

FUNDAÇÃO OSWALDO CRUZ

INSTITUTO NACIONAL DE INFECTOLOGIA EVANDRO CHAGAS E INSTITUTO NACIONAL DE SAÚDE DA MULHER, DA CRIANÇA E DO ADOLESCENTE FERNANDES FIGUEIRA

PROCESSO Nº 25029.000336/2026-22

EDITAL DE CHAMADA PÚBLICA PARA PRÉ-QUALIFICAÇÃO DE MARCAS E MODELOS Nº 001/2026 - INI/IFF - FIOCRUZ

A Comissão de Pré-Qualificação de Marcas e Modelos de Produtos para Saúde, designada pela Portaria da Presidência n.º 624/2024, de 25 de junho de 2024, torna público, para conhecimento dos interessados, que a **FUNDAÇÃO OSWALDO CRUZ**, sediada à Av. Brasil, nº 4.365, Campus Fiocruz, Mangueiras, Rio de Janeiro - RJ – CEP 21040-360, por intermédio de suas Unidades **INSTITUTO NACIONAL DE INFECTOLOGIA EVANDRO CHAGAS** e **INSTITUTO NACIONAL DE SAÚDE DA MULHER, DA CRIANÇA E DO ADOLESCENTE FERNANDES FIGUEIRA**, realizará Chamada Pública para **PRÉ-QUALIFICAÇÃO DE MARCAS E MODELOS**, nos termos da Lei nº 14.133, de 01 de abril de 2021, e de acordo com as disposições constantes neste Edital e seus anexos.

1. DO OBJETO

1.1. O objeto deste Edital é a **PRÉ-QUALIFICAÇÃO DE MARCAS E MODELOS**, de acordo com as especificações técnicas contidas no Anexo I, e de acordo com a metodologia de análise constante no ANEXO II (INSTRUMENTOS DE AVALIAÇÃO – 23 ITENS); para futuros fornecimentos de **MATERIAL MÉDICO HOSPITALAR**, destinados ao INSTITUTO NACIONAL DE INFECTOLOGIA EVANDRO CHAGAS (INI) e INSTITUTO NACIONAL DE SAÚDE DA MULHER, DA CRIANÇA E DO ADOLESCENTE FERNANDES FIGUEIRA (IFF).

1.2. A pré-qualificação de marcas e modelos, objeto do presente Edital, substituirá o procedimento de análise de amostras em futuras licitações para compra dos itens constantes do Anexo I por um período de 01 (um) ano, a partir da data de publicação da portaria de pré-qualificação em Diário Oficial da União.

1.2.1. A aquisição futura dos produtos objeto do presente procedimento de pré-qualificação será processada através de licitação, aberta a qualquer interessado, na modalidade de **pregão**, na forma **eletrônica**, adotando-se o critério de **menor preço unitário**.

1.3. Qualquer interessado em fornecer os itens previstos no Anexo I ao INI e ao IFF deverá submeter seu(s) produto(s) ao procedimento de pré-qualificação, a qualquer tempo, nos termos dispostos no Edital.

1.3.1. A pré-qualificação da marca não gera obrigação de fornecimento pelas interessadas, nem de pagamento ou contratação do fornecimento pela FIOCRUZ, podendo a Administração, a qualquer tempo, realizar novos procedimentos de seleção para inclusão de novas marcas.

2. DO CREDENCIAMENTO

2.1. A empresa interessada em participar da Chamada Pública deverá, **dentro do período de divulgação do Edital**, credenciar representante para manifestar-se perante a Comissão, o qual deverá identificar-se com cédula de identidade e documentação apropriada, observando o que segue:

2.1.1. Em se tratando de titular, diretor ou sócio gerente da empresa será exigida a apresentação do Ato Constitutivo, devidamente autenticado, comprovando sua capacidade para representá-la (ex.: contrato social ou documento impresso via SICAF).

2.1.2. Quando se tratar de representante designado pela empresa, será exigida procuração por instrumento público ou particular com firma reconhecida, contendo os dados de identificação do representante, e outorgando **expressamente** ao mesmo, poderes para participar de todos os atos da Chamada Pública, bem como para praticar todos os demais atos pertinentes em nome da proponente (Anexo III).

2.1.3. O documento citado no subitem 2.1.2. deverá vir acompanhado de documento que comprove a capacidade do Outorgante para representar a empresa, devidamente autenticado.

2.1.4. A não apresentação do credenciamento impedirá a manifestação em nome da empresa no curso do procedimento de pré-qualificação.

2.2. A empresa deverá apresentar para cada item o **Requerimento de Análise Técnica para Pré-Qualificação de Marcas e Modelos**, de acordo com o Anexo IV, devidamente assinado.

2.3. Os documentos previstos no item 2.1. e 2.2. deverão ser apresentados em papel timbrado da empresa, impressos ou digitalizados, sem nenhuma emenda, rasura, entrelinha ou lacuna que possa suscitar dúvidas em sua análise.

3. DOS DOCUMENTOS DE QUALIFICAÇÃO TÉCNICA

3.1. As participantes deverão encaminhar para análise técnica os documentos a seguir listados, **dentro do período de divulgação do Edital**:

- Registro do produto na ANVISA;
- Certificado de Aprovação (CA) do Ministério do Trabalho e Emprego, quando aplicável;
- Catálogos/ fichas técnicas/ manuais.

3.2. Os documentos previstos no **Item 2** e no **Item 3** deste Edital deverão ser enviados através do endereço eletrônico comissaommh@fiocruz.br.

4. DAS AMOSTRAS

4.1. Encaminhados os documentos citados no **Item 2** e no **Item 3**, deverá a participante, **dentro do período de divulgação do Edital**, enviar a(s) amostra(s) do(s) produto(s) que será(ão) submetido(s) à análise da Comissão de Pré-Qualificação, conforme item 4.2, para Instituto Nacional de Infectologia Evandro Chagas – Serviço de Compras - Av. Brasil, 4.365 – Manguinhos – Rio de Janeiro – RJ – CEP 21040-360.

4.2. Deverão ser entregues 05 (cinco) unidades de amostra do produto, embaladas e identificadas com as seguintes informações:

- Razão social da Participante, com a respectiva inscrição no CNPJ, endereço, telefone e endereço eletrônico;
- Identificação da Chamada Pública à qual a amostra se refere, de acordo com o disposto no Anexo I;

4.3. As amostras deverão vir acompanhadas de documento que informe **a identificação do produto, sua descrição e marca, identificação do fabricante, número do lote e prazo de validade, instruções de uso e conservação**.

4.4. Os licitantes deverão colocar à disposição da Administração os manuais/fichas técnica/catálogos dos itens impressos ou digitalizados em língua portuguesa, necessários ao seu perfeito manuseio, quando for o caso.

4.5. Nos casos em que julgar necessário, a Comissão de Pré-Qualificação poderá solicitar uma nova amostra para teste de uso.

4.6. Os exemplares colocados à disposição da Administração serão tratados como protótipos, podendo ser manuseados e desmontados pela equipe técnica responsável pela análise, não gerando direito a ressarcimento.

4.7. No caso de não haver entrega da amostra ou ocorrer atraso na entrega, sem justificativa aceita pela Comissão de pré-qualificação, ou havendo entrega de amostra fora das especificações previstas neste Edital, a participante será desclassificada.

5. DA METODOLOGIA DE ANÁLISE

5.1. Findo o prazo de 20 (vinte) dias em que o Edital ficará divulgado, a Comissão de Pré-Qualificação iniciará em, no máximo 01 (um) dia, a análise dos documentos previstos no Item 3 e das amostras apresentadas pelas participantes, de acordo com as especificações previstas no Anexo I e com os critérios técnicos estabelecidos no Anexo II.

5.2. O resultado das análises das amostras indicará a aprovação, reprovação ou desclassificação da marca analisada, com a devida fundamentação.

5.3. A Comissão de Pré-Qualificação terá o prazo máximo de **10 (dez) dias úteis** para analisar os documentos de qualificação técnica e as amostras enviadas.

6. DO JULGAMENTO

6.1. O resultado provisório consolidado dos itens avaliados será divulgado no site do INI e IFF (marcas e modelos aprovados) no prazo de 01 (um) dia, após sua emissão.

6.2. Não será aprovada a marca cuja amostra não atender às especificações descritas neste Edital.

6.3. Julgados os recursos, as marcas pré-qualificadas serão divulgadas, em até 01 (um) dia, através de Portaria Conjunta INI/IFF, publicada no Diário Oficial da União, além de informadas no site do INI (<https://www.ini.fiocruz.br/>) e do IFF (<https://iff.fiocruz.br/>).

7. DOS RECURSOS

7.1. Após a divulgação do resultado provisório consolidado dos itens avaliados no site do INI e IFF, será concedido o prazo de 03 (três) dias úteis, contados da data de divulgação, para que qualquer participante possa recorrer da decisão, que deverá ser encaminhada por e-mail comissaommh@fiocruz.br, à Comissão de Pré-Qualificação.

7.2. O prazo para apresentação de contrarrazões será de 03 (três) dias úteis e terá início na data de divulgação da interposição do recurso.

7.3. Terminado o prazo de interposição de recursos, caberá à Comissão de Pré-Qualificação, no prazo de 03 (três) dias úteis, decidir e emitir resposta sobre o recurso apresentado, que será encaminhada por e-mail às recorrentes no prazo de 02 (dois) dia após a emissão da decisão.

7.4. O acolhimento do recurso invalida tão somente os atos insuscetíveis de aproveitamento.

7.5. Os autos do processo serão mantidos à disposição do público, no Serviço de Compras do INI/FIOCRUZ, situado na Av. Brasil, 4.365 – Manguinhos – Rio de Janeiro – RJ – CEP 21040-360.

8. DAS OBRIGAÇÕES DA PARTICIPANTE

8.1. A participante se obriga a fornecer o produto pré-qualificado neste edital e aprovado pela Comissão de Pré-Qualificação, com base no contrato de fornecimento firmado com o INI e/ou IFF, unidades FIOCRUZ.

8.2. Havendo alteração nas características do produto homologado, fica a participante obrigada a comunicar por e-mail a Comissão de Pré-Qualificação, que realizará análise técnica com a emissão de laudo, conforme item 5.

9. DA VIGÊNCIA DA HOMOLOGAÇÃO DA MARCA E MODELOS

9.1. As marcas e modelos aprovados serão declaradas pré-qualificadas no INI e no IFF, através de Portaria Conjunta publicada em DOU.

9.2. A homologação da marca vigorará pelo prazo de **01 (um) ano**, a contar da data da publicação da Portaria Conjunta no Diário Oficial da União.

9.3. O procedimento de pré-qualificação ficará permanentemente aberto para a inscrição de interessados.

9.3.1. A análise das inscrições mencionadas no subitem 9.3. se iniciará em até 60 (sessenta) dias antes do término da vigência da Portaria Conjunta de Pré-Qualificação no DOU.

10. DO CANCELAMENTO DA HOMOLOGAÇÃO DA MARCA E MODELOS

10.1. A homologação da marca poderá, a qualquer momento, ser cancelada pela administração FIOCRUZ, caso seja constatada qualquer irregularidade no cumprimento ou inobservância das normas e condições fixadas neste edital, sem prejuízo do exercício do contraditório, da prévia e ampla defesa.

10.2. A notificação da suspensão ou do cancelamento da pré-qualificação será feita pela administração FIOCRUZ mediante envio de mensagem eletrônica ao fornecedor, garantindo o direito de defesa no prazo de 05 (cinco) dias úteis, a contar da data de confirmação do recebimento da mensagem.

10.3. Não havendo o deferimento da defesa, a marca do item será desabilitada do processo de pré-qualificação.

10.4. É de responsabilidade do fornecedor informar quaisquer atualizações documentais que porventura venham a ocorrer com o produto cadastrado. Os documentos com data de validade estipulada deverão ser substituídos, antes do vencimento, por documentos válidos.

11. DAS SANÇÕES ADMINISTRATIVAS

11.1. A participante que apresentar documentação falsa, comportar-se de modo inidôneo ou fizer declaração falsa, ficará sujeita à aplicação das seguintes penalidades, aplicadas isolada ou cumulativamente:

a) Advertência;

b) Suspensão de licitar e impedimento de contratar com a administração FIOCRUZ, pelo prazo de até 02 (dois) anos;

c) Impedimento de licitar e de contratar com a União, pelo prazo de até 05 (cinco) anos;

11.1.1. Considera-se comportamento inidôneo, entre outros, a declaração falsa quanto às condições de participação e o conluio entre as participantes, em qualquer momento do procedimento.

11.2. A aplicação de qualquer das penalidades previstas realizar-se-á em processo administrativo que assegurará o contraditório e a ampla defesa à participante, observando-se o procedimento previsto na Lei nº 14.133, de 2021.

11.3. A autoridade competente, na aplicação das sanções, levará em consideração a gravidade da conduta do infrator, o caráter educativo da pena, bem como o dano causado à Administração, observando o princípio da proporcionalidade.

12. ESCLARECIMENTOS

12.1. Qualquer interessado poderá solicitar esclarecimentos sobre este procedimento até a divulgação de seu resultado, exclusivamente por meio eletrônico, através do e-mail comissaommh@fiocruz.br

12.2. A Comissão de Pré-Qualificação responderá aos pedidos de esclarecimentos no prazo de 02 (dois) dias úteis, contados da data de recebimento do pedido.

13. DISPOSIÇÕES GERAIS

13.1. As reuniões realizadas pela Comissão de Pré-Qualificação serão registradas em Ata.

13.2. O Edital e seus anexos estarão disponibilizados, na íntegra, site: INI (<https://www.ini.fiocruz.br/>) e do IFF (<https://iff.fiocruz.br/>).

13.3. Fica reservada, à Administração (FIOCRUZ), a faculdade de cancelar, no todo ou em parte, a presente Chamada Pública sem direito, às interessadas, a qualquer reclamação, indenização, reembolso ou compensação.

13.4. Fica facultada à Comissão de Pré-Qualificação, a qualquer tempo, a realização de diligência, com o objetivo de esclarecer ou complementar a instrução do processo.

13.5. Na contagem dos prazos estabelecidos neste Edital e seus Anexos, excluir-se-á o dia do início e incluir-se-á o do vencimento. Só se iniciam e vencem os prazos em dias de expediente na Administração.

13.6. O desatendimento de exigências formais não essenciais não importará o afastamento da participante, desde que seja possível o aproveitamento do ato, observados os princípios da isonomia e do interesse público.

13.7. Em caso de divergência entre disposições deste Edital e de seus anexos ou demais peças que compõem o processo, prevalecerá as deste Edital.

13.8. Integram este Edital, para todos os fins e efeitos, os seguintes anexos:

ANEXO I - ESPECIFICAÇÕES TÉCNICAS;

ANEXO II - METODOLOGIA DE ANÁLISE;

ANEXO III - MODELO DE CARTA DE CREDENCIAMENTO;

ANEXO IV - REQUERIMENTO DE ANÁLISE TÉCNICA PARA PRÉ-QUALIFICAÇÃO DE MARCAS E MODELOS;

ANEXO V - CRONOGRAMA.

Rio de Janeiro, 21 de maio de 2026.

