

**SECRETARIA DE SAÚDE DE CAMARAGIBE**

Camaragibe, 06 de janeiro de 2021

MEMO Nº 007/2021 (GAB. SESAU)

À Comissão de Licitação,

Att. Dr. Givanildo Medeiros,

Segue em anexo decisão acerca do Recurso Administrativo interposto pela **EMPRESA CDH – CENTRO DE DIAGNÓSTICO HUMANO LTDA** em face da **Empresa INOVVA DIAGNÓSTICA COMÉRCIO E REPRESENTAÇÃO LTDA**, vencedora do Lote 01 – Hematologia no Pregão Eletrônico nº 029/2020, Processo Licitatório nº 129/2020.

Atenciosamente,

Antônio Amato
Secretário de Saúde

06.1.21



SECRETARIA DE SAÚDE DE CAMARAGIBE

JULGAMENTO DO RECURSO ADMINISTRATIVO DECISÃO DO PREGOEIRO

Processo Licitatório nº 129/2020 – Pregão Eletrônico nº 029/2020

Recorrente: CDH – CENTRO DE DIAGNÓSTICO HUMANO LTDA.

Recorrido: INOVVA DIAGNÓSTICA COMÉRCIO E REPRESENTAÇÕES LTDA.

Objeto: LOCAÇÃO DE EQUIPAMENTOS COM CESSÃO DE REAGENTES E INSUMOS DIVERSOS; EQUIPAMENTOS DE INFORMÁTICA E INSUMOS DIVERSOS; EQUIPAMENTOS DE INFORMÁTICA E SEUS INSUMOS; SUPORTE DE INFORMÁTICA; SOFTWARE INTEGRADO DE GESTÃO LABORATORIAL (LIS), ASSISTÊNCIA TÉCNICA E CIENTÍFICA.

Trata-se de Recurso Administrativo interposto pela empresa CDH – CENTRO DE DIAGNÓSTICO HUMANO LTDA contra a decisão do Pregoeiro que habilitou a empresa INOVVA DIAGNÓSTICA COMÉRCIO E REPRESENTAÇÕES LTDA., sob os argumentos de que ocorreu o descumprimento do Edital em seu Item 04 (Da Especificação do Objeto) na proposta apresentada pela empresa habilitada.

Cumpridas as formalidades legais, foi oportunizada à licitante a apresentação de contrarrazões no prazo legal, sendo essas apresentadas pela empresa INOVVA DIAGNÓSTICA COMÉRCIO E REPRESENTAÇÕES LTDA., que rebateu os pontos suscitados pela recorrente.

DA TEMPESTIVIDADE DO RECURSO E DAS CONTRARRAZÕES.

Em primeiro lugar, tem-se que ambos os recursos e as contrarrazões apresentados pelas empresas supracitadas são tempestivos, visto que foram respeitados os prazos previstos no Edital do certame e na legislação vigente. Assim, procederemos à análise dos fatos.

DA ANÁLISE DO RECURSO E DAS CONTRARRAZÕES.

O recurso da empresa CDH – CENTRO DE DIAGNÓSTICO HUMANO LTDA se divide em alguns pontos que, a fim de melhor serem discutidos, terão seus argumentos expostos nesta decisão:

- 1) Ausência de Folders e Manuais dos Equipamentos em Português e Ausência de registros do Ministério da Saúde dos Equipamentos e Reagentes.

É atual e pertinente a problemática relativa à superação do formalismo restrito nos procedimentos de análise dos documentos de habilitação e propostas nas licitações públicas.

Em seu art. 43, §3º, dispõe a Lei nº 8.666/1993 ser “facultada à Comissão ou autoridade superior, em qualquer fase da licitação, a promoção de diligência destinada a esclarecer ou a complementar a instrução do processo, vedada a inclusão posterior de documento ou informação que deveria constar originariamente da proposta”.

Havendo alguma falha formal; omissão ou obscuridade nos documentos de habilitação e/ou na proposta há um poder-dever por parte da Comissão de Licitação/Pregoeiro em realizar a diligência, superando-se o dogma do formalismo excessivo e prestigiando a razoabilidade e a busca pela eficiência, ampliação da competitividade e a proposta mais vantajosa para a Administração.

Note-se, portanto, que a realização de diligência destinada a esclarecer ou a complementar a instrução do procedimento licitatório independente de previsão em edital, sendo decorrente dos princípios da Administração Pública e da própria disposição legal contida no art. 43, §3º, da LGL.

Neste diapasão, a Comissão de Licitação entrou em contato com a empresa recorrida e solicitou os documentos ausentes, sendo de pronto atendido e acostado ao processo administrativo, sanando a omissão.

2) Descrição por Completo nas Propostas as Características dos Equipamentos e Softwares Apesentados.

Em análise dos documentos acostados aos autos do Processo Administrativo, onde consta a proposta da empresa recorrida, é possível verificar às Fls. 127,128 e 129, a descrição detalhada do seu equipamento.

Desta forma, de imediato constata-se que não procede a alegação da recorrente no tocante a descrição das características dos equipamentos e softwares cotados, não havendo motivo para a inabilitação da empresa referente a este tópico.

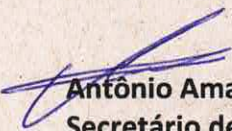
3) Relatório de visita técnica ao Laboratório. Embora a empresa récorrida não tenha apresentado relatório de visita técnica, em suas Contrarrazões a mesma declarou que assume qualquer risco e responsabilidade que venham a acontecer devido ao desconhecimento das reais condições da execução do contrato.

Ainda de acordo com o Acórdão 906/2012 do TCU, tem-se que não é obrigatório a visita técnica a empresa licitante, assumindo a mesma o risco do contrato caso não a apresente.

Diante da declaração da empresa recorrida que assume os riscos, da impossibilidade de disposição de Edital ir de encontro a decisões do TCU, e, considerando ainda que várias visitas técnicas foram canceladas no ano de 2020 devido a Pandemia da Covid-19, não há motivos para inabilitar a empresa concorrente.

DA DECISÃO FINAL.

Ante os argumentos aqui trazidos e em atendimento às normas estipuladas pela Lei nº 8.666/1993, mantenho HABILITADO a licitante INOVVA DIAGNÓSTICA COMÉRCIO E REPRESENTAÇÕES LTDA. Assim, julgo TOTALMENTE IMPROCEDENTE o recurso interposto e decido pela manutenção do certame nos moldes em que se encontra, devendo o objeto licitado ser adjudicado à vencedora, sendo, pois, decisão definitiva.
Camaragibe, 06 de janeiro de 2021.



Antônio Amato
Secretário de Saúde

SECRETARIA MUNICIPAL DE SAÚDE / FMS - CNPJ: 41.230.038.0001-38
Av. Dr. Belmino Correia, 2340 – Timbi – Camaragibe/PE CEP: 54.768-000
(81) 2129-9500/9570 / e-mail: saude@camaragibe.pe.gov.br



Antonio Fernando Amato Botelho dos Santos <antonioamato82@gmail.com>

Documentação para Diligência

2 mensagens

Antonio Fernando Amato Botelho dos Santos <antonioamato82@gmail.com>

6 de janeiro de 2021 08:30

Para: "elaine.amorim@innovadiagnostica.com.br" <elaine.amorim@innovadiagnostica.com.br>

Prezado,

Solicito documentos complementares para realização de diligência técnica do processo licitatório N 129/2020 - Lote 01.
- Hematologia.
Documentos necessários:

Folders dos equipamentos com descrição técnica.
Registro dos equipamentos e reagentes na ANVISA.

Atenciosamente,

--
Antonio Amato**Elaine Amorim** <elaine.amorim@innovadiagnostica.com.br>

6 de janeiro de 2021 09:22

Para: Antonio Fernando Amato Botelho dos Santos <antonioamato82@gmail.com>

Bom dia!

Em resposta a vossa solicitação, envio anexo documentos complementares conforme discriminado abaixo.

- Folder detalhado dos equipamentos cotados em conformidade ao descrito em nossa proposta.
- Registro junto a Anvisa dos equipamentos e reagentes cotados no Lote 1.

Toda documentação anexada encontra-se no site do fornecedor (ERBA), e no site da Anvisa, disponível para consulta pública.


Nos colocamos a disposição para retirada de possíveis dúvidas,


Atenciosamente,


**Elaine Amorim**
Deptº FinanceiroF (011) 3421-2065 / Cel. (011) 9 9833-2129
Skype: financeiro-InNova Diagnóstica
www.innovadiagnostica.com.br


[Texto das mensagens anteriores oculto]

