

EDITAL DE PREGÃO Nº 033/2026
PROCESSO ADMINISTRATIVO ELETRÔNICO Nº 1237/2026

ANEXO II
PROPOSTA

A empresa L&P LIFE COMÉRCIO DE PRODUTOS MÉDICOS HOSPITALARES LTDA, estabelecida na Rua Manoel Lopes de Oliveira, nº 2759, Sala 01, Bairro Votorões, Município de Candi, Estado do Paraná, CEP 85140-000, telefone (42) 98871-4616, e-mail leplife01@gmail.com, inscrita no CNPJ sob nº 49.875.336/0001-97, neste ato representada por Patrique Schreiner, Sócio Administrador, portador do RG nº 7.222.654-2 e CPF nº 046.182.509-09, residente na Rua Corvo Branco, s/n, Bairro Corvo Branco, Município de Candi, Estado do Paraná, propõe fornecer à Prefeitura Municipal de Marmeleiro, em estrito cumprimento ao previsto no Edital de Pregão Eletrônico nº 033/2026, conforme abaixo discriminado:

LOTE	DESCRIÇÃO	UNID	QDADE	MARCA	UNIT	TOTAL	ANVISA
13	APARELHO DE BARBEAR Aparelho de barbear, tipo lâmina descartável, material lâmina aço dupla, material cabo de plástico emborrachado, anatômico, com fita lubrificante.	Unidade	300	MAXICOR /VITAL	R\$ 1,09	R\$ 327,00	ISENTO
19	- BALANÇA DIGITAL CORPORAL Balança corporal de chão; -Visor digital para facilitar a visualização na pesagem; produto ideal para clínica médica, agentes de saúde para uso em campo, academia etc.; - Fonte de alimentação: Bateria AAA; Função de desligamento automático; Capacidade mínima de 150kg; Plataforma antiderrapante; Dimensões mínimas aproximadas: 30cm x 30cm x 2,5cm; Garantia de doze meses.	Unid.	30	BIO	R\$ 73,22	R\$ 2.196,60	
20	BOLSA DE COLOSTOMIA Bolsa para colostomia iliostomia, 1 peça- placa e bolsa acoplada, drenável, 01 clip para cada 10 bolsas, transparente, adesivo microporoso, base de karaya, pré cortada até 65MM.	Unidade	200	KANGLI	R\$ 11,25	R\$ 2.250,00	80691910003
34	COLETOR DE URINA Coletor tipo saco, com barbante, sistema aberto, capacidade: 2 litros. Não estéril. Pacote com 100 unidades.	Pacote	220	LETOMED	R\$ 38,00	R\$ 8.360,00	82241440001



PRODUTOS MÉDICOS HOSPITALARES

CNPJ 49.875.336/0001-97

45	DISPOSITIVO DE FIXAÇÃO PARA SVD TIPO "H" - MODELO SEM GRAMPO (ADESIVO DE ABAS) Dispositivo adesivo para fixação de sonda vesical tipo "H", composto por base de sustentação cutânea e abas de fixação integradas em material flexível (tecido não tecido ou laminado plástico). Fixação por Contato: A fixação da sonda é feita através do envolvimento das abas adesivas em torno do cateter, proporcionando estabilidade sem a necessidade de travas rígidas. Adesivo de Grau Médico: Hipoalergênico, de longa permanência (mínimo de 7 dias), permitindo a transpiração da pele para evitar maceração. Perfil Baixo: Design plano que evita pontos de pressão excessiva sobre a coxa do paciente. Remoção: Deve permitir a retirada sem deixar resíduos de cola na sonda ou na pele. Apresentação: Embalado individualmente. Certificação: Registro na ANVISA.	Unidade	500	HELP/MED	R\$ 6,88	R\$ 3.440,00	10158910008
68	FIXADOR DE Sonda NASOENTERAL Dispositivo adesivo para fixação de sondas nasoenterais e nasogástricas, composto por dorso de tecido não tecido (rayon e poliéster), macio, flexível e conformável aos contornos do nariz. Composição do Adesivo: Adesivo de acrilato hipoalergênico, sensível à pressão, que garante fixação segura sem causar danos ou irritações à pele, mesmo em uso prolongado. Formato Anatômico: Design em formato de "calça" ou tiras pré-cortadas que permitem a aplicação rápida e padronizada. Barreira AntiUmidade: Material respirável que permite a transpiração da pele, reduzindo o risco de maceração e proliferação bacteriana sob o adesivo. Fita de Sinalização/Monitoramento: Deve possuir uma aba ou área específica que permita a escrita (data e nome do profissional) para controle da troca do curativo. Livre de Látex: Produto Latex-free para segurança total do paciente e profissionais. Remoção Limpa: Não deve deixar resíduos adesivos na pele ou no corpo da sonda após a retirada. Apresentação: Embalagem	Unidade	400	SKINU	R\$ 3,99	R\$ 1.596,00	82307460018

	individual, garantindo a proteção e integridade de cada unidade. Certificações: Registro obrigatório na ANVISA, indicação de lote e validade na embalagem.						
85	LUVA NITRÍLICA M Luva produzida em nitrilo, livre de látex, ambidestra, e sem pó bioabsorvível, recomendada para profissionais com alergia ao látex. Caixa com 100 unidades, não estéril e de uso único.	Caixa	80	MEDIX/GL OMED	R\$ 20,09	R\$ 1.607,20	80495510020
99	MASCARA LARINGEA Nº 3 Fabricada em Silicone; Reforço em espiral que minimiza esmagamento e o torna resistente à torção ou dobras; com barras que protegem a obstrução accidental da epiglote; Encaixe para manutenção de medicamento por seringa.	Unidade	5	MEDIX/VI TAL	R\$ 37,26	R\$ 186,30	80495519084
100	MASCARA LARINGEA Nº 4 Fabricada em Silicone; Reforço em espiral que minimiza esmagamento e o torna resistente à torção ou dobras; com barras que protegem a obstrução accidental da epiglote; Encaixe para manutenção de medicamento por seringa.	Unidade	5	MEDIX/VI TAL	R\$ 32,30	R\$ 161,50	80495510020
115	PROTETOR OCULAR ADULTO Protetor ocular estéril descartável adulto indicado para proporcionar barreira mecânica na região ocular, bem como bloqueio de luminosidade em casos em que se faça necessário, como no tratamento do estrabismo. Com formato anatômico.	Caixa	20	M-TEC	R\$ 26,56	R\$ 531,20	80003300045

	Material adesivo de fácil aderência e remoção, poroso que permite a transpiração da pele. Hipoalergênico; Tamanho aproximado: 58mm x 82mm. Caixa com 20 unidades. APRESENTAR REGISTRO NA ANVISA.						
133	SONDA NASOENTERAL Nº 12 Estéril, confeccionada em poliuretano e silicone; Flexível, maleável e durável; Não sofre alteração em contato com o pH do estômago; ogiva distal de Tungstênio e fio guia, para facilitar o posicionamento na instalação.	Unidade	200	SOLUMED	R\$ 8,85	R\$ 1.770,00	80019160013
134	SONDA NASOENTERAL Nº 8 Estéril, confeccionada em poliuretano e silicone; Flexível, maleável e durável; Não sofre alteração em contato com o pH do estômago; ogiva distal de Tungstênio e fio guia, para facilitar o posicionamento na instalação.	Unidade	5	SOLUMED	R\$ 8,85	R\$ 44,25	80019160013
164	SONDA URETRAL TIPO FOLEY Nº 18 02 VIAS - 100% SILICONE Este item é indicado para cateterismo vesical de demora, onde o paciente necessita de drenagem por períodos prolongados (até 30 dias). Descrição Técnica: Sonda para drenagem urinária de demora, tipo Foley, 02 vias, Nº 18. Confeccionada em 100% silicone elastômero, translúcida, com linha radiopaca em toda sua extensão. Características Adicionais: Ponta distal atraumática (tipo Nelaton) com orifícios laterais precisos e simétricos. Balão de retenção resistente à alta pressão, com enchimento simétrico. Válvula de segurança que permita o acoplamento de seringas Luer ou Luer-Lock. Superfície extremamente lisa para minimizar o risco de incrustações e trauma uretral. Apresentação: Embalada individualmente em papel grau cirúrgico, com abertura asséptica, estéril (ETO ou Raio Gama). Certificações: Registro na ANVISA, indicação do número do lote e data de validade na embalagem.	Unidade	50	ADVANTIVE/VITAL	R\$ 8,40	R\$ 420,00	10296900144



PRODUTOS MÉDICOS HOSPITALARES

CNPJ 49.875.336/0001-97

165	SONDA URETRAL TIPO FOLEY Nº 20 02 VIAS - 100% SILICONE Este item é indicado para cateterismo vesical de demora, onde o paciente necessita de drenagem por períodos prolongados (até 30 dias). Descrição Técnica: Sonda para drenagem urinária de demora, tipo Foley, 02 vias, Nº 20. Confeccionada em 100% silicone elastômero, translúcida, com linha radiopaca em toda sua extensão. Características Adicionais: Ponta distal atraumática (tipo Nelaton) com orifícios laterais precisos e simétricos. Balão de retenção resistente à alta pressão, com enchimento simétrico. Válvula de segurança que permita o acoplamento de seringas Luer ou Luer-Lock. Superfície extremamente lisa para minimizar o risco de incrustações e trauma uretral. Apresentação: Embalada individualmente em papel grau cirúrgico, com abertura asséptica, estéril (ETO ou Raio Gama). Certificações: Registro na ANVISA, indicação do número do lote e data de validade na embalagem.	Unidade	50	ADVANTI VE/VITAL	R\$ 11,50	R\$ 575,00	10296900144
166	SONDA URETRAL TIPO FOLEY Nº16 2 VIAS - 100% SILICONE Este item é indicado para cateterismo vesical de demora, onde o paciente necessita de drenagem por períodos prolongados (até 30 dias). Descrição Técnica: Sonda para drenagem urinária de demora, tipo Foley, 02 vias, Nº 16. Confeccionada em 100% silicone elastômero, translúcida, com linha radiopaca em toda sua extensão. Características Adicionais: Ponta distal atraumática (tipo Nelaton) com orifícios laterais precisos e simétricos. Balão de retenção resistente à alta pressão, com enchimento simétrico. Válvula de segurança que permita o acoplamento de seringas Luer ou Luer-Lock. Superfície extremamente lisa para minimizar o risco de incrustações e trauma uretral. Apresentação: Embalada individualmente em papel grau cirúrgico, com abertura asséptica, estéril (ETO ou Raio Gama). Certificações: Registro na ANVISA,	Unidade	50	ADVANTI VE/VITAL	R\$ 10,75	R\$ 537,50	10296900144

