# EDITAL DE CHAMAMENTO PÚBLICO PARA PRÉ-QUALIFICAÇÃO DE PRODUTOS Nº 008/2017 – HUOP/UNIOESTE

# *PREÂMBULO*

A UNIVERSIDADE ESTADUAL DO OESTE DO PARANÁ - UNIOESTE - HUOP, com a devida autorização do Magnífico Reitor torna público, através da Comissão Especial de Credenciamento, nomeada pela Portaria N.º 1607/2017-GRE de 29 de março de 2017, publicada no Diário Oficial do Estado, nº 9924, de 11 de abril de 2017, a realização de chamamento público para **pré-qualificação de fios cirúrgicos, placa hemostática e adesivos cirúrgicos no Hospital Universitário do Oeste do Paraná – HUOP**, regido pelos fundamentos legais constantes na Lei 8.666/93, Lei Estadual nº 15608 de 16 de agosto de 2007 e Decreto 4.507 de 1º de abril de 2009, suas alterações e demais legislações aplicáveis, Processo Administrativo nº 01178/2017 - HUOP e demais normas que regem a matéria.

# *DO OBJETO*

* 1. O presente chamamento público tem por objeto a pré-qualificação de Fios de Sutura, Placa Hemostática e Adesivos Cirúrgicos com a formação de cadastro para futuras aquisições.
  2. As aquisições serão realizadas conforme as necessidades do Hospital Universitário do Oeste do Paraná, mediante licitação e restrita exclusivamente aos produtos e às marcas previamente aprovadas neste procedimento, conforme prevê o art. 10, § 1º, I, Lei Estadual nº 15.608/07.
  3. Nenhum produto será objeto de análise dentro do respectivo processo licitatório, facultando-se ao interessado a possibilidade de envio para avaliação no âmbito desta chamada pública para as licitações posteriores que porventura forem realizadas.

# *AQUISIÇÃO E IMPUGNAÇÃO DO EDITAL*

* 1. O presente edital e demais informações encontram-se à disposição para verificação por parte dos interessados no Hospital Universitário do Oeste do Paraná – (HUOP), na Av. Tancredo Neves, 3224 – Bairro Santo Onofre - CEP 85.806-470 Cascavel, Estado do Paraná, de segunda a sexta-feira, das 08:00 às 12:00 e das 13:00 às 17:00 horas, ou pelo Fone: (45) 3321-5169, ou ainda nas home-pages [www.comprasparana.pr.gov.br](http://www.comprasparana.pr.gov.br) ou [www.unioeste.br/huopforumm](http://www.unioeste.br/huopforumm) .
  2. Até 05 (cinco) dias úteis antes da data fixada para abertura das propostas, qualquer interessado poderá solicitar esclarecimentos, providências ou apresentar impugnação a respeito do contido neste Edital, mediante documento escrito e protocolizado na Área de Protocolo do Hospital Universitário do Oeste do Paraná (HUOP/UNIOESTE), para a Comissão Especial de Credenciamento, à Av. Tancredo Neves, 3234 – Bairro Santo Onofre - CEP 85.806-470 - Cascavel, Estado do Paraná, no horário das 08:00 às 12:00 e das 13:00 às 17:00 horas, sendo que:
  3. Todos os pedidos de esclarecimentos, providências ou impugnações serão analisados pela Comissão Especial de Credenciamento designada pela Direção do Hospital Universitário do Oeste do Paraná;
  4. A impugnação tempestivamente apresentada não impedirá o interessado de participar do procedimento até o trânsito em julgado da decisão a ela pertinente;
  5. A Comissão Especial de Credenciamento poderá indeferir pedidos de esclarecimentos, providências ou impugnações quando infundados ou meramente protelatórios.
  6. Não serão admitidas impugnações apresentadas fora do prazo previsto no item anterior.
  7. Caberá à Comissão Especial de Credenciamento decidir sobre eventual impugnação prevista no item 2.2 no prazo de 03 (três) dias úteis. Em sendo acolhida a impugnação ao instrumento convocatório, será designada nova data para a sessão pública do credenciamento, após a retificação do Edital.

# *DAS CONDIÇÕES PARA CADASTRAMENTO*

* 1. Poderá participar qualquer fabricante, distribuidora ou representante comercial que atenda às condições deste Edital e seus Anexos, apresentando os documentos e amostras nele exigidos.

# *DO PROCEDIMENTO*

* 1. Solicitação do Cadastramento
     1. A solicitação de cadastramento consiste na apresentação dos seguintes documentos:
        1. **Proposta de Cadastramento** - Anexo VI, que deverá ser preenchido eletronicamente e impresso em papel com identificação da empresa proponente, em 01 (uma) via, redigido em português, devendo este conter a razão social, endereço completo, CEP, telefones, fax, e-mail e número do CNPJ, assinatura do responsável legal da proponente; além de, especificações claras e detalhadas dos materiais a serem cadastrados, observando-se rigorosamente a relação de itens disposta no Anexo I; e
        2. **Carta de Credenciamento do Representante preenchida conforme modelo do Anexo IV;**
        3. **Ficha cadastral preenchida conforme modelo do Anexo V;**
        4. **Declaração preenchida conforme modelo do Anexo VII;**
        5. **Certificado de Licença Sanitária** emitido pela Vigilância Sanitária da fabricante/ detentora do registro dos produtos, dentro da validade.
     2. Estando o certificado de licença vencido, a licitante deverá apresentar cópia autenticada e legível do protocolo da solicitação de sua revalidação, acompanhada de cópia do certificado vencido. Somente serão aceitos protocolos de revalidação do certificado acompanhados da Legislação Municipal/Estadual que ampare o período de Protocolo.
        1. **Autorização de Funcionamento de Empresa emitida pela Agência Nacional de Vigilância Sanitária (ANVISA) da fabricante/ detentora do registro dos produtos,** perfeitamente legível e destacada.
        2. **Registro do Produto** na Agência Nacional de Vigilância Sanitária (ANVISA), inclusive para produtos importados:
     3. Serão aceitos documentos obtidos através do endereço eletrônico <http://www7.anvisa.gov.br/datavisa/Consulta_Produto_correlato/consulta_correlato.asp> ou cópia do Diário Oficial, devidamente destacado o trecho pertinente para comprovação;
     4. Estando o registro vencido, a licitante deverá apresentar cópia autenticada e legível do protocolo da solicitação de sua revalidação, acompanhada de cópia do registro vencido. Somente serão aceitos protocolos de revalidação do registro com data mínima de 6 (seis) meses antes do seu vencimento, considerando dia, mês e ano, de acordo com o § 6º do art. 12 da Lei nº 6360/76;
     5. Os produtos importados devem possuir o registro no Ministério da Saúde (ANVISA);
     6. Para os produtos para a saúde dispensados de registro, as empresas deverão apresentar cópia do respectivo ato formal de dispensa de registro (certificado de cadastramento), se for o caso, emitido pela ANVISA, para os itens dispensados de registro, porém não dispensados de cadastro (Resolução RDC n° 185/01 e Resolução RDC n° 260/02).
     7. Os documentos poderão ser apresentados em original, em cópia autenticada, publicação em órgão da imprensa oficial ou ainda por meio de cópia simples acompanhada do respectivo original para autenticação por servidor da UNIOESTE. As cópias deverão ser apresentadas perfeitamente legíveis.
     8. Serão aceitos documentos autenticados por cartório digital - autoridade certificadora licenciada pelo ICP-Brasil (Infra-Estrutura de Chaves Públicas Brasileira), nos termos da Medida Provisória Nº 2.200-2/01-, desde que contenha o carimbo digital no documento, em conjunto da certidão da certificação digital (documento este que pode ser diligenciado durante o certame), onde conste os mesmos dados do carimbo, bem como a data de validade, para que se possa comprovar a legitimidade do mesmo.
     9. Os documentos obtidos via internet e apresentados para o credenciamento serão diligenciados pela comissão para fins de conferência e não necessitam de autenticação. Caso estejam com a data de validade expirada, mas que possuam outras emitidas em plena validade, poderá ser realizada esta conferência pela Comissão e o documento vigente será anexado a documentação do credenciamento.
  2. Da entrega da Solicitação de Cadastramento e Amostras
     1. A entrega dos documentos e amostras de produtos a serem submetidos à análise técnica deverá ser feita mediante protocolo, em envelope e/ou pacote fechado contendo as informações abaixo, a partir do dia 03/01/2018, na Seção Administrativa do Hospital Universitário do Oeste do Paraná, localizado na Avenida Tancredo Neves, 3224 – Bairro Santo Onofre, Cascavel, Estado do Paraná, de segunda a sexta-feira, no horário compreendido entre 08 e 12 horas e 13 e 17 horas.

|  |
| --- |
| EDITAL Nº 008/2017-HUOP – CHAMAMENTO PÚBLICO |
| PRÉ-QUALIFICAÇÃO DE FIOS DE SUTURA, PLACA HEMOSTÁTICA e ADESIVOS CIRÚRGICOS |
| PROPONENTE: .............................................................................................. |
| ENDEREÇO:..................................................................................................... |
| FONE/FAX:....................................................................................................... |
| CNPJ/MF:......................................................................................................... |
| E-MAIL:............................................................................................................. |

