

MEMORANDO SEI Nº 0019858741/2024 - SES.UAD.ACM

Joinville, 22 de janeiro de 2024.

À

SAP.LCT

**Assunto:** Análise Técnica - Pregão Eletrônico **496/2023**.

**Objeto:** Aquisição de Testes Rápidos para Diagnóstico para atendimento da demanda da Secretaria Municipal da Saúde do Município de Joinville e do Hospital São José.

Em atendimento a Convocação SAP.LCT (SEI nº 0019736970), informamos que as amostras referentes aos itens 3, 4, 5, 6, 7 e 8, que já foram analisadas e aprovadas, conforme informações a seguir:

Empresa	Item	Parecer
BIOSUL PRODUTOS DIAGNOSTICOS LTDA	3	Amostra aprovada conforme SEI nº 0019856436
BIOSUL PRODUTOS DIAGNOSTICOS LTDA	4	Amostra aprovada conforme SEI nº 0019856456
VIDA BIOTECNOLOGIA LTDA	5	Amostra aprovada conforme SEI nº 0019856466
BIOSUL PRODUTOS DIAGNOSTICOS LTDA	6	Amostra aprovada conforme SEI nº 0019856512
BIOSUL PRODUTOS DIAGNOSTICOS LTDA	7	Amostra aprovada conforme SEI nº 0019856536
BIOSUL PRODUTOS DIAGNOSTICOS LTDA	8	Amostra aprovada conforme SEI nº 0019856562

Atenciosamente,



Documento assinado eletronicamente por **Ivosney Joao Leite Bueno**, **Coordenador(a)**, em 22/01/2024, às 11:41, 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 **0019858741** e o código CRC **5E503576**.

Rua Doutor João Colín, 2719 - Bairro Santo Antônio - CEP 89218-035 - Joinville - SC -  
[www.joinville.sc.gov.br](http://www.joinville.sc.gov.br)

23.0.239930-1

0019858741v3

## FORMULÁRIO PARECER TÉCNICO ANÁLISE DE AMOSTRA

Trata-se de análise técnica de material ofertado em Processo Licitatório

PREGÃO ELETRÔNICO: 496/2023

ITEM: 3

DESCRIÇÃO: 26918 - TESTE RÁPIDO ANTÍGENO NS1 DENGUE TESTE RÁPIDO IMUNOCROMATOGRÁFICO PARA DETECÇÃO QUALITATIVA DO ANTÍGENO NS1 DO VÍRUS DA DENGUE. QUE PERMITA RESULTADO EM ATÉ 30 MINUTOS, A PARTIR DE AMOSTRA DE SANGUE TOTAL OBTIDA POR PUNÇÃO DIGITAL. DEVEM SER FORNECIDOS KITS CONTENDO, NO MÍNIMO: CASSETE PARA TESTE (EMBALADO INDIVIDUALMENTE COM DESSECANTE), TAMPÃO DILUENTE, PIPETAS CAPILARES (OU CONTA-GOTAS) PARA A AMOSTRA DE SANGUE, E BULA/INSTRUÇÕES DE USO. COM REGISTRO NA ANVISA. O PRODUTO DEVE APRESENTAR EM BULA NO MÍNIMO 90% DE SENSIBILIDADE E 95% DE ESPECIFICIDADE. APRESENTAÇÃO: CAIXA COM NO MÁXIMO 25 UNIDADES
FORNECEDOR: BIOSUL PRODUTOS DIAGNOSTICOS LTDA
MARCA: GT GROUP
Registro Anvisa: 80474870117
LOTE: DES23010012
QUANTIDADE RECEBIDA PARA ANÁLISE: 1 CX COM 25 UNIDADES

### AVALIAÇÃO TÉCNICA

ATENDIMENTO AO DESCRITIVO

Apontamentos: De acordo com o descritivo

Adequada ( ) Inadequada ( ) Não se aplica

FUNCIONALIDADE/ UTILIZAÇÃO PRÁTICA:

Apontamentos: atende as necessidades preconizadas bem como de acordo ao modo de utilização e resultados alcançados.