	indicação do número do lote e data de validade na embalagem.						
169	TALA DE IMOBILIZAÇÃO – G Composta de papelão; Utilizada para imobilização de membros, possui marcação para dobras e furos passantes para atadura Dimensões: largura 20cm, comprimento 70cm. Pacote com 10 unidades	Pacote	20	RESGATE	R\$ 22,80	R\$ 456,00	ISENTO
170	TALA DE IMOBILIZAÇÃO – M Composta de papelão; Utilizada para imobilização de membros, possui marcação para dobras e furos passantes para atadura Dimensões: largura 20cm, comprimento 50cm. Pacote com 10 unidades	Pacote	20	RESGATE	R\$ 17,63	R\$ 352,60	ISENTO
171	TALA DE IMOBILIZAÇÃO – P Composta de papelão; Utilizada para imobilização de membros, possui marcação para dobras e furos passantes para atadura. Dimensões: largura 20cm, comprimento 30cm. Pacote com 10 unidades	Pacote	20	RESGATE	R\$ 14,35	R\$ 287,00	ISENTO
174	TUBO ENDOTRAQUEAL 3,0MM C/ BALÃO Tubo com PVC, conector em polipropileno, válvula ABS com mola inoxidável; Possui curvatura anatômica; Acopla facilmente em material intermediário que permite conexão com diferentes tipos de acessórios de ventilação; Escala com graduação em centímetros; Atóxico, não-pirogênico, de uso único e estéril (Esterilizado por Óxido de Etileno); Embalado individualmente preservando a integridade asséptica do produto, em PGC (Papel Grau Cirúrgico).	Unidade	5	TERA/ME DIX	R\$ 3,26	R\$ 16,30	80495510045
175	TUBO ENDOTRAQUEAL 3,5MM C/ BALÃO Tubo com PVC, conector em polipropileno, válvula ABS com mola inoxidável; Possui curvatura anatômica; Acopla facilmente em material intermediário que permite conexão com diferentes tipos de acessórios de ventilação; Escala com graduação em centímetros; Atóxico, não-pirogênico, de uso único e estéril (Esterilizado por Óxido de Etileno); Embalado individualmente preservando a integridade asséptica do produto, em PGC (Papel Grau Cirúrgico).	Unidade	5	TERA/ME DIX	R\$ 3,29	R\$ 16,45	80495510045

176	TUBO ENDOTRAQUEAL 4,0MM C/BALÃO Tubo com PVC, conector em polipropileno, válvula ABS com mola inoxidável; Possui curvatura anatômica; Acopla facilmente em material intermediário que permite conexão com diferentes tipos de acessórios de ventilação; Escala com graduação em centímetros; Atóxico, não-pirogênico, de uso único e estéril (Esterilizado por Óxido de Etileno); Embalado individualmente preservando a integridade asséptica do produto, em PGC (Papel Grau Cirúrgico).	Unidade	5	TERA/ME DIX	R\$ 3,28	R\$ 16,40	80495510045
177	TUBO ENDOTRAQUEAL 4,5MM C/ BALÃO Tubo com PVC, conector em polipropileno, válvula ABS com mola inoxidável; Possui curvatura anatômica; Acopla facilmente em material intermediário que permite conexão com diferentes tipos de acessórios de ventilação; Escala com graduação em centímetros; Atóxico, não-pirogênico, de uso único e estéril (Esterilizado por Óxido de Etileno); Embalado individualmente preservando a integridade asséptica do produto, em PGC (Papel Grau Cirúrgico).	Unidade	5	TERA/ME DIX	R\$ 3,28	R\$ 16,40	80495510045
						R\$ 25.163,70	

A validade desta proposta é de 90 (noventa) dias corridos, contados da data da abertura da sessão pública de PREGÃO ELETRÔNICO.

A apresentação da proposta implicará na plena aceitação das condições estabelecidas neste edital e seus anexos.

Declaro que a proponente atende aos requisitos de habilitação e o declarante atesta a veracidade das informações prestadas (art. 63, I, da Lei nº 14.133/2021).

Responsável pela assinatura do Contrato ou da Ata de Registro de Preços:

- Nome: Patrique Schreiner
- CPF: 046.182.509-09
- Endereço: Rua Corvo Branco, s/n, Bairro Corvo Branco, Candói/PR
- Telefone: (42) 98871-4616
- E-mail: leplife01@gmail.com

Agência e Conta para pagamento:



Banco do Brasil
Agência: 4095-9
Conta Corrente: 27257-4

Nos preços ofertados já estão inclusos os tributos, fretes, taxas, seguros, encargos sociais, trabalhistas e todas as demais despesas necessárias à execução do objeto.

Marmeleiro -PR, 22 de julho de 2026



L & P LIFE COMERCIO DE PRODUTOS MEDICOS HOSPITALARES LTDA
CNPJ: 49.875.336/0001-97
PATRIQUE SCHEINER
SÓCIO/PROPRIETÁRIO
CPF 046.182.509-09

Ficha Técnica



BALANÇA DIGITAL DE VIDRO BIOLAND

Modelo: EB9010 Plus

Apresentação do produto:

Dona de um design moderno e com tamanho slim, com LCD de 74mmx29mm, facilitando a visualização dos resultados, a balança digital de vidro, EB9010+Plus, lhe auxiliará a monitorar seu peso de maneira fácil e prática.

Características gerais:

- Design slim, reduzindo a utilização de espaço do ambiente
- Base de vidro temperado de alta resistência
- Liga automaticamente, basta subir
- LCD grande para facilitar as leituras
- 4 sensores nas pesagens
- Plataforma 28x28 cm

//

Nossas
Marcas:



- Suporta até 180kg
- Bateria inclusa

Características Técnicas:

EAN embalagem	6925873200903
NCM	8423.10.00
Baterias	1x 3V (CR2032)
Espessura do vidro	6mm
Graduação	0,1 kg
Tamanho do LCD	74mm x 29 mm
Validade	Indeterminada
Garantia	1 ano
Fabricante	Zhongshan Haisn Electronic co.,Ltd
Importador	Controller Comércio e Serviços
Peso	Volume 14,600kg / Unidade 1,420kg
Dimensões	Volume 28*31*31 / Unidade 2,5*29,5*29,5
Pallet	4 de altura / amarração com 12 sólida

Responsável Técnico
Arthur Aurélio Bernardes
CRF/SC 15829

Edição 04.2024

//

Nossas
Marcas:



Ao
MUNICIPIO DE MARMELEIRO
Departamento de Licitações

Objeto: REGISTRO DE PREÇOS para futura e eventual contratação de empresa para fornecimento de material médico hospitalar, atendendo as necessidades do Departamento de Saúde.

Realização:

[illegible]

VALIDADE DA PROPOSTA: A validade desta proposta é de 90 (noventa) dias corridos, contados da data da abertura da sessão pública de PREGÃO ELETRÔNICO.

PRAZO DE ENTREGA: 8.3 O prazo para entrega do objeto será impreterivelmente de até 20 (vinte) dias úteis após o recebimento da Ordem de Compra por parte da CONTRATADA.

PAGAMENTO: 15.1 O pagamento será efetuado através de transferência eletrônica para a conta bancária da CONTRATADA indicada pela mesma, no prazo máximo de 15 (quinze) dias contados do mês subsequente da apresentação da Nota Fiscal, após o recebimento definitivo do objeto.

Declaramos que estamos de acordo com os termos do edital e acatamos suas determinações, bem como, informamos que nos preços propostos estão inclusos todos os custos, como de fretes, carga e descarga, impostos, obrigações entre outros.

Declaro, sob as penas da Lei, que não ultrapassei o limite de faturamento e cumpro os requisitos estabelecidos no Art. 3º da Lei Complementar nº 123, de 14 de dezembro de 2006, sendo apto a usufruir do tratamento favorecido estabelecido nos artigos 42 ao 49 da referida Lei Complementar, caso ele seja aplicado nessa contratação, observado o art. 4º da Lei nº 14.133/2021.

Se vencedora da licitação, assinará o contrato, Ata de Registro de preços e Responsável pelos pedidos, na qualidade de representante legal o Sr. GUILBER GONÇALVES DIAS portador da Carteira de Identidade RG nº 10.519.328-9/SSP-PR e CPF nº 066.499.489-00. Endereço do representante legal: RUA ERECHIM, 1454, CENTRO, CASCAVEL - PARANÁ e e-mail: contato@medversus.com.br, telefone/Whats: (45) 3303-4608.

DADOS BANCÁRIOS: BANCO DO BRASIL AG. 4693-0 - CC. 45614-4 - CHAVE PIX: CNPJ - 57.394.275/0001-74

Cascavel, 22/07/2026

 Guilber Gonçalves Dias Sócio- Administrador RG: 10.519.328-9 SSP-PR CPF: 066.499.489-00	57.394.275/0001-74 I.E. 91098115-37 MEDVERSUS COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA RUA ERECHIM, 1454, CENTRO – CEP: 85.812-280 CASCAVEL - PARANÁ
---	---



Espaçador para aerossol em PVC G-Tech Clear



Os espaçadores G-Tech são compatível com todos os dispensadores de medicamento aerossol. Com máscaras extramacias e válvula dupla (no tubo e máscara), ajudam a vedar totalmente o ambiente externo, mantendo a retenção máxima do medicamento.

A tecnologia empregada na fabricação do espaçador G-Tech oferece maior eficácia na administração dos medicamentos aerossóis, evitando a adesão da medicação às paredes internas do dispositivo e com isto mantendo a concentração do medicamento no fluxo da névoa e também proporcionando uma otimização no fluxo de ar, características essenciais para a eficiência terapêutica.