* + 1. As amostras deverão ser apresentadas sem ônus para a Administração, conforme o estabelecido no Anexo I;
    2. Os produtos, objetos deste chamamento público, necessitarão ser analisados devendo, para tanto, serem entregues amostras conforme quantitativo estabelecido no Anexo I, sob pena de desclassificação;
    3. O quantitativo de amostras para as marcas pré-aprovadas (indicadas no anexo II) fica fixado em uma (01) unidade.
    4. Todas as amostras encaminhadas deverão estar acondicionadas em embalagem original e resguardada a devida integridade do produto. Deverão ainda estar identificadas com: nº do Chamamento Público, Empresa solicitante e nº do item correspondente ao anexo I deste edital.
    5. Qualquer esclarecimento e informações sobre amostras ou catálogos, contatar a Enfª Priscila Conde Bogo, pelo e-mail: [gestaodemateriais.huop@gmail.com](mailto:gestaodemateriais.huop@gmail.com) .
  1. Da Análise Técnica dos Produtos
     1. A análise técnica dos produtos será feita por uma comissão especial e/ou por profissionais técnicos da área designados para este fim, no prazo de até 30 (trinta) dias da entrega das propostas e das amostras, podendo ser suspenso ou prorrogado, se necessário, a critério do HUOP.
     2. Caso sejam solicitados esclarecimentos, retificações, complementação da documentação, será acrescido ao prazo de análise o número de dias úteis oferecido ao interessado para cumprimento das exigências;
     3. Caso o prazo para análise não seja suficiente, será solicitado à autoridade máxima do HUOP, com a devida justificativa, um prazo extra de até 45 (quarenta e cinco) dias corridos para a análise.
     4. A avaliação dos produtos será orientada pelo instrumento de avaliação estabelecido nos ANEXOS VIII e IX;
     5. A não apresentação das amostras ou sua apresentação com especificação em desacordo com o bem solicitado no anexo I do presente edital implicará na desqualificação da proposta para o referido item.
     6. A comissão poderá solicitar, sempre que julgar necessário, outros documentos, incluindo laudo externo de controle de qualidade do material, a ser expedido por laboratórios - certificadores referendados pelo INMETRO. Nestes casos será formalizada a solicitação através de correio eletrônico ou fax símile e a efetivação do cadastro ficará condicionada ao cumprimento da referida solicitação.
     7. As amostras apresentadas não serão devolvidas, ficando retidas para futuras comparações com os produtos a serem entregues.
     8. Os produtos cujas marcas forem inadequadas para uso no HUOP poderão ser submetidos à nova análise, desde que o interessado comprove tecnicamente haver inconsistência técnica nos laudos em relação à utilização desejada ou comprove alteração em sua formulação compatível com as causas que ensejaram sua reprovação.
     9. Quaisquer situações não previstas neste edital serão analisadas e decididas pela Comissão Especial de Credenciamento.
  2. Dos Produtos Pré-Qualificados
     1. Os produtos aprovados e homologados serão cadastrados por prazo indeterminado e divulgadas na página eletrônica do HUOP, não se excluindo a possibilidade de serem reprovadas futuramente em virtude da entrega de produtos incompatíveis com as amostras apresentadas, registro de queixas técnicas e eventos adversos no HUOP e ANVISA, sendo assegurado o direito ao contraditório e ampla defesa.
     2. Nos casos de descadastramento que trata o item anterior, o HUOP oficializará o mesmo através de correspondência ao fornecedor e publicação no diário oficial do Estado do Paraná, garantido o direito de defesa ao fornecedor no prazo de cinco dias úteis, a contar do recebimento da correspondência e da publicação. A defesa, se houver, deverá ser encaminhada ao HUOP via processo administrativo (setor de protocolo geral, rua Tancredo Neves, 3224, Bairro Santo Onofre, Cascavel – Paraná). Até ser prolatada a decisão pelo HUOP, ratificada pela autoridade superior quando mantido o indeferimento, poderão ficar temporariamente suspensas as compras/contratos, entregas/empenhos pendentes relativas a estes produtos, caso seja do interesse do HUOP. Não havendo o deferimento da defesa prévia, a marca do item será descadastrada, garantido ao fornecedor o prazo recursal e sendo adotadas as medidas editalícias e/ou contratuais previstas nas aquisições. Nestes casos, havendo licitação em julgamento a(s) oferta(s) para esta(s) marcas(s) será (ão) desclassificada(s), tendo em vista o descadastramento ocorrido, por fato(s) superveniente(s), a ser (em) justificado e transcrito(s) pela HUOP para o processo licitatório. Depois de sanados os problemas que ensejaram a suspensão ou o cancelamento do cadastro (descadastramento), o fornecedor poderá solicitar o cadastramento de acordo com as normas aqui estabelecidas e envio da documentação constante neste edital, desde que atenda às exigências preconizadas, comprove um fato novo que demova a justificativa do parecer desfavorável ou comprove que foram sanados os problemas que ensejaram a reprovação.
     3. É de responsabilidade do fornecedor a obrigação de informar quaisquer alterações que ocorram com o produto cadastrado, tais como mudança de marca, de formulação, descontinuidade de produção, etc.
     4. Será cancelado o cadastro da marca cujo fabricante/ importador apresentar documento atestando a descontinuidade de produção por prazo indeterminado ou quando o HUOP tomar conhecimento dessa descontinuidade. Nesses casos, o recadastramento, se futuramente solicitado, deverá atender novamente a todas as exigências de documentação, constituindo um novo cadastro.
     5. **Para serem convalidadas as marcas pré-qualificadas** que já foram objeto de análise e aprovação em processos desta natureza anteriormente realizados **(indicadas no Anexo II), as empresas deverão atender as condições deste Edital e seus Anexos, apresentando os documentos e amostras nele exigidos, sendo que o quantitativo de amostras solicitadas se encontra fixado em uma (01) única unidade, conforme Anexo I.**
  3. Dos Recursos
     1. Das decisões da comissão de avaliação caberá interposição de recurso, dentro do prazo de 5 (cinco) dias úteis, contados da data da publicação do resultado no Diário Oficial do Estado, para apresentação das razões do recurso, ficando os demais proponentes desde logo intimados para apresentarem contrarrazões, em igual número de dias, que começarão a correr do término do prazo do recorrente, sendo-lhes assegurada vistas imediata dos autos. O HUOP dará ciência às empresas do resultado por meio do envio de e-mail contendo a publicação do mesmo.
     2. Os recursos deverão ser encaminhados, mediante documento escrito e protocolizado na Área de Protocolo do Hospital Universitário do Oeste do Paraná (HUOP/UNIOESTE), para a Comissão Especial de Credenciamento, a qual poderá reconsiderar sua decisão, no prazo de 5 (cinco) dias úteis, ou, nesse mesmo prazo, remeter os autos à autoridade superior, motivando a manutenção da decisão.
     3. A autoridade superior, após receber o recurso e a informação da Comissão, proferirá, também no prazo de 5 (cinco) dias úteis, a sua decisão, devendo promover a sua respectiva publicação no Diário Oficial do Estado em até 2 (dois) dias úteis.
     4. O acolhimento do recurso invalidará apenas os atos insuscetíveis de aproveitamento.

# *DA VIGÊNCIA DO EDITAL*

* 1. O registro cadastral ficará permanentemente aberto aos interessados, conforme Artigo 4º do Decreto Estadual 4.507/2009, amparando o estabelecido no no parágrafo primeiro do Artigo 10º da Lei Estadual 15.608/2007.
     1. Para fins de participação em processo licitatório, somente serão consideradas as marcas aprovadas até a publicação do edital de licitação.

# *DAS OBRIGAÇÕES DO CADASTRADO*

* 1. Submeter-se ao permanente controle, avaliação e fiscalização do HUOP;
  2. Manter, durante toda a vigência do cadastro, em compatibilidade com as obrigações por ele assumidas, todas as condições de qualificação exigidas neste instrumento;
  3. Informar quaisquer alterações que ocorram com o produto cadastrado, tais como mudança de marca, de formulação, descontinuidade de produção, etc.

# *DAS OBRIGAÇÕES DA UNIOESTE-HUOP*

* 1. Divulgar, em amplo acesso, a relação das marcas e produtos objeto deste credenciamento;
  2. Fiscalizar as marcas e produtos cadastrado por meio de registro de queixas técnicas e/ou eventos adversos no HUOP e ANVISA e entrega de produtos incompatíveis com as amostras apresentadas.

# *DAS DISPOSIÇÕES GERAIS*

* 1. A critério da UNIOESTE o presente chamamento público poderá ser:
  2. Adiado, por conveniência exclusiva da Administração;
  3. Revogado, a juízo da Administração, se for considerada inoportuna ou inconveniente ao interesse público, decorrente de fato superveniente devidamente comprovado, pertinente e suficiente para justificar tal conduta;
  4. Anulado, se houver ilegalidade, de ofício ou por provocação de terceiros, mediante parecer escrito e devidamente fundamentado;
  5. A UNIOESTE poderá, em qualquer fase, promover diligências destinadas a esclarecer ou complementar a instrução de assunto relacionado ao presente procedimento.
  6. O cadastrado é responsável pela fidedignidade e legitimidade das informações e dos documentos apresentados.
  7. Os casos omissos serão resolvidos pela Direção Geral do HUOP, que decidirá com base na legislação em vigor.
  8. Outras informações sobre o presente procedimento e quaisquer dados necessários à complementação das especificações poderão ser obtidas junto ao Setor de Chamamento do HUOP, sito a Avenida Tancredo Neves, 3224 – Bairro Santo Onofre, CEP 85806-470, Cascavel – PR, Fone/fax: (45) 3321-5169 (Alex Sandro Martins).
  9. Os anexos fazem parte do edital independentemente de transcrição.

Cascavel, 07 de dezembro de 2017.

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Alex Sandro Martins  Presidente da Comissão Especial de Credenciamento |  | Paulo Sérgio Wolff  Reitor |