Adequada ( ) Inadequada ( ) Não se aplica

CONCLUSÃO

Aprova o produto  SIM ( ) NÃO

JUSTIFICATIVA (apenas em caso de reprovação):

DATA: 22/01/24

Kemylzaiaing  
ASSINATURA DO PROFISSIONAL/ CARIMBO

CRF5C 11369

## FORMULÁRIO PARECER TÉCNICO ANÁLISE DE AMOSTRA

Trata-se de análise técnica de material ofertado em Processo Licitatório

PREGÃO ELETRÔNICO: 496/2023

ITEM: 4

DESCRIÇÃO: 26919 - TESTE RÁPIDO ANTICORPOS IgM E IgG DENGUE TESTE RÁPIDO IMUNOCROMATOGRÁFICO PARA DETECÇÃO DE ANTICORPOS IGM E IGM CONTRA O VÍRUS DA DENGUE. QUE PERMITA A DETECÇÃO DOS ANTICORPOS IGM E IGG SEPARADAMENTE, COM RESULTADO EM ATÉ 30 MINUTOS, A PARTIR DE AMOSTRA DE SANGUE TOTAL OBTIDA POR PUNÇÃO DIGITAL. DEVEM SER FORNECIDOS KITS CONTENDO, NO MÍNIMO: CASSETE PARA TESTE (EMBALADO INDIVIDUALMENTE COM DESSECANTE), TAMPÃO DILUENTE, PIPETAS CAPILARES (OU CONTA-GOTAS) PARA A AMOSTRA DE SANGUE, E BULA/INSTRUÇÕES DE USO. COM REGISTRO NA ANVISA. O PRODUTO DEVE APRESENTAR EM BULA: NO MÍNIMO 94% DE SENSIBILIDADE PARA IGM E IGG; NO MÍNIMO 95% DE ESPECIFICIDADE PARA IGM E IGG. APRESENTAÇÃO: CAIXA COM NO MÁXIMO 25 UNIDADES.

FORNECEDOR: BIOSUL PRODUTOS DIAGNOSTICOS LTDA

MARCA: GT GROUP

Registro Anvisa: 80474870106

LOTE: DEN23080004

QUANTIDADE RECEBIDA PARA ANÁLISE: 1 CX COM 25 UNIDADES

### AVALIAÇÃO TÉCNICA

ATENDIMENTO AO DESCRITIVO

Apontamentos: de acordo com o descritivo

Adequada ( ) Inadequada ( ) Não se aplica

FUNCIONALIDADE/ UTILIZAÇÃO PRÁTICA:

Apontamentos: atende as necessidades preconizadas sem como de acordo ao modo de utilização e resultados alcançados.

Adequada ( ) Inadequada ( ) Não se aplica

CONCLUSÃO

Aprova o produto  SIM ( ) NÃO

JUSTIFICATIVA (apenas em caso de reprovação):

DATA: 22/01/24

Hemylzeining  
ASSINATURA DO PROFISSIONAL/ CARIMBO

CRFSC 11.369

## FORMULÁRIO PARECER TÉCNICO ANÁLISE DE AMOSTRA

Trata-se de análise técnica de material ofertado em Processo Licitatório

PREGÃO ELETRÔNICO: 496/2023

ITEM: 5

DESCRIÇÃO: 30797 - TESTE RÁPIDO ANTÍGENO COVID-19 TESTE RÁPIDO IMUNOCROMATOGRÁFICO PARA DETECÇÃO QUALITATIVA DO ANTÍGENO SARS-COV-2 EM AMOSTRAS DE SWAB DA NASOFARINGE E OROFARINGE DE HUMANOS. QUE PERMITA RESULTADO EM ATÉ 30 MINUTOS. DEVEM SER FORNECIDOS KITS CONTENDO, NO MÍNIMO: CASSETE PARA TESTE (EMBALADO INDIVIDUALMENTE COM DESSECANTE), TAMPÃO DE EXTRAÇÃO (CONTA-GOTAS), TAMPÃO FILTRO E TUBO PARA EXTRAÇÃO, SWAB ESTÉRIL E BULA/INSTRUÇÕES DE USO. COM REGISTRO NA ANVISA. O PRODUTO DEVE APRESENTAR EM BULA NO MÍNIMO 90% DE SENSIBILIDADE E 95% DE ESPECIFICIDADE. APRESENTAÇÃO: CAIXA COM NO MÁXIMO 25 UNIDADES.
FORNECEDOR: VIDA BIOTECNOLOGIA LTDA
MARCA: VIDA
Registro Anvisa: 80785070111
LOTE: 23/2478A
QUANTIDADE RECEBIDA PARA ANÁLISE: 1 CX COM 25 UNIDADES

### AVALIAÇÃO TÉCNICA

ATENDIMENTO AO DESCRITIVO

Apontamentos: de acordo com o descritivo

Adequada ( ) Inadequada ( ) Não se aplica

FUNCIONALIDADE/ UTILIZAÇÃO PRÁTICA:

Apontamentos: atende as necessidades preconizadas bem como de acordo ao modo de utilização e resultados alcançados.