- 100% BPA Free: produto livre de Bisfenol A
- Disponível em duas versões: adulto e infantil (duas máscaras) ou apenas infantil (uma máscara)
- Encaixe universal para todos os tipos de dispensadores de aerossol
- Tubo totalmente transparente para melhor visualização do spray
- Tratamento antiestático, permitindo a inalação total da dose ministrada
- Máscaras macias em PVC, com vedação total do ambiente externo
- Válvula dupla (no tubo e na máscara) para retenção máxima do medicamento

Especificações técnicas

Composição do bocal do espaçador

PETG

Polietileno Tereftalato Glicol

Composição do corpo do espaçador

PETG

Polietileno Tereftalato Glicol



Sistema de Cadastramento Unificado de Fornecedores - SICAF

Declaração

Declaramos para os fins exigidos na legislação, conforme documentação registrada no SICAF, que a situação do fornecedor no momento é a seguinte:

Dados do Fornecedor

CNPJ: 58.011.241/0001-16
Razão Social: PATERMED PRODUTOS PARA SAUDE LTDA
Nome Fantasia:
Situação do Fornecedor: **Credenciado** Data de Vencimento do Cadastro: **03/02/2027**
Natureza Jurídica: **SOCIEDADE EMPRESÁRIA LIMITADA**
MEI: **Não**
Porte da Empresa: **Empresa de Pequeno**

Ocorrências e Impedimentos

Ocorrência: **Nada Consta**
Impedimento de Licitar: **Nada Consta**
Ocorrências Impeditivas indiretas: **Nada Consta**
Vínculo com "Serviço Público": **Nada Consta**

Níveis cadastrados:

Documento(s) assinalado(s) com "*" está(ão) com prazo(s) vencido(s).

Fornecedor possui pendências em um ou mais níveis de cadastramento. Para mais informações, utilize as funcionalidades de consulta disponíveis.

Automática: a certidão foi obtida através de integração direta com o sistema emissor. Manual: a certidão foi inserida manualmente pelo fornecedor.

I - Credenciamento

II - Habilitação Jurídica

III - Regularidade Fiscal e Trabalhista Federal

Receita Federal e PGFN	Validade:	07/09/2026	Automática
FGTS	Validade:	02/08/2026	Automática
Trabalhista (http://www.tst.jus.br/certidao)	Validade:	25/11/2026	Automática

IV - Regularidade Fiscal Estadual/Distrital e Municipal (Possui Pendência)

Receita Estadual/Distrital	Validade:	19/06/2026 (*)
Receita Municipal	Validade:	17/07/2026 (*)

V - Qualificação Técnica

VI - Qualificação Econômico-Financeira

Validade: 30/06/2027



CONTROLADORIA-GERAL DA UNIÃO

Certidão Negativa Correccional - Entes Privados (ePAD, CGU-PJ, CEIS, CNEP e CEPIM)

Consultado: **PATERMED PRODUTOS PARA SAUDE LTDA**

CPF/CNPJ: **58.011.241/0001-16**

Certifica-se que, em consulta aos sistemas ePAD e CGU-PJ e aos cadastros CEIS, CNEP e CEPIM, mantidos pela Corregedoria-Geral da União, **NÃO CONSTAM** registros de penalidades vigentes ou de procedimentos acusatórios em andamento, relativos ao CPF/CNPJ consultado.

Destaca-se que, nos termos da legislação vigente, os referidos cadastros consolidam informações prestadas pelos entes públicos, de todos os Poderes e esferas de governo.

Os [Sistemas ePAD e CGU-PJ](#) consolidam os dados sobre o andamento dos processos administrativos de responsabilização de entes privados no Poder Executivo Federal.

O [Cadastro Nacional de Empresas Inidôneas e Suspensas \(CEIS\)](#) apresenta a relação de empresas e pessoas físicas que sofreram sanções que implicaram a restrição de participar de licitações ou de celebrar contratos com a Administração Pública.

O [Cadastro Nacional de Empresas Punidas \(CNEP\)](#) apresenta a relação de empresas que sofreram quaisquer das punições previstas na Lei nº 12.846/2013 (Lei Anticorrupção).

O [Cadastro de Entidades Privadas sem Fins Lucrativos Impedidas \(CEPIM\)](#) apresenta a relação de entidades privadas sem fins lucrativos que estão impedidas de celebrar novos convênios, contratos de repasse ou termos de parceria com a Administração Pública Federal, em função de irregularidades não resolvidas em convênios, contratos de repasse ou termos de parceria firmados anteriormente.

Certidão emitida às 09:20:36 do dia 23/07/2026 , com validade até o dia 22/08/2026.

Link para consulta da verificação da certidão <https://certidoes.cgu.gov.br/>

Código de controle da certidão: NBlezGyQ8w0BYSjORbG6

Qualquer rasura ou emenda invalidará este documento.



CONTROLADORIA-GERAL DA UNIÃO

Certidão Negativa Correccional - Entes Privados (ePAD, CGU-PJ, CEIS, CNEP e CEPIM)

Consultado: **LUCAS PRAXEDES TUCHINSKI**

CPF/CNPJ: **108.094.809-05**

Certifica-se que, em consulta aos sistemas ePAD e CGU-PJ e aos cadastros CEIS, CNEP e CEPIM, mantidos pela Corregedoria-Geral da União, **NÃO CONSTAM** registros de penalidades vigentes ou de procedimentos acusatórios em andamento, relativos ao CPF/CNPJ consultado.

Destaca-se que, nos termos da legislação vigente, os referidos cadastros consolidam informações prestadas pelos entes públicos, de todos os Poderes e esferas de governo.

Os [Sistemas ePAD e CGU-PJ](#) consolidam os dados sobre o andamento dos processos administrativos de responsabilização de entes privados no Poder Executivo Federal.

O [Cadastro Nacional de Empresas Inidôneas e Suspensas \(CEIS\)](#) apresenta a relação de empresas e pessoas físicas que sofreram sanções que implicaram a restrição de participar de licitações ou de celebrar contratos com a Administração Pública.

O [Cadastro Nacional de Empresas Punidas \(CNEP\)](#) apresenta a relação de empresas que sofreram quaisquer das punições previstas na Lei nº 12.846/2013 (Lei Anticorrupção).

O [Cadastro de Entidades Privadas sem Fins Lucrativos Impedidas \(CEPIM\)](#) apresenta a relação de entidades privadas sem fins lucrativos que estão impedidas de celebrar novos convênios, contratos de repasse ou termos de parceria com a Administração Pública Federal, em função de irregularidades não resolvidas em convênios, contratos de repasse ou termos de parceria firmados anteriormente.

Certidão emitida às 09:21:49 do dia 23/07/2026 , com validade até o dia 22/08/2026.

Link para consulta da verificação da certidão <https://certidoes.cgu.gov.br/>

Código de controle da certidão: YzFEXNPeZHigJXhZbt4z

Qualquer rasura ou emenda invalidará este documento.

São José dos Pinhais, 23 de julho de 2026**Ao****Município de Marmeleiro****Estado do Paraná****Ref.: Pregão Eletrônico nº 90033/2026****Ref.: Processo Administrativo Eletrônico nº 1237/2026**

A empresa PATERMED PRODUTOS PARA SAUDE LTDA, localizada na Travessa Chile, n.º 120, bairro Cidade Jardim, loja 04, na cidade de São José dos Pinhais - PR, CEP: 83035-200, inscrita no CNPJ/MF n.º 58.011.241/0001-16, por intermédio de seu representante legal, apresenta proposta comercial com as características e especificações constantes deste Edital.

PROPOSTA COMERCIAL

Pedimos gentilmente que verifiquem as quantidades das embalagens e se ajustem a elas. Nosso faturamento é realizado com base nas quantidades fechadas por caixa, sem possibilidade de fracionamento.

Item	Quant.	Unidade	Descrição	Marca / Modelo	Val. Unitário		Val. Total	
104	50	Unidade	OXÍMETRO DE DEDO Monitor para oximetria de dedo, não invasivo, portátil: -Alimentação com pilhas alcalinas; -Display com alta intensidade de luz; -Operado por uma única tecla; -Indicação de curva pletismográfica; -Medidas de saturação de oxigênio (spo2) na faixa de 36% a 99%, com precisão de 1%; -Medição da taxa de pulso: 30bpm a 250bpm; -Uso em pacientes pediátricos e adultos; -Indicador de carga de bateria e alarme visual para bateria fraca. APRESENTAR FICHA TÉCNICA, REGISTRO NA ANVISA E SELO DO INMETRO. RMS: 80680259017.	Berry BM1000	R\$	59,95	R\$	2.997,50

Valor total da proposta: R\$ 2.997,50**O valor total dessa proposta é de dois mil, novecentos e noventa e nove reais e cinquenta centavos.****Condições de Fornecimento**

Validade da Proposta: 60 (sessenta) dias

Prazo de Entrega: 20 (vinte) dias

Condição de Pagamento: 15 (quinze) dias

Seguro, frete e impostos: inclusos no valor do produto, posto no local indicado pelo Edital.

Garantia: conforme Edital

Dados Bancários

Banco: 001 - Banco do Brasil



(41) 97401-2621



licitacao@patermed.com.br



Tv. Chile, n.º 120, Cidade Jardim, Loja 04

São José dos Pinhais-PR | CEP: 83.035-200

PATERMED

Agência: 982-2

Conta Corrente: 104047-2

Chave Pix (CNPJ): 58011241000116

Dados da Empresa

Razão Social: PATERMED PRODUTOS PARA SAUDE LTDA - EPP

CNPJ/MF: 58.011.241/0001-16

Inscrição Municipal: 23108846

Inscrição Estadual: 91107490-71

Endereço: Travessa Chile, n.º 120, bairro Cidade Jardim, loja 04, São José dos Pinhais - PR, CEP: 83035-200

Telefone / WhatsApp: (41) 97401-2621

Endereço eletrônico: licitacao@patermed.com.br

Dados do responsável pela assinatura de ATA / Contratos

Nome: Lucas Praxedes Tuchinski

RG: 12.870.430-2

CPF: 108.094.809-05

LUCAS
PRAXEDESTUCHINSKI:108
09480905Assinado de forma
digital por LUCAS
PRAXEDES
TUCHINSKI:10809480905
Dados: 2026.07.23
08:51:48 -03'00'

PATERMED PRODUTOS PARA SAUDE LTDA

Lucas Praxedes Tuchinski

RG: 12.870.430-2

CPF: 108.094.809-05

Representante Legal



(41) 97401-2621



licitacao@patermed.com.br

Tv. Chile, n.º 120, Cidade Jardim, Loja 04
São José dos Pinhais-PR | CEP: 83.035-200