Assinatura da autoridade competente

ANEXO I

ESPECIFICAÇÕES TÉCNICAS

1.1 Tabela de referência de Descritivos dos produtos para saúde com base no catálogo de materiais (MS)

SEQ	CATMAT	DESCRIÇÃO CATMAT	DESCRIÇÃO COMPLEMENTAR
1	BR0397494	AGULHA HIPODÉRMICA, MATERIAL AÇO INOXIDÁVEL SILICONIZADO, DIMENSÃO 18 G X 1 1/2', TIPO PONTA BISEL CURTO TRIFACETADO, TIPO CONEXÃO CONECTOR LUER LOCK EM PLÁSTICO, TIPO FIXAÇÃO PROTETOR PLÁSTICO.	SISTEMA SEGURANÇA SEGUNDO NR/32, TIPO USO ESTÉRIL, DESCARTÁVEL, EMBALAGEM INDIVIDUAL
2	BR0397513	AGULHA HIPODÉRMICA, MATERIAL AÇO INOXIDÁVEL SILICONIZADO, DIMENSÃO 26 G X 1/2' (0,45X13MM), TIPO PONTA BISEL CURTO TRIFACETADO, TIPO CONEXÃO CONECTOR LUER LOCK EM PLÁSTICO, TIPO FIXAÇÃO PROTETOR PLÁSTICO.	SISTEMA SEGURANÇA SEGUNDO NR/32, TIPO USO ESTÉRIL, DESCARTÁVEL, EMBALAGEM INDIVIDUAL.
3	BR0397505	AGULHA HIPODÉRMICA, MATERIAL AÇO INOXIDÁVEL SILICONIZADO, DIMENSÃO 22 G X 1', TIPO PONTA BISEL CURTO TRIFACETADO, TIPO CONEXÃO CONECTOR LUER LOCK EM PLÁSTICO, TIPO FIXAÇÃO PROTETOR PLÁSTICO.	SISTEMA SEGURANÇA SEGUNDO NR/32, TIPO USO ESTÉRIL, DESCARTÁVEL, EMBALAGEM INDIVIDUAL
4	BR0397510	AGULHA HIPODÉRMICA, MATERIAL: AÇO INOXIDÁVEL SILICONIZADO, DIMENSÃO: 24 G X 3,4", TIPO PONTA: BISEL CURTO TRIFACETADO, TIPO CONEXÃO: CONECTOR LUER LOCK EM PLÁSTICO, TIPO FIXAÇÃO: PROTETOR PLÁSTICO.	SISTEMA SEGURANÇA SEGUNDO NR,32, TIPO USO: ESTÉRIL, DESCARTÁVEL, EMBALAGEM INDIVIDUAL
5	BR0397502	AGULHA HIPODÉRMICA, MATERIAL: AÇO INOXIDÁVEL SILICONIZADO, DIMENSÃO:21 G X 1", TIPO PONTA: BISEL CURTO TRIFACETADO, TIPO CONEXÃO: CONECTOR LUER LOCK EM PLÁSTICO, TIPO FIXAÇÃO: PROTETOR PLÁSTICO.	SISTEMA SEGURANÇA SEGUNDO NR/32, TIPO USO: ESTÉRIL, DESCARTÁVEL, EMBALAGEM INDIVIDUAL
6	BR0397506	AGULHA HIPODÉRMICA, MATERIAL AÇO INOXIDÁVEL SILICONIZADO, DIMENSÃO 22 G X 1 1/4', TIPO PONTA BISEL CURTO TRIFACETADO, TIPO CONEXÃO CONECTOR LUER LOCK EM PLÁSTICO, TIPO FIXAÇÃO PROTETOR PLÁSTICO.	SISTEMA SEGURANÇA SEGUNDO NR/32, TIPO USO ESTÉRIL, DESCARTÁVEL, EMBALAGEM INDIVIDUAL
7	BR0397503	AGULHA HIPODÉRMICA, MATERIAL AÇO INOXIDÁVEL SILICONIZADO, DIMENSÃO 21 G X 1 1/4', TIPO PONTA BISEL CURTO TRIFACETADO, TIPO CONEXÃO CONECTOR LUER LOCK EM PLÁSTICO, TIPO FIXAÇÃO PROTETOR PLÁSTICO.	SISTEMA SEGURANÇA SEGUNDO NR/32, TIPO USO ESTÉRIL, DESCARTÁVEL, EMBALAGEM INDIVIDUAL
8	BR0269971	COMPRESSA GAZE, MATERIAL: TECIDO 100% ALGODÃO, TIPO: 13 FIOS, CM2, MODELO: COR BRANCA, ISENTA DE IMPUREZAS, CAMADAS: 8 CAMADAS, LARGURA: 7,50 CM, COMPRIMENTO: 7,50 CM, DOBRAS: 5 DOBRAS.	DESCARTÁVEL
9	BR0628237	GAZE USO EM SAÚDE, MODELO: COMPRESSA C/ DOBRAS E CAMADAS, MATERIAL: TECIDO 100% ALGODÃO DENSIDADE: CERCA DE 13 FIOS / CM2	ESTÉRIL, DESCARTÁVEL

		RADIOPACIDADE: SEM ELEMENTO RADIOPACO, DIMENSÃO FECHADA: CERCA DE 7,5 X 7,5 CM, ESTERILIDADE: ESTÉRIL, USO ÚNICO	
10	BR0443469	SERINGA, MATERIAL:POLIPROPILENO, CAPACIDADE:1 ML, TIPO BICO:BICO CENTRAL LUER LOCK OU SLIP, TIPO VEDAÇÃO:ÊMBOLO DE BORRACHA, ADICIONAL:GRADUADA (ESCALA ML), NUMERADA, ESTERILIDADE:ESTÉRIL, DESCARTÁVEL, APRESENTAÇÃO:EMBALAGEM INDIVIDUAL.	BICO CENTRAL LUER LOCK
11	BR0439625	SERINGA, MATERIAL:POLIPROPILENO, CAPACIDADE:3 ML, TIPO BICO:BICO CENTRAL LUER LOCK OU SLIP, TIPO VEDAÇÃO:ÊMBOLO DE BORRACHA, ADICIONAL:GRADUADA, NUMERADA, ESTERILIDADE:ESTÉRIL, DESCARTÁVEL, APRESENTAÇÃO:EMBALAGEM INDIVIDUAL.	BICO CENTRAL LUER LOCK
12	BR0439639	SERINGA, MATERIAL:POLIPROPILENO, CAPACIDADE:5 ML, TIPO BICO:BICO CENTRAL LUER LOCK OU SLIP, TIPO VEDAÇÃO:ÊMBOLO DE BORRACHA, ADICIONAL:GRADUADA, NUMERADA, COMPONENTE ADICIONAL:C/ SISTEMA SEGURANÇA SEGUNDO NR/32, ESTERILIDADE:ESTÉRIL, DESCARTÁVEL, APRESENTAÇÃO:EMBALAGEM INDIVIDUAL.	BICO CENTRAL LUER LOCK
13	BR0439626	SERINGA, MATERIAL:POLIPROPILENO, CAPACIDADE:10 ML, TIPO BICO:BICO CENTRAL LUER LOCK OU SLIP, TIPO VEDAÇÃO:ÊMBOLO DE BORRACHA, ADICIONAL:GRADUADA, NUMERADA, ESTERILIDADE:ESTÉRIL, DESCARTÁVEL, APRESENTAÇÃO:EMBALAGEM INDIVIDUAL.	BICO CENTRAL LUER LOCK
14	BR0439627	SERINGA, MATERIAL:POLIPROPILENO, CAPACIDADE:20 ML, TIPO BICO:BICO CENTRAL LUER LOCK OU SLIP, TIPO VEDAÇÃO:ÊMBOLO DE BORRACHA, ADICIONAL:GRADUADA, NUMERADA, ESTERILIDADE:ESTÉRIL, DESCARTÁVEL, APRESENTAÇÃO:EMBALAGEM INDIVIDUAL.	BICO CENTRAL LUER LOCK
15	BR0439630	SERINGA, MATERIAL:POLIPROPILENO, CAPACIDADE:20 ML, TIPO BICO:BICO LATERAL LUER SLIP, TIPO VEDAÇÃO:ÊMBOLO DE BORRACHA, ADICIONAL:GRADUADA, NUMERADA, ESTERILIDADE:ESTÉRIL, DESCARTÁVEL, APRESENTAÇÃO:EMBALAGEM INDIVIDUAL	-
16	BR0619322	SISTEMA COLETOR PARA DRENO DE TÓRAX. TIPO: SELO D'ÁGUA. MODELO RECIPIENTE: FRASCO RÍGIDO, GRADUADO. MATERIAL: POLÍMERO TRANSPARENTE. VOLUME: CERCA DE 1000 ML. VEDAÇÃO: TAMPA ROSQUEÁVEL 2 VIAS. EXTENSOR: EXTENSOR C/ CLAMP, CONECTOR P/ DRENO. COMPONENTES: ALÇA DE TRANSPORTE / FIXAÇÃO. ESTERILIDADE: ESTÉRIL, USO ÚNICO.	PARA VIAS AÉREAS.
17	BR0619846	LUVA P/ PROCEDIMENTO DE SAÚDE NÃO CIRÚRGICO C/ ANVISA. MATERIAL: BORRACHA	COM C.A, RESISTENTE À

		NATURAL - LÁTEX. SUPERFÍCIE: SUPERFÍCIE LISA. FORMATO: AMBIDESTRA. PÓ: SEM PÓ. COR: C/ COR. TAMANHO: MÉDIO - M. ESTERILIDADE: NÃO ESTÉRIL, USO ÚNICO.	TRAÇÃO
18	BR0619845	LUVA P/ PROCEDIMENTO DE SAÚDE NÃO CIRÚRGICO C/ ANVISA. MATERIAL: BORRACHA NATURAL - LÁTEX. SUPERFÍCIE: SUPERFÍCIE LISA. FORMATO: AMBIDESTRA. PÓ: SEM PÓ. COR: C/ COR. TAMANHO: PEQUENO -P. ESTERILIDADE: NÃO ESTÉRIL, USO ÚNICO.	COM C.A, RESISTENTE À TRAÇÃO
19	BR0619847	LUVA P/ PROCEDIMENTO DE SAÚDE NÃO CIRÚRGICO C/ ANVISA. MATERIAL: BORRACHA NATURAL - LÁTEX. SUPERFÍCIE: SUPERFÍCIE LISA. FORMATO: AMBIDESTRA. PÓ: SEM PÓ. COR: C/ COR. TAMANHO: GRANDE -G. ESTERILIDADE: NÃO ESTÉRIL, USO ÚNICO.	COM C.A, RESISTENTE À TRAÇÃO
20	BR0604925	AVENTAL CIRÚRGICO - PARAMENTAÇÃO ESTERILIDADE: ESTÉRIL, USO ÚNICO MATERIAL: NÃO TECIDO 100% POLIPROPILENO - TIPO SMS TIPO DE BARREIRA: C/ BARREIRA BACTERIANA E VIRAL PROPRIEDADE: HIDROREPELENTE GRAMATURA: CERCA DE 50 G/M2 MODELO MANGA: LONGA C/ PUNHO EM MALHA TAMANHO: GRANDE (G) TIPO FECHAMENTO: POSTERIOR P/ PESCOÇO E CINTURA CARACTERÍSTICA: CARTÃO DE FECHAMENTO ASSÉPTICO ADICIONAL: C/ TOALHA DE MÃO EMBALAGEM: EMBALAGEM INDIVIDUAL	AVENTAL CIRÚRGICO ESTÉRIL E RESPIRÁVEL, TAMANHO GRANDE OU TAMANHO ÚNICO. GRAMATURA 50 OU 60, CONFECCIONADO EM TRÊS CAMADAS (SMS). IMPERMEÁVEL, MANGAS LONGAS, PUNHO DE MALHA ELÁSTICA COM PRESSÃO SUFICIENTE PARA FECHAMENTO NO PUNHO, AJUSTE NO PESCOÇO PARA FECHAMENTO, COM BARREIRA VIRAL. COMPRIMENTO MÍNIMO DE APROXIMADAMENTE 120CM, DOBRADO EM FORMA DE LIVRO PARA ABERTURA E COLOCAÇÃO ASSÉPTICA. EMBALADO INDIVIDUALMENTE. APRESENTAR C.A. DO MINISTÉRIO DO TRABALHO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE. APRESENTAR LAUDO QUE COMPROVE ATENDIMENTO DAS CARACTERÍSTICAS: RESISTÊNCIA À PENETRAÇÃO MICROBIANA A SECO, RESISTÊNCIA À PENETRAÇÃO MICROBIANA A ÚMIDO, LIMPEZA MICROBIANA, LIMPEZA MATERIAL PARTICULADO, <i>LINTING</i> , RESISTÊNCIA À PENETRAÇÃO DE LÍQUIDO, RESISTÊNCIA AO ESTOURO A SECO, RESISTÊNCIA AO ESTOURO A ÚMIDO, RESISTÊNCIA À TRAÇÃO A SECO – GRAB TEST, RESISTÊNCIA À

			TRAÇÃO A ÚMIDO – GRAB TEST, COM RESULTADOS QUE ATENDAM AOS PARÂMETROS DA ABNT 16064.
21	BR0604955	AVENTAL PROCEDIMENTO – PARAMENTAÇÃO ESTERILIDADE: NÃO ESTÉRIL, DESCARTÁVEL MATERIAL: NÃO TECIDO 100% POLIPROPILENO - TIPO SMS TIPO DE BARREIRA: C/ BARREIRA BACTERIANA PROPRIEDADE: HIDROREPELENTE GRAMATURA: CERCA DE 30 G/M2 MODELO MANGA: LONGA C/ PUNHO EM MALHA TAMANHO: GRANDE (G) COR: C/ COR TIPO FECHAMENTO: POSTERIOR P/ PESCOÇO E CINTURA	AVENTAL DE PROCEDIMENTO NÃO CIRÚRGICO, NÃO ESTÉRIL, GRAMATURA DE 25 A 30. TAMANHO UNIVERSAL. APLICA- SE AOS PROCEDIMENTOS GERAIS, PUNHO COM TIRA DE SILICONE OU ELÁSTICO COM PRESSÃO SUFICIENTE PARA FECHAMENTO NO PUNHO. SISTEMA DE AJUSTE ATRAVÉS DE DOIS PARES DE AMARRILHOS, DO MESMO TECIDO, NA PARTE POSTERIOR SENDO UM PAR NA ALTURA DO PESCOÇO COM CERCA DE 2CM DE LARGURA E 15 DE COMPRIMENTO E UM PAR AMPLO NA CINTURA. APRESENTAR C.A. DO MINISTÉRIO DO TRABALHO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE. APRESENTAR E LAUDO QUE COMPROVE ATENDIMENTO DAS CARACTERÍSTICAS: EFICIÊNCIA DA FILTRAÇÃO BACTERIOLÓGICA, RESISTÊNCIA À PENETRAÇÃO DE LÍQUIDO, RESISTÊNCIA AO RASCO (SECO E ÚMIDO) E RESISTÊNCIA À TRAÇÃO (SECO E ÚMIDO), COM RESULTADOS QUE ATENDAM AOS PARÂMETROS DA ABNT 16693.
22	BR0485530	MÁSCARA PROTEÇÃO RESP. C/ ANVISA MODELO: RESPIRADOR DOBRÁVEL, TIPO BICO DE PATO MATERIAL: CAMADAS FIBRAS SINTÉTICAS FILTRO: EFICIÊNCIA FILTRAÇÃO MÍN. 94% S CLASSE: PFF2, N95 OU EQUIVALENTE COMPONENTE: CLIPE NASAL TIPO FIXAÇÃO: TIRAS VEDAÇÃO ANATÔMICA ADICIONAL 2: S/ VÁLVULA COR: C/ COR TAMANHO: ADULTO ESTERILIDADE: DESCARTÁVEL	MÁSCARA, TIPO USO DESCARTÁVEL, TIPO FIXAÇÃO TIRAS ELÁSTICAS SOBRE A CABEÇA COM CLIPE NASAL E HIPOALÉRGICO, APLICAÇÃO PROTEÇÃO CONTRA PARTICULADOS DE ORIGEM BIOLÓGICA, CARACTERÍSTICAS ADICIONAIS BFE >99%. OBRIGATÓRIO CA E REGISTRO NA ANVISA. (UN)
23	BR0485312	MÁSCARA CIRÚRGICA MATERIAL: NÃO TECIDO 100% POLIPROPILENO FILTRO: ELEMENTO FILTRANTE INTERNO EFICIÊNCIA: EFP MAIOR QUE 98% E BFE MAIOR QUE 95% QUANTIDADE CAMADAS: MÍNIMO 3	MATERIAL: SMS. FIXAÇÃO COM TIRAS ELÁSTICAS

		CAMADAS MODELO: AJUSTÁVEL, CLIPE NASAL FORMATO: RETANGULAR, C/ PREGAS HORIZONTAIS COR: C/ COR TAMANHO: ADULTO ESTERILIDADE: DESCARTÁVEL	
--	--	--	--

ANEXO II

FORMULÁRIOS DE PRÉ-QUALIFICAÇÃO DE PRODUTOS PARA SAÚDE

Descritivo do Produto:

AGULHA HIPODÉRMICA, MATERIAL AÇO INOXIDÁVEL SILICONIZADO, DIMENSÃO 18 G X 1 1/2', TIPO PONTA BISEL CURTO TRIFACETADO, TIPO CONEXÃO CONECTOR LUER LOCK EM PLÁSTICO, TIPO FIXAÇÃO PROTETOR PLÁSTICO, CARACTERÍSTICA ADICIONAL COM SISTEMA SEGURANÇA SEGUNDO NR/32, TIPO

USO ESTÉRIL, DESCARTÁVEL, EMBALAGEM INDIVIDUAL	
Item do Edital: 01	Processo nº: 25029.000336/2026-22
Catmat: BR0397494	Registro ANVISA/MS:
Marca:	CHAMADA PÚBLICA: Nº 001/2026 - INI/IFF - FIOCRUZ
Data Fabricação:	Procedência:
Fabricante:	Lote:
Validade:	Nº Amostras: 05

IDENTIFICAÇÃO DO FORNECEDOR

Empresa fornecedora/distribuidora:	
------------------------------------	--

C - CONFORME NC – NÃO CONFORME NA – NÃO SE APLICA

ITEM	INFORMAÇÕES GERAIS	C	NC	NA
1	Rotulagem / identificação do produto.			
2	Material aço inoxidável.			
3	Siliconizado.			
4	Dimensão 18Gx11/2´.			
5	Tipo ponta bisel curto.			
6	Conexão luer lock em plástico.			
7	Sistema de segurança NR/32.			
8	Embalagem individual.			
9	Descartável.			
10	Estéril.			