**ANEXO I - LISTA FIOS DE SUTURA, PLACA HEMOSTÁTICA**, **ADESIVOS CIRÚRGICOS e QUANTITATIVO DE AMOSTRAS**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Item** | **Tasy** | **Palavra Chave / Composição** | **Descrição Completa** | **Nº mín. de amostras** | **Nº mín. de amostras (marcas pré-qualificadas)** |
|  | 36011 | Adesivo Biológico | Adesivo cirúrgico biológico estéril. Produto com propriedades hemostáticas e adesivas indicado, minimamente, para uso em cirurgias neurológicas, ortopédicas e vasculares. Embalagem resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 03 | 01 |
|  | 552 | Esponja | Esponja de gelatina absorvível para hemostasia, em cirurgias neurológicas, tamanho 7 cm x 5 cm, embalagem individual, estéril, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 05 | 01 |
|  | 63071 | Placa Hemostática | Placa hemostática, composta de celulose oxidada regenerada, confeccionado em material absorvível, com pH entre 3,0 a 6,0 que confere ação bactericida, com tamanho mínimo de 5,0cm x 7,5cm. Absorção de 05 a 14 dias utilizada para hemostasia de vasos em cirurgia de neurologia, embalagem individual, esterilizado, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 05 | 01 |
|  | 1241 | Cera para Osso | Cera para osso 2,5g, estéril, embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 03 | 01 |
|  | 1053 | Fita Cardíaca | Fita cardíaca de algodão branco, envelope com uma fita entre 0,30x80cm a 0,35x80cm. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 03 | 01 |
|  | 1244 | Aço | Fio de sutura de aço inoxidável cirúrgico nº 5, com agulha de 1/2 círculo, ponta triangular cortante com 48 a 50 mm, envelope com 4 fios de 40 a 45 cm, esterilizado, com tamanho da agulha desenhado em tamanho real e o símbolo do tipo de agulha visível em envelope interno, estéril, embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 05 | 01 |
|  | 1242 | Aço | Fio de sutura de aço inoxidável cirúrgico nº 1, envelope com 3 fios de 55 a 60 cm de comprimento, estéril, embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 05 | 01 |
|  | 1349 | Algodão | Fio de sutura de algodão/poliéster azul ou preto torcido, nº 3-0, sem agulha, com envelope com 15 fios de 40 a 45 cm de comprimento. Estéril, embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 05 | 01 |
|  | 1348 | Algodão | Fio de sutura de algodão/poliéster, azul ou preto torcido nº 2-0, sem agulha, envelope com 15 fios de 40 a 45 cm de comprimento. Estéril, Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 05 | 01 |
|  | 7840 | Algodão | Fio de sutura de algodão/poliéster, azul ou preto torcido nº 2-0, com agulha de 1/2 círculo, cilíndrica, de 24 a 26mm, com 1 fio de 40 a 45 cm, gastrintestinal. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 05 | 01 |
|  | 1345 | Algodão | Fio de sutura de algodão preto ou azul nº 0, sem agulha, envelope com 15 fios de 40 a 45 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 05 | 01 |
|  | 36708 | Algodão | Fio de sutura algodão preto ou azul torcido nº 0 (gastrintestinal), com agulha delicada de 1/2 círculo cilíndrica de 35 a 37 mm, envelope com 3 fios de 40 a 45 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 05 | 01 |
|  | 36698 | Catgut cromado | Fio de sutura catgut cromado nº 4-0, com agulha delicada de 1/2 círculo cilíndrica de 20 a 22 mm, envelope com 1 fio de 65 a 70 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, estéril, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 05 | 01 |
|  | 4664 | Catgut cromado | Fio de sutura catgut cromado 3-0 robusta, com agulha de 1/2 círculo cilíndrica entre 35 a 37mm, envelope com 1 fio de 65 cm a 70 cm. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, estéril, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 05 | 01 |
|  | 36695 | Catgut cromado | Fio de sutura catgut cromado 2-0, com agulha de 1/2 círculo cilíndrica robusta de 38 a 40mm, envelope com 1 fio de 65 cm a 70 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, estéril, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 05 | 01 |
|  | 1266 | Catgut cromado | Fio de sutura catgut cromado nº 1, com agulha robusta de 1/2 círculo cilíndrica 40 a 42mm envelope com 1 fio de 70 a 75 cm de comprimento, esterilizado, com tamanho da agulha desenhado em tamanho real e o símbolo da agulha visível em envelope interno, estéril, embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 05 | 01 |
|  | 1265 | Catgut cromado | Fio de sutura catgut cromado nº 0 com agulha delicada 3/8 de círculo cilíndrica de 30 a 32 mm, envelope com 1 fio de 70 a 75 cm, esterilizado, com tamanho da agulha desenhado em formato real e o símbolo do tipo da agulha visível em envelope inteiro, estéril, embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 05 | 01 |
|  | 1272 | Catgut cromado | Fio de Sutura catgut cromado nº 2, sem agulha, em envelope com fio 150 cm de comprimento, estéril, embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 05 | 01 |
|  | 1277 | Catgut cromado | Fio de sutura catgut cromado 4-0, delicada, absorvível, com agulha de 1/2 círculo cilíndrica entre 15 a 17 mm, envelope com 1 fio de 70 a 75 cm. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, estéril, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 05 | 01 |
|  | 1280 | Catgut cromado | Fio de sutura catgut cromado 5-0, com agulha de 1/2 círculo, ponta cilíndrica entre 15 a 17 mm, envelope com 1 fio de 70 a 75 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, estéril, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 05 | 01 |
|  | 1251 | Catgut simples | Fio de sutura catgut simples nº 1 com agulha de 3/8 de círculo cilíndrica entre 30 a 32 mm envelope com 1 fio de 70 a 75 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, estéril, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 05 | 01 |
|  | 1260 | Catgut simples | Fio de sutura catgut simples nº 4-0, com agulha delicada de 1/2 círculo cilíndrica de 30 a 32mm, fio de 70 a 75 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 05 | 01 |
|  | 1259 | Catgut simples | Fio de sutura catgut simples nº 3-0 com agulha delicada, de 3/8 de círculo cilíndrica de agulha de 30 a 32mm, com fio de 70 cm a 75 cm. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 05 | 01 |
|  | 1249 | Catgut simples | Fio de sutura catgut simples 2-0 com agulha robusta, 1/2 círculo, cilíndrica, de 40 a 42mm, com fio de 70 a 75 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 05 | 01 |
|  | 6010 | Catgut simples | Fio de sutura catgut simples nº 2-0 com agulha delicada de 1/2 círculo cilíndrica, de 25 a 27mm, envelope com 1 fio de 70 a 75 cm de comprimento . Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 05 | 01 |
|  | 1255 | Catgut simples | Fio de sutura catgut simples nº 2-0 com agulha de 3/8 círculo cilíndrica, de 17 a 20mm, para amigbdlectomia, com fio de 70 a 75 cm de comprimento.Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem com filme plástico, papel grau cirúrgico, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 05 | 01 |
|  | 36700 | Catgut simples | Fio de sutura catgut simples nº 0 sem agulha, envelope com 1 fio de 1,45 a 1,50m de comprimento. Estéril, Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 05 | 01 |
|  | 36704 | Catgut simples | Fio de sutura catgut simples nº 5-0, com agulha delicada de 1/2 círculo, de 20 a 22mm, envelope com 1 fio de 70 a 75 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 05 | 01 |
|  | 62944 | Glicolida e caprolactona | Fio de sutura monofilamentar a base de copolímero de glicolida e caprolactona com absorção previsível incolor, nº3.0 com agulha 3/8 círculo triangular de 17 a 19,5 mm, envelope com 1 fio de 65 a 70 cm de comprimento (para cirurgia plástica). Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 05 | 01 |
|  | 65628 | Glicolida e caprolactona | Fio de sutura monofilamentar a base de copolímero de glicolida e caprolactona com absorção previsível incolor, nº 5.0 com agulha 3/8 círculo triangular de 13 a 15 mm, envelope com 1 fio de 40 a 50 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 05 | 01 |
|  | 68033 | Glicolida e caprolactona | Fio de sutura monofilamentar a base de copolímero de glicolida e caprolactona, com absorção previsível, incolor, diâmetro 5-0, 45 cm (+- 5cm), com agulha 3/8 ponta cortante 16 a 19 mm. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 05 | 01 |
|  | 68034 | Glicolida e caprolactona | Fio de sutura monofilamentar a base de copolímero de glicolida e caprolactona, monofilamento, com absorção previsível, incolor, diâmetro 5-0, 45 cm (+- 5cm), com agulha 3/8 corte reverso, 12 a 15 mm. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 05 | 01 |
|  | 34802 | Glicolida e caprolactona | Fio de sutura monofilamentar a base de copolímero de glicolida e caprolactona com absorção previsível, incolor, nº 4-0, com agulha 3/8 círculo triangular de 1,7 a 2 cm, envelope com 1 fio de 45 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 05 | 01 |
|  | 1262 | Marcapasso | Fio para marcapasso nº2.0 multifilamento de aço torcido revestido com polietileno azul, agulha de 1/2 circulo cilíndrico de 24 a 26mm em uma das extremidades, e em outra, agulha reta triangular cortante de 60 mm, fio com dimensão total de 60 cm. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 05 | 01 |
|  | 36719 | Nylon | Fio de sutura Kit catarata, contendo em envelope único: um fio de nylon monofilamento, nº 10-0 preto, com duas agulhas de 3/8 de círculo, microponta espatuladas de 6,5 mm com fio de 30 cm; e fio de seda preta trançada nº 4-0, com agulha micro ponta cortante 3/8 de círculo de 12 a 13 mm com fio de 45 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 05 | 01 |
|  | 15721 | Nylon | Fio de sutura de nylon monofilamento (para microcirurgia) nº 8-0 com 1 agulha de 3/8 de círculo cilíndrica, de 6,40mm a 6,50mm, envelope com 1 fio de 10 a 13 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 05 | 01 |
|  | 36706 | Nylon | Fio de sutura de nylon monofilamento nº 6-0, com agulha de 3/8 de círculo, triangular, de 18 a 20mm, envelope com 1 fio de 40 a 45 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 05 | 01 |
|  | 1340 | Nylon | Fio de sutura de nylon monofilamento nº 6-0, com agulha de 1/2 círculo triangular de 15 a 17 mm, envelope com 1 fio de 40 a 45 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 05 | 01 |
|  | 4064 | Nylon | Fio de sutura de nylon monofilamento nº 5-0 com agulha de 3/8 de círculo, triangular, de 18 a 20 mm, envelope com 1 fio de 40 a 45cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 05 | 01 |
|  | 1324 | Nylon | Fio de sutura de nylon monofilamento, preto, nº 4-0, com agulha de 1/2 círculo triangular cortante entre 15 a 16 mm, envelope com 1 fio de 40 a 50 cm de comprimento, esterilizado, com tamanho da agulha desenhado em formato real e o símbolo do tipo da agulha visível em envelope inteiro. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 05 | 01 |
|  | 1335 | Nylon | Fio de sutura de nylon monofilamento nº 4-0, com agulha de 3/8 de círculo triangular de 23 a 25mm, envelope com 1 fio de 40 a 45 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 05 | 01 |
|  | 7930 | Nylon | Fio de sutura de nylon monofilamento nº 4-0, com agulha de 1/2 círculo cilíndrica de 20 a 22mm, envelope com 1 fio de 70 a 75 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 05 | 01 |
|  | 1328 | Nylon | Fio de sutura em nylon monofilamento incolor ou branca, nº 4-0, com agulha de 1/2 círculo triangular cortante entre 15 a 17mm, envelope com 1 fio de 40 a 45 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 05 | 01 |
|  | 1323 | Nylon | Fio de sutura de nylon monofilamento nº 3-0, com agulha de 3/8 de círculo, triangular de 28 a 30mm, com fio de 40 cm a 45 cm. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 05 | 01 |
|  | 1326 | Nylon | Fio de sutura de nylon preto monofilamento nº 3-0, com agulha de 1/2 círculo cilíndrica, entre 35 e 37mm, com fio de 65 cm a 70 cm. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 05 | 01 |
|  | 1322 | Nylon | Fio de sutura de nylon monofilamento preto (cuticular) nº 2-0, com agulha de 3/8 de círculo triangular cortante de 18 a 20 mm, envelope com 1 fio de 40 a 45 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 05 | 01 |
|  | 1320 | Nylon | Fio de sutura de nylon monofilamento preto nº 2-0, com agulha de 3/8 de círculo, triangular reverso com 27 a 30 mm, envelope com 1 fio de 40 a 45 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 05 | 01 |
|  | 30441 | Nylon | Fio de sutura de nylon monofilamento preto (para oftalmologia) nº 10-0, com duas agulhas de 3/8 de círculo, micro ponta espatulada de 6,5 mm em envelope com 1 fio de 25 a 30 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 05 | 01 |
|  | 4063 | Nylon | Fio de sutura de nylon monofilamento preto nº 0 com agulha de 3/8 de círculo triangular cortante (cuticular) de 18 a 20 mm, fio com 45 a 50 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 05 | 01 |
|  | 42152 | Polidioxanona | Fio de sutura monofilamentar de polidioxanona absorvível nº 6-0 violeta, com duas agulhas de 3/8, círculo cilíndricas de 11 a 13mm (cardio/pediátrica), envelope com 1 fio de 70 cm a 75 cm. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 05 | 01 |
|  | 36707 | Polidioxanona | Fio de sutura, monofilamentar de polidioxanona absorvível violeta, nº 5-0, com agulha de 1/2 círculo ponta cilíndrica de 15 a 17mm, envelope com 1 fio de 65 a 70 cm. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 05 | 01 |
|  | 7847 | Polidioxanona | Fio de sutura, monofilamentar de polidioxanona absorvível violeta, nº 4-0, com agulha de 1/2 círculo ponta cilíndrica de 25 a 27mm, envelope com 1 fio de 65 a 70 cm. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 05 | 01 |
|  | 64978 | Polidioxanona | Fio de sutura monofilamentar de polidioxanona absorvível violeta, nº 3-0, com agulha de 1/2 círculo, ponta cilíndrica de 25 a 27 mm, envelope com 1 fio de 65 a 70 cm. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 05 | 01 |
|  | 42153 | Polidioxanona | Fio de sutura monofilamentar de polidioxanona absorvível violeta nº 7-0, com duas agulhas de 3/8 círculo, ponta cilíndricas de 9 a 9,3mm, envelope com 1 fio de 70 a 75cm. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 05 | 01 |