----- Site do Inmetro ----- ▼

Sites de
InteresseMapa
do Site

Ouvidoria

Fale com
o Inmetro

Certificados

Produtos

Serviços

Empresas

Organismos
Acreditados

voltar

Produtos e Serviços com Conformidade Avaliada

Empresas

Dados da Empresa Envolvida na Certificação

Razão Social STRA Negócios em Saúde e Bem Estar LTDA**Nome Fantasia** STRA Medical**CNPJ** 11.388.997/0001-15**País** Brasil**Endereço** Rua Dom Sebastião 617 Vila Real Balneário Camboriú Cep:
88337110 SC Tel.: Fax:

Listar Certificados Emitidos



topo

Nova Pesquisa

Certificados | Produtos | Serviços | Empresas | Organismos Acreditados





----- Site do Inmetro ----- ▾

Sites de
InteresseMapa
do Site

Ouvidoria

Fale com
o Inmetro

Certificados

Produtos

Serviços

Empresas

Organismos
Acreditados

voltar

Produtos e Serviços com Conformidade Avaliada

Empresas

Dados da Empresa Envolvida na Certificação

Razão Social Shanghai Berry Electronic Tech Co., Ltd.**Nome Fantasia****CNPJ****País**

China

EndereçoSuit C, 1st floor, 7th Building, Lianhang Road 1188 Minhang District
Shanghai, China Cep: Tel.: Fax:

Listar Certificados Emitidos



topo

Nova Pesquisa

Certificados | Produtos | Serviços | Empresas | Organismos Acreditados





----- Site do Inmetro ----- ▼

Sites de
InteresseMapa
do Site

Ouvidoria

Fale com
o Inmetro

Certificados

Produtos

Serviços

Empresas

Organismos
Acreditados

voltar

Produtos e Serviços com Conformidade Avaliada

Certificados

Dados do Certificado

Organismo Acreditado	BRASIL CERTIFICAÇÕES LTDA
Nº do Certificado	BRC-23.5184.03
Classe do Produto	Equipamentos sob Regime de Vigilância Sanitária - PT Inmetro nº 54/2016/ PT Inmetro nº 384/2020
Data de Emissão	22/12/2023
Data de Validade	26/01/2027
Tipo do Certificado	Produto
Laboratório de Ensaio	Shenzhen Huatongwei International Inspection Co., Ltd; Centre Testing International Group Co., Ltd; TÜV SÜD Certification and Testing (China) Co., Ltd; CCIC Huatongwei International Inspection (Suzhou) Co., Ltd
Nº do Rel. de Ensaio	TRS15110058 (05/11/2015); TRS15110057 (05/11/2015); EED32N000126 (16/03/2021); 701981981001- 13-0(Rev.00) (19/10/2019); CSTSM21050045R2 (01/06/2021)
Documento Normativo	Portaria Inmetro nº 384 de 18/12/2020

Listar Produtos

Listar Empresas



topo

Nova Pesquisa

Certificados | Produtos | Serviços | Empresas | Organismos Credenciados



----- Site do Inmetro ----- ▼

Sites de
InteresseMapa
do Site

Ouvidoria

Fale com
o Inmetro

Certificados

Produtos

Serviços

Empresas

Organismos
Acreditados

voltar

Produtos e Serviços com Conformidade Avaliada

Produtos

Dados do Produto

Marca Stra Medical**Modelo** BM1000 (Stra Medical)**Descrição** Oxímetro de Pulso de Dedo - 3 Vc.c. (2 pilhas x 1,5 Vc.c.) |
Energizado internamente | Parte aplicada BF | IP22 |
Operação: contínua**Importado** Sim**Situação** Ativo**Modelo de
Certificação** TIPO

Nova Pesquisa

[Certificados](#) | [Produtos](#) | [Serviços](#) | [Empresas](#) | [Organismos Acreditados](#)

top



Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	STRA NEGOCIOS EM SAUDE E BEM ESTAR LTDA
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	11.388.997/0001-15
Autorização de Funcionamento da Empresa	8.06.802-5
Nome do Dispositivo Médico	Oxímetro de Pulso de Dedo
Nome Técnico do Dispositivo Médico	OXIMETRO DE PULSO PARA MONITORAMENTO NÃO CONTÍNUO
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80680259017
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido
Processo da Notificação ou Registro do Dispositivo Médico	25351083830202229
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	FABRICANTE: SHANGHAI BERRY ELETRONIC TECH CO., LTD - CHINA, REPÚBLICA POPULAR
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	II - MEDIO RISCO
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	24/02/2022
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	80680259017 - Manual do Usuário - Oxímetro BM1000.pdf	1378947258 - 15/10/2025 09:33:26

Modelo Produto Médico
BM1000
BM1000B
BM1000C
BM1000D
BM1000E

Manual de Instruções

Oxímetro de Pulso de Dedo
BM1000

Introdução

O Oxímetro de Pulso de Dedo - BM1000 - Stra Medical é um importante dispositivo para medir a saturação de oxigênio (SpO2) e frequência cardíaca (PR). Ele é pequeno, compacto, simples, preciso e durável. Possui placa-mãe, display e baterias.

Uso Pretendido

A saturação de oxigênio (% SpO2) é a porcentagem de oxihemoglobina contida no sangue. Este é um parâmetro fisiológico importante para determinação dos procedimentos a serem adotados na parte clínica, pois muitas doenças respiratórias podem levar a diminuição de % SpO2. Além disso, vários fatores podem diminuir o suprimento de oxigênio como: anestesia, trauma intensivo, pós-operatório e etc. Neste caso, problemas como dor de cabeça, astenia, vômitos, entre outros, podem aparecer e colocar em risco a vida do paciente, caso não seja diagnosticado com rapidez.

Este oxímetro é um dispositivo médico reutilizável projetado para verificação local da saturação do oxigênio. Não recomendado para monitoramento contínuo.

Pessoas e Escopo Aplicável

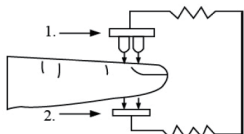
Este oxímetro é adequado para monitoramento somente de adultos. Não use este dispositivo para diagnóstico ou tratamento de qualquer problema de saúde ou doença. Os resultados das medições são apenas para referência, consulte um profissional de saúde para interpretação de resultados anormais.

Contraindicações

O produto se aplica somente a adultos, não use o produto em crianças, bebês e neonatais. Feridas e cicatrizes na pele podem impossibilitar a leitura.

Princípio de Funcionamento

O princípio de funcionamento baseia-se na transmissão de luz através da hemoglobina. A transmissão de luz de uma substância é determinada pela lei de Beer-Lambert, que diz que a concentração de um soluto (oxihemoglobina), em um solvente (hemoglobina) pode ser determinada pela absorção da luz. O corar sanguíneo depende dos níveis de oxigenação do sangue, sendo que o sangue com alta concentração de oxigênio apresenta cor vermelha, em função da alta concentração de oxihemoglobina. Quando a concentração está reduzida, o sangue adquire uma coloração mais azulada, em função da maior presença de desoxihemoglobina (combinação de moléculas de hemoglobina com gás carbônico). Ou seja, baseia-se na espectrofotometria sanguínea, medindo a quantidade de luz transmitindo através dos capilares do paciente sincronizados com o pulso cardíaco.



1. Emissor de Luz Infravermelha
2. Receptor de Luz Infravermelha

Precauções e Cuidados

- **PERIGO DE EXPLOSAÇÃO:** Não utilize o oxímetro na presença de anestésicos, vapores ou líquidos inflamáveis.
- Não use o oxímetro em ambientes de ressonância magnética ou tomografia computadorizada, pois a corrente induzida pode causar queimaduras.
- O oxímetro não pode ser esterilizado em autoclave ou limpo pelo método de óxido de etileno, caso o dispositivo seja submetido a algum desses métodos deverá ser imediatamente inutilizado e descartado.
- A leitura das informações é afetada com luz ambiente elevada, cubra o oxímetro se necessário.
- Movimento excessivo do paciente poderá causar falha na leitura das informações.
- O uso de esmalte escuro e unhas artificiais pelo paciente podem afetar a precisão das leituras.
- O oxímetro é um dispositivo médico e deve ser usado por pessoal qualificado. O operador deve estar familiarizado com as informações contidas neste manual antes do uso.
- O oxímetro de pulso é recomendado apenas como complemento na avaliação do paciente. Ele deve ser utilizado de acordo com sinais e sintomas clínicos. Não é recomendado o uso do dispositivo para fins de tratamento.
- Este oxímetro de pulso não possui função alarme, por isso o monitoramento contínuo por um longo tempo não é adequado.
- Quando utilizar o oxímetro de pulso em conjunto com equipamentos cirúrgicos elétricos, o usuário deve prestar atenção para garantir a segurança do paciente que está sendo medido.
- Nenhuma modificação deste produto é permitida. A manutenção deve ser operada por pessoal de manutenção profissional aprovado pelo importador.
- Desligue a energia antes de limpar o oxímetro de pulso. Não utilize métodos de limpeza de alta pressão ou alta temperatura neste dispositivo.
- Mantenha a superfície do produto seca e limpa e evite a infiltração de líquidos.
- O oxímetro de pulso é preciso e frágil. Evite pressão, batidas, vibrações fortes ou outros danos mecânicos. Segure-o com cuidado e leveza. Se não estiver em uso, deve ser guardado adequadamente.
- Para descarte do oxímetro de pulso e acessórios, siga os regulamentos locais ou a política do seu hospital em relação ao descarte desse tipo de aparelho. Não descarte aleatoriamente.
- Use pilhas alcalinas AAA. Não use baterias de carbono ou de baixa qualidade. Remova as baterias se o produto não for utilizado por um longo período de tempo.
- Se o paciente for operar o aparelho por conta própria, deve-se ler atentamente o manual de instruções e entender profundamente ou consultar o médico e o fabricante antes de usar. Se sentir algum desconforto, pare de usá-lo imediatamente e vá ao hospital.
- Evite a eletricidade estática antes de usar o oxímetro de pulso e confirme a eletricidade estática direta ou indireta de todos os operadores e pacientes que entram em contato com o instrumento.
- Quando estiver em uso, tente manter o oxímetro de pulso longe do receptor de rádio.
- Os equipamentos de comunicação por radiofrequência portáteis e móveis podem afetar o uso normal do oxímetro de pulso.

