

ANÁLISE SEI Nº 28291708/2026 - SES.UAD.ACM

Joinville, 03 de fevereiro de 2026.

ANÁLISE DE AMOSTRA

PREGÃO ELETRÔNICO: : 436/2025

ITEM 34

DESCRIÇÃO	46094 - INFUSOR 2 VIAS COM CLAMP DEVE POSSUIR 2 CONECTORES LUER-LOCK FÊMEA UNIVERSAIS COM TAMPAS PROTETORAS, TUBO FLEXÍVEL E TRANSPARENTE EM PVC DE NO MÍNIMO 6 CM DE COMPRIMENTO; 2 CLAMPS CORTA FLUXO, UM CONECTOR LUER MACHO UNIVERSAL COM PROTETOR. ESTÉRIL, EMBALAGEM INDIVIDUAL CONTENDO OS DADOS IMPRESSOS DE IDENTIFICAÇÃO, LOTE DATA DE FABRICAÇÃO VALIDADE E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE. Cota Reservada até 25%
FORNECEDOR	ARLIMED DISTRIBUIDORA HOSPITALAR LTDA
MARCA	GLOMED
REGISTRO ANVISA	80273459028 registro ANVISA da proposta (com registro vigente) 80273459023 registro ANVISA da amostra (com medida cautelar ativa)
LOTE	24527
QUANTIDADE RECEBIDA PARA ANÁLISE	02 unidades

AVALIAÇÃO TÉCNICA**EMBALAGEM**

Apontamentos:

() Adequada () inadequada (X) Não se aplica

ATENDIMENTO AO DESCRITIVO

Apontamentos:

() Adequada () inadequada (X) Não se aplica

FUNCIONALIDADE/ UTILIZAÇÃO PRÁTICA

Apontamentos:

() Adequada (X) inadequada () Não se aplica

Na proposta a empresa ofertou item com registro ANVISA 80273459028 vigente (SEI nº 28178566), de acordo com o edital.

Porém, as amostras recebidas apresentam registro ANVISA 80273459023 com medida cautelar ativa (SEI nº 28291695), em desconformidade com o edital.

CONCLUSÃO: AMOSTRA REPROVADA.Documento assinado eletronicamente por **Janice de Souza de Borba, Servidor(a)**



Público(a), em 03/02/2026, às 09:08, 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 **28291708** e o código CRC **7594ACB2**.

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

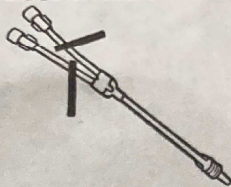
25.0.200744-0

28291708v6

PARA ABRIR

GLOMED®

Infusor multivias com clamp



USO ÚNICO - PROIBIDO REPROCESSAR

- 2 VIAS
- ESTÉRIL
- EMBALAGEM PAPEL GRAU CIRÚRGICO
- CÓDIGO: 113900

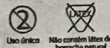
INSTRUÇÃO DE USO:

- Abrir a embalagem utilizando técnica asséptica;
- Verificar se as tampas protetoras estão perfeitamente encaixadas, garantindo assim a integridade da esterilização após aberto a embalagem;
- Remover a tampa de proteção do conector;
- Conectar o Infusor multivias a solução a ser infundida;
- Retirar o ar do sistema utilizando a solução, em seguida feche os clamps das vias;
- Proceder com punção venenosa conforme técnica (scalp ou cateter);
- Retirar a tampa do conector e encaixar no dispositivo intravenoso;
- Abrir os clamps conforme necessário;
- Após o uso descartar em local apropriado.

ADVERTÊNCIAS:

- Produto destinado a uso médico hospitalar;
- Verificar a integridade da embalagem antes da sua utilização, não utilizar se a mesma estiver violada, danificada ou molhada;
- Somente utilizar o produto se o mesmo estiver dentro do prazo de validade, desprezar o produto sempre que houver dúvida quanto à contaminação;
- Usar o produto imediatamente após a abertura da embalagem;
- Manipular com os cuidados necessários para evitar contaminação;
- Produto de uso único, não reesterilizar e nem reutilizar, destrua após o uso;
- PROIBIDO REPROCESSAR;
- Produto esterilizado a óxido de etileno;
- Não contém látex.