|  | 36722 | Poliéster | Kit contendo Fio de sutura de poliéster branco com duas agulhas de ½ circulo cilíndrico de 20 a 22mm, sem almofadas de teflon, fio de 7x75 cm de comprimento; Fio de sutura de poliéster verde com duas agulhas de ½ circulo cilíndrico de 20 a 22 mm sem almofada de teflon, fio de 8x75 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 05 | 01 |
|  | 36720 | Poliéster | Kit contendo: Fio de sutura de poliéster branco nº 2-0 com duas agulhas de ½ circulo cilíndrico entre 20 e 22 mm, com almofada de teflon, e fio de 7x75 cm de comprimento; fio de sutura de poliéster verde com duas agulhas de ½ circulo cilíndrico entre 20 e 22 mm, com almofada de teflon, e fio de 8x75 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 05 | 01 |
|  | 1317 | Poliéster | Fio de sutura multifilamentar de poliéster verde trançado nº 2-0, revestido com polibutilato ou silicone com 2 agulhas de 1/2 círculo cilindrica de 25 a 27mm, envelope com um fio medindo 70 a 75 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 05 | 01 |
|  | 6680 | Poliéster | Fio de sutura de poliéster verde com almofada de Teflon nº 2-0, fio revestido com com polibutilato ou silicone, duas agulhas de ½ circulo cilíndrico de 20 a 22 mm, envelope com fio de 70 a 75 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 05 | 01 |
|  | 1316 | Poliéster | Fio de sutura poliéster verde trançado nº 2-0, fio revestido de polibutilato ou silicone, com duas agulhas de 1/2 círculo ponta cilindrica de 20 a 22mm, envelope com 1 fio de 70 a 75 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 05 | 01 |
|  | 1332 | Poliéster | Fio de sutura de poliéster Verde trançado não absorvível nº 2-0 sem agulha com embalagem contendo 15 fios de 45 cm, estéril, Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 05 | 01 |
|  | 1319 | Poliéster | Fio de sutura de poliéster azul ou verde (cardiovascular) nº 5, revestido com polibutilato ou silicone, com agulha de 1/2 círculo ponta triangular reversa, 45 a 48 mm, envelope com 4 fios de 70 cm a 75 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 05 | 01 |
|  | 36901 | Poliéster | Fio de sutura poliéster verde, revestido com polibutilato ou silicone, nº 2, não absorvível com 1 agulha de 1/2 círculo, robusta, triangular reversa de 38 a 40 mm, envelope com 1 fio de 70 a 75 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 05 | 01 |
|  | 36717 | Poliglactina 910/ácido glicólico | Fio de sutura sintético multifilamentar a base de poliglactina 910/ácido glicólico com absorção previsível nº 8-0, oftalmologia, com duas agulhas de 3/8 de círculo, micro-espatuladas com 6,3 a 6,5mm, com fio de 27 a 30 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 05 | 01 |
|  | 6840 | Poliglactina 910/ácido glicólico | Fio de sutura sintético multifilamentar a base de poliglactina 910/ácido glicólico com absorção previsível nº 5-0, oftalmologia, com duas agulhas de 1/4 de círculo, micro-espatuladas, de 8,0 a 8,5 mm, com fio de 40 a 45 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual,resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 05 | 01 |
|  | 1389 | Poliglactina 910/ácido glicólico | Fio de sutura sintético multifilamentar a base de poliglactina 910/ácido glicólico, com absorção previsível, violeta ou verde, nº 4-0 (urologia), com agulha de 1/2 círculo cilíndrica de 15 a 17mm, envelope com 1 fio de 65 a 70 cm, estérilizado. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 05 | 01 |
|  | 36715 | Poliglactina 910/ácido glicólico | Fio de sutura multifilamentar sintético a base de poliglactina 910/ácido glicólico com absorção previsível, nº 3-0 (gastrintestinal), com agulha de 3/8 de círculo cilíndrica de 30 a 32mm, com fio de 70 a 75 cm. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 05 | 01 |
|  | 1343 | Poliglactina 910/ácido glicólico | Fio de sutura sintético multifilamentar a base de poliglactina 910/ácido glicólico, violeta com absorção previsível, para fechamento geral nº 3-0, com agulha de 1/2 círculo, cilíndrica de 40 a 42mm, com fio de 70 cm a 75 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 05 | 01 |
|  | 1390 | Poliglactina 910/ácido glicólico | Fio de sutura sintético multifilamentar a base de poliglactina 910/ácido glicólico, com absorção previsível, nº 3-0, violeta com agulha de 1/2 círculo cilindrica de 22 a 25 mm, envelope com 1 fio de 70 a 75 cm. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno.Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 05 | 01 |
|  | 52509 | Poliglactina 910/ácido glicólico | Fio de Sutura multifilamentar sintético a base de poliglactina 910/ácido glicólico, incolor com absorção previsível nº 3-0 para cirurgia plástica, com agulha de 3/8, triangular com 22 a 24mm, envelope com fio de 40 a 45 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 05 | 01 |
|  | 36716 | Poliglactina 910/ácido glicólico | Fio de sutura sintético multifilamentar a base de poliglactina 910/ácido glicólico, violeta, com absorção previsível, nº 3-0, trançado violeta ou verde, com agulha de 1/2 círculo, triangular de 20 a 22mm, envelope com 1 fio de 70 cm a 75 cm. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 05 | 01 |
|  | 36712 | Poliglactina 910/ácido glicólico | Fio de sutura sintético com absorção previsível nº 2- 0, a base de poliglactina910 / ácido glicólico para fechamento geral com agulha robusta de 1/2 circulo cilíndrica de 35 a 37mm, envelope com 1 fio de 70 a 75 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 05 | 01 |
|  | 1387 | Poliglactina 910/ácido glicólico | Fio de sutura multifilamentar sintético, a base de poliglactina 910/ácido glicólico com absorção previsível, nº 2-0, gastrointestinal, com agulha delicada de 1/2 circulo, cilíndrica de 35 a 37mm, envelope com 1 fio de 70 a 75 cm. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 05 | 01 |
|  | 22992 | Poliglactina 910/ácido glicólico | Fio de sutura multifilamentar sintético, a base de poliglactina 910/ácido glicólico com absorção previsível, nº 2-0, violeta com agulha de 1/2 círculo triangular de 35 a 37 mm, fio de 70 a 75 cm. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 05 | 01 |
|  | 4649 | Poliglactina 910/ácido glicólico | Fio de sutura multifilamentar sintético, a base de poliglactina 910/ácido glicólico com absorção previsível, nº 1 violeta trançado , com agulha de 1/2 círculo cilíndrica de 48 a 50 mm, envelope com 1 fio de 85 a 90 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 05 | 01 |
|  | 1379 | Poliglactina 910/ácido glicólico | Fio de sutura multifilamentar sintético, a base de poliglactina910/ácido glicólico, nº 1, com absorção previsível (para fechamento geral), violeta, com agulha robusta de 1/2 círculo cilíndrica de 40 a 42mm, envelope com 1 fio de 70 a 75 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 05 | 01 |
|  | 36003 | Poliglactina 910/ácido glicólico | Fio de sutura multifilamentar sintético, a base de poliglactina 910/ácido glicólico violeta , absorvível, nº 1, com agulha de 1/2 círculo cilíndrica de 35 a 37 mm, com fio de 70 a 75 cm. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 05 | 01 |
|  | 1378 | Poliglactina 910/ácido glicólico | Fio de sutura multifilamentar sintético, a base de poliglactina 910/ácido glicólico, com absorção previsível, violeta ou verde, nº 0 para fechamento geral, agulha robusta 1/2 círculo cilíndrica de 40 a 42mm, envelope com 1 fio de 70 a 75 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 05 | 01 |
|  | 1377 | Poliglactina 910/ácido glicólico | Fio de sutura multifilamentar sintético a base de poliglactina 910/ácido glicólico, com aabsorção previsível, nº 0 com agulha de 1/2 circulo, triangular de 35 a 37mm, envelope com 1 fio de 70 a 75 cm. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 05 | 01 |
|  | 64980 | Poliglactina 910/ácido glicólico | Fio de Sutura multifilamentar sintético, a base de poliglactina 910 / acido glicólico, com absorção previsível nº 3-0, com agulha de ½ circulo cilíndrica, 24 a 26 mm, envelope com fio de 65 a 70 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhada em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalado individualmente, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 05 | 01 |
|  | 36713 | Poliglactina 910/ácido glicólico | Fio de sutura multifilamentar sintético, a base de poliglactina 910/ácido glicólico, com absorção previsível, nº 2-0, violeta, para fechamento geral com agulha robusta de 1/2 círculo cilíndrica 40 a 42mm, com fio de 70 a 75 cm. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 05 | 01 |
|  | 1392 | Poliglactina 910/ácido glicólico | Fio de sutura sintético multifilamentar a base de poliglactina 910/ácido glicólico, com absorção previsível nº 7-0, oftalmologia, com duas agulhas de 3/8 de círculo micro-espatuladas de 6,3 a 6,5mm, com fio de 40 a 45 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 05 | 01 |
|  | 68133 | Poliglactina 910/ácido glicólico | Fio de sutura multifilamentar, a base de poliglactina 910/ácido glicólico,com absorção previsível, incolor trançado, diâmetro 5-0, 45 cm (+- 5cm), com agulha 1/2 corte reverso, 15 a 17 mm. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 05 | 01 |
|  | 36723 | Polipropileno | Kit contendo: Fio de sutura polipropileno, cardiovascular nº 6-0, azul monofilamento, com duas agulhas de 3/8 de círculo, ponta cilindrica, de 13 a 15mm, com 03 fios de 70 a 75 cm de comprimento; e Fio de sutura de polipropileno azul nº 7-0, com duas agulhas de 3/8 de circulo, ponta cilindrica de 9,3 a 10mm, envelope com 03 fios de 55 a 60 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 05 | 01 |
|  | 1368 | Polipropileno | Fio de sutura monofilamento em polipropileno azul nº 8-0, com 2 agulhas de 3/8 de círculo cilíndrica de 8 a 9mm, em envelope com 1 fio de 55 a 60 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 05 | 01 |
|  | 1367 | Polipropileno | Fio de sutura de polipropileno azul (cardiovascular) nº 7-0, com duas agulhas delicadas de 3/8 de círculo, ponta cilíndrica, de 9,3 a 10mm, envelope com 1 fio de 55 a 60 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 05 | 01 |
|  | 1364 | Polipropileno | Fio de sutura de polipropileno azul, monofilamento nº6-0 (cardiovascular), com duas agulhas de 3/8 círculo, ponta cilíndrica de 11 a 13mm, envelope com 1 fio de 70 cm a 75 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, e visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 05 | 01 |
|  | 1363 | Polipropileno | Fio de sutura polipropileno azul nº 5-0 (cardiovascular) com duas agulhas de 1/2 círculo, ponta cilíndrica de 15 a 17mm, com fio de 70 cm a 75 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 05 | 01 |
|  | 1361 | Polipropileno | Fio de sutura polipropileno 4-0 (vascular) com duas agulhas de 1/2 círculo ponta cilíndrica de 20 a 22mm, envelope com fio de 70 a 75 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 05 | 01 |
|  | 54131 | Polipropileno | Fio de Sutura de polipropileno nº 4-0 com duas agulhas de 1/2 círculo ponta cilíndricas de 25 a 27mm, envelope com fio de 70 a 75 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalado individualmente. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 05 | 01 |
|  | 1359 | Polipropileno | Fio de sutura polipropileno, azul, cardiovascular nº 3-0, monofilamento, com duas agulhas de 1/2 círculo, ponta cilíndrica entre 30 e 32 mm, com fio de 85 a 90cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 05 | 01 |
|  | 1356 | Polipropileno | Fio de Sutura de polipropileno nº 2-0, monofilamentar não absorvível na cor azul com duas agulhas de 1/2 circulo, ponta cilíndricas de 20 a 22 mm, envelope com fio de 70 a 75 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 05 | 01 |
|  | 1353 | Polipropileno | Fio de sutura polipropileno azul (para fechamento geral), nº 2 com agulha de 3/8 de círculo triangular de 75 a 77mm, em envelope com 3 fios de 45 a 50 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 05 | 01 |
|  | 7844 | Polipropileno | Fio de sutura polipropileno azul, nº 10-0 (para oftalmologia) com duas agulhas delicadas de 3/8 de círculo, micro ponta espatulada de 6,2 mm a 6,5 mm, envelope com 1 fio de 27 a 30 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 05 | 01 |
|  | 1352 | Polipropileno | Fio de sutura de polipropileno azul, monofilamento (Fechamento Geral) nº 0, com uma agulha de 1/2 círculo cilíndrica robusta, de 35 a 37mm, fio de 70 cm a 75cm. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 05 | 01 |
|  | 62939 | Polipropileno | Fio de Sutura de polipropileno nº 3-0 com duas agulhas de 1/2 círculo cilíndricas entre 22,5 a 27mm, envelope com fio de 70 a 75 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 05 | 01 |
|  | 36724 | Polipropileno | kit contendo: Fio de sutura de polipropileno azul nº 6-0, com duas agulhas de 3/8 de circulo cilíndrico de 13 a 15mm, envelope com fio de 2x70 a 75 cm de comprimento; e Fio de sutura de polipropileno azul nº 7-0, com duas agulhas de 3/8 de circulo cilíndrico de 93 a 95mm, envelope com fio de 2x 55 a 60 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 05 | 01 |
|  | 1360 | Polipropileno | Fio de sutura polipropileno azul nº 3-0 (cardiovascular) com duas agulhas delicadas de ½ círculo ponta cilíndrica de 15 a 17mm em envelope com 1 fio de 70 a 75 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 05 | 01 |
|  | 63470 | Seda | Fio de sutura 4-0, seda trançada ou torcida com proteína orgânica denominada fibroína, não absorvível estéril, com agulha 3/8 e 17mm. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 05 | 01 |
|  | 1369 | Seda | Fio de Sutura de seda trançada ou torcida, a base de fibroína nº 2-0 com agulha de 3/8 círculo cilíndrica, de 30 a 32mm envelope com a fio de 70 a 75cm. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 05 | 01 |
|  | 63469 | Seda | Fio de sutura 4-0, seda trançada ou torcida a base de fibroína, não absorvível estéril, com agulha ½ círculo, triangular reversa, com 15 a 17mm. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 05 | 01 |
|  | 1374 | Seda | Fio de sutura de seda preta ou azul trançada nº 8-0 (para oftalmologia, catarata e córnea) com duas agulhas 3/8 círculo, micro-ponto espatulada, de 6,5 a 7,1 mm, envelope com 1 fio entre 30 a 45cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 05 | 01 |
|  | 1376 | Seda | Fio de Sutura de seda trançada ou torcida a base de fibroína, nº 1, envelope com fio de 15 X 40 a 45 cm de comprimento, esterilizado, embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | 05 | 01 |