Classificado () Desclassificado ()

Justificativa:

DATA: ___/___/___

Nº Amostras entregues: _____

Assinatura

REFERÊNCIAS

RDC 751 de 15 de setembro de 2022

RDC 546 de 30 de agosto de 2021

RDC 63 de 25 de novembro de 2011

NR 32 do TEM de 11 de novembro 2005

RDC 665 de 30 de março de 2022

ABNT/ISO de acordo com a especificidade do produto

AVALIAÇÃO DO ESPECIALISTA

C - CONFORME NC – NÃO CONFORME NA – NÃO SE APLICA

ITEM	ITENS VERIFICADOS	C	NC	NA
EMBALAGEM				
1	Na presença de etiquetas adesivas, estas devem ser legíveis e fixadas na embalagem de tal maneira que fiquem intactas durante o processamento, armazenamento, manuseio e uso.			
2	Selagem adequada para garantir esterilidade e ausência de microfuros ou furos.			
3	Facilidade de abertura, prevenindo risco de contaminação.			
4	Não permite vedação após a abertura.			
5	Permite a visualização do produto antes da abertura.			
6	Ausência de contaminantes visíveis.			
DESEMPENHO E SEGURANÇA		C	NC	NA
7	Possui desempenho atribuído pelo fabricante e suas características não comprometem o estado clínico e a segurança dos pacientes ou a segurança e saúde dos operadores, quando utilizado nas condições e finalidades previstas.			
8	Apresenta compatibilidade com os tecidos biológicos, células e fluidos corporais, considerando as especificações do fabricante e a finalidade prevista do produto.			
9	Sua apresentação garante a eliminação ou a redução de riscos de infecção para o paciente, operador ou terceiros envolvidos.			
10	Em caso do produto para saúde se destinar a uso em combinação com outros produtos ou equipamentos, a combinação, incluindo o sistema de conexão, deve ser segura e não alterar o desempenho previsto. Quaisquer restrições ao uso deverão ser indicadas nos rótulos ou nas instruções de uso.			
11	Em caso de produto para saúde reutilizável apresenta informações sobre procedimentos para reutilização.			

Justificativa nos itens Não Conformes (NC):

() **Aprovado**

() **Reprovado**

Quantidade analisada: _____

DATA: ____/____/____

Assinatura Avaliadores

Descritivo do Produto:

AGULHA HIPODÉRMICA, MATERIAL AÇO INOXIDÁVEL SILICONIZADO, DIMENSÃO 26 G X 1/2' (0,45X13MM), TIPO PONTA BISEL CURTO TRIFACETADO, TIPO CONEXÃO CONECTOR LUER LOCK EM PLÁSTICO, TIPO FIXAÇÃO PROTETOR PLÁSTICO. SISTEMA SEGURANÇA SEGUNDO NR/32, TIPO USO ESTÉRIL, DESCARTÁVEL, EMBALAGEM INDIVIDUAL.

Item do Edital: 02

Processo nº: 25029.000336/2026-22

Catmat: BR0397513

Registro ANVISA/MS:

Marca:

CHAMADA PÚBLICA: Nº 001/2026 - INI/IFF - FIOCRUZ

Data Fabricação:

Procedência:

Fabricante:	Lote:
Validade:	Nº Amostras: 05

IDENTIFICAÇÃO DO FORNECEDOR

Empresa fornecedora/distribuidora:	
------------------------------------	--

C - CONFORME NC – NÃO CONFORME NA – NÃO SE APLICA

ITEM	INFORMAÇÕES GERAIS	C	NC	NA
1	Rotulagem / identificação do produto			
2	Material aço inoxidável			
3	Siliconizado			
4	Dimensão 26Gx1/2' (0,43x13mm)			
5	Tipo ponta bisel curto.			
6	Conector luer lock em plástico			
7	Sistema de segurança NR/32			
8	Embalagem individual			
9	Descartável			
10	Estéril			

Classificado () Desclassificado ()

Justificativa:

DATA: ___/___/___ Nº Amostras entregues: _____

Assinatura

REFERÊNCIAS

RDC 751 de 15 de setembro de 2022

RDC 546 de 30 de agosto de 2021

RDC 63 de 25 de novembro de 2011

NR 32 do TEM de 11 de novembro 2005

AVALIAÇÃO DO ESPECIALISTA**C - CONFORME NC – NÃO CONFORME NA – NÃO SE APLICA**

ITEM	ITENS VERIFICADOS	C	NC	NA
EMBALAGEM				
1	Na presença de etiquetas adesivas, estas devem ser legíveis e fixadas na embalagem de tal maneira que fiquem intactas durante o processamento, armazenamento, manuseio e uso.			
2	Selagem adequada para garantir esterilidade e ausência de microfuros ou furos.			
3	Facilidade de abertura, prevenindo risco de contaminação.			
4	Não permite vedação após a abertura.			
5	Permite a visualização do produto antes da abertura.			
6	Ausência de contaminantes visíveis.			
DESEMPENHO E SEGURANÇA		C	NC	NA
7	Possui desempenho atribuído pelo fabricante e suas características não comprometem o estado clínico e a segurança dos pacientes ou a segurança e saúde dos operadores, quando utilizado nas condições e finalidades previstas.			
8	Apresenta compatibilidade com os tecidos biológicos, células e fluidos corporais, considerando as especificações do fabricante e a finalidade prevista do produto.			
9	Sua apresentação garante a eliminação ou a redução de riscos de infecção para o paciente, operador ou terceiros envolvidos.			
10	Em caso do produto para saúde se destinar a uso em combinação com outros produtos ou equipamentos, a combinação, incluindo o sistema de conexão, deve ser segura e não alterar o desempenho previsto. Quaisquer restrições ao uso deverão ser indicadas nos rótulos ou nas instruções de uso.			
11	Em caso de produto para saúde reutilizável apresenta informações sobre procedimentos para reutilização.			

Justificativa nos itens Não Conformes (NC):

() **Aprovado**

() **Reprovado**

Quantidade analisada: _____

DATA: ____/____/____

Assinatura Avaliadores

Descritivo do Produto: AGULHA HIPODÉRMICA, MATERIAL AÇO INOXIDÁVEL SILICONIZADO, DIMENSÃO 22 G X 1', TIPO PONTA BISEL CURTO TRIFACETADO, TIPO CONEXÃO CONECTOR LUER LOCK EM PLÁSTICO, TIPO FIXAÇÃO PROTETOR PLÁSTICO. SISTEMA SEGURANÇA SEGUNDO NR/32, TIPO USO ESTÉRIL, DESCARTÁVEL, EMBALAGEM INDIVIDUAL	
Item do Edital: 03	Processo nº: 25029.000336/2026-22
Catmat: BR0397505	Registro ANVISA/MS:
Marca:	CHAMADA PÚBLICA: Nº 001/2026 - INI/IFF - FIOCRUZ

Fabricação:	Procedência:
Fabricante:	Lote:
Validade:	Nº Amostras: 05

IDENTIFICAÇÃO DO FORNECEDOR

Empresa fornecedora/distribuidora:	
------------------------------------	--

C - CONFORME NC – NÃO CONFORME NA – NÃO SE APLICA

ITEM	INFORMAÇÕES GERAIS	C	NC	NA
1	Rotulagem / identificação do produto.			
2	Material aço inoxidável			
3	Siliconizado.			
4	Dimensão 22Gx1'			
5	Tipo ponta bisel curto.			
6	Conector luer lock em plástico			
7	Sistema de segurança NR/32			
8	Embalagem individual			
9	Descartável			
10	Estéril			

Classificado () Desclassificado ()

Justificativa:

DATA: ___/___/___ Nº Amostras entregues: _____

Assinatura

REFERÊNCIAS

RDC 751 de 15 de setembro de 2022

RDC 546 de 30 de agosto de 2021

RDC 63 de 25 de novembro de 2011

AVALIAÇÃO DO ESPECIALISTA**C - CONFORME NC – NÃO CONFORME NA – NÃO SE APLICA**

ITEM	ITENS VERIFICADOS	C	NC	NA
EMBALAGEM				
1	Na presença de etiquetas adesivas, estas devem ser legíveis e fixadas na embalagem de tal maneira que fiquem intactas durante o processamento, armazenamento, manuseio e uso.			
2	Selagem adequada para garantir esterilidade e ausência de microfuros ou furos.			
3	Facilidade de abertura, prevenindo risco de contaminação.			
4	Não permite vedação após a abertura.			
5	Permite a visualização do produto antes da abertura.			
6	Ausência de contaminantes visíveis.			
DESEMPENHO E SEGURANÇA		C	NC	NA
7	Possui desempenho atribuído pelo fabricante e suas características não comprometem o estado clínico e a segurança dos pacientes ou a segurança e saúde dos operadores, quando utilizado nas condições e finalidades previstas.			
8	Apresenta compatibilidade com os tecidos biológicos, células e fluidos corporais, considerando as especificações do fabricante e a finalidade prevista do produto.			
9	Sua apresentação garante a eliminação ou a redução de riscos de infecção para o paciente, operador ou terceiros envolvidos.			
10	Em caso do produto para saúde se destinar a uso em combinação com outros produtos ou equipamentos, a combinação, incluindo o sistema de conexão, deve ser segura e não alterar o desempenho previsto. Quaisquer restrições ao uso deverão ser indicadas nos rótulos ou nas instruções de uso.			
11	Em caso de produto para saúde reutilizável apresenta informações sobre procedimentos para reutilização.			

Justificativa nos itens Não Conformes (NC):

() **Aprovado**

() **Reprovado**

Quantidade analisada: _____
Assinatura Avaliadores

DATA: ____/____/____

Descritivo do Produto:

AGULHA HIPODÉRMICA, MATERIAL: AÇO INOXIDÁVEL SILICONIZADO, DIMENSÃO: 24 G X 3,4", TIPO PONTA: BISEL CURTO TRIFACETADO, TIPO CONEXÃO: CONECTOR LUER LOCK EM PLÁSTICO, TIPO FIXAÇÃO: PROTETOR PLÁSTICO. SISTEMA SEGURANÇA SEGUNDO NR,32, TIPO USO: ESTÉRIL, DESCARTÁVEL, EMBALAGEM INDIVIDUAL

Item do Edital: 04

Processo nº: 25029.000336/2026-22

Catmat: BR0397510

Registro ANVISA/MS:

Marca:

CHAMADA PÚBLICA: Nº 001/2026 - INI/IFF - FIOCRUZ

Fabricação:	Procedência:
Fabricante:	Lote:
Validade:	Nº Amostras: 05

IDENTIFICAÇÃO DO FORNECEDOR

Empresa fornecedora/distribuidora:	
------------------------------------	--

C - CONFORME NC – NÃO CONFORME NA – NÃO SE APLICA

ITEM	INFORMAÇÕES GERAIS	C	NC	NA
1	Rotulagem / identificação do produto.			
2	Material aço inoxidável			
3	Siliconado			
4	Dimensão 24Gx3,4"			
5	Tipo ponta bisel curto.			
6	Conector luer lock em plástico			
7	Sistema de segurança NR/32			
8	Embalagem individual			
9	Descartável			
10	Estéril			

Classificado () Desclassificado ()

Justificativa:

DATA: ___/___/___

Nº Amostras entregues: _____

Assinatura

REFERÊNCIAS

RDC 751 de 15 de setembro de 2022

RDC 546 de 30 de agosto de 2021

RDC 63 de 25 de novembro de 2011

NR 32 do TEM de 11 de novembro 2005

RDC 665 de 30 de março de 2022

ABNT/ISO de acordo com a especificidade do produto

AVALIAÇÃO DO ESPECIALISTA

C - CONFORME NC – NÃO CONFORME NA – NÃO SE APLICA

ITEM	ITENS VERIFICADOS	C	NC	NA
EMBALAGEM				
1	Na presença de etiquetas adesivas, estas devem ser legíveis e fixadas na embalagem de tal maneira que fiquem intactas durante o processamento, armazenamento, manuseio e uso.			
2	Selagem adequada para garantir esterilidade e ausência de microfuros ou furos.			
3	Facilidade de abertura, prevenindo risco de contaminação.			
4	Não permite vedação após a abertura.			
5	Permite a visualização do produto antes da abertura.			
6	Ausência de contaminantes visíveis.			
DESEMPENHO E SEGURANÇA		C	NC	NA
7	Possui desempenho atribuído pelo fabricante e suas características não comprometem o estado clínico e a segurança dos pacientes ou a segurança e saúde dos operadores, quando utilizado nas condições e finalidades previstas.			
8	Apresenta compatibilidade com os tecidos biológicos, células e fluidos corporais, considerando as especificações do fabricante e a finalidade prevista do produto.			
9	Sua apresentação garante a eliminação ou a redução de riscos de infecção para o paciente, operador ou terceiros envolvidos.			
10	Em caso do produto para saúde se destinar a uso em combinação com outros produtos ou equipamentos, a combinação, incluindo o sistema de conexão, deve ser segura e não alterar o desempenho previsto. Quaisquer restrições ao uso deverão ser indicadas nos rótulos ou nas instruções de uso.			
11	Em caso de produto para saúde reutilizável apresenta informações sobre procedimentos para reutilização.			