- Se o oxímetro de pulso usar uma configuração de sistema de teste EMC não especificada, ele pode aumentar a radiação eletromagnética ou reduzir o desempenho de interferência anti-eletromagnética. Use a configuração especificada.
- O oxímetro de pulso não deve ficar perto ou empilhado com outros equipamentos; se você precisa que ele seja usado dessa forma, observe e verifique se ele funcionará normalmente com a configuração usada.
- Assegure-se de que não haja sujeira ou ferida no dedo testado.
- Se o produto for usado para diagnóstico direto ou o monitoramento de processos fisiológicos vitais, é provável que resulte em perigo imediato para o paciente.
- Mantenha este oxímetro e seus acessórios longe de crianças e animais de estimação para evitar acidentes.

Características do Produto

- Uso eficiente de fácil operação.
- Pequeno, leve e portátil.
- Baixo consumo de energia. Duas pilhas alcalinas AAA novas podem prover até 15 horas de funcionamento contínuo.
- Indicação de pilhas com carga baixa.

Descrição do Visor

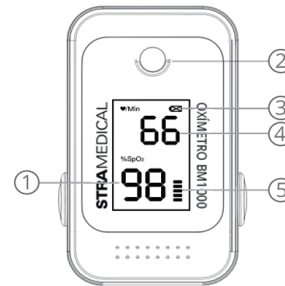


Figura 1

01. Valor de SpO2
02. Botão Liga/Desliga e Função
03. Nível de Bateria
04. Indicador de Frequência Cardíaca
05. Indicador de Perfusão

Operando o Oxímetro

NOTA: Antes de medir, verifique se o oxímetro de pulso está normal, se o produto estiver danificado, não o utilize.

1. Segure o produto em uma mão com o visor voltado para a palma da mão. Coloque o dedo grande da outra mão na tampa do compartimento da bateria, pressione o clipe levemente e empurre na direção da seta. O compartimento da bateria será aberto, como mostra a **Figura 2**.
2. Instale 2 pilhas alcalinas AAA nos slots de acordo com os símbolos "+" e "-", conforme mostrado na **Figura 3**. Feche a tampa do compartimento e empurre-a para cima para fechar bem.
3. Pressione o botão Função para ligar o oxímetro. Utilize o dedo indicador, o dedo do meio ou o dedo anelar para realizar a medição. Não mexa o dedo e mantenha-o dentro do aparelho durante o processo. As leituras serão exibidas na tela um momento depois como mostra a **Figura 4**.

- Os eletrodos positivo e negativo das pilhas devem ser instalados corretamente. Caso contrário, o dispositivo será danificado.
- Ao colocar ou remover as pilhas, siga a sequência de operação correta para operar. Caso contrário, o compartimento da bateria será danificado.
- Se o oxímetro de pulso não for usado por muito tempo, remova as pilhas.
- Certifique-se de colocar o produto no dedo na direção correta. A parte do LED do sensor deve estar na parte traseira da mão do paciente e a parte do fotodetector na parte interna. Certifique-se de inserir o dedo na profundidade adequada no sensor, para que a unha fique exatamente oposta à luz emitida pelo sensor.
- Não balance o dedo e mantenha o paciente calmo durante o processo.
- O período de atualização de dados é inferior a 30 segundos.



Figura 2

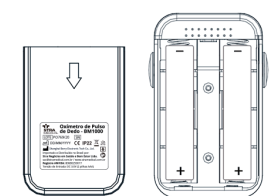


Figura 3



Figura 4

- Não coloque o oxímetro de pulso nas extremidades com cateter arterial ou seringa venosa.
- Não realize monitoramento de SpO2 e medições de PNI no mesmo braço simultaneamente. A obstrução do fluxo sanguíneo durante as medições da PNI pode afetar adversamente a leitura do valor da SpO2.
- Não use o oxímetro de pulso para medir pacientes cuja taxa de pulso é menor que 30 bpm, pois pode causar resultados incorretos.
- O dedo medido deve ser escolhido de acordo com a perfusão e ser capaz de cobrir completamente o sensor. Limpe o dedo antes de colocar o oxímetro de pulso e garanta que o mesmo esteja seco.
- Cubra o oxímetro com material opaco sob a condição de luz forte. Não fazer isso resultará em medições imprecisas.
- Verifique se não há ferimento e/ou cicatriz no dedo medido. Caso contrário, o resultado pode estar incorreto porque o sinal recebido pelo sensor é afetado.
- Quando usado em pacientes diferentes, o produto é propenso a contaminação cruzada, que deve ser evitada e controlada pelo usuário. A desinfecção é recomendada antes de usar o produto em outros pacientes.
- O posicionamento incorreto do sensor pode afetar a precisão da medição e o efeito da medição é melhor na mesma posição horizontal do coração.
- A temperatura mais alta dos contatos do sensor com a pele do paciente não pode ser superior a 41 °C.
- O uso prolongado ou a condição do paciente podem exigir a troca periódica do local do sensor. Altere o local do sensor e verifique a integridade da pele, o status circulatório e o alinhamento correto por pelo menos 2 horas.

Fatores que afetam a precisão da medição:

- As medições também dependem da absorção do raio especial do comprimento de onda pela hemoglobina oxidada e desoxihemoglobina. A concentração de hemoglobina não-funcional pode afetar a precisão da medição.
- Choques, anemia, hipotermia e a aplicação de vasoconstricção podem diminuir o fluxo sanguíneo das artérias para um nível incomensurável.
- Pigmentos ou cores profundas (por exemplo: esmaltes, unhas artificiais, corantes ou cremes pigmentados) podem causar medições imprecisas.

Configurações

- a. Quando os dados forem exibidos na tela, pressione rapidamente o botão Função uma vez, para a direção do display ser girada (como mostrado na Figura 5 e 6).
- b. Quando o sinal recebido for insuficiente, uma linha tracejada irá aparecer na tela.
- c. O produto será desligado automaticamente quando não houver sinal após 10 segundos.



Figura 5



Figura 6

Colocação do Cordão de Pescoço para Transporte

1. Passe a extremidade mais fina do cordão através do orifício no oxímetro. (Observação: o orifício está presente em ambos os lados.)
2. Passe a extremidade mais grossa do cordão pela extremidade rosqueada antes de puxá-la firmemente.



Limpeza e Desinfecção

- Nunca mergulhe ou molhe o oxímetro de pulso.
- Recomendamos limpar e desinfetar o produto quando necessário ou quando usado em pacientes diferentes para evitar danos ao produto.
- Nunca use agentes de limpeza / desinfetantes que não sejam os recomendados.
- Nunca permita a esterilização em autoclave, limpeza pelo método de óxido de etileno e desinfecção por alta pressão ou alta temperatura.
- Desligue o aparelho e retire as pilhas antes de limpar e desinfetar.

Limpeza e Desinfecção

Os desinfetantes recomendados incluem: etanol 70%, isopropanol 70%, desinfetantes de solução de glutaraldeído (2%). Utilize algodão ou um pano macio umedecido. Após a desinfecção, certifique-se de retirar o desinfetante deixado no produto com um pano macio umedecido com água. Após, deixe o produto secar naturalmente.

Conteúdo da Embalagem

Oxímetro de Pulso de dedo BM1000	1 unid
Cordão de Pescoço para Transporte	1 unid
Estojo de Proteção	1 unid
Pilhas Alcalinas AAA	2 unid
Manual de instruções	1 unid

Especificações Técnicas

1. Visor: Digital

2. SpO2:

Faixa de medição: 35~100%

Precisão: ± 2% (80%~100%), ± 3% (70%~79%)

A precisão da frequência de pulso passou na prova e comparação com o simulador de SpO2.

3. Frequência Cardíaca (PR):

Faixa de medição: 25~250 bpm (batimentos por minuto)

Precisão: ±2 bpm

4. Especificações Elétricas:

Tensão: D.C.2.2 V~D.C.3.4V

Tipo de bateria: 2 pilhas alcalinas 1.5V AAA

Consumo de energia: menor que 50 mA

5. Especificações do Produto:

Tamanho: 58 (A) × 34 (L) × 30 (C) mm

Peso: 50 g (incluindo as 2 pilhas)

6. Vida útil prevista: 3 anos

7. Registro ANVISA nº 80680259017

8. Validade: Indeterminada

9. Requisitos do ambiente:

- Quando a temperatura ambiente é de 20°C, o tempo necessário para o oxímetro de pulso esquentar da temperatura mínima de armazenamento entre os usos até que esteja pronto para o uso é de 30 a 60 minutos.
- Quando a temperatura ambiente é de 20 °C, o tempo necessário para o oxímetro de pulso esfriar da temperatura máxima de armazenamento entre os usos até que esteja pronto para o uso é de 30 a 60 minutos.

Temperatura:

Funcionamento: +5°C ~ +40°C

Transporte e armazenagem: -10°C ~ +50°C

Humidade:

Funcionamento: 15%~80% (não condensante)

Transporte e armazenagem: 10%~90% (não condensante)

Pressão Atmosférica:

Funcionamento: 860 hPa~1060 hPa

Transporte e armazenagem: 700 hPa~1060 hPa

NOTA:

- O método para confirmar a precisão da medição de oxigênio no sangue é comparar o valor da medição de oximetria com o valor do analisador de gases no sangue.

Solução de Problemas

SpO2 ou frequência cardíaca (PR) não é exibida normalmente ou o valor desapareceu.	1. Posição incorreta do dedo. 2. SpO2 do paciente é muito baixo para ser detectado.	1. Posicione o dedo novamente. 2. Tente novamente. Vá ao hospital para obter um diagnóstico se você possui certeza que o dispositivo está funcionando corretamente.
SpO2 ou frequência cardíaca (PR) instável.	1. Posição incorreta do dedo. 2. Dedo trêmulo ou movimento do paciente.	1. Posicione o dedo novamente. 2. Permaneça parado.
O dispositivo não liga.	1. As pilhas estão descarregadas ou com pouca carga. 2. As baterias não estão colocadas corretamente. 3. O dispositivo está danificado.	1. Troque as pilhas. 2. Certifique-se que as pilhas estão instaladas corretamente. 3. Entre em contato com o fabricante.
A tela desliga de repente.	1. O dispositivo desliga automaticamente após 10 segundos se o sinal do dedo não é detectado. 2. As pilhas estão descarregadas ou com pouca carga.	1. Normal. 2. Troque as pilhas.

Definição dos Símbolos

Símbolo	Definição
	Atenção! Leia o manual de instruções.
	Equipamento ou parâmetro contendo parte aplicada de tipo BF.