**ANEXO II – FIOS DE SUTURA, PLACA HEMOSTÁTICA** e **ADESIVOS CIRÚRGICOS PRÉ-QUALIFICADOS NO HUOP**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **Item** | **Tasy** | **Palavra Chave / Composição** | **Descrição Completa** | **Fabricante** |
| **1** | 36011 | Adesivo Biológico | Adesivo cirúrgico biológico estéril. Produto com propriedades hemostáticas e adesivas indicado, minimamente, para uso em cirurgias neurológicas, ortopédicas e vasculares. Embalagem resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | Polysuture |
| **2** | 552 | Esponja | Esponja de gelatina absorvível para hemostasia, em cirurgias neurológicas, tamanho 7 cm x 5 cm, embalagem individual, estéril, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. |  |
| **3** | 63071 | Placa Hemostática | Placa hemostática, composta de celulose oxidada regenerada, confeccionado em material absorvível, com pH entre 3,0 a 6,0 que confere ação bactericida, com tamanho mínimo de 5,0cm x 7,5cm. Absorção de 05 a 14 dias utilizada para hemostasia de vasos em cirurgia de neurologia, embalagem individual, esterilizado, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | Curamedical |
| Johnson/ Ethicon |
| **4** | 1241 | Cera para Osso | Cera para osso 2,5g, estéril, embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | Polysuture |
| Johnson/Ethicon |
| Brasuture |
| **5** | 1053 | Fita Cardíaca | Fita cardíaca de algodão branco, envelope com uma fita entre 0,30x80cm a 0,35x80cm. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | Johnson/ Ethicon |
| Brasuture |
| BBraun |
| Polysuture |
| **6** | 1244 | Aço | Fio de sutura de aço inoxidável cirúrgico nº 5, com agulha de 1/2 círculo, ponta triangular cortante com 48 a 50 mm, envelope com 4 fios de 40 a 45 cm, esterilizado, com tamanho da agulha desenhado em tamanho real e o símbolo do tipo de agulha visível em envelope interno, estéril, embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | Johnson/Ethicon |
| Polysuture |
| **7** | 1242 | Aço | Fio de sutura de aço inoxidável cirúrgico nº 1, envelope com 3 fios de 55 a 60 cm de comprimento, estéril, embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | Johnson/ Ethicon |
| Polysuture |
| BBraun |
| **8** | 1349 | Algodão | Fio de sutura de algodão/poliéster azul ou preto torcido, nº 3-0, sem agulha, com envelope com 15 fios de 40 a 45 cm de comprimento. Estéril, embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | Johnson/ Ethicon |
| Polysuture |
|  |
| **9** | 1348 | Algodão | Fio de sutura de algodão/poliéster, azul ou preto torcido nº 2-0, sem agulha, envelope com 15 fios de 40 a 45 cm de comprimento. Estéril, Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | Johnson/ Ethicon |
| Point Suture |
| Polysuture |
| **10** | 7840 | Algodão | Fio de sutura de algodão/poliéster, azul ou preto torcido nº 2-0, com agulha de 1/2 círculo, cilíndrica, de 24 a 26mm,com 1 fio de 40 a 45 cm, gastrintestinal. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | Johnson/ Ethicon |
| Polysuture |
| Bioline |
| **11** | 1345 | Algodão | Fio de sutura de algodão preto ou azul nº 0, sem agulha, envelope com 15 fios de 40 a 45 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | Johnson/ Ethicon |
| Bioline |
| Polysuture |
| **12** | 36708 | Algodão | Fio de sutura algodão preto ou azul torcido nº 0 (gastrintestinal), com agulha delicada de 1/2 círculo cilíndrica de 35 a 37 mm, envelope com 3 fios de 40 a 45 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | Polysuture |
|  |
|  |
|  |
| **13** | 36698 | Catgut cromado | Fio de sutura catgut cromado nº 4-0, com agulha delicada de 1/2 círculo cilíndrica de 20 a 22 mm, envelope com 1 fio de 65 a 70 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, estéril, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | Johnson/ Ethicon |
| Johnson/Qualtrus |
| Polysuture |
|  |
|  |
| **14** | 4664 | Catgut cromado | Fio de sutura catgut cromado 3-0 robusta, com agulha de 1/2 círculo cilíndrica entre 35 a 37mm, envelope com 1 fio de 65 cm a 70 cm. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, estéril, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | Johnson/ Ethicon |
| Polysuture |
| **15** | 36695 | Catgut cromado | Fio de sutura catgut cromado 2-0, com agulha de 1/2 círculo cilíndrica robusta de 38 a 40mm, envelope com 1 fio de 65 cm a 70 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, estéril, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | Polysuture |
| Johnson/Ethicon |
| Johnson/Qualtrus |
|  |
| **16** | 1266 | Catgut cromado | Fio de sutura catgut cromado nº 1, com agulha robusta de 1/2 círculo cilíndrica 40 a 42mm envelope com 1 fio de 70 a 75 cm de comprimento, esterilizado, com tamanho da agulha desenhado em tamanho real e o símbolo da agulha visível em envelope interno, estéril, embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | Johnson/ Ethicon |
|  |
|  |
|  |
|  |
|  |
| **17** | 1265 | Catgut cromado | Fio de sutura catgut cromado nº 0 com agulha delicada 3/8 de círculo cilíndrica de 30 a 32 mm, envelope com 1 fio de 70 a 75 cm, esterilizado, com tamanho da agulha desenhado em formato real e o símbolo do tipo da agulha visível em envelope inteiro, estéril, embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | Johnson/ Ethicon |
| Polysuture |
|  |
| Johnson/Qualtrus |
|  |
|  |
| **18** | 1272 | Catgut cromado | Fio de Sutura catgut cromado nº 2, sem agulha, em envelope com fio 150 cm de comprimento, estéril, embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | Johnson/ Ethicon |
| Polysuture |
|  |
|  |
| **19** | 1277 | Catgut cromado | Fio de sutura catgut cromado 4-0, delicada, absorvível, com agulha de 1/2 círculo cilíndrica entre 15 a 17 mm, envelope com 1 fio de 70 a 75 cm. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, estéril, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | Johnson/ Ethicon |
|  |
| Polysuture |
|  |
| **20** | 1280 | Catgut cromado | Fio de sutura catgut cromado 5-0, com agulha de 1/2 círculo, ponta cilíndrica entre 15 a 17 mm, envelope com 1 fio de 70 a 75 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, estéril, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | Johnson/ Ethicon |
|  |
|  |
|  |
|  |
| **21** | 1251 | Catgut simples | Fio de sutura catgut simples nº 1 com agulha de 3/8 de círculo cilíndrica entre 30 a 32 mm envelope com 1 fio de 70 a 75 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, estéril, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | Johnson/Ethicon |
| Johnson/Qualtrus |
| Polysuture |
|  |
|  |
| **22** | 1260 | Catgut simples | Fio de sutura catgut simples nº 4-0, com agulha delicada de 1/2 círculo cilíndrica de 30 a 32mm, fio de 70 a 75 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | Johnson/Qualtrus |
| Johnson/ Ethicon |
| Polysuture |
| **23** | 1259 | Catgut simples | Fio de sutura catgut simples nº 3-0 com agulha delicada, de 3/8 de círculo cilíndrica de agulha de 30 a 32mm, com fio de 70 cm a 75 cm. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | Johnson/Qualtrus |
| Johnson/ Ethicon |
| Polysuture |
| Bioline |
| **24** | 1249 | Catgut simples | Fio de sutura catgut simples 2-0 com agulha robusta, 1/2 círculo, cilíndrica, de 40 a 42mm, com fio de 70 a 75 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | Johnson/ Ethicon |
| Johnson/ Qualtrus |
| Polysuture |
|  |
| **25** | 6010 | Catgut simples | Fio de sutura catgut simples nº 2-0 com agulha delicada de 1/2 círculo cilíndrica, de 25 a 27mm, envelope com 1 fio de 70 a 75 cm de comprimento . Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | Johnson/ Ethicon |
| Polysuture |
|  |
|  |
| **26** | 1255 | Catgut simples | Fio de sutura catgut simples nº 2-0 com agulha de 3/8 círculo cilíndrica, de 17 a 20mm, para amigbdlectomia, com fio de 70 a 75 cm de comprimento.Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem com filme plástico, papel grau cirúrgico, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | Johnson/Qualtrus |
|  |
| **27** | 36700 | Catgut simples | Fio de sutura catgut simples nº 0 sem agulha, envelope com 1 fio de 1,45 a 1,50m de comprimento. Estéril, Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | Johnson/ Ethicon |
| Polysuture |
|  |
|  |
|  |
| **28** | 36704 | Catgut simples | Fio de sutura catgut simples nº 5-0, com agulha delicada de 1/2 círculo, de 20 a 22mm, envelope com 1 fio de 70 a 75 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | Johnson/ Ethicon |
|  |
| **29** | 62944 | Glicolida e caprolactona | Fio de sutura monofilamentar a base de copolímero de glicolida e caprolactona com absorção previsível incolor, nº3.0 com agulha 3/8 círculo triangular de 17 a 19,5 mm, envelope com 1 fio de 65 a 70 cm de comprimento (para cirurgia plástica). Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | BBraun |
| Johnson/ Ethicon |
| Polysuture |
| **30** | 65628 | Glicolida e caprolactona | Fio de sutura monofilamentar a base de copolímero de glicolida e caprolactona com absorção previsível incolor, nº 5.0 com agulha 3/8 círculo triangular de 13 a 15 mm, envelope com 1 fio de 40 a 50 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. |  |
| **31** | 68033 | Glicolida e caprolactona | Fio de sutura monofilamentar a base de copolímero de glicolida e caprolactona, com absorção previsível, incolor, diâmetro 5-0, 45 cm (+- 5cm), com agulha 3/8 ponta cortante 16 a 19 mm. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. |  |
| **32** | 68034 | Glicolida e caprolactona | Fio de sutura monofilamentar a base de copolímero de glicolida e caprolactona, monofilamento, com absorção previsível, incolor, diâmetro 5-0, 45 cm (+- 5cm), com agulha 3/8 corte reverso, 12 a 15 mm. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. |  |
| **33** | 34802 | Glicolida e caprolactona | Fio de sutura monofilamentar a base de copolímero de glicolida e caprolactona com absorção previsível, incolor, nº 4-0, com agulha 3/8 círculo triangular de 1,7 a 2 cm, envelope com 1 fio de 45 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | Johnson/ Ethicon |
| Polysuture |
| **34** | 1262 | Marcapasso | Fio para marcapasso nº2.0 multifilamento de aço torcido revestido com polietileno azul, agulha de 1/2 circulo cilíndrico de 24 a 26mm em uma das extremidades, e em outra, agulha reta triangular cortante de 60 mm, fio com dimensão total de 60 cm. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | BBraun |
| Polysuture |
| Johnson/ Ethicon |
| **35** | 36719 | Nylon | Fio de sutura Kit catarata, contendo em envelope único: um fio de nylon monofilamento, nº 10-0 preto, com duas agulhas de 3/8 de círculo, microponta espatuladas de 6,5 mm com fio de 30 cm; e fio de seda preta trançada nº 4-0, com agulha micro ponta cortante 3/8 de círculo de 12 a 13 mm com fio de 45 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | Johnson/ Ethicon |
| Polysuture |
|  |
| **36** | 15721 | Nylon | Fio de sutura de nylon monofilamento (para microcirurgia) nº 8-0 com 1 agulha de 3/8 de círculo cilíndrica, de 6,40mm a 6,50mm, envelope com 1 fio de 10 a 13 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | BBraun |