Justificativa nos itens Não Conformes (NC):

Aprovado

Reprovado

Quantidade analisada: _____

DATA: ____/____/____

Assinatura Avaliadores

Descritivo do Produto:

AGULHA HIPODÉRMICA, MATERIAL:AÇO INOXIDÁVEL SILICONIZADO, DIMENSÃO:21 G X 1", TIPO PONTA:BISEL CURTO TRIFACETADO, TIPO CONEXÃO:CONECTOR LUER LOCK EM PLÁSTICO, TIPO FIXAÇÃO:PROTETOR PLÁSTICO. SISTEMA SEGURANÇA SEGUNDO NR/32, TIPO USO:ESTÉRIL, DESCARTÁVEL, EMBALAGEM INDIVIDUAL

Item do Edital: 05

Processo nº: 25029.000336/2026-22

Catmat: BR0397502

Registro ANVISA/MS:

Marca:	CHAMADA PÚBLICA: Nº 001/2026 - INI/IFF - FIOCRUZ
Fabricação:	Procedência:
Fabricante:	Lote:
Validade:	Nº Amostras: 05

IDENTIFICAÇÃO DO FORNECEDOR

Empresa fornecedora/distribuidora:	
------------------------------------	--

C - CONFORME NC – NÃO CONFORME NA – NÃO SE APLICA

ITEM	INFORMAÇÕES GERAIS	C	NC	NA
1	Rotulagem / identificação do produto.			
2	Material aço inoxidável			
3	Siliconizado			
4	Dimensão 21Gx1”			
5	Tipo ponta bisel curto.			
6	Conector luer lock em plástico			
7	Sistema de segurança NR/32			
8	Embalagem individual			
9	Descartável			
10	Estéril			

Classificado () Desclassificado ()

Justificativa:

DATA: ___ / ___ / ___ Nº Amostras entregues: _____

Assinatura

REFERÊNCIAS

RDC 751 de 15 de setembro de 2022

RDC 546 de 30 de agosto de 2021

RDC 63 de 25 de novembro de 2011

NR 32 do TEM de 11 de novembro 2005

RDC 665 de 30 de março de 2022

ABNT/ISO de acordo com a especificidade do produto

AVALIAÇÃO DO ESPECIALISTA

C - CONFORME NC – NÃO CONFORME NA – NÃO SE APLICA

ITEM	ITENS VERIFICADOS	C	NC	NA
EMBALAGEM				
1	Na presença de etiquetas adesivas, estas devem ser legíveis e fixadas na embalagem de tal maneira que fiquem intactas durante o processamento, armazenamento, manuseio e uso. (6)			
2	Selagem adequada para garantir esterilidade e ausência de microfuros ou furos. (1, 2, 6)			
3	Facilidade de abertura, prevenindo risco de contaminação. (2)			
4	Não permite vedação após a abertura. (2)			
5	Permite a visualização do produto antes da abertura. (1)			
6	Ausência de contaminantes visíveis. (2)			
DESEMPENHO E SEGURANÇA				
7	Possui desempenho atribuído pelo fabricante e suas características não comprometem o estado clínico e a segurança dos pacientes ou a segurança e saúde dos operadores, quando utilizado nas condições e finalidades previstas. (2, 4, 5)			
8	Apresenta compatibilidade com os tecidos biológicos, células e fluidos corporais, considerando as especificações do fabricante e a finalidade prevista do produto. (2)			
9	Sua apresentação garante a eliminação ou a redução de riscos de infecção para o paciente, operador ou terceiros envolvidos. (2)			
10	Em caso do produto para saúde se destinar a uso em combinação com outros produtos ou equipamentos, a combinação, incluindo o sistema de conexão, deve ser segura e não alterar o desempenho previsto. Quaisquer restrições ao uso deverão ser indicadas nos rótulos ou nas instruções de uso. (1,2)			
11	Em caso de produto para saúde reutilizável apresenta informações sobre procedimentos para reutilização. (1)			

Justificativa nos itens Não Conformes (NC):

() **Aprovado**

() **Reprovado**

Quantidade analisada: _____
Assinatura Avaliadores

DATA: ____/____/____

Descritivo do Produto: AGULHA HIPODÉRMICA, MATERIAL AÇO INOXIDÁVEL SILICONIZADO, DIMENSÃO 22 G X 1 1/4', TIPO PONTA BISEL CURTO TRIFACETADO, TIPO CONEXÃO CONECTOR LUER LOCK EM PLÁSTICO, TIPO FIXAÇÃO PROTETOR PLÁSTICO. SISTEMA SEGURANÇA SEGUNDO NR/32, TIPO USO: ESTÉRIL, DESCARTÁVEL, EMBALAGEM INDIVIDUAL	
Item do Edital: 06	Processo nº: 25029.000336/2026-22
Catmat: BR0397506	Registro ANVISA/MS:

Marca:	CHAMADA PÚBLICA: Nº 001/2026 - INI/IFF - FIOCRUZ
Fabricação:	Procedência:
Fabricante:	Lote:
Validade:	Nº Amostras: 05

IDENTIFICAÇÃO DO FORNECEDOR

Empresa fornecedora/distribuidora:	
------------------------------------	--

C - CONFORME NC – NÃO CONFORME NA – NÃO SE APLICA

ITEM	INFORMAÇÕES GERAIS	C	NC	NA
1	Rotulagem / identificação do produto.			
2	Material aço inox			
3	Siliconado			
4	Dimensão 22Gx1 ¼'			
5	Tipo ponta bisel curto.			
6	Conector luer lock em plástico			
7	Sistema de segurança NR/32			
8	Embalagem individual			
9	Descartável			
10	Estéril			

Classificado () Desclassificado ()

Justificativa:

DATA: ___ / ___ / ___

Nº Amostras entregues: _____

Assinatura

REFERÊNCIAS

RDC 751 de 15 de setembro de 2022

RDC 546 de 30 de agosto de 2021

RDC 63 de 25 de novembro de 2011

NR 32 do TEM de 11 de novembro 2005

RDC 665 de 30 de março de 2022

ABNT/ISO de acordo com a especificidade do produto

AVALIAÇÃO DO ESPECIALISTA

C - CONFORME NC – NÃO CONFORME NA – NÃO SE APLICA

ITEM	ITENS VERIFICADOS	C	NC	NA
	EMBALAGEM			
1	Na presença de etiquetas adesivas, estas devem ser legíveis e fixadas na embalagem de tal maneira que fiquem intactas durante o processamento, armazenamento, manuseio e uso.			
2	Selagem adequada para garantir esterilidade e ausência de microfuros ou furos.			
3	Facilidade de abertura, prevenindo risco de contaminação.			
4	Não permite vedação após a abertura.			
5	Permite a visualização do produto antes da abertura.			
6	Ausência de contaminantes visíveis.			
	DESEMPENHO E SEGURANÇA	C	NC	NA
7	Possui desempenho atribuído pelo fabricante e suas características não comprometem o estado clínico e a segurança dos pacientes ou a segurança e saúde dos operadores, quando utilizado nas condições e finalidades previstas.			
8	Apresenta compatibilidade com os tecidos biológicos, células e fluidos corporais, considerando as especificações do fabricante e a finalidade prevista do produto.			
9	Sua apresentação garante a eliminação ou a redução de riscos de infecção para o paciente, operador ou terceiros envolvidos.			
10	Em caso do produto para saúde se destinar a uso em combinação com outros produtos ou equipamentos, a combinação, incluindo o sistema de conexão, deve ser segura e não alterar o desempenho previsto. Quaisquer restrições ao uso deverão ser indicadas nos rótulos ou nas instruções de uso.			
11	Em caso de produto para saúde reutilizável apresenta informações sobre procedimentos para reutilização.			

Justificativa nos itens Não Conformes (NC):

() **Aprovado**

() **Reprovado**

Quantidade analisada: _____

DATA: ____/____/____

Assinatura Avaliadores

Descritivo do Produto: AGULHA HIPODÉRMICA, MATERIAL AÇO INOXIDÁVEL SILICONIZADO, DIMENSÃO 21 G X 1 1/4', TIPO PONTA BISEL CURTO TRIFACETADO, TIPO CONEXÃO CONECTOR LUER LOCK EM PLÁSTICO, TIPO FIXAÇÃO PROTETOR PLÁSTICO. SISTEMA SEGURANÇA SEGUNDO NR/32, TIPO USO:ESTÉRIL, DESCARTÁVEL, EMBALAGEM INDIVIDUAL	
Item do Edital: 07	Processo nº: 25029.000336/2026-22

Catmat: BR0397503	Registro ANVISA/MS:
Marca:	CHAMADA PÚBLICA: Nº 001/2026 - INI/IFF - FIOCRUZ
Fabricação:	Procedência:
Fabricante:	Lote:
Validade:	Nº Amostras: 05

IDENTIFICAÇÃO DO FORNECEDOR

Empresa fornecedora/distribuidora:	
------------------------------------	--

C - CONFORME NC – NÃO CONFORME NA – NÃO SE APLICA

ITEM	INFORMAÇÕES GERAIS	C	NC	NA
1	Rotulagem / identificação do produto.			
2	Material aço inoxidável			
3	Siliconado			
4	Dimensão 21Gx1 ¼'			
5	Tipo ponta bisel curto.			
6	Conector luer lock em plástico			
7	Sistema de segurança NR/32			
8	Embalagem individual			
9	Descartável			
10	Estéril			

Classificado () Desclassificado ()

Justificativa:

DATA: ___/___/___

Nº Amostras entregues: _____

Assinatura

REFERÊNCIAS

RDC 751 de 15 de setembro de 2022

RDC 546 de 30 de agosto de 2021

RDC 63 de 25 de novembro de 2011

NR 32 do TEM de 11 de novembro 2005

RDC 665 de 30 de março de 2022

ABNT/ISO de acordo com a especificidade do produto

AVALIAÇÃO DO ESPECIALISTA

C - CONFORME NC – NÃO CONFORME NA – NÃO SE APLICA

ITEM	ITENS VERIFICADOS	C	NC	NA
	EMBALAGEM			
1	Na presença de etiquetas adesivas, estas devem ser legíveis e fixadas na embalagem de tal maneira que fiquem intactas durante o processamento, armazenamento, manuseio e uso.			
2	Selagem adequada para garantir esterilidade e ausência de microfuros ou furos.			
3	Facilidade de abertura, prevenindo risco de contaminação.			
4	Não permite vedação após a abertura.			
5	Permite a visualização do produto antes da abertura.			
6	Ausência de contaminantes visíveis.			
	DESEMPENHO E SEGURANÇA	C	NC	NA
7	Possui desempenho atribuído pelo fabricante e suas características não comprometem o estado clínico e a segurança dos pacientes ou a segurança e saúde dos operadores, quando utilizado nas condições e finalidades previstas.			
8	Apresenta compatibilidade com os tecidos biológicos, células e fluidos corporais, considerando as especificações do fabricante e a finalidade prevista do produto.			
9	Sua apresentação garante a eliminação ou a redução de riscos de infecção para o paciente, operador ou terceiros envolvidos.			
10	Em caso do produto para saúde se destinar a uso em combinação com outros produtos ou equipamentos, a combinação, incluindo o sistema de conexão, deve ser segura e não alterar o desempenho previsto. Quaisquer restrições ao uso deverão ser indicadas nos rótulos ou nas instruções de uso.			
11	Em caso de produto para saúde reutilizável apresenta informações sobre procedimentos para reutilização.			

Justificativa nos itens Não Conformes (NC):

() **Aprovado**

() **Reprovado**

Quantidade analisada: _____

DATA: ____/____/____

Assinatura Avaliadores

Descritivo do Produto: COMPRESSA GAZE, MATERIAL: TECIDO 100% ALGODÃO, TIPO: 13 FIOS, CM2, MODELO: COR BRANCA, ISENTA DE IMPUREZAS, CAMADAS: 8 CAMADAS, LARGURA: 7,50 CM, COMPRIMENTO: 7,50 CM, DOBRAS: 5 DOBRAS. DESCARTÁVEL.	
Item do Edital: 08	Processo nº: 25029.000336/2026-22
Catmat: BR0269971	Registro ANVISA/MS:

Marca:	CHAMADA PÚBLICA: Nº 001/2026 - INI/IFF - FIOCRUZ
Fabricação:	Procedência:
Fabricante:	Lote:
Validade:	Nº Amostras: 05

IDENTIFICAÇÃO DO FORNECEDOR

Empresa fornecedora/distribuidora:	
------------------------------------	--

C - CONFORME NC – NÃO CONFORME NA – NÃO SE APLICA

ITEM	INFORMAÇÕES GERAIS	C	NC	NA
1	Rotulagem / identificação do produto.			
2	Material tecido 100% algodão			
3	13 fios por cm ²			
4	Cor branca			
5	Isento de impurezas			
6	8 camadas			
7	Largura 7,50cm			
8	Comprimento 7,50cm			
9	5 dobras			
10	Descartável			
11	Não estéril			
12	Pacote com 500 unidades			

Classificado () Desclassificado ()

Justificativa:

DATA: ___/___/___

Nº Amostras entregues: _____

Assinatura

REFERÊNCIAS

RDC 751 de 15 de setembro de 2022

RDC 546 de 30 de agosto de 2021

RDC 63 de 25 de novembro de 2011

NR 32 do TEM de 11 de novembro 2005

RDC 665 de 30 de março de 2022

ABNT/ISO de acordo com a especificidade do produto

AVALIAÇÃO DO ESPECIALISTA

C - CONFORME NC – NÃO CONFORME NA – NÃO SE APLICA

ITEM	ITENS VERIFICADOS	C	NC	NA
EMBALAGEM				
1	Na presença de etiquetas adesivas, estas devem ser legíveis e fixadas na embalagem de tal maneira que fiquem intactas durante o processamento, armazenamento, manuseio e uso.			
2	Selagem adequada para garantir esterilidade e ausência de microfuros ou furos.			
3	Facilidade de abertura, prevenindo risco de contaminação.			
4	Não permite vedação após a abertura.			
5	Permite a visualização do produto antes da abertura.			
6	Ausência de contaminantes visíveis.			
DESEMPENHO E SEGURANÇA				
7	Possui desempenho atribuído pelo fabricante e suas características não comprometem o estado clínico e a segurança dos pacientes ou a segurança e saúde dos operadores, quando utilizado nas condições e finalidades previstas.			
8	Apresenta compatibilidade com os tecidos biológicos, células e fluidos corporais, considerando as especificações do fabricante e a finalidade prevista do produto.			
9	Sua apresentação garante a eliminação ou a redução de riscos de infecção para o paciente, operador ou terceiros envolvidos.			
10	Em caso do produto para saúde se destinar a uso em combinação com outros produtos ou equipamentos, a combinação, incluindo o sistema de conexão, deve ser segura e não alterar o desempenho previsto. Quaisquer restrições ao uso deverão ser indicadas nos rótulos ou nas instruções de uso.			
11	Em caso de produto para saúde reutilizável apresenta informações sobre procedimentos para reutilização.			