	3668 Este produto não possui função alarme.
	Quando for descartar este produto, siga as leis locais e instruções de reciclagem quanto ao descarte de pilhas.
	Fabricante.
	Data de fabricação*
	Número do modelo.
	Número do lote*
	Número de série*
	O produto é resistente à água de acordo com a IEC 60529.
	Produto aprovado pela União Europeia.

*Data de fabricação, número de série e/ou número do lote são impressos na etiqueta da tampa do compartimento de pilhas atrás do oxímetro.

Garantia

A Stra Medical garante a qualidade deste produto e firma o compromisso do atendimento em garantia e assistência técnica, bem como a troca incondicional do mesmo caso sejam detectados e comprovados defeitos de fabricação. Esta garantia é válida por 1 (um) ano, a partir da data de compra do produto e mediante a apresentação da nota fiscal. Essa garantia não se aplica às partes sensíveis ao desgaste de uso normal (estojo de proteção, capa de silicone e cordão). Essas partes têm garantia de 3 (três) meses também contados a partir da data de compra do produto, mediante apresentação de nota fiscal. A garantia acima aplica-se somente ao consumidor final que adquire o produto no varejo. Qualquer intenção de reparo por pessoas não autorizadas implicará na perda da garantia.



Importado e distribuído com exclusividade por:

Stra Negócios em Saúde e Bem Estar Ltda.
Autorização ANVISA (AFE) Nº 8.06.802-5 (PW5XH15W3WWY)
Responsável Técnica: Rejane E. L. Straliotto - CRFa-1259-SC
Rua Dom Sebastião, 617 - Bairro Vila Real
Balneário Camboriú/SC | CEP 88337-110
CNPJ: 11.388.997/0001-15 | Tel: (47) 3183-8200
sac@grupostra.com.br | grupostra.com.br

Shanghai Berry Electronic Tech Co., Ltd.
Suit 104, 1st Floor, 7th Building, No.1188 Lianhang Road,
Minhang District, Zip code: 201112, Shanghai, China.

 CNPJ: 22.966.065/0001-29	NUTRIEX INDÚSTRIA DE NUTRACÊUTICOS LTDA	
	FORMULÁRIO DE FICHA TÉCNICA PRODUTO ACABADO	
Código: FOR-REG-0005	Versão: 01	Página 1 de 3

Formulário referente à: **POP-REG-0008**

Identificação	
Código da ficha técnica	FTP.PPS.0009
Versão	00
Nome do produto	ÓLEO CICATRIZANTE CURATIVO DERMAEX
Detentor	Nutriex Importação e Exportação de Produtos Nutricionais e Farmoquímicos Ltda.
Endereço	Rua 5 c/ Rua 6 c/ Rua 4 c/ Rua 7, Quadra Área Especial 01, Lote C, Galpão 02, Setor Araguaia, Aparecida de Goiânia, Goiás, Brasil
CNPJ	06.172.459/0001-59
Fabricante	Nutriex Indústria de Nutracêuticos Ltda.
Endereço	Avenida Brasil, nº 505, Quadra Área, Lote 01, Galpão 02, Jardim da Luz, Goiânia, Goiás, Brasil
CNPJ	22.966.065/0001-29
Contato	0800 642 5858 sac@nutriex.com.br

Descrição
O Óleo Cicatrizante Curativo Dermaex é um produto à base de ácidos graxos essenciais (AGE) e triglicérides de cadeia média. Esta associação tem a capacidade de auxiliar na cicatrização de feridas, principalmente pela hidratação da lesão, pois o AGE proporciona maior nutrição e oxigenação da pele e por criar uma camada graxa forma uma película impermeável a água e permeável a gases, protegendo a lesão contra a invasão de microrganismos, agressões físicas e químicas e cria um ambiente (umidade e temperatura) ideal para a angiogênese e quimiotaxia responsáveis pela cicatrização.

Composição
Triglicérides Cáprico Caprílico, Ácido Láurico, Palmitato de Retinila (vitamina A), Acetato de Tocoferol (vitamina E), BHT-Butil Hidroxi Tolueno, Lecitina de Soja, Óleo de Girassol e Óleo de Soja.
Características técnicas do produto
INDICAÇÃO: - Aplicação em pele íntegra, para prevenção de úlcera por pressão; - Feridas agudas e crônicas, com ou sem infecção, de qualquer etiologia; - Feridas com perda de tecido superficial e parcial; - Dermatites peri-lesões; - Queimaduras de primeiro e segundo grau; - Dermatite amoniacal; - Dermatites peri-gastrostomias, traqueostomias e drenos.

 CNPJ: 22.966.065/0001-29	NUTRIEX INDÚSTRIA DE NUTRACÊUTICOS LTDA FORMULÁRIO DE FICHA TÉCNICA PRODUTO ACABADO	
Código: FOR-REG-0005	Versão: 01	Página 2 de 3

MODO DE USO:

Abrir a embalagem cortando a ponta do bico aplicador.

1. Para prevenir úlceras de pressão (escaras) - Passar na pele limpa 3 a 4 vezes ao dia, principalmente nas áreas mais fáceis de aparecer as feridas – ombros (lado e atrás), região do sacro e cóccix, nas costas, lateral externa da coxa, calcanhar, joelhos (frente e laterais).

2. Para tratar úlceras de pressão (escaras), úlceras diabéticas, úlceras de perna, feridas cirúrgicas abertas e outras lesões de pele crônicas e agudas.

a) Lavar a ferida com soro fisiológico ou água corrente, sem esfregar;

b) Secar somente em volta da lesão, nunca esfregar o meio da ferida para não destruir o tecido novo que seu corpo já está formando;

c) Aplicar ÓLEO CICATRIZANTE CURATIVO na ferida, cobrir com uma gaze e embeber esta gaze com mais óleo. Aplicar gazes em cima daquela úmida e fechar com adesivo (micropore ou esparadrapo) ou atadura.

Importante - Faça o curativo 1 ou no máximo 2 vezes por dia. A troca frequente do curativo reduz a temperatura no local da ferida retardando o processo de cicatrização. Se você ainda tem dúvidas, procure um profissional capacitado (médico ou enfermeira) que possa lhe dar maiores informações sobre o tratamento. A substituição do curativo é recomendada de 12 a 24 horas.

O ÓLEO CICATRIZANTE CURATIVO pode ser removido com água morna e sabão neutro.

ARMAZENAMENTO E VALIDADE:

Conservar em temperatura ambiente.

Validade: 24 meses. Validade após aberto: 5 meses.

Precauções

Utilizar técnica limpa ou asséptica para execução do procedimento (a escolha deve ser feita pelo profissional de acordo com características da lesão e do paciente). Evite contato com os olhos, caso aconteça enxague-nos com água abundante. Em caso de irritação suspenda o uso. Mantenha fora do alcance de crianças. Para o uso durante a gravidez, consulte um médico. Este produto não deve ser utilizado com exposição ao sol. Não utilizar o produto se a embalagem estiver violada. Não utilizar este produto caso o paciente apresente sensibilidade a um de seus componentes. O uso deve ser suspenso se ocorrer hipergranulação ou hipersensibilidade. Produto para uso externo, não deve ser ingerido. Não utilizar no bico do seio enquanto estiver amamentando.

Propriedades Físico-Químicas

Item	Faixa de aceitação
Aspecto	Óleo
Cor	Amarelo à Castanho Claro
Odor	Característico
pH	6,00 a 7,00
Densidade	0,815 a 0,996 g/cm ³

Propriedades Microbiológicas

Item	Faixa de aceitação
------	--------------------

 CNPJ: 22.966.065/0001-29	NUTRIEX INDÚSTRIA DE NUTRACÊUTICOS LTDA	
	FORMULÁRIO DE FICHA TÉCNICA PRODUTO ACABADO	
Código: FOR-REG-0005	Versão: 01	Página 3 de 3

Contagem Total de Bactérias Aeróbias	≤10 ² UFC/g ou mL
Contagem Total de Fungos	≤10 ¹ UFC/g ou mL
Ausência de <i>Pseudomonas aeruginosa</i>	Ausente em 1 g ou mL
Ausência de <i>Staphylococcus aureus</i>	Ausente em 1 g ou mL
Ausência de <i>Clostridium sp</i>	Ausente em 1 g ou mL
Ausência de Bactérias Gram Negativas Bile Tolerantes	Máximo de 10 ² UFC/g

Registros e classificação final	
Autorização de funcionamento	8.04.519-6
Registro no Ministério da Saúde	80451960191
Classe de risco	III - Alto risco
NCM	3004.90.99

Boas Práticas de Fabricação
A Nutriex tem como responsabilidade fabricar produtos com máxima qualidade, envolvendo profissionais altamente capacitados, padronização de procedimentos, qualificação de fornecedores, condições de instalação, controle de qualidade e garantia total da qualidade. Quando solicitada, a empresa disponibiliza os laudos de análise, eficácia e segurança, bem como as publicações no Ministério da Saúde.