| Johnson/ Ethicon |
| Polysuture |
| **37** | 36706 | Nylon | Fio de sutura de nylon monofilamento nº 6-0, com agulha de 3/8 de círculo, triangular, de 18 a 20mm, envelope com 1 fio de 40 a 45 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | Johnson/ Ethicon |
| Johnson/ Qualtrus |
| Polysuture |
|  |
| **38** | 1340 | Nylon | Fio de sutura de nylon monofilamento nº 6-0, com agulha de 1/2 círculo triangular de 15 a 17 mm, envelope com 1 fio de 40 a 45 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | Johnson/ Ethicon |
| Point Suture |
| Johnson/ Qualtrus |
| Polysuture |
| **39** | 4064 | Nylon | Fio de sutura de nylon monofilamento nº 5-0 com agulha de 3/8 de círculo, triangular, de 18 a 20 mm, envelope com 1 fio de 40 a 45cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | Johnson/ Ethicon |
| Point Suture |
| Brasuture |
| Johnson/ Qualtrus |
| Polysuture |
| **40** | 1324 | Nylon | Fio de sutura de nylon monofilamento, preto, nº 4-0, com agulha de 1/2 círculo triangular cortante entre 15 a 16 mm, envelope com 1 fio de 40 a 50 cm de comprimento, esterilizado, com tamanho da agulha desenhado em formato real e o símbolo do tipo da agulha visível em envelope inteiro. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | Johnson/ Ethicon |
| Polysuture |
| **41** | 1335 | Nylon | Fio de sutura de nylon monofilamento nº 4-0, com agulha de 3/8 de círculo triangular de 23 a 25mm, envelope com 1 fio de 40 a 45 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | Brasuture |
| Bioline |
| BBraun |
| Point Suture |
| Polysuture |
| Johnson/ Ethicon |
| **42** | 7930 | Nylon | Fio de sutura de nylon monofilamento nº 4-0, com agulha de 1/2 círculo cilíndrica de 20 a 22mm, envelope com 1 fio de 70 a 75 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | Johnson/ Ethicon |
| Point Suture |
| Polysuture |
| **43** | 1328 | Nylon | Fio de sutura em nylon monofilamento incolor ou branca, nº 4-0, com agulha de 1/2 círculo triangular cortante entre 15 a 17mm, envelope com 1 fio de 40 a 45 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | Johnson/ Ethicon |
| Polysuture |
|  |
| **44** | 1323 | Nylon | Fio de sutura de nylon monofilamento nº 3-0, com agulha de 3/8 de círculo, triangular de 28 a 30mm, com fio de 40 cm a 45 cm. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | Brasuture |
| BBraun |
| Johnson/ Qualtrus |
| Johnson/ Ethicon |
| Point Suture |
| Polysuture |
| **45** | 1326 | Nylon | Fio de sutura de nylon preto monofilamento nº 3-0, com agulha de 1/2 círculo cilíndrica, entre 35 e 37mm, com fio de 65 cm a 70 cm. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | Johnson/ Ethicon |
| Polysuture |
|  |
| **46** | 1322 | Nylon | Fio de sutura de nylon monofilamento preto (cuticular) nº 2-0, com agulha de 3/8 de círculo triangular cortante de 18 a 20 mm, envelope com 1 fio de 40 a 45 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | Johnson/ Qualtrus |
| Polysuture |
| Johnson/ Ethicon |
| **47** | 1320 | Nylon | Fio de sutura de nylon monofilamento preto nº 2-0, com agulha de 3/8 de círculo, triangular reverso com 27 a 30 mm, envelope com 1 fio de 40 a 45 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | Polysuture |
| Point Suture |
| Johnson/ Ethicon |
| Johnson/ Qualtrus |
| BBraun |
| **48** | 30441 | Nylon | Fio de sutura de nylon monofilamento preto (para oftalmologia) nº 10-0, com duas agulhas de 3/8 de círculo, micro ponta espatulada de 6,5 mm em envelope com 1 fio de 25 a 30 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | BBraun |
| Polysuture |
| Johnson/ Ethicon |
| **49** | 4063 | Nylon | Fio de sutura de nylon monofilamento preto nº 0 com agulha de 3/8 de círculo triangular cortante (cuticular) de 18 a 20 mm, fio com 45 a 50 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | Johnson/ Ethicon |
| Johnson/ Qualtrus |
| Polysuture |
| BBraun |
| Point Suture |
| Bioline |
| **50** | 42152 | Polidioxanona | Fio de sutura monofilamentar de polidioxanona absorvível nº 6-0 violeta, com duas agulhas de 3/8, círculo cilíndricas de 11 a 13mm (cardio/pediátrica), envelope com 1 fio de 70 cm a 75 cm. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | BBraun |
| Johnson/ Ethicon |
| Polysuture |
| **51** | 36707 | Polidioxanona | Fio de sutura, monofilamentar de polidioxanona absorvível violeta, nº 5-0, com agulha de 1/2 círculo ponta cilíndrica de 15 a 17mm, envelope com 1 fio de 65 a 70 cm. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | BBraun |
|  |
|  |
| **52** | 7847 | Polidioxanona | Fio de sutura, monofilamentar de polidioxanona absorvível violeta, nº 4-0, com agulha de 1/2 círculo ponta cilíndrica de 25 a 27mm, envelope com 1 fio de 65 a 70 cm. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. |  |
| **53** | 64978 | Polidioxanona | Fio de sutura monofilamentar de polidioxanona absorvível violeta, nº 3-0, com agulha de 1/2 círculo, ponta cilíndrica de 25 a 27 mm, envelope com 1 fio de 65 a 70 cm. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | Polysuture |
|  |
| **54** | 42153 | Polidioxanona | Fio de sutura monofilamentar de polidioxanona absorvível violeta nº 7-0, com duas agulhas de 3/8 círculo, ponta cilíndricas de 9 a 9,3mm, envelope com 1 fio de 70 a 75cm. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | Polysuture |
| Johnson/ Ethicon |
| **55** | 36722 | Poliéster | Kit contendo Fio de sutura de poliéster branco com duas agulhas de ½ circulo cilíndrico de 20 a 22mm, sem almofadas de teflon, fio de 7x75 cm de comprimento; Fio de sutura de poliéster verde com duas agulhas de ½ circulo cilíndrico de 20 a 22 mm sem almofada de teflon, fio de 8x75 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. |  |
| Johnson/ Ethicon |
| **56** | 36720 | Poliéster | Kit contendo: Fio de sutura de poliéster branco nº 2-0 com duas agulhas de ½ circulo cilíndrico entre 20 e 22 mm, com almofada de teflon, e fio de 7x75 cm de comprimento; fio de sutura de poliéster verde com duas agulhas de ½ circulo cilíndrico entre 20 e 22 mm, com almofada de teflon, e fio de 8x75 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | Johnson/ Ethicon |
|  |
|  |
| **57** | 1317 | Poliéster | Fio de sutura multifilamentar de poliéster verde trançado nº 2-0, revestido com polibutilato ou silicone com 2 agulhas de 1/2 círculo cilindrica de 25 a 27mm, envelope com um fio medindo 70 a 75 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | Polysuture |
| Johnson/ Ethicon |
|  |
|  |
| **58** | 6680 | Poliéster | Fio de sutura de poliéster verde com almofada de Teflon nº 2-0, fio revestido com com polibutilato ou silicone, duas agulhas de ½ circulo cilíndrico de 20 a 22 mm, envelope com fio de 70 a 75 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | BBraun |
| Polysuture |
| Johnson/ Ethicon |
| **59** | 1316 | Poliéster | Fio de sutura poliéster verde trançado nº 2-0, fio revestido de polibutilato ou silicone, com duas agulhas de 1/2 círculo ponta cilindrica de 20 a 22mm, envelope com 1 fio de 70 a 75 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | BBraun |
| Johnson/ Ethicon |
| **60** | 1332 | Poliéster | Fio de sutura de poliéster Verde trançado não absorvível nº 2-0 sem agulha com embalagem contendo 15 fios de 45 cm, estéril, Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | Johnson/ Ethicon |
| Brasuture |
| Polysuture |
| **61** | 1319 | Poliéster | Fio de sutura de poliéster azul ou verde (cardiovascular) nº 5, revestido com polibutilato ou silicone, com agulha de 1/2 círculo ponta triangular reversa, 45 a 48 mm, envelope com 4 fios de 70 cm a 75 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | Johnson/ Ethicon |
|  |
| **62** | 36901 | Poliéster | Fio de sutura poliéster verde, revestido com polibutilato ou silicone, nº 2, não absorvível com 1 agulha de 1/2 círculo, robusta, triangular reversa de 38 a 40 mm, envelope com 1 fio de 70 a 75 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | Johnson/ Ethicon |
| Polysuture |
| BBraun |
| Brasuture |
| **63** | 36717 | Poliglactina 910/ácido glicólico | Fio de sutura sintético multifilamentar a base de poliglactina 910/ácido glicólico com absorção previsível nº 8-0, oftalmologia, com duas agulhas de 3/8 de círculo, micro-espatuladas com 6,3 a 6,5mm, com fio de 27 a 30 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | Johnson/ Ethicon |
| Polysuture |
| **64** | 6840 | Poliglactina 910/ácido glicólico | Fio de sutura sintético multifilamentar a base de poliglactina 910/ácido glicólico com absorção previsível nº 5-0, oftalmologia, com duas agulhas de 1/4 de círculo, micro-espatuladas, de 8,0 a 8,5 mm, com fio de 40 a 45 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual,resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | BBraun |
| Johnson/ Ethicon |
| Polysuture |
| **65** | 1389 | Poliglactina 910/ácido glicólico | Fio de sutura sintético multifilamentar a base de poliglactina 910/ácido glicólico, com absorção previsível, violeta ou verde, nº 4-0 (urologia), com agulha de 1/2 círculo cilíndrica de 15 a 17mm, envelope com 1 fio de 65 a 70 cm, estérilizado. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | Johnson/ Qualtrus |
| Polysuture |
| B Braun |
| Point Suture |
| Johnson/ Ethicon |
| **66** | 36715 | Poliglactina 910/ácido glicólico | Fio de sutura multifilamentar sintético a base de poliglactina 910/ácido glicólico com absorção previsível, nº 3-0 (gastrintestinal), com agulha de 3/8 de círculo cilíndrica de 30 a 32mm, com fio de 70 a 75 cm. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | Johnson/ Qualtrus |
| Polysuture |
| B Braun |
| Point Suture |
| Johnson/ Ethicon |
| **67** | 1343 | Poliglactina 910/ácido glicólico | Fio de sutura sintético multifilamentar a base de poliglactina 910/ácido glicólico, violeta com absorção previsível, para fechamento geral nº 3-0, com agulha de 1/2 círculo, cilíndrica de 40 a 42mm, com fio de 70 cm a 75 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | BBraun |
| Johnson/ Ethicon |
| Polysuture |
| **68** | 1390 | Poliglactina 910/ácido glicólico | Fio de sutura sintético multifilamentar a base de poliglactina 910/ácido glicólico, com absorção previsível, nº 3-0, violeta com agulha de 1/2 círculo cilindrica de 22 a 25 mm, envelope com 1 fio de 70 a 75 cm. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno.Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | Johnson/ Ethicon |
| Johnson/ Qualtrus |
| Polysuture |
| B Braun |
| **69** | 52509 | Poliglactina 910/ácido glicólico | Fio de Sutura multifilamentar sintético a base de poliglactina 910/ácido glicólico, incolor com absorção previsível nº 3-0 para cirurgia plástica, com agulha de 3/8, triangular com 22 a 24mm, envelope com fio de 40 a 45 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. |  |
| Johnson/ Ethicon |
| Polysuture |
| **70** | 36716 | Poliglactina 910/ácido glicólico | Fio de sutura sintético multifilamentar a base de poliglactina 910/ácido glicólico, violeta, com absorção previsível, nº 3-0, trançado violeta ou verde, com agulha de 1/2 círculo, triangular de 20 a 22mm, envelope com 1 fio de 70 cm a 75 cm. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. |  |