ESTÉRIL OE



ARMAZENAMENTO E TRANSPORTE:

Manter em local seco e fresco para preservar a qualidade e integridade do produto. Proteja este produto do calor, umidade e luz. O produto deve ser transportado em sua embalagem original.

IMPORTADO E DISTRIBUÍDO POR:

OLIMED MATERIAL HOSPITALAR S.A.
CNPJ: 03.033.589/0001-12
Rua Ricardo Georg, 1.115
Bairro Itoupava Central
CEP 89069-101 - Blumenau - SC - Brasil
SAC 0800 645 2480
sac@olimed.com.br
www.olimed.com.br
AFE: 8027345

RESPONSÁVEL TÉCNICA:

Simara Colombi - COREN/SC 273.138

REGISTRO ANVISA: 80273459023

FABRICANTE:

WELLMED INTERNATIONAL INDUSTRIES PVT. LTD.
712, Arunachal Building, 19 Barakhamba
Road, New Delhi - 110001. India.
A-176 & 177, Sector-63, Noida-201301, (U.P.) India
MFG. LIC. No.: MFG/MD/2019/000080

MODELO: GL-IN2V

LOTE: 24527

DATA DE FAB./EST.: 09-2024

Validade de 5 anos após a data de fabricação, observando-se os cuidados de conservação.



CÓDIGO: 113900

Fabricado na Índia

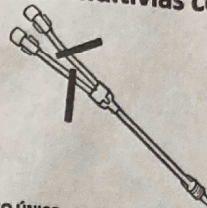


0 602883 920415

PARA ABRIR

GLOMED®

Infusor multivias com clamp



USO ÚNICO - PROIBIDO REPROCESSAR

- 2 VIAS
- ESTÉRIL
- EMBALAGEM PAPEL GRAU CIRÚRGICO
- CÓDIGO: 113900

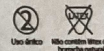
INSTRUÇÃO DE USO:

- Abrir a embalagem utilizando técnica asséptica;
- Verificar se as tampas protetoras estão perfeitamente encaixadas, garantindo assim a integridade da esterilização após aberto a embalagem;
- Remover a tampa de proteção do conector;
- Conectar o Infusor multivias a solução a ser infundida;
- Retirar o ar do sistema utilizando a solução, em seguida feche os clamps das vias;
- Proceder com punção venenosa conforme técnica (scalp ou cateter);
- Retirar a tampa do conector e encaixar no dispositivo intravenoso;
- Abrir os clamps conforme necessário;
- Após o uso descartar em local apropriado.

ADVERTÊNCIAS:

- Produto destinado a uso médico hospitalar;
- Verificar a integridade da embalagem antes da sua utilização, não utilizar se a mesma estiver violada, danificada ou molhada;
- Somente utilizar o produto se o mesmo estiver dentro do prazo de validade, desprezar o produto sempre que houver dúvida quanto à contaminação;
- Usar o produto imediatamente após a abertura da embalagem;
- Manipular com os cuidados necessários para evitar contaminação;
- Produto de uso único, não reesterilizar e nem reutilizar, destrua após o uso;
- PROIBIDO REPROCESSAR;
- Produto esterilizado a óxido de etileno;
- Não contém látex.

ESTÉRIL OE



ARMAZENAMENTO E TRANSPORTE:

Manter em local seco e fresco para preservar a qualidade e integridade do produto. Proteja este produto do calor, umidade e luz. O produto deve ser transportado em sua embalagem original.

IMPORTADO E DISTRIBUÍDO POR:

OLIMED MATERIAL HOSPITALAR S.A.
CNPJ: 03.033.589/0001-12
Rua Ricardo Georg, 1.115
Bairro Itoupava Central
CEP 89069-101 - Blumenau - SC - Brasil
SAC 0800 645 2480
sac@olimed.com.br
www.olimed.com.br
AFE: 8027345

RESPONSÁVEL TÉCNICA:

Simara Colombi - COREN/SC 273.138

REGISTRO ANVISA: 80273459023

FABRICANTE:

WELLMED INTERNATIONAL INDUSTRIES PVT. LTD.
712, Arunachal Building, 19 Barakhamba
Road, New Delhi - 110001. India.
A-176 & 177, Sector-63, Noida-201301, (U.P.) India
MFG. LIC. No.: MFG/MD/2019/000080

MODELO: GL-IN2V

LOTE: 24527

DATA DE FAB./EST.: 09-2024

Validade de 5 anos após a data de fabricação, observando-se os cuidados de conservação.