Justificativa nos itens Não Conformes (NC):

Aprovado

Reprovado

Quantidade analisada: _____

DATA: ____/____/____

Assinatura Avaliadores

Descritivo do Produto: GAZE USO EM SAÚDE, MODELO: COMPRESSA C/ DOBRAS E CAMADAS, MATERIAL: TECIDO 100% ALGODÃO DENSIDADE: CERCA DE 13 FIOS / CM2 RADIOPACIDADE: SEM ELEMENTO RADIOPACO, DIMENSÃO FECHADA: CERCA DE 7,5 X 7,5 CM, ESTERILIDADE: ESTÉRIL, USO ÚNICO	
Item do Edital: 09	Processo nº: 25029.000336/2026-22
Catmat: BR062837	Registro ANVISA/MS:
Marca:	CHAMADA PÚBLICA: Nº 001/2026 - INI/IFF -

	FIOCRUZ
Fabricação:	Procedência:
Fabricante:	Lote:
Validade:	Nº Amostras: 05

IDENTIFICAÇÃO DO FORNECEDOR

Empresa fornecedora/distribuidora:	
------------------------------------	--

C - CONFORME NC – NÃO CONFORME NA – NÃO SE APLICA

ITEM	INFORMAÇÕES GERAIS	C	NC	NA
1	Rotulagem / identificação do produto.			
2	Compressa gaze hidrófila			
3	Material tecido 100% algodão			
4	13 fios/cm ²			
5	8 camadas			
6	5 dobras			
7	Cor branca			
8	Isenta de impurezas			
9	Largura 7,5 cm			
10	Comprimento 7,5 cm			
11	Descartável			
12	Estéril			

Classificado () Desclassificado ()

Justificativa:

DATA: ___/___/___

Nº Amostras entregues: _____

Assinatura

REFERÊNCIAS

RDC 751 de 15 de setembro de 2022

RDC 546 de 30 de agosto de 2021

RDC 63 de 25 de novembro de 2011

NR 32 do TEM de 11 de novembro 2005

RDC 665 de 30 de março de 2022

ABNT/ISO de acordo com a especificidade do produto

AVALIAÇÃO DO ESPECIALISTA

C - CONFORME NC – NÃO CONFORME NA – NÃO SE APLICA

ITEM	ITENS VERIFICADOS	C	NC	NA
EMBALAGEM				
1	Na presença de etiquetas adesivas, estas devem ser legíveis e fixadas na embalagem de tal maneira que fiquem intactas durante o processamento, armazenamento, manuseio e uso.			
2	Selagem adequada para garantir esterilidade e ausência de microfuros ou furos.			
3	Facilidade de abertura, prevenindo risco de contaminação.			
4	Não permite vedação após a abertura.			
5	Permite a visualização do produto antes da abertura.			
6	Ausência de contaminantes visíveis.			
DESEMPENHO E SEGURANÇA				
7	Possui desempenho atribuído pelo fabricante e suas características não comprometem o estado clínico e a segurança dos pacientes ou a segurança e saúde dos operadores, quando utilizado nas condições e finalidades previstas.			
8	Apresenta compatibilidade com os tecidos biológicos, células e fluidos corporais, considerando as especificações do fabricante e a finalidade prevista do produto.			
9	Sua apresentação garante a eliminação ou a redução de riscos de infecção para o paciente, operador ou terceiros envolvidos.			
10	Em caso do produto para saúde se destinar a uso em combinação com outros produtos ou equipamentos, a combinação, incluindo o sistema de conexão, deve ser segura e não alterar o desempenho previsto. Quaisquer restrições ao uso deverão ser indicadas nos rótulos ou nas instruções de uso.			
11	Em caso de produto para saúde reutilizável apresenta informações sobre procedimentos para reutilização.			

Justificativa nos itens Não Conformes (NC):

() **Aprovado**

() **Reprovado**

Quantidade analisada: _____
Assinatura Avaliadores

DATA: ____/____/____

Descritivo do Produto: SERINGA, MATERIAL:POLIPROPILENO, CAPACIDADE:1 ML, TIPO BICO:BICO CENTRAL LUER LOCK OU SLIP, TIPO VEDAÇÃO:ÊMBOLO DE BORRACHA, ADICIONAL:GRADUADA (ESCALA ML), NUMERADA, ESTERILIDADE:ESTÉRIL, DESCARTÁVEL, APRESENTAÇÃO:EMBALAGEM INDIVIDUAL. BICO CENTRAL LUER LOCK	
Item do Edital: 10	Processo nº: 25029.000336/2026-22
Catmat: BR0443469	Registro ANVISA/MS:

Marca:	CHAMADA PÚBLICA: Nº 001/2026 - INI/IFF - FIOCRUZ
Fabricação:	Procedência:
Fabricante:	Lote:
Validade:	Nº Amostras: 05

IDENTIFICAÇÃO DO FORNECEDOR

Empresa fornecedora/distribuidora:	
------------------------------------	--

C - CONFORME NC – NÃO CONFORME NA – NÃO SE APLICA

ITEM	INFORMAÇÕES GERAIS	C	NC	NA
1	Rotulagem / identificação do produto.			
2	Material polipropileno			
3	Capacidade 1ml			
4	Bico central			
5	Luer lock			
6	Embolo de borracha			
7	Graduada em escala ml			
8	Numerada			
9	Embalagem individual			
10	Descartável			
11	Estéril			

Classificado () Desclassificado ()

Justificativa:

DATA: ___/___/___

Nº Amostras entregues: _____

REFERÊNCIAS

RDC 751 de 15 de setembro de 2022

RDC 546 de 30 de agosto de 2021

RDC 63 de 25 de novembro de 2011

NR 32 do TEM de 11 de novembro 2005

RDC 665 de 30 de março de 2022

ABNT/ISO de acordo com a especificidade do produto

AVALIAÇÃO DO ESPECIALISTA**C - CONFORME NC – NÃO CONFORME NA – NÃO SE APLICA**

ITEM	ITENS VERIFICADOS	C	NC	NA
EMBALAGEM				
1	Na presença de etiquetas adesivas, estas devem ser legíveis e fixadas na embalagem de tal maneira que fiquem intactas durante o processamento, armazenamento, manuseio e uso.			
2	Selagem adequada para garantir esterilidade e ausência de microfuros ou furos.			
3	Facilidade de abertura, prevenindo risco de contaminação.			
4	Não permite vedação após a abertura.			
5	Permite a visualização do produto antes da abertura.			
6	Ausência de contaminantes visíveis.			
DESEMPENHO E SEGURANÇA				
7	Possui desempenho atribuído pelo fabricante e suas características não comprometem o estado clínico e a segurança dos pacientes ou a segurança e saúde dos operadores, quando utilizado nas condições e finalidades previstas.			
8	Apresenta compatibilidade com os tecidos biológicos, células e fluidos corporais, considerando as especificações do fabricante e a finalidade prevista do produto.			
9	Sua apresentação garante a eliminação ou a redução de riscos de infecção para o paciente, operador ou terceiros envolvidos.			
10	Em caso do produto para saúde se destinar a uso em combinação com outros produtos ou equipamentos, a combinação, incluindo o sistema de conexão, deve ser segura e não alterar o desempenho previsto. Quaisquer restrições ao uso deverão ser indicadas nos rótulos ou nas instruções de uso.			
11	Em caso de produto para saúde reutilizável apresenta informações sobre procedimentos para reutilização.			

Justificativa nos itens Não Conformes (NC):

Aprovado

Reprovado

Quantidade analisada: _____
Assinatura Avaliadores

DATA: ____/____/____

Descritivo do Produto: SERINGA, MATERIAL: POLIPROPILENO, CAPACIDADE:3 ML, TIPO BICO:BICO CENTRAL LUER LOCK OU SLIP, TIPO VEDAÇÃO:ÊMBOLO DE BORRACHA, ADICIONAL:GRADUADA, NUMERADA, ESTERILIDADE:ESTÉRIL, DESCARTÁVEL, APRESENTAÇÃO:EMBALAGEM INDIVIDUAL. BICO CENTRAL LUER LOCK	
Item do Edital: 11	Processo nº: 25029.000336/2026-22
Catmat: BR0439625	Registro ANVISA/MS:
Marca:	CHAMADA PÚBLICA: Nº 001/2026 - INI/IFF -

	FIOCRUZ
Fabricação:	Procedência:
Fabricante:	Lote:
Validade:	Nº Amostras: 05

IDENTIFICAÇÃO DO FORNECEDOR

Empresa fornecedora/distribuidora:	
------------------------------------	--

C - CONFORME NC – NÃO CONFORME NA – NÃO SE APLICA

ITEM	INFORMAÇÕES GERAIS	C	NC	NA
1	Rotulagem / identificação do produto.			
2	Material polipropileno			
3	Capacidade 3ml			
4	Bico central			
5	Luer lock			
6	Embolo de borracha			
7	Graduada			
8	Numerada			
9	Embalagem individual			
10	Descartável			
11	Estéril			

Classificado () Desclassificado ()

Justificativa:

DATA: ___/___/___

Nº Amostras entregues: _____

Assinatura

REFERÊNCIAS

RDC 546 de 30 de agosto de 2021

RDC 63 de 25 de novembro de 2011

NR 32 do TEM de 11 de novembro 2005

RDC 665 de 30 de março de 2022

ABNT/ISO de acordo com a especificidade do produto

AVALIAÇÃO DO ESPECIALISTA

C - CONFORME NC – NÃO CONFORME NA – NÃO SE APLICA

ITEM	ITENS VERIFICADOS	C	NC	NA
EMBALAGEM				
1	Na presença de etiquetas adesivas, estas devem ser legíveis e fixadas na embalagem de tal maneira que fiquem intactas durante o processamento, armazenamento, manuseio e uso.			
2	Selagem adequada para garantir esterilidade e ausência de microfuros ou furos.			
3	Facilidade de abertura, prevenindo risco de contaminação.			
4	Não permite vedação após a abertura.			
5	Permite a visualização do produto antes da abertura.			
6	Ausência de contaminantes visíveis.			
DESEMPENHO E SEGURANÇA		C	NC	NA
7	Possui desempenho atribuído pelo fabricante e suas características não comprometem o estado clínico e a segurança dos pacientes ou a segurança e saúde dos operadores, quando utilizado nas condições e finalidades previstas.			
8	Apresenta compatibilidade com os tecidos biológicos, células e fluidos corporais, considerando as especificações do fabricante e a finalidade prevista do produto.			
9	Sua apresentação garante a eliminação ou a redução de riscos de infecção para o paciente, operador ou terceiros envolvidos.			
10	Em caso do produto para saúde se destinar a uso em combinação com outros produtos ou equipamentos, a combinação, incluindo o sistema de conexão, deve ser segura e não alterar o desempenho previsto. Quaisquer restrições ao uso deverão ser indicadas nos rótulos ou nas instruções de uso.			
11	Em caso de produto para saúde reutilizável apresenta informações sobre procedimentos para reutilização.			

Justificativa nos itens Não Conformes (NC):

() **Aprovado**

() **Reprovado**

Quantidade analisada: _____
Assinatura Avaliadores

DATA: ____/____/____

Descritivo do Produto: SERINGA, MATERIAL: POLIPROPILENO, CAPACIDADE:5 ML, TIPO BICO:BICO CENTRAL LUER LOCK OU SLIP, TIPO VEDAÇÃO:ÊMBOLO DE BORRACHA, ADICIONAL:GRADUADA, NUMERADA, COMPONENTE ADICIONAL:C/ SISTEMA SEGURANÇA SEGUNDO NR/32, ESTERILIDADE:ESTÉRIL, DESCARTÁVEL, APRESENTAÇÃO:EMBALAGEM INDIVIDUAL. BICO CENTRAL LUER LOCK	
Item do Edital: 12	Processo nº: 25029.000336/2026-22
Catmat: BR0439639	Registro ANVISA/MS:
Marca:	CHAMADA PÚBLICA: Nº 001/2026 - INI/IFF -

	FIOCRUZ
Fabricação:	Procedência:
Fabricante:	Lote:
Validade:	Nº Amostras: 05

IDENTIFICAÇÃO DO FORNECEDOR

Empresa fornecedora/distribuidora:	
------------------------------------	--

C - CONFORME NC – NÃO CONFORME NA – NÃO SE APLICA

ITEM	INFORMAÇÕES GERAIS	C	NC	NA
1	Rotulagem / identificação do produto.			
2	Seringa			
3	Capacidade 5ml			
4	Material polipropileno			
5	Bico central			
6	Luer lock			
7	Êmbolo de borracha			
8	Graduada			
9	Numerada			
10	Sistema de segurança NR32			
11	Embalagem individual			
12	Estéril			

Classificado () Desclassificado ()

Justificativa:

DATA: ___/___/___

Nº Amostras entregues: _____

Assinatura

REFERÊNCIAS

RDC 751 de 15 de setembro de 2022

RDC 546 de 30 de agosto de 2021

RDC 63 de 25 de novembro de 2011

NR 32 do TEM de 11 de novembro 2005

RDC 665 de 30 de março de 2022

ABNT/ISO de acordo com a especificidade do produto

AVALIAÇÃO DO ESPECIALISTA

C - CONFORME NC – NÃO CONFORME NA – NÃO SE APLICA

ITEM	ITENS VERIFICADOS	C	NC	NA
	EMBALAGEM			
1	Na presença de etiquetas adesivas, estas devem ser legíveis e fixadas na embalagem de tal maneira que fiquem intactas durante o processamento, armazenamento, manuseio e uso.			
2	Selagem adequada para garantir esterilidade e ausência de microfuros ou furos.			
3	Facilidade de abertura, prevenindo risco de contaminação.			
4	Não permite vedação após a abertura.			
5	Permite a visualização do produto antes da abertura.			
6	Ausência de contaminantes visíveis.			
	DESEMPENHO E SEGURANÇA	C	NC	NA
7	Possui desempenho atribuído pelo fabricante e suas características não comprometem o estado clínico e a segurança dos pacientes ou a segurança e saúde dos operadores, quando utilizado nas condições e finalidades previstas.			
8	Apresenta compatibilidade com os tecidos biológicos, células e fluidos corporais, considerando as especificações do fabricante e a finalidade prevista do produto.			
9	Sua apresentação garante a eliminação ou a redução de riscos de infecção para o paciente, operador ou terceiros envolvidos.			
10	Em caso do produto para saúde se destinar a uso em combinação com outros produtos ou equipamentos, a combinação, incluindo o sistema de conexão, deve ser segura e não alterar o desempenho previsto. Quaisquer restrições ao uso deverão ser indicadas nos rótulos ou nas instruções de uso.			
11	Em caso de produto para saúde reutilizável apresenta informações sobre procedimentos para reutilização.			

Justificativa nos itens Não Conformes (NC):

() **Aprovado**

() **Reprovado**

Quantidade analisada: _____
Assinatura Avaliadores

DATA: ____/____/____

Descritivo do Produto: SERINGA, MATERIAL:POLIPROPILENO, CAPACIDADE:10 ML, TIPO BICO:BICO CENTRAL LUER LOCK OU SLIP, TIPO VEDAÇÃO:ÊMBOLO DE BORRACHA, ADICIONAL:GRADUADA, NUMERADA, ESTERILIDADE:ESTÉRIL, DESCARTÁVEL, APRESENTAÇÃO:EMBALAGEM INDIVIDUAL. BICO CENTRAL LUER LOCK	
Item do Edital: 13	Processo nº: 25029.000336/2026-22
Catmat: BR0439626	Registro ANVISA/MS:
Marca:	CHAMADA PÚBLICA: Nº 001/2026 - INI/IFF - FIOCRUZ

Fabricação:	Procedência:
Fabricante:	Lote:
Validade:	Nº Amostras: 05

IDENTIFICAÇÃO DO FORNECEDOR

Empresa fornecedora/distribuidora:	
------------------------------------	--

C - CONFORME NC – NÃO CONFORME NA – NÃO SE APLICA

ITEM	INFORMAÇÕES GERAIS	C	NC	NA
1	Rotulagem / identificação do produto.			
2	Material polipropileno			
3	Capacidade 10ml			
4	Bico central			
5	Luer lock			
6	Êmbolo de borracha			
7	Graduada em escala ml			
8	Numerada			
9	Embalagem individual			
10	Descartável			
11	Estéril			

Classificado () Desclassificado ()

Justificativa:

DATA: ___/___/___ Nº Amostras entregues: _____

Assinatura

REFERÊNCIAS

RDC 751 de 15 de setembro de 2022

RDC 546 de 30 de agosto de 2021

RDC 63 de 25 de novembro de 2011

NR 32 do TEM de 11 de novembro 2005

RDC 665 de 30 de março de 2022

ABNT/ISO de acordo com a especificidade do produto

AVALIAÇÃO DO ESPECIALISTA

C - CONFORME NC – NÃO CONFORME NA – NÃO SE APLICA

ITEM	ITENS VERIFICADOS	C	NC	NA
EMBALAGEM				
1	Na presença de etiquetas adesivas, estas devem ser legíveis e fixadas na embalagem de tal maneira que fiquem intactas durante o processamento, armazenamento, manuseio e uso.			
2	Selagem adequada para garantir esterilidade e ausência de microfuros ou furos.			
3	Facilidade de abertura, prevenindo risco de contaminação.			
4	Não permite vedação após a abertura.			
5	Permite a visualização do produto antes da abertura.			
6	Ausência de contaminantes visíveis.			
DESEMPENHO E SEGURANÇA		C	NC	NA
7	Possui desempenho atribuído pelo fabricante e suas características não comprometem o estado clínico e a segurança dos pacientes ou a segurança e saúde dos operadores, quando utilizado nas condições e finalidades previstas.			
8	Apresenta compatibilidade com os tecidos biológicos, células e fluidos corporais, considerando as especificações do fabricante e a finalidade prevista do produto.			
9	Sua apresentação garante a eliminação ou a redução de riscos de infecção para o paciente, operador ou terceiros envolvidos.			
10	Em caso do produto para saúde se destinar a uso em combinação com outros produtos ou equipamentos, a combinação, incluindo o sistema de conexão, deve ser segura e não alterar o desempenho previsto. Quaisquer restrições ao uso deverão ser indicadas nos rótulos ou nas instruções de uso.			
11	Em caso de produto para saúde reutilizável apresenta informações sobre procedimentos para reutilização.			