| Johnson/ Ethicon |
| Polysuture |
| **71** | 36712 | Poliglactina 910/ácido glicólico | Fio de sutura sintético com absorção previsível nº 2- 0, a base de poliglactina910 / ácido glicólico para fechamento geral com agulha robusta de 1/2 circulo cilíndrica de 35 a 37mm, envelope com 1 fio de 70 a 75 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | BBraun |
| Polysuture |
| Johnson/ Ethicon |
| **72** | 1387 | Poliglactina 910/ácido glicólico | Fio de sutura multifilamentar sintético, a base de poliglactina 910/ácido glicólico com absorção previsível, nº 2-0, gastrointestinal, com agulha delicada de 1/2 circulo, cilíndrica de 35 a 37mm, envelope com 1 fio de 70 a 75 cm. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | BBraun |
| Johnson/ Ethicon |
| Polysuture |
| **73** | 22992 | Poliglactina 910/ácido glicólico | Fio de sutura multifilamentar sintético, a base de poliglactina 910/ácido glicólico com absorção previsível, nº 2-0, violeta com agulha de 1/2 círculo triangular de 35 a 37 mm, fio de 70 a 75 cm. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | Johnson/ Qualtrus |
| BBraun |
| Point Suture |
| Polysuture |
| Johnson/ Ethicon |
| **74** | 4649 | Poliglactina 910/ácido glicólico | Fio de sutura multifilamentar sintético, a base de poliglactina 910/ácido glicólico com absorção previsível, nº 1 violeta trançado , com agulha de 1/2 círculo cilíndrica de 48 a 50 mm, envelope com 1 fio de 85 a 90 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | Johnson/ Qualtrus |
| B Braun |
| Polysuture |
| Bioline |
| Johnson/ Ethicon |
| **75** | 1379 | Poliglactina 910/ácido glicólico | Fio de sutura multifilamentar sintético, a base de poliglactina910/ácido glicólico, nº 1, com absorção previsível (para fechamento geral), violeta, com agulha robusta de 1/2 círculo cilíndrica de 40 a 42mm, envelope com 1 fio de 70 a 75 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | Johnson/ Ethicon |
| Johnson/ Qualtrus |
| Polysuture |
| Point Suture |
| **76** | 36003 | Poliglactina 910/ácido glicólico | Fio de sutura multifilamentar sintético, a base de poliglactina 910/ácido glicólico violeta , absorvível, nº 1, com agulha de 1/2 círculo cilíndrica de 35 a 37 mm, com fio de 70 a 75 cm. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | BBraun |
| Polysuture |
| Point Suture |
| Johnson/ Ethicon |
| **77** | 1378 | Poliglactina 910/ácido glicólico | Fio de sutura multifilamentar sintético, a base de poliglactina 910/ácido glicólico, com absorção previsível, violeta ou verde, nº 0 para fechamento geral, agulha robusta 1/2 círculo cilíndrica de 40 a 42mm, envelope com 1 fio de 70 a 75 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | BBraun |
| Point Suture |
| Polysuture |
| Johnson/ Ethicon |
| **78** | 1377 | Poliglactina 910/ácido glicólico | Fio de sutura multifilamentar sintético a base de poliglactina 910/ácido glicólico, com aabsorção previsível, nº 0 com agulha de 1/2 circulo, triangular de 35 a 37mm, envelope com 1 fio de 70 a 75 cm. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | BBraun |
| Point Suture |
| Johnson/ Ethicon |
| Polysuture |
| **79** | 64980 | Poliglactina 910/ácido glicólico | Fio de Sutura multifilamentar sintético, a base de poliglactina 910 / acido glicólico, com absorção previsível nº 3-0, com agulha de ½ circulo cilíndrica, 24 a 26 mm, envelope com fio de 65 a 70 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhada em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalado individualmente, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | Johnson/ Ethicon |
| **80** | 36713 | Poliglactina 910/ácido glicólico | Fio de sutura multifilamentar sintético, a base de poliglactina 910/ácido glicólico, com absorção previsível, nº 2-0, violeta, para fechamento geral com agulha robusta de 1/2 círculo cilíndrica 40 a 42mm, com fio de 70 a 75 cm. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | Polysuture |
| Johnson/ Qualtrus |
| Johnson/ Ethicon |
| Point Suture |
| B Braun |
| **81** | 1392 | Poliglactina 910/ácido glicólico | Fio de sutura sintético multifilamentar a base de poliglactina 910/ácido glicólico, com absorção previsível nº 7-0, oftalmologia, com duas agulhas de 3/8 de círculo micro-espatuladas de 6,3 a 6,5mm, com fio de 40 a 45 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | Johnson/Ethicon |
| Polysuture |
| **82** | 68133 | Poliglactina 910/ácido glicólico | Fio de sutura sintético multifilamentar a base de poliglactina 910/ácido glicólico, com absorção previsível, incolor trançado, diâmetro 5-0, 45 cm (+- 5cm), com agulha 1/2 corte reverso, 15 a 17 mm. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. |  |
| **83** | 36723 | Polipropileno | Kit contendo: Fio de sutura polipropileno, cardiovascular nº 6-0, azul monofilamento, com duas agulhas de 3/8 de círculo, ponta cilindrica, de 13 a 15mm, com 03 fios de 70 a 75 cm de comprimento; e Fio de sutura de polipropileno azul nº 7-0, com duas agulhas de 3/8 de circulo, ponta cilindrica de 9,3 a 10mm, envelope com 03 fios de 55 a 60 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | Johnson/ Ethicon |
|  |
| **84** | 1368 | Polipropileno | Fio de sutura monofilamento em polipropileno azul nº 8-0, com 2 agulhas de 3/8 de círculo cilíndrica de 8 a 9mm, em envelope com 1 fio de 55 a 60 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | Johnson/ Ethicon |
| Polysuture |
| **85** | 1367 | Polipropileno | Fio de sutura de polipropileno azul (cardiovascular) nº 7-0, com duas agulhas delicadas de 3/8 de círculo, ponta cilíndrica, de 9,3 a 10mm, envelope com 1 fio de 55 a 60 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | BBraun |
| Johnson/ Ethicon |
| Polysuture |
|  |
| **86** | 1364 | Polipropileno | Fio de sutura de polipropileno azul, monofilamento nº6-0 (cardiovascular), com duas agulhas de 3/8 círculo, ponta cilíndrica de 11 a 13mm, envelope com 1 fio de 70 cm a 75 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, e visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | BBraun |
| Johnson/ Ethicon |
| Polysuture |
| **87** | 1363 | Polipropileno | Fio de sutura polipropileno azul nº 5-0 (cardiovascular) com duas agulhas de 1/2 círculo, ponta cilíndrica de 15 a 17mm, com fio de 70 cm a 75 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | BBraun |
| Johnson/ Ethicon |
| Brasuture |
| **88** | 1361 | Polipropileno | Fio de sutura polipropileno 4-0 (vascular) com duas agulhas de 1/2 círculo ponta cilíndrica de 20 a 22mm, envelope com fio de 70 a 75 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | BBraun |
| Johnson/ Ethicon |
| Polysuture |
| **89** | 54131 | Polipropileno | Fio de Sutura de polipropileno nº 4-0 com duas agulhas de 1/2 círculo ponta cilíndricas de 25 a 27mm, envelope com fio de 70 a 75 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalado individualmente. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | BBraun |
| Point Suture |
| Polysuture |
| **90** | 1359 | Polipropileno | Fio de sutura polipropileno, azul, cardiovascular nº 3-0, monofilamento, com duas agulhas de 1/2 círculo, ponta cilíndrica entre 30 e 32 mm, com fio de 85 a 90cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | BBraun |
| Point Suture |
| Johnson/ Ethicon |
| Polysuture |
| **91** | 1356 | Polipropileno | Fio de Sutura de polipropileno nº 2-0, monofilamentar não absorvível na cor azul com duas agulhas de 1/2 circulo, ponta cilíndricas de 20 a 22 mm, envelope com fio de 70 a 75 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | BBraun |
| Point Suture |
| Johnson/ Ethicon |
| Polysuture |
| **92** | 1353 | Polipropileno | Fio de sutura polipropileno azul (para fechamento geral), nº 2 com agulha de 3/8 de círculo triangular de 75 a 77mm, em envelope com 3 fios de 45 a 50 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | Johnson/ Qualtrus |
| BBraun |
| Johnson/ Ethicon |
| Polysuture |
| **93** | 7844 | Polipropileno | Fio de sutura polipropileno azul, nº 10-0 (para oftalmologia) com duas agulhas delicadas de 3/8 de círculo, micro ponta espatulada de 6,2 mm a 6,5 mm, envelope com 1 fio de 27 a 30 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | Johnson/ Ethicon |
| Polysuture |
|  |
| **94** | 1352 | Polipropileno | Fio de sutura de polipropileno azul, monofilamento (Fechamento Geral) nº 0, com uma agulha de 1/2 círculo cilíndrica robusta, de 35 a 37mm, fio de 70 cm a 75cm. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | BBraun |
| Polysuture |
| Point Suture |
| Johnson/ Qualtrus |
| Johnson/ Ethicon |
| **95** | 62939 | Polipropileno | Fio de Sutura de polipropileno nº 3-0 com duas agulhas de 1/2 círculo cilíndricas entre 22,5 a 27mm, envelope com fio de 70 a 75 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | Johnson/ Ethicon |
|  |
|  |
| **96** | 36724 | Polipropileno | kit contendo: Fio de sutura de polipropileno azul nº 6-0, com duas agulhas de 3/8 de circulo cilíndrico de 13 a 15mm, envelope com fio de 2x70 a 75 cm de comprimento; e Fio de sutura de polipropileno azul nº 7-0, com duas agulhas de 3/8 de circulo cilíndrico de 93 a 95mm, envelope com fio de 2x 55 a 60 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | Johnson/ Ethicon |
|  |
| **97** | 1360 | Polipropileno | Fio de sutura polipropileno azul nº 3-0 (cardiovascular) com duas agulhas delicadas de ½ círculo ponta cilíndrica de 15 a 17mm em envelope com 1 fio de 70 a 75 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | BBraun |
| Johnson/ Ethicon |
| Point Suture |
| Polysuture |
| **98** | 63470 | Seda | Fio de sutura 4-0, seda trançada ou torcida com proteína orgânica denominada fibroína, não absorvível estéril, com agulha 3/8 e 17mm. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. |  |
| **99** | 1369 | Seda | Fio de Sutura de seda trançada ou torcida, a base de fibroína nº 2-0 com agulha de 3/8 círculo cilíndrica, de 30 a 32mm envelope com a fio de 70 a 75cm. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | Johnson/ Ethicon |
| Polysuture |
| **100** | 63469 | Seda | Fio de sutura 4-0, seda trançada ou torcida a base de fibroína, não absorvível estéril, com agulha ½ círculo, triangular reversa, com 15 a 17mm. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | Point Suture |
|  |
| **101** | 1374 | Seda | Fio de sutura de seda preta ou azul trançada nº 8-0 (para oftalmologia, catarata e córnea) com duas agulhas 3/8 círculo, micro-ponto espatulada, de 6,5 a 7,1 mm, envelope com 1 fio entre 30 a 45cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | Johnson/ Ethicon |
| BBraun |
| Polysuture |
| Brasuture |
| **102** | 1376 | Seda | Fio de Sutura de seda trançada ou torcida a base de fibroína, nº 1, envelope com fio de 15 X 40 a 45 cm de comprimento, esterilizado, embalagem individual, resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no MS. Detentor do registro deve possuir AFE e licença sanitária regulares. | Johnson/ Ethicon |
| Polysuture |