Adequada ( ) Inadequada ( ) Não se aplica

CONCLUSÃO

Aprova o produto  SIM ( ) NÃO

JUSTIFICATIVA (apenas em caso de reprovação):

DATA: 22/01/24

Kenny Zuering  
ASSINATURA DO PROFISSIONAL/ CARIMBO  
CRFsc 11369

## FORMULÁRIO PARECER TÉCNICO ANÁLISE DE AMOSTRA

Trata-se de análise técnica de material ofertado em Processo Licitatório

PREGÃO ELETRÔNICO: 496/2023

ITEM: 6

DESCRIÇÃO: 30800 - TESTE RÁPIDO ANTI-HCV TESTE RÁPIDO IMUNOCROMATOGRÁFICO PARA DETECÇÃO QUALITATIVA DE ANTICORPO DA HEPATITE C. QUE PERMITA A DETECÇÃO DOS ANTICORPOS COM RESULTADO EM ATÉ 30 MINUTOS, A PARTIR DE AMOSTRA DE SANGUE TOTAL OBTIDA POR PUNÇÃO DIGITAL. DEVEM SER FORNECIDOS KITS CONTENDO, NO MÍNIMO: CASSETE PARA TESTE (EMBALADO INDIVIDUALMENTE COM DESSECANTE), TAMPÃO DILUENTE, PIPETAS CAPILARES (OU CONTA-GOTAS) PARA A AMOSTRA DE SANGUE, E BULA/INSTRUÇÕES DE USO. COM REGISTRO NA ANVISA. O PRODUTO DEVE APRESENTAR EM BULA: NO MÍNIMO 98% DE SENSIBILIDADE; NO MÍNIMO 99% DE ESPECIFICIDADE. APRESENTAÇÃO: CAIXA COM NO MÁXIMO 30 UNIDADES

FORNECEDOR: BIOSUL PRODUTOS DIAGNOSTICOS LTDA

MARCA: GT GROUP

Registro Anvisa: 80474870101

LOTE: HCV23070002

QUANTIDADE RECEBIDA PARA ANÁLISE: 1 CX COM 25 UNIDADES

### AVALIAÇÃO TÉCNICA

ATENDIMENTO AO DESCRITIVO

Apontamentos: de acordo com o descritivo

Adequada ( ) Inadequada ( ) Não se aplica

FUNCIONALIDADE/ UTILIZAÇÃO PRÁTICA:

Apontamentos: atende as necessidades preconizadas bem como de acordo ao modo de utilização e requisitos alcançados.

Adequada ( ) Inadequada ( ) Não se aplica

CONCLUSÃO

Aprova o produto  SIM ( ) NÃO

JUSTIFICATIVA (apenas em caso de reprovação):

DATA: 22/01/24

Kenny Maciel  
ASSINATURA DO PROFISSIONAL/ CARIMBO

CRFSC 11369

## FORMULÁRIO PARECER TÉCNICO ANÁLISE DE AMOSTRA

Trata-se de análise técnica de material ofertado em Processo Licitatório

PREGÃO ELETRÔNICO: 496/2023

ITEM: 7

DESCRIÇÃO: 30801 - TESTE RÁPIDO ANTÍGENO HbSag TESTE RÁPIDO IMUNOCROMATOGRÁFICO PARA DETECÇÃO QUALITATIVA DO ANTÍGENO DE SUPERFÍCIE DA HEPATITE B. QUE PERMITA A DETECÇÃO DO ANTÍGENO COM RESULTADO EM ATÉ 30 MINUTOS, A PARTIR DE AMOSTRA DE SANGUE TOTAL OBTIDA POR PUNÇÃO DIGITAL. DEVEM SER FORNECIDOS KITS CONTENDO, NO MÍNIMO: CASSETE PARA TESTE (EMBALADO INDIVIDUALMENTE COM DESSECANTE), TAMPÃO DILUENTE, PIPETAS CAPILARES (OU CONTA-GOTAS) PARA A AMOSTRA DE SANGUE, E BULA/INSTRUÇÕES DE USO. COM REGISTRO NA ANVISA. O PRODUTO DEVE APRESENTAR EM BULA: NO MÍNIMO 98% DE SENSIBILIDADE; NO MÍNIMO 99% DE ESPECIFICIDADE. APRESENTAÇÃO: CAIXA COM NO MÁXIMO 30 UNIDADES.
FORNECEDOR: BIOSUL PRODUTOS DIAGNOSTICOS LTDA
MARCA: GT GROUP
Registro Anvisa: 80474870100
LOTE: HBSG23070002
QUANTIDADE RECEBIDA PARA ANÁLISE: 1 CX COM 25 UNIDADES

### AVALIAÇÃO TÉCNICA

ATENDIMENTO AO DESCRITIVO

Apontamentos: De acordo com o descritivo

Adequada ( ) Inadequada ( ) Não se aplica

FUNCIONALIDADE/ UTILIZAÇÃO PRÁTICA:

Apontamentos: Atende as necessidades preconizadas bem como de acordo ao modo de utilização e resultados alcançados.

Adequada ( ) Inadequada ( ) Não se aplica

CONCLUSÃO

Aprva o produto  SIM ( ) NÃO

JUSTIFICATIVA (apenas em caso de reprovação):

DATA: 22 / 01 / 24

Henry Pinheiro  
ASSINATURA DO PROFISSIONAL/ CARIMBO

CRFSC 11.369

## FORMULÁRIO PARECER TÉCNICO ANÁLISE DE AMOSTRA

Trata-se de análise técnica de material ofertado em Processo Licitatório

PREGÃO ELETRÔNICO: 496/2023

ITEM: 8

DESCRIÇÃO: 30802 - TESTE RÁPIDO ANTICORPOS SÍFILIS TESTE RÁPIDO IMUNOCROMATOGRÁFICO PARA DETECÇÃO QUALITATIVA DE ANTICORPOS IGG/IGM ANTI-TREPONEMA PALLIDUM, PARA DIAGNÓSTICO DE SÍFIIS. QUE PERMITA A DETECÇÃO DOS ANTICORPOS COM RESULTADO EM ATÉ 30 MINUTOS, A PARTIR DE AMOSTRA DE SANGUE TOTAL OBTIDA POR PUNÇÃO DIGITAL. DEVEM SER FORNECIDOS KITS CONTENDO, NO MÍNIMO: CASSETE PARA TESTE (EMBALADO INDIVIDUALMENTE COM DESSECANTE), TAMPÃO DILUENTE, PIPETAS CAPILARES (OU CONTA-GOTAS) PARA A AMOSTRA DE SANGUE, E BULA/INSTRUÇÕES DE USO. COM REGISTRO NA ANVISA. O PRODUTO DEVE APRESENTAR EM BULA: NO MÍNIMO 98% DE SENSIBILIDADE; NO MÍNIMO 99% DE ESPECIFICIDADE. APRESENTAÇÃO: CAIXA COM NO MÁXIMO 30 UNIDADES.

FORNECEDOR: BIOSUL PRODUTOS DIAGNOSTICOS LTDA

MARCA: GT GROUP

Registro Anvisa: 80474870105

LOTE: SYP23070002

QUANTIDADE RECEBIDA PARA ANÁLISE: 1 CX COM 25 UNIDADES

### AVALIAÇÃO TÉCNICA

ATENDIMENTO AO DESCRITIVO

Apontamentos: de acordo com o descritivo

Adequada ( ) Inadequada ( ) Não se aplica

FUNCIONALIDADE/ UTILIZAÇÃO PRÁTICA:

Apontamentos: atende as necessidades preconizadas bem como de acordo ao modo de utilização e requisitos alcançados.

Adequada ( ) Inadequada ( ) Não se aplica

CONCLUSÃO

Aprova o produto  SIM ( ) NÃO

JUSTIFICATIVA (apenas em caso de reprovação):

DATA: 22/01/24

Henry Zucchi  
ASSINATURA DO PROFISSIONAL/ CARIMBO  
CRFSC 11369