Justificativa nos itens Não Conformes (NC):

() **Aprovado**

() **Reprovado**

Quantidade analisada: _____

DATA: ____/____/____

Assinatura Avaliadores

Descritivo do Produto: SERINGA, MATERIAL:POLIPROPILENO, CAPACIDADE:20 ML, TIPO BICO:BICO CENTRAL LUER LOCK OU SLIP, TIPO VEDAÇÃO:ÊMBOLO DE BORRACHA, ADICIONAL:GRADUADA, NUMERADA, ESTERILIDADE:ESTÉRIL, DESCARTÁVEL, APRESENTAÇÃO:EMBALAGEM INDIVIDUAL. BICO CENTRAL LUER LOCK	
Item do Edital: 14	Processo nº: 25029.000336/2026-22
Catmat: BR0439627	Registro ANVISA/MS:
Marca:	CHAMADA PÚBLICA: Nº 001/2026 - INI/IFF - FIOCRUZ
Fabricação:	Procedência:

Fabricante:	Lote:
Validade:	Nº Amostras: 05

IDENTIFICAÇÃO DO FORNECEDOR

Empresa fornecedora/distribuidora:	
------------------------------------	--

C - CONFORME NC – NÃO CONFORME NA – NÃO SE APLICA

ITEM	INFORMAÇÕES GERAIS	C	NC	NA
1	Rotulagem / identificação do produto.			
2	Material polipropileno			
3	Capacidade 20 ml			
4	Bico central			
5	Luer lock			
6	Êmbolo de borracha			
7	Graduada em escala ml			
8	Numerada			
9	Embalagem individual			
10	Descartável			
11	Estéril			

Classificado () Desclassificado ()

Justificativa:

DATA: ___/___/___ Nº Amostras entregues: _____

Assinatura

REFERÊNCIAS

RDC 751 de 15 de setembro de 2022

RDC 546 de 30 de agosto de 2021

RDC 63 de 25 de novembro de 2011

AVALIAÇÃO DO ESPECIALISTA**C - CONFORME NC – NÃO CONFORME NA – NÃO SE APLICA**

ITEM	ITENS VERIFICADOS	C	NC	NA
EMBALAGEM				
1	Na presença de etiquetas adesivas, estas devem ser legíveis e fixadas na embalagem de tal maneira que fiquem intactas durante o processamento, armazenamento, manuseio e uso.			
2	Selagem adequada para garantir esterilidade e ausência de microfuros ou furos.			
3	Facilidade de abertura, prevenindo risco de contaminação.			
4	Não permite vedação após a abertura.			
5	Permite a visualização do produto antes da abertura.			
6	Ausência de contaminantes visíveis.			
DESEMPENHO E SEGURANÇA		C	NC	NA
7	Possui desempenho atribuído pelo fabricante e suas características não comprometem o estado clínico e a segurança dos pacientes ou a segurança e saúde dos operadores, quando utilizado nas condições e finalidades previstas.			
8	Apresenta compatibilidade com os tecidos biológicos, células e fluidos corporais, considerando as especificações do fabricante e a finalidade prevista do produto.			
9	Sua apresentação garante a eliminação ou a redução de riscos de infecção para o paciente, operador ou terceiros envolvidos.			
10	Em caso do produto para saúde se destinar a uso em combinação com outros produtos ou equipamentos, a combinação, incluindo o sistema de conexão, deve ser segura e não alterar o desempenho previsto. Quaisquer restrições ao uso deverão ser indicadas nos rótulos ou nas instruções de uso.			
11	Em caso de produto para saúde reutilizável apresenta informações sobre procedimentos para reutilização.			

Justificativa nos itens Não Conformes (NC):

() **Aprovado**

() **Reprovado**

Quantidade analisada: _____

DATA: ____/____/____

Assinatura Avaliadores

Descritivo do Produto:	
SERINGA, MATERIAL:POLIPROPILENO, CAPACIDADE:20 ML, TIPO BICO:BICO LATERAL LUER SLIP, TIPO VEDAÇÃO:ÊMBOLO DE BORRACHA, ADICIONAL:GRADUADA, NUMERADA, ESTERILIDADE:ESTÉRIL, DESCARTÁVEL, APRESENTAÇÃO:EMBALAGEM INDIVIDUAL	
Item do Edital: 15	Processo nº: 25029.000336/2026-22
Catmat: BR0439630	Registro ANVISA/MS:
Marca:	CHAMADA PÚBLICA: Nº 001/2026 - INI/IFF - FIOCRUZ

Fabricação:	Procedência:
Fabricante:	Lote:
Validade:	Nº Amostras: 05

IDENTIFICAÇÃO DO FORNECEDOR

Empresa fornecedora/distribuidora:	
------------------------------------	--

C - CONFORME NC – NÃO CONFORME NA – NÃO SE APLICA

ITEM	INFORMAÇÕES GERAIS	C	NC	NA
1	Rotulagem / identificação do produto.			
2	Material polipropileno			
3	Capacidade 20ml			
4	Bico lateral			
5	Luer slip			
6	Êmbolo de borracha			
7	Graduada em escala ml			
8	Numerada			
9	Embalagem individual			
10	Descartável			
11	Estéril			

Classificado () Desclassificado ()

Justificativa:

DATA: ___/___/___ Nº Amostras entregues: _____

Assinatura

REFERÊNCIAS

RDC 751 de 15 de setembro de 2022

RDC 546 de 30 de agosto de 2021

RDC 63 de 25 de novembro de 2011

NR 32 do TEM de 11 de novembro 2005

RDC 665 de 30 de março de 2022

ABNT/ISO de acordo com a especificidade do produto

AVALIAÇÃO DO ESPECIALISTA

C - CONFORME NC – NÃO CONFORME NA – NÃO SE APLICA

ITEM	ITENS VERIFICADOS	C	NC	NA
EMBALAGEM				
1	Na presença de etiquetas adesivas, estas devem ser legíveis e fixadas na embalagem de tal maneira que fiquem intactas durante o processamento, armazenamento, manuseio e uso.			
2	Selagem adequada para garantir esterilidade e ausência de microfuros ou furos.			
3	Facilidade de abertura, prevenindo risco de contaminação.			
4	Não permite vedação após a abertura.			
5	Permite a visualização do produto antes da abertura.			
6	Ausência de contaminantes visíveis.			
DESEMPENHO E SEGURANÇA				
		C	NC	NA
7	Possui desempenho atribuído pelo fabricante e suas características não comprometem o estado clínico e a segurança dos pacientes ou a segurança e saúde dos operadores, quando utilizado nas condições e finalidades previstas.			
8	Apresenta compatibilidade com os tecidos biológicos, células e fluidos corporais, considerando as especificações do fabricante e a finalidade prevista do produto.			
9	Sua apresentação garante a eliminação ou a redução de riscos de infecção para o paciente, operador ou terceiros envolvidos.			
10	Em caso do produto para saúde se destinar a uso em combinação com outros produtos ou equipamentos, a combinação, incluindo o sistema de conexão, deve ser segura e não alterar o desempenho previsto. Quaisquer restrições ao uso deverão ser indicadas nos rótulos ou nas instruções de uso.			
11	Em caso de produto para saúde reutilizável apresenta informações sobre procedimentos para reutilização.			

Justificativa nos itens Não Conformes (NC):

() **Aprovado**

() **Reprovado**

Quantidade analisada: _____

DATA: ____/____/____

Assinatura Avaliadores

Descritivo do Produto:

SISTEMA COLETOR PARA DRENO DE TÓRAX. TIPO: SELO D'ÁGUA. MODELO RECIPIENTE: FRASCO RÍGIDO, GRADUADO. MATERIAL: POLÍMERO TRANSPARENTE. VOLUME: CERCA DE 1000 ML. VEDAÇÃO: TAMPA ROSQUEÁVEL 2 VIAS. EXTENSOR: EXTENSOR C/ CLAMP, CONECTOR P/ DRENO. COMPONENTES: ALÇA DE TRANSPORTE / FIXAÇÃO. ESTERILIDADE: ESTÉRIL, USO ÚNICO - PARA VIAS AÉREAS.

Item do Edital: 16

Processo nº: 25029.000336/2026-22

Catmat: BR0619322

Registro ANVISA/MS:

Marca:	CHAMADA PÚBLICA: Nº 001/2026 - INI/IFF - FIOCRUZ
Fabricação:	Procedência:
Fabricante:	Lote:
Validade:	Nº Amostras: 05

IDENTIFICAÇÃO DO FORNECEDOR

Empresa fornecedora/distribuidora:	
------------------------------------	--

C - CONFORME NC – NÃO CONFORME NA – NÃO SE APLICA

ITEM	INFORMAÇÕES GERAIS	C	NC	NA
1	Rotulagem / identificação do produto.			
2	Frasco coletor p/ vias aéreas			
3	Plástico			
4	Capacidade cerca de 1000ml			
5	Tampa rosqueável			
6	02 vias			
7	Corta fluxo			
8	Alça			
9	Graduado			
10	Descartável			
11	Embalagem individual			

Classificado () Desclassificado ()

Justificativa:

DATA: ___/___/___

Nº Amostras entregues: _____

REFERÊNCIAS

RDC 751 de 15 de setembro de 2022

RDC 546 de 30 de agosto de 2021

RDC 63 de 25 de novembro de 2011

NR 32 do TEM de 11 de novembro 2005

RDC 665 de 30 de março de 2022

ABNT/ISO de acordo com a especificidade do produto

AVALIAÇÃO DO ESPECIALISTA**C - CONFORME NC – NÃO CONFORME NA – NÃO SE APLICA**

ITEM	ITENS VERIFICADOS	C	NC	NA
EMBALAGEM				
1	Na presença de etiquetas adesivas, estas devem ser legíveis e fixadas na embalagem de tal maneira que fiquem intactas durante o processamento, armazenamento, manuseio e uso.			
2	Selagem adequada para garantir esterilidade e ausência de microfuros ou furos.			
3	Facilidade de abertura, prevenindo risco de contaminação.			
4	Não permite vedação após a abertura.			
5	Permite a visualização do produto antes da abertura.			
6	Ausência de contaminantes visíveis.			
DESEMPENHO E SEGURANÇA				
7	Possui desempenho atribuído pelo fabricante e suas características não comprometem o estado clínico e a segurança dos pacientes ou a segurança e saúde dos operadores, quando utilizado nas condições e finalidades previstas.			
8	Apresenta compatibilidade com os tecidos biológicos, células e fluidos corporais, considerando as especificações do fabricante e a finalidade prevista do produto.			
9	Sua apresentação garante a eliminação ou a redução de riscos de infecção para o paciente, operador ou terceiros envolvidos.			
10	Em caso do produto para saúde se destinar a uso em combinação com outros produtos ou equipamentos, a combinação, incluindo o sistema de conexão, deve ser segura e não alterar o desempenho previsto. Quaisquer restrições ao uso deverão ser indicadas nos rótulos ou nas instruções de uso.			
11	Em caso de produto para saúde reutilizável apresenta informações sobre procedimentos para reutilização.			

Justificativa nos itens Não Conformes (NC):

Aprovado

Reprovado

Quantidade analisada: _____

Assinatura Avaliadores

DATA: ____/____/____

Descritivo do Produto:

LUVA P/ PROCEDIMENTO DE SAÚDE NÃO CIRÚRGICO C/ ANVISA. MATERIAL: BORRACHA NATURAL - LÁTEX. SUPERFÍCIE: SUPERFÍCIE LISA. FORMATO: AMBIDESTRA. PÓ: SEM PÓ. COR: C/ COR. TAMANHO: MÉDIO - M. ESTERILIDADE: NÃO ESTÉRIL, USO ÚNICO - COM C.A, RESISTENTE À TRAÇÃO

Item do Edital: 17

Processo nº: 25029.000336/2026-22

Catmat: BR0619846

Registro ANVISA/MS:

Marca:

CHAMADA PÚBLICA: Nº 001/2026 - INI/IFF -

	FIOCRUZ
Fabricação:	Procedência:
Fabricante:	Lote:
Validade:	Nº Amostras: 05

IDENTIFICAÇÃO DO FORNECEDOR

Empresa fornecedora/distribuidora:	
------------------------------------	--

C - CONFORME NC – NÃO CONFORME NA – NÃO SE APLICA

ITEM	INFORMAÇÕES GERAIS	C	NC	NA
1	Rotulagem / identificação do produto.			
2	Luva procedimento não cirúrgico			
3	Material látex			
4	Tamanho médio			
5	Sem pó			
6	Ambidestra			
7	Descartável			
8	C.A.			
9	Resistente à tração			

Classificado () Desclassificado ()

Justificativa:

DATA: ___/___/___ Nº Amostras entregues: _____

Assinatura

REFERÊNCIAS

RDC 751 de 15 de setembro de 2022

RDC 546 de 30 de agosto de 2021

RDC 63 de 25 de novembro de 2011

NR 32 do TEM de 11 de novembro 2005

RDC 665 de 30 de março de 2022

ABNT/ISO de acordo com a especificidade do produto

AVALIAÇÃO DO ESPECIALISTA

C - CONFORME NC – NÃO CONFORME NA – NÃO SE APLICA

ITEM	ITENS VERIFICADOS	C	NC	NA
EMBALAGEM				
1	Na presença de etiquetas adesivas, estas devem ser legíveis e fixadas na embalagem de tal maneira que fiquem intactas durante o processamento, armazenamento, manuseio e uso.			
2	Selagem adequada para garantir esterilidade e ausência de microfuros ou furos.			
3	Facilidade de abertura, prevenindo risco de contaminação.			
4	Não permite vedação após a abertura.			
5	Permite a visualização do produto antes da abertura.			
6	Ausência de contaminantes visíveis.			
DESEMPENHO E SEGURANÇA		C	NC	NA
7	Possui desempenho atribuído pelo fabricante e suas características não comprometem o estado clínico e a segurança dos pacientes ou a segurança e saúde dos operadores, quando utilizado nas condições e finalidades previstas.			
8	Apresenta compatibilidade com os tecidos biológicos, células e fluidos corporais, considerando as especificações do fabricante e a finalidade prevista do produto.			
9	Sua apresentação garante a eliminação ou a redução de riscos de infecção para o paciente, operador ou terceiros envolvidos.			
10	Em caso do produto para saúde se destinar a uso em combinação com outros produtos ou equipamentos, a combinação, incluindo o sistema de conexão, deve ser segura e não alterar o desempenho previsto. Quaisquer restrições ao uso deverão ser indicadas nos rótulos ou nas instruções de uso.			
11	Em caso de produto para saúde reutilizável apresenta informações sobre procedimentos para reutilização.			

Justificativa nos itens Não Conformes (NC):

() **Aprovado**

() **Reprovado**

Quantidade analisada: _____

DATA: ____/____/____

Assinatura Avaliadores

Descritivo do Produto:

LUVA P/ PROCEDIMENTO DE SAÚDE NÃO CIRÚRGICO C/ ANVISA. MATERIAL: BORRACHA NATURAL - LÁTEX. SUPERFÍCIE: SUPERFÍCIE LISA. FORMATO: AMBIDESTRA. PÓ: SEM PÓ. COR: C/ COR. TAMANHO: PEQUENO - P. ESTERILIDADE: NÃO ESTÉRIL, USO ÚNICO - COM C.A, RESISTENTE À TRAÇÃO

Item do Edital: 18

Processo nº: 25029.000336/2026-22

Catmat: BR0619845

Registro ANVISA/MS:

Marca:	CHAMADA PÚBLICA: Nº 001/2026 - INI/IFF - FIOCRUZ
Fabricação:	Procedência:
Fabricante:	Lote:
Validade:	Nº Amostras: 05

IDENTIFICAÇÃO DO FORNECEDOR

Empresa fornecedora/distribuidora:	
------------------------------------	--

C - CONFORME NC – NÃO CONFORME NA – NÃO SE APLICA

ITEM	INFORMAÇÕES GERAIS	C	NC	NA
1	Rotulagem / identificação do produto.			
2	Luva procedimento não cirúrgico			
3	Material látex			
4	Tamanho pequeno			
5	Sem pó			
6	Ambidestra			
7	Descartável			
8	C.A.			
9	Resistente à tração			

Classificado () Desclassificado ()

Justificativa:

DATA: ___/___/___

Nº Amostras entregues: _____

Assinatura

REFERÊNCIAS

RDC 546 de 30 de agosto de 2021

RDC 63 de 25 de novembro de 2011

NR 32 do TEM de 11 de novembro 2005

RDC 665 de 30 de março de 2022

ABNT/ISO de acordo com a especificidade do produto

AVALIAÇÃO DO ESPECIALISTA

C - CONFORME NC – NÃO CONFORME NA – NÃO SE APLICA

ITEM	ITENS VERIFICADOS	C	NC	NA
EMBALAGEM				
1	Na presença de etiquetas adesivas, estas devem ser legíveis e fixadas na embalagem de tal maneira que fiquem intactas durante o processamento, armazenamento, manuseio e uso.			
2	Selagem adequada para garantir esterilidade e ausência de microfuros ou furos.			
3	Facilidade de abertura, prevenindo risco de contaminação.			
4	Não permite vedação após a abertura.			
5	Permite a visualização do produto antes da abertura.			
6	Ausência de contaminantes visíveis.			
DESEMPENHO E SEGURANÇA		C	NC	NA
7	Possui desempenho atribuído pelo fabricante e suas características não comprometem o estado clínico e a segurança dos pacientes ou a segurança e saúde dos operadores, quando utilizado nas condições e finalidades previstas.			
8	Apresenta compatibilidade com os tecidos biológicos, células e fluidos corporais, considerando as especificações do fabricante e a finalidade prevista do produto.			
9	Sua apresentação garante a eliminação ou a redução de riscos de infecção para o paciente, operador ou terceiros envolvidos.			
10	Em caso do produto para saúde se destinar a uso em combinação com outros produtos ou equipamentos, a combinação, incluindo o sistema de conexão, deve ser segura e não alterar o desempenho previsto. Quaisquer restrições ao uso deverão ser indicadas nos rótulos ou nas instruções de uso.			
11	Em caso de produto para saúde reutilizável apresenta informações sobre procedimentos para reutilização.			

Justificativa nos itens Não Conformes (NC):

Aprovado

Reprovado

Quantidade analisada: _____

DATA: ____/____/____

Assinatura Avaliadores

Descritivo do Produto:

LUVA P/ PROCEDIMENTO DE SAÚDE NÃO CIRÚRGICO C/ ANVISA. MATERIAL: BORRACHA NATURAL - LÁTEX. SUPERFÍCIE: SUPERFÍCIE LISA. FORMATO: AMBIDESTRA. PÓ: SEM PÓ. COR: C/ COR. TAMANHO: GRANDE -G. ESTERILIDADE: NÃO ESTÉRIL, USO ÚNICO - COM C.A, RESISTENTE À TRAÇÃO

Item do Edital: 19

Processo nº: 25029.000336/2026-22

Catmat: BR0619847	Registro ANVISA/MS:
Marca:	CHAMADA PÚBLICA: Nº 001/2026 - INI/IFF - FIOCRUZ
Fabricação:	Procedência:
Fabricante:	Lote:
Validade:	Nº Amostras: 05

IDENTIFICAÇÃO DO FORNECEDOR

Empresa fornecedora/distribuidora:	
------------------------------------	--

C - CONFORME NC – NÃO CONFORME NA – NÃO SE APLICA

ITEM	INFORMAÇÕES GERAIS	C	NC	NA
1	Rotulagem / identificação do produto.			
2	Luva procedimento não cirúrgico			
3	Material látex			
4	Tamanho grande			
5	Sem pó			
6	Descartável			
7	Ambidestra			
8	Descartável			
9	C.A.			
10	Resistente à tração			

Classificado () Desclassificado ()

Justificativa:

DATA: ___/___/___

Nº Amostras entregues: _____

Assinatura

REFERÊNCIAS

RDC 751 de 15 de setembro de 2022

RDC 546 de 30 de agosto de 2021

RDC 63 de 25 de novembro de 2011

NR 32 do TEM de 11 de novembro 2005

RDC 665 de 30 de março de 2022

ABNT/ISO de acordo com a especificidade do produto

AVALIAÇÃO DO ESPECIALISTA

C - CONFORME NC – NÃO CONFORME NA – NÃO SE APLICA

ITEM	ITENS VERIFICADOS	C	NC	NA
	EMBALAGEM			
1	Na presença de etiquetas adesivas, estas devem ser legíveis e fixadas na embalagem de tal maneira que fiquem intactas durante o processamento, armazenamento, manuseio e uso.			
2	Selagem adequada para garantir esterilidade e ausência de microfuros ou furos.			
3	Facilidade de abertura, prevenindo risco de contaminação.			
4	Não permite vedação após a abertura.			
5	Permite a visualização do produto antes da abertura.			
6	Ausência de contaminantes visíveis.			
	DESEMPENHO E SEGURANÇA	C	NC	NA
7	Possui desempenho atribuído pelo fabricante e suas características não comprometem o estado clínico e a segurança dos pacientes ou a segurança e saúde dos operadores, quando utilizado nas condições e finalidades previstas.			
8	Apresenta compatibilidade com os tecidos biológicos, células e fluidos corporais, considerando as especificações do fabricante e a finalidade prevista do produto.			
9	Sua apresentação garante a eliminação ou a redução de riscos de infecção para o paciente, operador ou terceiros envolvidos.			
10	Em caso do produto para saúde se destinar a uso em combinação com outros produtos ou equipamentos, a combinação, incluindo o sistema de conexão, deve ser segura e não alterar o desempenho previsto. Quaisquer restrições ao uso deverão ser indicadas nos rótulos ou nas instruções de uso.			
11	Em caso de produto para saúde reutilizável apresenta informações sobre procedimentos para reutilização.			

Justificativa nos itens Não Conformes (NC):

Aprovado

Reprovado

Quantidade analisada: _____

DATA: ____/____/____

Assinatura Avaliadores

Descritivo do Produto:

AVENTAL CIRÚRGICO - PARAMENTAÇÃO ESTERILIDADE: ESTÉRIL, USO ÚNICO MATERIAL:
NÃO TECIDO 100% POLIPROPILENO - TIPO SMS TIPO DE BARREIRA: C/ BARREIRA BACTERIANA
E VIRAL PROPRIEDADE: HIDROREPELENTE GRAMATURA: CERCA DE 50 G/M2 MODELO
MANGA: LONGA C/ PUNHO EM MALHA TAMANHO: GRANDE (G) TIPO FECHAMENTO:

POSTERIOR P/ PESCOÇO E CINTURA CARACTERÍSTICA: CARTÃO DE FECHAMENTO ASSÉPTICO ADICIONAL: C/ TOALHA DE MÃO EMBALAGEM: EMBALAGEM INDIVIDUAL. AVENTAL CIRÚRGICO ESTÉRIL E RESPIRÁVEL, TAMANHO GRANDE OU TAMANHO ÚNICO. GRAMATURA 50 OU 60, CONFECCIONADO EM TRÊS CAMADAS (SMS). IMPERMEÁVEL, MANGAS LONGAS, PUNHO DE MALHA ELÁSTICA COM PRESSÃO SUFICIENTE PARA FECHAMENTO NO PUNHO, AJUSTE NO PESCOÇO PARA FECHAMENTO, COM BARREIRA VIRAL. COMPRIMENTO MÍNIMO DE APROXIMADAMENTE 120CM, DOBRADO EM FORMA DE LIVRO PARA ABERTURA E COLOCAÇÃO ASSÉPTICA. EMBALADO INDIVIDUALMENTE. APRESENTAR C.A. DO MINISTÉRIO DO TRABALHO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE. APRESENTAR LAUDO QUE COMPROVE ATENDIMENTO DAS CARACTERÍSTICAS: RESISTÊNCIA À PENETRAÇÃO MICROBIANA A SECO, RESISTÊNCIA À PENETRAÇÃO MICROBIANA A ÚMIDO, LIMPEZA MICROBIANA, LIMPEZA MATERIAL PARTICULADO, LINTING, RESISTÊNCIA À PENETRAÇÃO DE LÍQUIDO, RESISTÊNCIA AO ESTOURO A SECO, RESISTÊNCIA AO ESTOURO A ÚMIDO, RESISTÊNCIA À TRAÇÃO A SECO – GRAB TEST, RESISTÊNCIA À TRAÇÃO A ÚMIDO – GRAB TEST, COM RESULTADOS QUE ATENDAM AOS PARÂMETROS DA ABNT 16064.

Item do Edital: 20	Processo nº: 25029.000336/2026-22
Catmat: BR0604925	Registro ANVISA/MS:
Marca:	CHAMADA PÚBLICA: Nº 001/2026 - INI/IFF - FIOCRUZ
Fabricação:	Procedência:
Fabricante:	Lote:
Validade:	Nº Amostras: 05

IDENTIFICAÇÃO DO FORNECEDOR

Empresa fornecedora/distribuidora:	
------------------------------------	--

C - CONFORME NC – NÃO CONFORME NA – NÃO SE APLICA

ITEM	INFORMAÇÕES GERAIS	C	NC	NA
1	Rotulagem / identificação do produto.			
2	Capote Cirúrgico			
3	Estéril			
4	Hidrorepelente e respirável			
5	Tamanho único ou grande			
6	Gramatura 50 ou 60			
7	Confeccionado em 3 camadas SMS			
8	Com cor			
9	Ajuste par de amarrilhos altura do pescoço e cintura			
10	Amarrilhos mesmo tecido, 2cm x 15cm, altura do pescoço			
11	Amarrilhos mesmo tecido, amplo, altura da cintura posterior			
12	Mangas Longas			
13	Punho com malha elástica			

14	Punho com pressão suficiente para fechamento deste			
15	Comprimento mínimo de aproximadamente 120 cm			
16	Dobrado em forma de livro, para abertura e colocação asséptica			
17	Embalagem individual			
18	C.A. Ministério do Trabalho			
19	Registro Ministério da Saúde			
20	Laudo Barreira Viral			
21	Laudo Resistência microbiana (seco e úmido)			
22	Laudo Limpeza microbiana e material particulado			
23	Laudo <i>linting</i>			
24	Laudo Resistência a penetração de líquido			
25	Laudo Resistência ao estouro (seco e úmido)			
26	Laudo Resistência à tração (seco e úmido)			

Classificado () Desclassificado ()

Justificativa:

DATA: ___/___/___

Nº Amostras entregues: _____

Assinatura

REFERÊNCIAS

RDC 751 de 15 de setembro de 2022

RDC 546 de 30 de agosto de 2021

RDC 63 de 25 de novembro de 2011

NR 32 do TEM de 11 de novembro 2005

RDC 665 de 30 de março de 2022

ABNT/ISO de acordo com a especificidade do produto

AValiação DO ESPECIALISTA

C - CONFORME NC – NÃO CONFORME NA – NÃO SE APLICA

ITEM	ITENS VERIFICADOS	C	NC	NA
EMBALAGEM				
1	Na presença de etiquetas adesivas, estas devem ser legíveis e fixadas na embalagem de tal maneira que fiquem intactas durante o processamento, armazenamento, manuseio e uso.			
2	Selagem adequada para garantir esterilidade e ausência de microfuros ou furos.			
3	Facilidade de abertura, prevenindo risco de contaminação.			
4	Não permite vedação após a abertura.			
5	Permite a visualização do produto antes da abertura.			
6	Ausência de contaminantes visíveis.			
DESEMPENHO E SEGURANÇA		C	NC	NA
7	Possui desempenho atribuído pelo fabricante e suas características não comprometem o estado clínico e a segurança dos pacientes ou a segurança e saúde dos operadores, quando utilizado nas condições e finalidades previstas.			
8	Apresenta compatibilidade com os tecidos biológicos, células e fluidos corporais, considerando as especificações do fabricante e a finalidade prevista do produto.			
9	Sua apresentação garante a eliminação ou a redução de riscos de infecção para o paciente, operador ou terceiros envolvidos.			
10	Em caso do produto para saúde se destinar a uso em combinação com outros produtos ou equipamentos, a combinação, incluindo o sistema de conexão, deve ser segura e não alterar o desempenho previsto. Quaisquer restrições ao uso deverão ser indicadas nos rótulos ou nas instruções de uso.			
11	Em caso de produto para saúde reutilizável apresenta informações sobre procedimentos para reutilização.			

Justificativa nos itens Não Conformes (NC):

Aprovado

Reprovado

Quantidade analisada: _____

DATA: ____/____/____

Assinatura Avaliadores

Descritivo do Produto:

AVENTAL PROCEDIMENTO – PARAMENTAÇÃO ESTERILIDADE: NÃO ESTÉRIL, DESCARTÁVEL
MATERIAL: NÃO TECIDO 100% POLIPROPILENO - TIPO SMS TIPO DE BARREIRA: C/ BARREIRA
BACTERIANA PROPRIEDADE: HIDROPELENTE GRAMATURA: CERCA DE 30 G/M2 MODELO
MANGA: LONGA C/ PUNHO EM MALHA TAMANHO: GRANDE (G) COR: C/ COR TIPO FECHAMENTO:
POSTERIOR P/ PESCOÇO E CINTURA. AVENTAL DE PROCEDIMENTO NÃO CIRÚRGICO, NÃO

ESTÉRIL, GRAMATURA DE 25 A 30. TAMANHO UNIVERSAL. APLICA-SE AOS PROCEDIMENTOS GERAIS, PUNHO COM TIRA DE SILICONE OU ELÁSTICO COM PRESSÃO SUFICIENTE PARA FECHAMENTO NO PUNHO. SISTEMA DE AJUSTE ATRAVÉS DE DOIS PARES DE AMARRILHOS, DO MESMO TECIDO, NA PARTE POSTERIOR SENDO UM PAR NA ALTURA DO PESCOÇO COM CERCA DE 2CM DE LARGURA E 15 DE COMPRIMENTO E UM PAR AMPLO NA CINTURA. APRESENTAR C.A. DO MINISTÉRIO DO TRABALHO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE. APRESENTAR E LAUDO QUE COMPROVE ATENDIMENTO DAS CARACTERÍSTICAS: EFICIÊNCIA DA FILTRAÇÃO BACTERIOLÓGICA, RESISTÊNCIA À PENETRAÇÃO DE LÍQUIDO, RESISTÊNCIA AO RASCO (SECO E ÚMIDO) E RESISTÊNCIA À TRAÇÃO (SECO E ÚMIDO), COM RESULTADOS QUE ATENDAM AOS PARÂMETROS DA ABNT 16693.

Item do Edital: 21	Processo nº: 25029.000336/2026-22
Catmat: BR0604955	Registro ANVISA/MS:
Marca:	CHAMADA PÚBLICA: Nº 001/2026 - INI/IFF - FIOCRUZ
Fabricação:	Procedência:
Fabricante:	Lote:
Validade:	Nº Amostras: 05

IDENTIFICAÇÃO DO FORNECEDOR

Empresa fornecedora/distribuidora:	
------------------------------------	--

C - CONFORME NC – NÃO CONFORME NA – NÃO SE APLICA

ITEM	INFORMAÇÕES GERAIS	C	NC	NA
1	Rotulagem / identificação do produto.			
2	Material SMS			
3	Tamanho grande			
4	Com cor			
5	Ajuste par de amarrilhos altura do pescoço e cintura			
6	Amarrilhos mesmo tecido, 2cm x 15cm, altura do pescoço			
7	Amarrilhos mesmo tecido, amplo, altura da cintura posterior			
8	Mangas Longas			
9	Punho com Tira Silicone ou elástico			
10	Punho com pressão suficiente para fechamento deste			
11	Para procedimento não cirúrgico			
12	Não estéril			
13	Gramatura 25 a 30			
14	C.A. Ministério do Trabalho			
15	Registro Ministério da Saúde			
16	Laudo Eficiência da Filtração Bacteriológica			

17	Laudo Resistência à Penetração de Líquido			
18	Laudo resistência ao Rasgo (Seco e Úmido)			
19	Laudo Resistência à Tração (Seco e Úmido) ABNT 16693			

Classificado () Desclassificado ()

Justificativa:

DATA: ___/___/___ Nº Amostras entregues: _____

Assinatura

REFERÊNCIAS

- RDC 751 de 15 de setembro de 2022
- RDC 546 de 30 de agosto de 2021
- RDC 63 de 25 de novembro de 2011
- NR 32 do TEM de 11 de novembro 2005
- RDC 665 de 30 de março de 2022
- ABNT/ISO de acordo com a especificidade do produto

AValiação DO ESPECIALISTA

C - CONFORME NC – NÃO CONFORME NA – NÃO SE APLICA

ITEM	ITENS VERIFICADOS	C	NC	NA
EMBALAGEM				
1	Na presença de etiquetas adesivas, estas devem ser legíveis e fixadas na embalagem de tal maneira que fiquem intactas durante o processamento, armazenamento, manuseio e uso.			
2	Selagem adequada para garantir esterilidade e ausência de microfuros ou furos.			
3	Facilidade de abertura, prevenindo risco de contaminação.			
4	Não permite vedação após a abertura.			
5	Permite a visualização do produto antes da abertura.			

6	Ausência de contaminantes visíveis.			
DESEMPENHO E SEGURANÇA		C	NC	NA
7	Possui desempenho atribuído pelo fabricante e suas características não comprometem o estado clínico e a segurança dos pacientes ou a segurança e saúde dos operadores, quando utilizado nas condições e finalidades previstas.			
8	Apresenta compatibilidade com os tecidos biológicos, células e fluidos corporais, considerando as especificações do fabricante e a finalidade prevista do produto.			
9	Sua apresentação garante a eliminação ou a redução de riscos de infecção para o paciente, operador ou terceiros envolvidos.			
10	Em caso do produto para saúde se destinar a uso em combinação com outros produtos ou equipamentos, a combinação, incluindo o sistema de conexão, deve ser segura e não alterar o desempenho previsto. Quaisquer restrições ao uso deverão ser indicadas nos rótulos ou nas instruções de uso.			
11	Em caso de produto para saúde reutilizável apresenta informações sobre procedimentos para reutilização.			

Justificativa nos itens Não Conformes (NC):

Aprovado

Reprovado

Quantidade analisada: _____

DATA: ____/____/____

Assinatura Avaliadores

Descritivo do Produto:

MÁSCARA PROTEÇÃO RESP. C/ ANVISA MODELO: RESPIRADOR DOBRÁVEL, TIPO BICO DE PATO MATERIAL: CAMADAS FIBRAS SINTÉTICAS FILTRO: EFICIÊNCIA FILTRAÇÃO MÍN. 94% S CLASSE: PFF2, N95 OU EQUIVALENTE COMPONENTE: CLIPE NASAL TIPO FIXAÇÃO: TIRAS VEDAÇÃO ANATÔMICA ADICIONAL 2: S/ VÁLVULA COR: C/ COR TAMANHO: ADULTO ESTERILIDADE: DESCARTÁVEL. MÁSCARA, TIPO USO DESCARTÁVEL, TIPO FIXAÇÃO TIRAS ELÁSTICAS SOBRE A CABEÇA COM CLIPE NASAL E HIPOALÉRGICO, APLICAÇÃO PROTEÇÃO

CONTRA PARTICULADOS DE ORIGEM BIOLÓGICA, CARACTERÍSTICAS ADICIONAIS BFE >99%. OBRIGATÓRIO CA E REGISTRO NA ANVISA.

Item do Edital: 22	Processo nº: 25029.000336/2026-22
Catmat: BR0485530	Registro ANVISA/MS:
Marca:	CHAMADA PÚBLICA: Nº 001/2026 - INI/IFF - FIOCRUZ
Fabricação:	Procedência:
Fabricante:	Lote:
Validade:	Nº Amostras: 05

IDENTIFICAÇÃO DO FORNECEDOR

Empresa fornecedora/distribuidora:	
------------------------------------	--

C - CONFORME NC – NÃO CONFORME NA – NÃO SE APLICA

ITEM	INFORMAÇÕES GERAIS	C	NC	NA
1	Rotulagem / identificação do produto.			
2	Máscara semi facial			
3	PFF2 (Filtração mínima 94% S)			
4	N95			
5	Fixação tiras de elástico sobre a cabeça			
6	Com clip nasal			
7	BFE >99%			
8	Proteção contra particulados de origem biológica			
9	C.A.			
10	Registro na ANVISA			

Classificado () Desclassificado ()

Justificativa:

DATA: ___/___/___

Nº Amostras entregues: _____

Assinatura

REFERÊNCIAS

RDC 751 de 15 de setembro de 2022

RDC 546 de 30 de agosto de 2021

RDC 63 de 25 de novembro de 2011

NR 32 do TEM de 11 de novembro 2005

RDC 665 de 30 de março de 2022

ABNT/ISO de acordo com a especificidade do produto

AVALIAÇÃO DO ESPECIALISTA**C - CONFORME NC – NÃO CONFORME NA – NÃO SE APLICA**

ITEM	ITENS VERIFICADOS	C	NC	NA
EMBALAGEM				
1	Na presença de etiquetas adesivas, estas devem ser legíveis e fixadas na embalagem de tal maneira que fiquem intactas durante o processamento, armazenamento, manuseio e uso.			
2	Selagem adequada para garantir esterilidade e ausência de microfuros ou furos.			
3	Facilidade de abertura, prevenindo risco de contaminação.			
4	Não permite vedação após a abertura.			
5	Permite a visualização do produto antes da abertura.			
6	Ausência de contaminantes visíveis.			
DESEMPENHO E SEGURANÇA				
7	Possui desempenho atribuído pelo fabricante e suas características não comprometem o estado clínico e a segurança dos pacientes ou a segurança e saúde dos operadores, quando utilizado nas condições e finalidades previstas.			
8	Apresenta compatibilidade com os tecidos biológicos, células e fluidos corporais, considerando as especificações do fabricante e a finalidade prevista do produto.			
9	Sua apresentação garante a eliminação ou a redução de riscos de infecção para o paciente, operador ou terceiros envolvidos.			
10	Em caso do produto para saúde se destinar a uso em combinação com outros produtos ou equipamentos, a combinação, incluindo o sistema de conexão, deve ser segura e não alterar o desempenho previsto. Quaisquer restrições ao uso deverão ser indicadas nos rótulos ou nas instruções de uso.			
	Em caso de produto para saúde reutilizável apresenta informações sobre			

11	procedimentos para reutilização.			
----	----------------------------------	--	--	--

Justificativa nos itens Não Conformes (NC):

Aprovado

Reprovado

Quantidade analisada: _____

Assinatura Avaliadores

DATA: ____/____/____

Descritivo do Produto:

MÁSCARA CIRÚRGICA MATERIAL: NÃO TECIDO 100% POLIPROPILENO FILTRO: ELEMENTO FILTRANTE INTERNO EFICIÊNCIA: EFP MAIOR QUE 98% E BFE MAIOR QUE 95% QUANTIDADE CAMADAS: MÍNIMO 3 CAMADAS MODELO: AJUSTÁVEL, CLIPE NASAL FORMATO: RETANGULAR, C/ PREGAS HORIZONTAIS COR: C/ COR TAMANHO: ADULTO ESTERILIDADE: DESCARTÁVEL. MATERIAL: SMS. FIXAÇÃO COM TIRAS ELÁSTICAS

Item do Edital: 23	Processo nº: 25029.000336/2026-22
Catmat: BR0485312	Registro ANVISA/MS:
Marca:	CHAMADA PÚBLICA: Nº 001/2026 - INI/IFF - FIOCRUZ
Fabricação:	Procedência:
Fabricante:	Lote:
Validade:	Nº Amostras: 05

IDENTIFICAÇÃO DO FORNECEDOR

Empresa fornecedora/distribuidora:	
------------------------------------	--

C - CONFORME NC – NÃO CONFORME NA – NÃO SE APLICA

ITEM	INFORMAÇÕES GERAIS	C	NC	NA
1	Rotulagem / identificação do produto.			
2	Máscara cirúrgica			
3	Material 100% polipropileno (SMS)			
4	3 camadas			
5	Fixação com tiras elásticas			
6	Ajustável com clip nasal			
7	EFP (Eficiência de Filtração de Partículas) maior que 98%			
8	BFE (Eficiência de Filtração Bacteriológica) maior que 95%			
9	Tamanho adulto			
10	Uso único			
11	Retangular com pregas horizontais			

Classificado () Desclassificado ()

Justificativa:

DATA: ___/___/___

Nº Amostras entregues: _____

REFERÊNCIAS

RDC 751 de 15 de setembro de 2022

RDC 546 de 30 de agosto de 2021

RDC 63 de 25 de novembro de 2011

NR 32 do TEM de 11 de novembro 2005

RDC 665 de 30 de março de 2022

ABNT/ISO de acordo com a especificidade do produto

AVALIAÇÃO DO ESPECIALISTA**C - CONFORME NC – NÃO CONFORME NA – NÃO SE APLICA**

ITEM	ITENS VERIFICADOS	C	NC	NA
EMBALAGEM				
1	Na presença de etiquetas adesivas, estas devem ser legíveis e fixadas na embalagem de tal maneira que fiquem intactas durante o processamento, armazenamento, manuseio e uso.			
2	Selagem adequada para garantir esterilidade e ausência de microfuros ou furos.			
3	Facilidade de abertura, prevenindo risco de contaminação.			
4	Não permite vedação após a abertura.			
5	Permite a visualização do produto antes da abertura.			
6	Ausência de contaminantes visíveis.			
DESEMPENHO E SEGURANÇA				
7	Possui desempenho atribuído pelo fabricante e suas características não comprometem o estado clínico e a segurança dos pacientes ou a segurança e saúde dos operadores, quando utilizado nas condições e finalidades previstas.			
8	Apresenta compatibilidade com os tecidos biológicos, células e fluidos corporais, considerando as especificações do fabricante e a finalidade prevista do produto.			
9	Sua apresentação garante a eliminação ou a redução de riscos de infecção para o paciente, operador ou terceiros envolvidos.			
10	Em caso do produto para saúde se destinar a uso em combinação com outros produtos ou equipamentos, a combinação, incluindo o sistema de conexão, deve ser segura e não alterar o desempenho previsto. Quaisquer restrições ao uso deverão ser indicadas nos rótulos ou nas instruções de uso.			
11	Em caso de produto para saúde reutilizável apresenta informações sobre procedimentos para reutilização.			

Justificativa nos itens Não Conformes (NC):

Aprovado

Reprovado

Quantidade analisada: _____

Assinatura Avaliadores

DATA: ____/____/____

ANEXO III
MODELO DE CARTA DE CREDENCIAMENTO

PROCESSO Nº 25029.000336/2026-22

EDITAL DE CHAMADA PÚBLICA PARA PRÉ-QUALIFICAÇÃO DE MARCAS E MODELOS Nº 001/2026 - INI/IFF - FIOCRUZ

_____ (Razão Social da Empresa), situada à _____ (endereço completo), inscrita no CNPJ sob o nº _____, por seu(s) representante(s) abaixo assinado(s), credencia o(a) Sr.(a.) _____, portador(a) da Carteira de Identidade nº _____, expedida por _____, inscrito(a) no CPF sob o nº _____, para representá-lo perante a Fundação Oswaldo Cruz, nos atos relativos ao **EDITAL DE CHAMADA PÚBLICA PARA PRÉ-QUALIFICAÇÃO DE MARCAS E MODELOS Nº 001/2026 - INI/IFF - FIOCRUZ**, podendo, para tanto, apresentar requerimentos e documentos, assinar livros de presença e Atas, impugnar a participação de eventuais interessados e documentos, rubricar páginas de documentos, entregar amostras, recorrer de qualquer instância administrativa, denegar do direito de recurso, debater cláusulas contratuais, concordar, discordar, transigir, desistir, firmar compromissos, requerer, alegar e assinar o que convier, pedir informações, passar recibo, assinar contrato, podendo, enfim, praticar todos os atos necessários e implícitos ao fiel, perfeito e cabal desempenho do presente credenciamento.

Data

Assinatura do representante legal da empresa

ANEXO IV

MODELO DE REQUERIMENTO DE ANÁLISE TÉCNICA PARA PRÉ-QUALIFICAÇÃO DE MARCAS E MODELOS

PROCESSO Nº 25029.000336/2026-22

EDITAL DE CHAMADA PÚBLICA PARA PRÉ-QUALIFICAÇÃO DE MARCAS E MODELOS Nº 001/2026 - INI/IFF - FIOCRUZ

À Comissão de Pré-Qualificação

_____ (Razão Social da Empresa), situada à _____ (endereço completo), inscrita no CNPJ sob o nº _____, por seu(sua) representante _____ (nome), portador(a) da Carteira de Identidade nº _____, expedida por _____, inscrito(a) no CPF sob o nº _____, vem requerer a análise técnica do(s) produto(s) adiante informado(s), de acordo com o Anexo I do

EDITAL DE CHAMADA PÚBLICA PARA PRÉ-QUALIFICAÇÃO DE MARCAS E MODELOS Nº 001/2026 - INI/IFF - FIOCRUZ:

Item:

Descrição do Produto:

Marca:

Modelo:

Fabricante:

Procedência:

Documentos anexos:

Data

Assinatura do representante legal da empresa



FUNDAÇÃO OSWALDO CRUZ

INSTITUTO NACIONAL DE INFECTOLOGIA EVANDRO CHAGAS e INSTITUTO NACIONAL DE SAÚDE DA MULHER, DA CRIANÇA E DO ADOLESCENTE FERNANDES FIGUEIRA

PROCESSO Nº 25029.000336/2026-22

CHAMADA PÚBLICA PARA PRÉ-QUALIFICAÇÃO DE MARCAS E MODELOS Nº 001/2026 - INI/IFF - FIOCRUZ

ANEXO V - CRONOGRAMA

PERÍODO	REFERÊNCIA NO EDITAL	PRAZO (EM DIAS)	ETAPA
21/05/2026	1.1	1	Publicação do edital
22/05/2026 a 10/06/2026	Itens 2, 3 e 4 do Edital (Anexos III e IV do Edital)	20	Envio dos documentos de Credenciamento, documentos técnicos e das amostras
11/06/2026 a 24/06/2026	5.3	10 dias úteis	Análise dos documentos de qualificação técnica e amostras
25/06/2026	6.1	1	Divulgação do resultado provisório das análises das amostras
26/06/2026 a 30/06/2026	7.1	3 dias úteis	Prazo para interposição de recursos
01/07/2026 a 03/07/2026	7.2	3 dias úteis	Prazo de contrarrazões
06/07/2026 a 10/07/2026	7.3	5 dias úteis	Prazo de resposta dos recursos
13/07/2026	6.3	1	Publicação do resultado final das marcas e modelos aprovados no Diário Oficial da União
14/07/2026	9.2	1	Publicação da Portaria de Pré-Qualificação no Diário Oficial da União.