CÓDIGO: 113900

Fabricado na Índia



0 602883 920415

Última atualização da base de dados: 03/02/2026 às 00:00:03

Resultado da Consulta de Dossiê de Fiscalização				
Data da Última Medida Cautelar	Produto	Empresa	Tipo de Produto	Ações de Fiscalização
17/03/2025	ADAPTADOR PARA FRASCO DE SOLUÇÃO - GLOMED - Registrado:80273450048. CATETER INTRAVENOSO - GLOMED - Registrado:80273459009. CATETER INTRAVENOSO com sistema de segurança retrátil - GLOMED - Registrado:80273459008. Cateter Intravenoso com sistema de segurança – GLOMED - Registrado:80273450028. Cateter para Oxigênio Tipo Óculos - GLOMED - Registrado:80273459022. Coletor de Urina Sistema Fechado Sem filtro - GLOMED - Registrado:80273450050. Dreno de Sucção - GLOMED - Registrado:80273459007. Infusor Multivias com Clamp - GLOMED - Registrado:80273459023. TORNEIRA 3 VIAS DESCARTAVEL - GLOMED - Registrado:80273450049.	OLIMED MATERIAL HOSPITALAR S.A.	Dispositivos Médicos	Suspensão: Comercialização. Distribuição. Importação. Propaganda. Uso.
			Exportar para Excel	Voltar

Detalhes do Produto			
Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	OLIMED MATERIAL HOSPITALAR S.A.		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	03.033.589/0001-12	Autorização de Funcionamento da Empresa	8.02.734-5
Nome do Dispositivo Médico	Infusor Multivias com Clamp - GLOMED		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Extensor		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80273459023		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.148088/2024-76</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	- FABRICANTE: WELLMED INTERNATIONAL INDUSTRIES PVT. LTD. - ÍNDIA - CNPJ / Código Único: C010641 - Endereço: 712. ARUNACHAL BUILDING, 19 BARAKHAMBA ROAD, NEW DELHI- 110001		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	II - MEDIO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	15/04/2024		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	15/04/2029 VIGENTE		

 Medidas de fiscalização vigentes

?

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
ROTULAGEM OU MODELO DE ROTULAGEM	INFUSOR MULTIVIAS COMUN.png	0030605/25-3 - 09/01/2025 - 10:20
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	304-03 - Instrução de uso - Infusor Multivias Comum e Valvulado - GLOMED - WELLMED.pdf	0030605/25-3 - 09/01/2025 - 10:20

IMAGENS DO(S) PRODUTO(S)	INFUSOR MULTIVIAS VALVULADO.png	0030605/25-3 - 09/01/2025 - 10:20
--------------------------	---------------------------------	--------------------------------------

Modelo Produto Médico

GL-IN.NE02-ROT - conexão ROTATIVO

GL-IN.NE02-VAL/S – conexão LUER SLIP

GL-IN.NE02V – conexão LUER SLIP

GL-IN.NE04-ROT - conexão ROTATIVO

GL-IN.NE04-VAL/S – conexão LUER SLIP

GL-IN.NE04V- conexão LUER SLIP

GL-IN2V- conexão LUER SLIP

GL-IN2V-VAL/L- conexão LUER LOCK

GL-IN2V-VAL/S - conexão LUER SLIP

GL-IN4V - conexão LUER SLIP

GL-IN4V-VAL/L- conexão LUER LOCK

GL-IN4V-VAL/S - conexão LUER SLIP

GL-IN.NE02-VAL/L - conexão LUER LOCK

GL-IN.NE02V/L - conexão LUER LOCK

GL-IN.NE04-VAL/L - conexão LUER LOCK

GL-IN.NE04V/L- conexão LUER LOCK

GL-IN2V-ROT- conexão ROTATIVO

GL-IN2V/L- conexão LUER LOCK

GL-IN4V-ROT- conexão ROTATIVO

GL-IN4V/L- conexão LUER LOCK

10

25

50

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar