSÃO ENTRE O ZERO E VAZÃO LIVRE, SEM VARIAÇÃO ABRUPTA DO FLUXO); CONECTOR DISTAL LUER LOCK COM TAMPA PROTETORA, QUE ENCAIXE-SE AO CATÉTER OU CONEXÃO DUAS VIAS SEM VAZAMENTOS, SEM A NECESSIDADE DE USO DE

da ANVIS A indicado, possui medida cautelar ativa para o lote 221205.

Para continuidade da análise, solicitamos que a empresa confirme:

1 - Que o item ofertado possui injetor lateral valvulado.

2 - Que o item ofertado possui conector distal luer lock.

3 - Que a empresa não irá enviar itens do lote

		FORÇA EXTRA E QUE PERMITA A DESCONEXÃO AO FINAL DA INFUSÃO SEM EXIGIR FORÇA EXTRA; EMBALAGEM INDIVIDUAL EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO COM ABERTURA EM PÉTALA, ESTERILIZADO A OXIDO DE ETILENO OU RAIO GAMA; COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO E DATA DE ESTERILIZAÇÃO, VALIDADE, LOTE, REGISTRO NA ANVISA, EM CONFORMIDADE COM A PORTARIA INMETRO 502 DE 29 DE DEZEMBRO DE 2011 E SUAS ATUALIZAÇÕES S. Cota Principal									221205 Para a confirmação do questionamento, é necessário o envio de documentação comprobatória. É necessário o envio de amostras, conforme exigência do edital.
27	Exclusivo 25%	44206 - EQUIPO MACROGOTAS COM INJETOR LATERAL VALVULADO PARA ADMINISTRAÇÃO DE SOLUÇÕES PARENTERAIS; ISENTO DE PONTOS DE VAZAMENTOS	Unidade	HOSP MEDIC SERVICOS LTDA	MEDIX	---	De acordo.	804955 10087 - Registro vigente. Confirmado no portal da ANVISA.	Aparentou (página 9)	Exige.	O edital exige injetor lateral valvulado, filtro de partículas de 15 micras, gotejador preciso

; BICO
PERFURANTE
COM TAMPA
DE
PROTEÇÃO,
CAPAZ DE
PERFURAR E
PENETRAR
FRASCO/
BOLSA DE
SORO SEM A
NECESSIDADE
DE
PERFURAÇÃO
PRÉVIA OU
USO DE
FORÇA EXTRA
E SEM
DEFORMAR
OU QUEBRAR;
COM CÂMARA
DE
GOTEJAMENT
O
TRANSPAREN
TE E
FLEXÍVEL,
COM FILTRO
DE
PARTÍCULAS
DE 15 MICRAS
EM SEU
INTERIOR,
COM
GOTEJADOR
PRECISO
OBEDECENDO
A RELAÇÃO 1
ML=20 GOTAS;
COM
ENTRADA DE
AR COM
FILTRO
HIDRÓFOBO E
TAMPA
REVERSÍVEL;
TUBO DE PVC
TRANSPAREN
TE DE NO
MÍNIMO 1,50
METROS DE
COMPRIMENT
O, QUE NÃO
APRESENTE
MEMÓRIA
APÓS USO DA
PINÇA
ROLETE;

obedec
endo a
relação
1
ml=20
gotas,
entrada
de ar
com
filtro
hidrófo
bo,
conecto
r distal
luer
lock.
No
prospec
to, não
foi
possíve
l
identifi
car as
exigênc
ias
acima
elencad
as.

Para a
continu
idade
da
análise,
solicita
mos
que a
empres
a
confirm
e:

1 - Que
o item
ofertad
o
possui
injetor
lateral
válvula
do.