**Anexo III - Modelo do pedido de Credenciamento**

**(Em papel timbrado da própria requerente)**

À Comissão Especial de Credenciamento

Ref.: Pedido de Credenciamento - Edital de Chamamento Público nº 008/2017

Prezados Senhores,

A Empresa/ representante comercial \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (razão social e de fantasia, se houver), \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (preencher de acordo com a situação da empresa), CNPJ/MF nº \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, com sede em \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, fone \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, fax \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, celular \_\_\_\_\_\_\_\_\_ e e-mail \_\_\_\_\_\_\_\_\_, após examinar todas as cláusulas e condições estipuladas no Edital em referência, apresenta o pedido de pré-qualificação para o credenciamento, nos termos consignados no citado ato convocatório e seus anexos, com os quais concorda plenamente.

Informa que o pedido ora formulado abrange os produtos discriminados no Edital convocatório.

Compromete-se a fornecer ao Hospital Universitário do Oeste do Paraná - HUOP quaisquer informações ou documentos eventualmente solicitados e informar toda e qualquer alteração nas condições de qualificação exigidas neste instrumento.

Está ciente de que a qualquer momento, o HUOP, poderá cancelar o credenciamento, não havendo obrigatoriedade de contratação.

Declara ter ciência de que a contratação dos serviços/produtos constantes do Edital, não gera qualquer tipo de vínculo empregatício dos profissionais desta empresa com o HUOP, razão pela qual, arcará com todas as despesas de natureza previdenciária e trabalhista ou de eventuais demandas trabalhistas relativas aos profissionais selecionados para atendimento do presente credenciamento, inclusive com relação aos demais encargos incidentes sobre a prestação do serviço.

(Local), de \_\_\_\_\_\_de 2017

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(Identificação e assinatura do representante legal da empresa)

**Anexo IV - Modelo de Credenciamento de Representante**

PROPONENTE:..................................................................................................................

ENDEREÇO........................................................................................................................

CNPJ:................................................FONE/FAX:(........)...................................................

Credenciamos o(a) Sr.(a)................................................... ................................................................................................................., portador(a) da cédula de identidade sob no............................e CPF/MF sob no ..........................., a participar do procedimento de cadastramento de marcas e produtos, sob a modalidade de Chamamento Público nº 008/2017, Processo nº 01178/2016, instaurado pelo Hospital Universitário do Oeste do Paraná, na qualidade de representante legal da empresa, com poderes para representar a empresa, elaborar a proposta de cadastramento, assinar atas, interpor recurso e praticar todos os demais atos que se fizerem necessários.

Por ser a expressão da verdade, firmamos a presente.

.............................,.......de............................de 2017.

--------------------------------------------------------------------- Nome:

RG/CPF

Cargo:

**ANEXO V - FICHA CADASTRAL**

1. **PROPONENTE**

NOME:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

CNPJ: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ FONE/FAX: ( )\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

ENDEREÇO: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

E-MAIL:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

1. **FABRICANTE/ IMPORTADOR**

NOME:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

CNPJ: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ FONE/FAX: ( )\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

ENDEREÇO: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

E-MAIL:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

**3- OBSERVAÇÕES:**

**ANEXO VI - PROPOSTA DE CADASTRAMENTO**

PROPONENTE:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

CNPJ: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ FONE/FAX: ( )\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

ENDEREÇO: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

E-MAIL:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

FABRICANTE / DETENTOR DO REGISTRO: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(para cada fabricante/importador utilizar uma relação em separado; relacionar os materiais a cadastrar de acordo com a tabela abaixo )

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  |  |  |  |  |  | Para uso do HUOP |
| Nº do item (Anexo I) | Código do Tasy | Descrição | Fabricante | Marca | Modelo/referência | Amostra |
|  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |

**\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**

Assinatura e carimbo do representante legal

**ANEXO VII – DECLARAÇÃO**

Localidade: data:

Fabricante/importador:

Representante legal:

Responsável técnico:

Declaramos que assumimos civil e criminalmente, inteira responsabilidade pela veracidade das informações prestadas no cadastro de marcas ou produtos, bem como informamos que todas as informações que acompanham o(s) produto(s), são suficientes para garantir a segurança e a saúde do usuário, bem como a proteção e defesa do meio ambiente.

Assumimos a responsabilidade de informar quaisquer alterações da produção, sejam elas administrativas ou dos produtos (ex.: alteração da especificação), sendo do nosso conhecimento que estaremos passíveis de descadastramento, caso haja omissão de informações.

Concordamos, nos casos em que o HUOP julgar necessário, com a solicitação de outros documentos, incluindo laudo externo de controle de qualidade, bem como o envio de novas amostras.

**\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**

Assinatura e carimbo do representante legal

**ANEXO VIII – INSTRUMENTO DE AVALIAÇÃO DE FIOS DE SUTURA CIRÚRGICA**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Avaliação Técnica-Descritiva** | | | | | | | | | | | | |
|  |  | | |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| **Avaliação nº** | | **Item/Chamamento**: | | | | | | |  | **Código Tasy:** | | |
|  |  | | |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| **Dados do Produto** | | | | | | | | | | | | |
|  |  | | |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| **Nome genérico do produto:** | | | | | | | | | | | | |
| **Nome comercial do produto:** | | | | | | | | | **Referência:** | | | |
| **Fabricante:** | | | | | | | | | | | | |
| **Empresa representante:** | | | | | | | | | | | | |
| **Nº de amostras:** | | | **A marca da amostra condiz com a proposta:** | | | | | | | | | |
| **Registro na ANVISA:** | | | | | | | **Lote:** | | | | | |
| **Fabricação:** | | | **Validade:** | | | | | | **Esterilização:** | | | |
|  |  | | |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| **Análise da Amostra** | | | | | | | | | | | | |
| **Embalagem:** | | | |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| **Íntegra:** | | | | | | | | | | | | |
| **Possui dados de identificação e procedência:** | | | | | | | | | | | | |
| **Apresenta claramente o tipo e o diâmetro do fio:** | | | | | | | | | | | | |
| **Apresenta claramente a forma e o tamanho da agulha:** | | | | | | | | | | | | |
| **Permite abertura e transferência asséptica do fio:** | | | | | | | | | | | | |
| **Apresenta método de esterilização:** | | | | | | | | | | | | |
| **Apresenta lote:** | | | | | | | | | | | | |
| **Apresenta registro no Ministério da Saúde:**  **A embalagem externa é adequada:** | | | | | | | | | | | | |
| **A embalagem interna é adequada:** | | | | | | | | | | | | |
| **DIMENSÕES** | | | |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| **O tamanho da agulha atende o solicitado:** | | | | | | | | | | | | |
| **O tamanho do fio atende o solicitado:** | | | | | | | | | | | | |
| **Apresenta a curvatura solicitada em edital:** | | | | | | | | | | | | |
| **OUTROS ASPECTOS** | | | |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| **A matéria prima da amostra condiz com o solicitado:** | | | | | | | | | | | | |
| **A coloração do fio condiz com o solicitado:** | | | | | | | | | | | | |
| **Observações:** | | | | | | | | | | | | |
|  | | | | | | | | | | | | |
|  | | | | | | | | | | | | |
|  | | | | | | | | | | | | |
|  | | | | | | | | | | | | |
| **Avaliadores:** | | | |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  | | |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| **Produto adequado para avaliação técnica-prática?** | | | | | | | | | |  |  |  |

**IX – INSTRUMENTO DE AVALIAÇÃO DE FIOS DE SUTURA CIRÚRGICA**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Avaliação Técnica-Prática** | | | | | | | | | | | | |
|  |  | |  |  |  | |  |  |  |  |  |  |
| **Avaliação nº** | | **Item/Chamamento**: | | | | | | |  | **Código Tasy:** | | |
| **Nome comercial do produto:** | | | | | | | | | **Referência:** | | | |
|  | | | | | | | | | | | | |
| **Especialidade:** | | | | | | **Procedimento:** | | | | | | |
| **Tecido suturado:** | | | | | | | | | | | | |
| **Tipo de ponto:** ( ) Contínuo ( ) Ponto a ponto ( ) Outro: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ | | | | | | | | | | | | |
|  |  | |  |  |  | |  |  |  |  |  |  |
| **Análise da Amostra** | | | | | | | | | | | | |
| **Agulha:** | | |  |  |  | |  |  |  |  |  |  |
| **Apresenta a ponta solicitada em edital:** ( ) Sim ( ) Não | | | | | | | | | | | | |
| **Afiação:** ( ) Satisfatória ( ) Insatisfatória, porque: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ | | | | | | | | | | | | |
| **Curvatura:** ( ) Satisfatória ( ) Insatisfatória, porque: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ | | | | | | | | | | | | |
| **Resistência ao dobramento:**  ( ) Satisfatória ( ) Insatisfatória, porque: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ | | | | | | | | | | | | |
| **Estabilidade no porta agulha:** ( ) Satisfatória ( ) Insatisfatória, porque: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ | | | | | | | | | | | | |
| **Encastoamento:** ( ) Satisfatória ( ) Insatisfatória, porque: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ | | | | | | | | | | | | |
| **Fio** | | |  |  |  | |  |  |  |  |  |  |
| **Passagem através dos tecidos:**  ( ) Satisfatória ( ) Insatisfatória, porque: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ | | | | | | | | | | | | |
| **Flexibilidade:** ( ) Satisfatória ( ) Insatisfatória, porque: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ | | | | | | | | | | | | |
| **Comprimento:** ( ) Satisfatória ( ) Insatisfatória, porque: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  **Resistência a ruptura:** ( ) Satisfatória ( ) Insatisfatória, porque: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  **Corrida do nó:** ( ) Satisfatória ( ) Insatisfatória, porque: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  **Fixação do nó:** ( ) Satisfatória ( ) Insatisfatória, porque: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ | | | | | | | | | | | | |
| **Observações (pontos negativos): \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_** | | | | | | | | | | | | |
|  | | | | | | | | | | | | |
|  | | | | | | | | | | | | |
|  | | | | | | | | | | | | |
| **Avaliadores:**  **Médico:**  **Enfermeiro:**  **Membro da Comissão de Chamamento Público:**  **Produto Adequado para uso no HUOP?** ( ) Sim ( ) Não | | | | | | | | | | | | |
|  | | | | | | | | | | | | |
| **Data da Avaliação:** | | | | | | | | | |  |  |  |