Apresentação												
SAP	DESCRIÇÃO	QTD POR CX	CODIGO DE BARRAS		CAIXA	PESO CAIXA		MEDIDAS	PRODUTO		DADOS	
			EAN 13	DUN 14	MEDIDAS (mm)	LIQUIDO	BRUTO	PRODUTO (mm)	PESO / GRAMAS		PALLETIZAÇÃO	NCM
					C X L X A	KG		A X L X P	LIQUIDO	BRUTO		
0220194	DERMAEX ÓLEO CICATRIZANTE CURATIVO 100 ML	24	7898947017150	17898947017157	300 X 260 X 170	2,880	3,030	148 X 45 X 45	100	120	20 X 7 = 140	3004.90.99
0220202	DERMAEX ÓLEO CICATRIZANTE CURATIVO 200 ML	24	7898947017143	17898947017140	360 X 290 X 170	5,280	5,460	175 X 55 X 55	200	220	12 X 6 = 72	3004.90.99
0220293	DERMAEX ÓLEO CICATRIZANTE CURATIVO SPRAY 200 ML	24	7898615310033	17898615310221	360 X 290 X 170	5,280	5,460	150 X 55 X 55	200	220	12 X 6 = 72	3004.90.99

Realizado por:		
Regulatório: Guilherme Siqueira	Visto:	Data: 28/10/2022

Revisão		
Versão 00	Emissão do documento	Data: 20/09/2022
Versão 01	Inclusão da Classe de Risco	Data: 28/10/2022

NUTRIEX CNPJ: 22.966.065/0001-29	NUTRIEX INDÚSTRIA DE NUTRACÊUTICOS LTDA	
	FORMULÁRIO DE FICHA TÉCNICA PRODUTO ACABADO	
Código: FOR-REG-0005	Versão: 01	Página 3 de 3

Contagem Total de Bactérias Aeróbias	$\leq 10^2$ UFC/g ou mL
Contagem Total de Fungos	$\leq 10^1$ UFC/g ou mL
Ausência de <i>Pseudomonas aeruginosa</i>	Ausente em 1 g ou mL
Ausência de <i>Staphylococcus aureus</i>	Ausente em 1 g ou mL
Ausência de <i>Clostridium sp</i>	Ausente em 1 g ou mL
Ausência de Bactérias Gram Negativas Bile Tolerantes	Máximo de 10^2 UFC/g

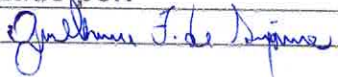
Registros e classificação final	
Autorização de funcionamento	8.04.519-6
Registro no Ministério da Saúde	80451960191
Classe de risco	III - Alto risco
NCM	3004.90.99

Boas Práticas de Fabricação
A Nutriex tem como responsabilidade fabricar produtos com máxima qualidade, envolvendo profissionais altamente capacitados, padronização de procedimentos, qualificação de fornecedores, condições de instalação, controle de qualidade e garantia total da qualidade. Quando solicitada, a empresa disponibiliza os laudos de análise, eficácia e segurança, bem como as publicações no Ministério da Saúde.

Apresentação

SAR	DESCRIÇÃO	QTD POR CX	CÓDIGO DE BARRAS		CAIXA MEDIDAS (mm)	PESO CAIXA		MEDIDAS PRODUTO (mm)	PRODUTO		DADOS		NGM
			EAN 13	DUN 14		LIQUIDO	BRUTO		PESO / GRAMAS		PALLETIZAÇÃO		
0220184	DERMAEX ÓLEO CICATRIZANTE CURATIVO 100 ML	24	7898947017150	17898947017157	300 X 260 X 170	2,889	3,030	148 X 45 X 45	100	120	20 X 7 = 140		3004.90.99
0220202	DERMAEX ÓLEO CICATRIZANTE CURATIVO 200 ML	24	7898947017143	17898947017140	360 X 290 X 170	5,260	5,460	175 X 55 X 55	200	220	12 X 6 = 72		3004.90.99
0220293	DERMAEX ÓLEO CICATRIZANTE CURATIVO SPRAY 200 ML	24	7898615310033	17898615310221	360 X 290 X 170	5,260	5,460	150 X 55 X 55	200	220	12 X 6 = 72		3004.90.99

Realizado por:

Regulatório: Guilherme Siqueira	Visto: 	Data: 28/10/2022
---------------------------------	---	------------------

Revisão

Versão 00	Emissão do documento	Data: 20/09/2022
Versão 01	Inclusão da Classe de Risco	Data: 28/10/2022

155.0 mm

DOBRA



ÓLEO CICATRIZANTE

curativo

DERMAEX

À base de Ácidos Graxos Essenciais (ácido oleico, ácido linoleico e ácido linolênico).

Apresentações: Frascos com 10, 15, 20, 25, 30, 50, 100, 120,150, 200, 250, 300, 500, 750, 1.000, 2.000 e 4.000 mL. Frasco Spray com 10, 15, 20, 25, 30, 50, 100, 120,150, 200, 250, 300 e 500 ml. Kit com 2, 3, 4 e 5 unidades da mesma apresentação.

Contém óleo de girassol (rico em ácidos graxos essenciais), triglicérides cáprico/caprílico de cadeia média, ácido láurico, vitaminas A e E, lecitina de soja e óleo de soja indicados para:

- Aplicação em pele íntegra, para prevenção de úlcera por pressão;
- Feridas agudas e crônicas, com ou sem infecção, de qualquer etiologia;
- Feridas com perda de tecido superficial e parcial;
- Dermatites peri-lesões;
- Queimaduras de primeiro e segundo grau;
- Dermatite amoniacal;
- Dermatites peri-gastrostomias, traqueostomias e drenos.

Precauções/Advertências: Utilizar técnica limpa ou asséptica para execução do procedimento (a escolha deve ser feita pelo profissional de acordo com características da lesão e do paciente). Evite contato com os olhos, caso aconteça enxágüe-os com água abundante. Em caso de irritação suspenda o uso. Mantenha fora do alcance de crianças. Para o uso durante a gravidez, consulte um médico. Este produto não deve ser utilizado com exposição ao sol. Conservar em local seco, fresco ao abrigo da luz. Não utilizar o produto se a embalagem estiver violada. Não utilizar este produto caso o paciente apresente hipersensibilidade a um de seus componentes. Não é recomendado o uso do produto mais que duas vezes ao dia pela possibilidade de ocasionar a hipergranulação do tecido. Em caso de hipergranulação ou hipersensibilidade suspender o uso e consultar o médico. Produto para uso externo, não deve ser ingerido. Não utilizar no bico do seio enquanto estiver amamentando. É recomendado o uso de luvas para quem manuseia o produto a fim de prevenir o risco de contaminação.

DOBRA

100.0 mm

155.0 mm

DOBRA

Contraindicação: Não utilizar em pacientes que possuem histórico de hipersensibilidade a algum dos componentes da formulação. Não utilizar no bico do seio enquanto estiver amamentando.

Efeito adverso: Não existem relatos de efeitos adversos ao utilizar o produto.

Condições de armazenamento, conservação e/ou manipulação: Conservar em temperatura ambiente.

Modo de uso: Abrir a embalagem cortando a ponta do bico aplicador.

1. Para prevenir úlceras de pressão (escaras) - Passar na pele limpa 3 a 4 vezes ao dia, principalmente nas áreas mais fáceis de aparecer as feridas – ombros (lado e atrás), região do sacro e cóccix, nas costas, lateral externa da coxa, calcanhar, joelhos (frente e laterais).

2. Para tratar úlceras de pressão (escaras), úlceras diabéticas, úlceras de perna, feridas cirúrgicas abertas e outras lesões de pele crônicas e agudas.

a) Lavar a ferida com soro fisiológico ou água corrente, sem esfregar;

b) Secar somente em volta da lesão, nunca esfregar o meio da ferida para não destruir o tecido novo que seu corpo já está formando;

c) Aplicar Óleo Cicatrizante Curativo na ferida, cobrir com uma gaze e embeber esta gaze com mais óleo. Aplicar gazes em cima daquela úmida e fechar com adesivo (micropore ou esparadrapo) ou atadura.

Importante - Faça o curativo 1 ou no máximo 2 vezes por dia. A troca frequente do curativo reduz a temperatura no local da ferida, o que pode acarretar na hipergranulação do tecido que retarda o processo de cicatrização e pode levar até mesmo ao desenvolvimento de uma ferida complexa. Se você ainda tem dúvidas, procure um profissional capacitado (médico ou enfermeira) que possa lhe dar maiores informações sobre o tratamento. A substituição do curativo é recomendada de 12 a 24 horas.

O Óleo Cicatrizante Curativo pode ser removido com água morna e sabão neutro.

Fabricante/Detentor: Nutriex Importação e Exportação de Produtos Nutricionais e Farmacêuticos Ltda. Rua 5 c/ Rua 6 c/ Rua 4 c/ Rua 7, Quadra Área Especial 01, Lote C, Galpão 02, Setor Araguaia, Aparecida de Goiânia, Goiás, Brasil. CEP: 74.981-070. CNPJ: 06.172.459/0001-59. Registro ANVISA/MS n.º.: 80451960191. Responsável Técnica: Letícia Matias Dantas CRF-GO n. 21421.

Unidade Fabril: Nutriex Indústria de Nutracêuticos Ltda. Avenida Brasil, nº 505, Quadra Área, Lote 01, Galpão 02, Jardim da Luz, Goiânia, Goiás, Brasil. CEP 74.850-545. CNPJ: 22.966.065/0001-29.

SAC: 0800 642 5858 | sac@nutriex.com.br | Indústria Brasileira

DOBRA

100.0 mm

0658716 - BULA DERMAEX CORRELATO



PRODUTOS

contato:
62 3272 8998
criativos@nutriex.com.br



Embalagem: ☒ primária ☐ secundária ☐ terciária

Tipo: ----- Material: -----

Tamanho: 100 x 155 mm

Acabento especial: -----

Planta: ☒ existente ☐ fornecedor ☐ apenas marcação

ATENÇÃO

- A verificação da planta técnica é de RESPONSABILIDADE do fornecedor/gráfica.
- Favor retornar layout em JPG para aprovação via email, com todas as especificações de medidas e cores.
- Para casos de primeira tiragem, enviar prova de impressão para aprovação. Sugerimos também o acompanhamento do material por um profissional da nossa equipe.

Obs.:
- layer separada

	DIZERES DE INSTRUÇÃO DE USO	Elaboração: 03/10/2022 3674
	0658716 - BULA DERMAEX CORRELATO	Revisão: 00
	Nutriex Importação e Exportação de Produtos Nutricionais e Farmoquímicos Ltda.	Versão: 03

ÓLEO CICATRIZANTE CURATIVO – DERMAEX

A base de Ácidos Graxos Essenciais (ácido oleico, ácido linoleico e ácido linolênico).

Apresentações:

Frascos com 10, 15, 20, 25, 30, 50, 100, 120, 150, 200, 250, 300, 500, 750, 1.000, 2.000 e 4.000 mL. Frasco Spray com 10, 15, 20, 25, 30, 50, 100, 120, 150, 200, 250, 300 e 500 mL. Kit com 2, 3, 4 e 5 unidades da mesma apresentação.

Contém óleo de girassol (rico em ácidos graxos essenciais), triglicérides cáprico/caprílico de cadeia média, ácido láurico, vitaminas A e E, lecitina de soja e óleo de soja indicados para:

- Aplicação em pele íntegra, para prevenção de úlcera por pressão;
- Feridas agudas e crônicas, com ou sem infecção, de qualquer etiologia;
- Feridas com perda de tecido superficial e parcial;
- Dermatites peri-lesões;
- Queimaduras de primeiro e segundo grau;
- Dermatite amoniacal;
- Dermatites peri-gastrostomias, traqueostomias e drenos.

Precauções/Advertências:

Utilizar técnica limpa ou asséptica para execução do procedimento (a escolha deve ser feita pelo profissional de acordo com características da lesão e do paciente). Evite contato com os olhos, caso aconteça enxágue-os com água abundante. Em caso de irritação suspenda o uso. Mantenha fora do alcance de crianças. Para o uso durante a gravidez, consulte um médico. Este produto não deve ser utilizado com exposição ao sol. Conservar em local seco, fresco ao abrigo da luz. Não utilizar o produto se a embalagem estiver violada. Não utilizar este produto caso o paciente apresente hipersensibilidade a um de seus componentes. Não é recomendado o uso do produto mais que duas vezes ao dia pela possibilidade de ocasionar a hipergranulação do tecido. Em caso de hipergranulação ou hipersensibilidade suspender o uso e consultar o médico.

	DIZERES DE INSTRUÇÃO DE USO	Elaboração: 03/10/2022 3675
	0658716 - BULA DERMAEX CORRELATO	Revisão: 00
	Nutriex Importação e Exportação de Produtos Nutricionais e Farmoquímicos Ltda.	Versão: 03

Produto para uso externo, não deve ser ingerido. Não utilizar no bico do seio enquanto estiver amamentando. É recomendado o uso de luvas para quem manuseia o produto a fim de prevenir o risco de contaminação.

Contraindicação:

Não utilizar em pacientes que possuem histórico de hipersensibilidade a algum dos componentes da formulação.

Não utilizar no bico do seio enquanto estiver amamentando.

Efeito adverso:

Não existem relatos de efeitos adversos ao utilizar o produto.

Condições de armazenamento, conservação e/ou manipulação:

Conservar em temperatura ambiente.

Modo de uso

Abrir a embalagem cortando a ponta do bico aplicador.

1. Para prevenir úlceras de pressão (escaras) - Passar na pele limpa 3 a 4 vezes ao dia, principalmente nas áreas mais fáceis de aparecer as feridas – ombros (lado e atrás), região do sacro e cóccix, nas costas, lateral externa da coxa, calcanhar, joelhos (frente e laterais).
2. Para tratar úlceras de pressão (escaras), úlceras diabéticas, úlceras de perna, feridas cirúrgicas abertas e outras lesões de pele crônicas e agudas.
 - a) Lavar a ferida com soro fisiológico ou água corrente, sem esfregar;
 - b) Secar somente em volta da lesão, nunca esfregar o meio da ferida para não destruir o tecido novo que seu corpo já está formando;
 - c) Aplicar DERMAEX na ferida, cobrir com uma gaze e embeber esta gaze com mais óleo. Aplicar gazes em cima daquela úmida e fechar com adesivo (micropore ou esparadrapo) ou atadura.

Importante - Faça o curativo 1 ou no máximo 2 vezes por dia. A troca frequente do curativo reduz a temperatura no local da ferida, o que pode acarretar na

	DIZERES DE INSTRUÇÃO DE USO	Elaboração: 03/10/2022 3676
	0658716 - BULA DERMAEX CORRELATO	Revisão: 00
	Nutriex Importação e Exportação de Produtos Nutricionais e Farmoquímicos Ltda.	Versão: 03

hipergranulação do tecido que retarda o processo de cicatrização e pode levar até mesmo ao desenvolvimento de uma ferida complexa. Se você ainda tem dúvidas, procure um profissional capacitado (médico ou enfermeira) que possa lhe dar maiores informações sobre o tratamento. A substituição do curativo é recomendada de 12 a 24 horas.

O DERMAEX pode ser removido com água morna e sabão neutro.

Detentor do registro: Nutriex Importação e Exportação de Produtos Nutricionais e Farmoquímicos Ltda. Rua 5 c/ Rua 6 c/ Rua 4 c/ Rua 7, Quadra Área Especial 01, Lote C, Galpão 02, Setor Araguaia, Aparecida de Goiânia, Goiás, Brasil. CEP: 74.981-070. CNPJ: 06.172.459/0001-59.

Registro ANVISA/MS n°: 80451960191.

Responsável Técnico: Cláudia Cristine Evangelista da Rocha - CRF/GO 3090.

Fabricante: Nutriex Indústria de Nutracêuticos Ltda. Avenida Brasil, nº 505, Quadra Área, Lote 01, Galpão 02, Jardim da Luz, Goiânia, Goiás, Brasil. CEP 74.850-545. CNPJ: 22.966.065/0001-29.

SAC: 0800 642 5858 | sac@nutriex.com.br | Indústria Brasileira

0658716 – V.03

155.0 mm

DOBRA



ÓLEO CICATRIZANTE

curativo

DERMAEX

À base de Ácidos Graxos Essenciais (ácido oleico, ácido linoleico e ácido linolênico).

Apresentações: Frascos com 10, 15, 20, 25, 30, 50, 100, 120,150, 200, 250, 300, 500, 750, 1.000, 2.000 e 4.000 mL. Frasco Spray com 10, 15, 20, 25, 30, 50, 100, 120,150, 200, 250, 300 e 500 ml. Kit com 2, 3, 4 e 5 unidades da mesma apresentação.

Contém óleo de girassol (rico em ácidos graxos essenciais), triglicérides cáprico/caprílico de cadeia média, ácido láurico, vitaminas A e E, lecitina de soja e óleo de soja indicados para:

- Aplicação em pele íntegra, para prevenção de úlcera por pressão;
- Feridas agudas e crônicas, com ou sem infecção, de qualquer etiologia;
- Feridas com perda de tecido superficial e parcial;
- Dermatites peri-lesões;
- Queimaduras de primeiro e segundo grau;
- Dermatite amoniacal;
- Dermatites peri-gastrostomias, traqueostomias e drenos.

Precauções/Advertências: Utilizar técnica limpa ou asséptica para execução do procedimento (a escolha deve ser feita pelo profissional de acordo com características da lesão e do paciente). Evite contato com os olhos, caso aconteça enxágüe-os com água abundante. Em caso de irritação suspenda o uso. Mantenha fora do alcance de crianças. Para o uso durante a gravidez, consulte um médico. Este produto não deve ser utilizado com exposição ao sol. Conservar em local seco, fresco ao abrigo da luz. Não utilizar o produto se a embalagem estiver violada. Não utilizar este produto caso o paciente apresente hipersensibilidade a um de seus componentes. Não é recomendado o uso do produto mais que duas vezes ao dia pela possibilidade de ocasionar a hipergranulação do tecido. Em caso de hipergranulação ou hipersensibilidade suspender o uso e consultar o médico. Produto para uso externo, não deve ser ingerido. Não utilizar no bico do seio enquanto estiver amamentando. É recomendado o uso de luvas para quem manuseia o produto a fim de prevenir o risco de contaminação.

DOBRA

100.0 mm

155.0 mm

DOBRA

Contraindicação: Não utilizar em pacientes que possuem histórico de hipersensibilidade a algum dos componentes da formulação. Não utilizar no bico do seio enquanto estiver amamentando.

Efeito adverso: Não existem relatos de efeitos adversos ao utilizar o produto.

Condições de armazenamento, conservação e/ou manipulação: Conservar em temperatura ambiente.

Modo de uso: Abrir a embalagem cortando a ponta do bico aplicador.

1. Para prevenir úlceras de pressão (escaras) - Passar na pele limpa 3 a 4 vezes ao dia, principalmente nas áreas mais fáceis de aparecer as feridas – ombros (lado e atrás), região do sacro e cóccix, nas costas, lateral externa da coxa, calcanhar, joelhos (frente e laterais).

2. Para tratar úlceras de pressão (escaras), úlceras diabéticas, úlceras de perna, feridas cirúrgicas abertas e outras lesões de pele crônicas e agudas.

a) Lavar a ferida com soro fisiológico ou água corrente, sem esfregar;

b) Secar somente em volta da lesão, nunca esfregar o meio da ferida para não destruir o tecido novo que seu corpo já está formando;

c) Aplicar Óleo Cicatrizante Curativo na ferida, cobrir com uma gaze e embeber esta gaze com mais óleo. Aplicar gazes em cima daquela úmida e fechar com adesivo (micropore ou esparadrapo) ou atadura.

Importante - Faça o curativo 1 ou no máximo 2 vezes por dia. A troca frequente do curativo reduz a temperatura no local da ferida, o que pode acarretar na hipergranulação do tecido que retarda o processo de cicatrização e pode levar até mesmo ao desenvolvimento de uma ferida complexa. Se você ainda tem dúvidas, procure um profissional capacitado (médico ou enfermeira) que possa lhe dar maiores informações sobre o tratamento. A substituição do curativo é recomendada de 12 a 24 horas.

O Óleo Cicatrizante Curativo pode ser removido com água morna e sabão neutro.

Fabricante: Nutriex Importação e Exportação de Produtos Nutricionais e Fermoquímicos Ltda. Rua 5 c/ Rua 6 c/ Rua 4 c/ Rua 7, Quadra Área Especial 01, Lote C, Galpão 02, Setor Araguaia, Aparecida de Goiânia, Goiás, Brasil. CEP: 74.981-070. CNPJ: 06.172.459/0001-59. Registro ANVISA/MS n.º.: 80451960191. Responsável Técnico: Talita Ribeiro Santos CRF-GO 7066.

Local de Fabricação: Nutriex Indústria de Nutracêuticos Ltda. Avenida Brasil, nº 505, Quadra Área, Lote 01, Galpão 02, Jardim da Luz, Goiânia, Goiás, Brasil. CEP 74.850-545. CNPJ: 22.966.065/0001-29.

SAC: 0800 642 5858 | sac@nutriex.com.br | Indústria Brasileira

DOBRA

100.0 mm

0658716 – V.01

0658716 - BULA DERMAEX CORRELATO



Lkmtv
PRODUTOS

contato:
62 3272 8998
criativos@nutriex.com.br



Embalagem: ☒ primária ☐ secundária ☐ terciária

Tipo: ----- Material: -----

Tamanho: 100 x 155 mm

Acabento especial: -----

Planta: ☒ existente ☐ fornecedor ☐ apenas marcação

ATENÇÃO

- A verificação da planta técnica é de RESPONSABILIDADE do fornecedor/gráfica.
- Favor retornar layout em JPG para aprovação via email, com todas as especificações de medidas e cores.
- Para casos de primeira tiragem, enviar prova de impressão para aprovação. Sugerimos também o acompanhamento do material por um profissional da nossa equipe.

Obs.:
- layer separada