2 - Que
o item
ofertad

INJETOR LATERAL VALVULADO, ISENTO DE LATEX E PARTES METÁLICAS, QUE DISPENSE O USO DE AGULHAS, PARA CONEXOES LUER LOCK OU SLIP; PINÇA ROLETE (REGULADOR DE FLUXO) DE ALTA PRECISÃO, COM AJUSTE PROGRESSIVO DA VAZÃO (DEVE PERMITIR AO PROFISSIONAL REGULAR O FLUXO DE GOTAS/MINUTO DA INFUSÃO ENTRE O ZERO E VAZÃO LIVRE, SEM VARIAÇÃO ABRUPTA DO FLUXO); CONECTOR DISTAL LUER LOCK COM TAMPA PROTETORA, QUE ENCAIXE-SE AO CATÉTER OU CONEXÃO DUAS VIAS SEM VAZAMENTOS, SEM A NECESSIDADE DE USO DE FORÇA EXTRA E QUE PERMITA A DESCONEXÃO AO FINAL DA INFUSÃO SEM

o possui filtro de partículas de 15 micras.

3 - Que o item ofertado possui gotejador preciso obedecendo a relação 1 ml=20 gotas.

4 - Que o item ofertado possui entrada de ar com filtro hidrófobo.

5 - Que o item ofertado possui conector distal luier lock.

Para a confirmação dos questionamentos, é necessário o envio de

		EXIGIR FORÇA EXTRA; EMBALAGEM INDIVIDUAL EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO COM ABERTURA EM PÉTALA, ESTERILIZADO A OXÍDEO DE ETILENO OU RAIO GAMA; COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, TIPO E DATA DE ESTERILIZAÇÃO, VALIDADE, LOTE, REGISTRO NA ANVISA, EM CONFORMIDADE COM A PORTARIA INMETRO 502 DE 29 DE DEZEMBRO DE 2011 E SUAS ATUALIZAÇÕES. S. Cota Reservada até 25%									documentação comprobatória. É necessário o envio de amostras, conforme exigência do edital.
35	Normal	46149 - INFUSOR 2 VIAS COM CLAMP COM CONECTOR DISTAL LUER LOCK POSSUIR 2 CONECTORES LUER-LOCK FÊMEA UNIVERSAIS COM TAMPAS, TUBO FLEXÍVEL E TRANSPARENTE EM PVC DE NO MÍNIMO 6	Unidade	ALTERMED MATERIAL MEDICO HOSPITALAR LTDA	POLYBOND	Ecocat h two way	De acordo.	80448319003 - Registro vigente. Confirmado no portal da ANVISA.	Apresentou (páginas 34-37)	Exige	O edital exige tubo flexível e transparente em pvc de no mínimo 6 cm de comprimento e um conector luer-lock macho

CM DE
COMPRIMENTO; 2 CLAMPS
CORTA
FLUXO, UM
CONECTOR
LUER-LOCK
MACHO
UNIVERSAL
COM
PROTETOR.
ESTÉRIL,
EMBALADO
INDIVIDUALMENTE EM
PAPEL GRAU
CIRÚRGICO E
FILME
TERMOPLÁSTICO,
CONTENDO
OS DADOS
IMPRESSOS
DE
IDENTIFICAÇÃO, LOTE
DATA DE
FABRICAÇÃO
VALIDADE E
REGISTRO NO
MINISTÉRIO
DA SAÚDE.
Cota Principal

universal. No
prospecto, não
há a
informação
sobre o
comprimento
do tubo
e o
conector
luer-
lock
macho
universal.

Para a
continuidade
da
análise,
solicitamos
que a
empresa
confirme:

1 - Que
o item
possui
tubo
flexível
e
transparente
em pvc
de no
mínimo
6 cm de
comprimento.

2 - Que
o item
possui
um
conector
luer-
lock
macho
universal.

											É necessário o envio de amostras, conforme exigência do edital.
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	---

Atenciosamente,



Documento assinado eletronicamente por **Ivosney Joao Leite Bueno, Coordenador(a)**, em 17/11/2025, às 11:28, conforme a Medida Provisória nº 2.200-2, de 24/08/2001, Decreto Federal nº 8.539, de 08/10/2015 e o Decreto Municipal nº 21.863, de 30/01/2014.



A autenticidade do documento pode ser conferida no site <https://portalsei.joinville.sc.gov.br/> informando o código verificador **27544806** e o código CRC **3082D73D**.

Rua Doutor João Colin, 2719 - Bairro Santo Antônio - CEP 89218-035 - Joinville - SC -
www.joinville.sc.gov.br

25.0.200744-0

27544806v2