12 anexos **ELite 580_PT.pdf**
1693K


 **H560_PT.pdf**
6472K


 **Analisadores H 560 e H 580.pdf**
3K


 **Cleaner.pdf**
3K


 **DILUENT 560.pdf**
3K


 **DILUENT 580.pdf**
3K


 **Elite CAL.pdf**
3K

 **Lyse 1 560.pdf**
3K

 **Lyse 1 580.pdf**
3K

 **Lyse 2 560.pdf**
3K

 **Lyse 2 580.pdf**
3K

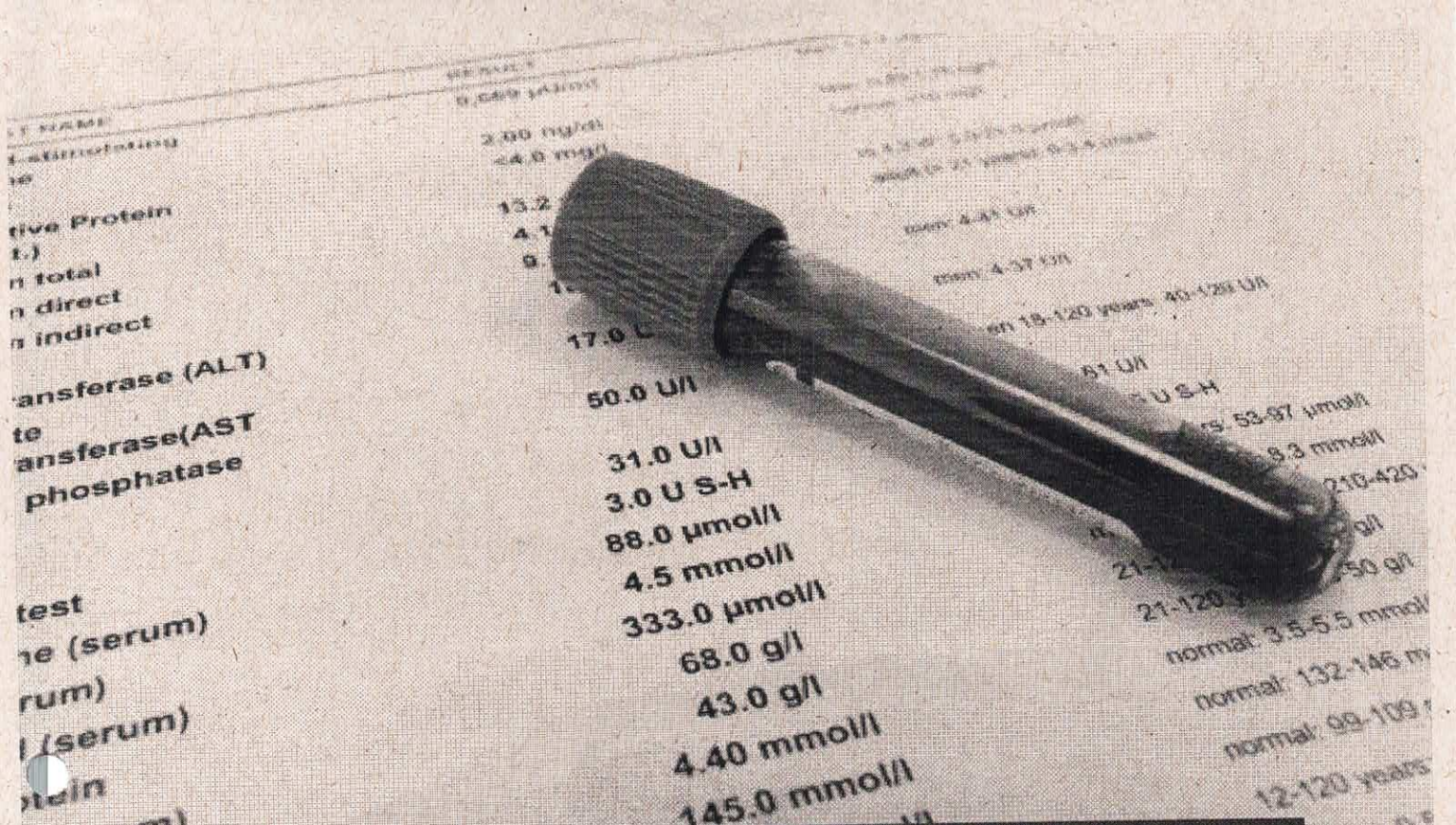
 **Lyse 3 580.pdf**
3K



FÁCIL.
EFICAZ.
CONFIÁVEL.

ELite 580

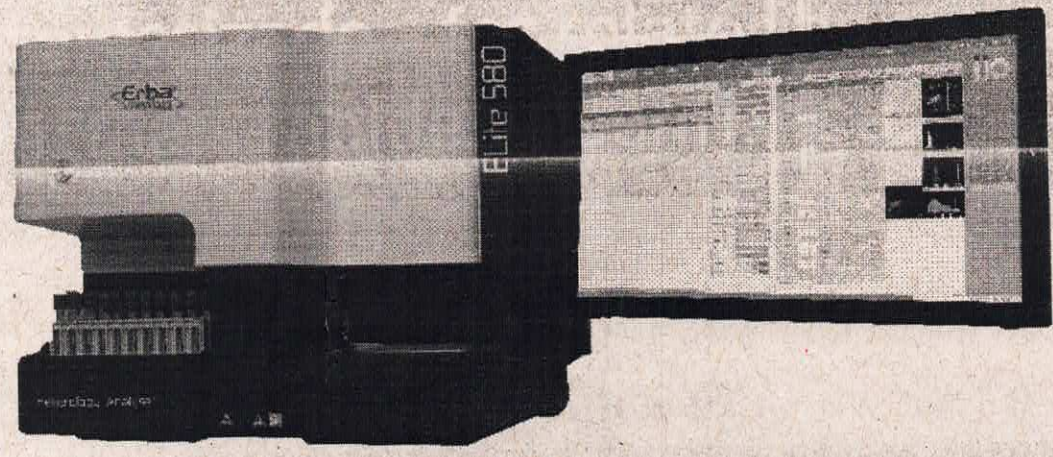
ANALISADOR HEMATOLÓGICO
DE 5 PARTES TOTALMENTE AUTOMATIZADO

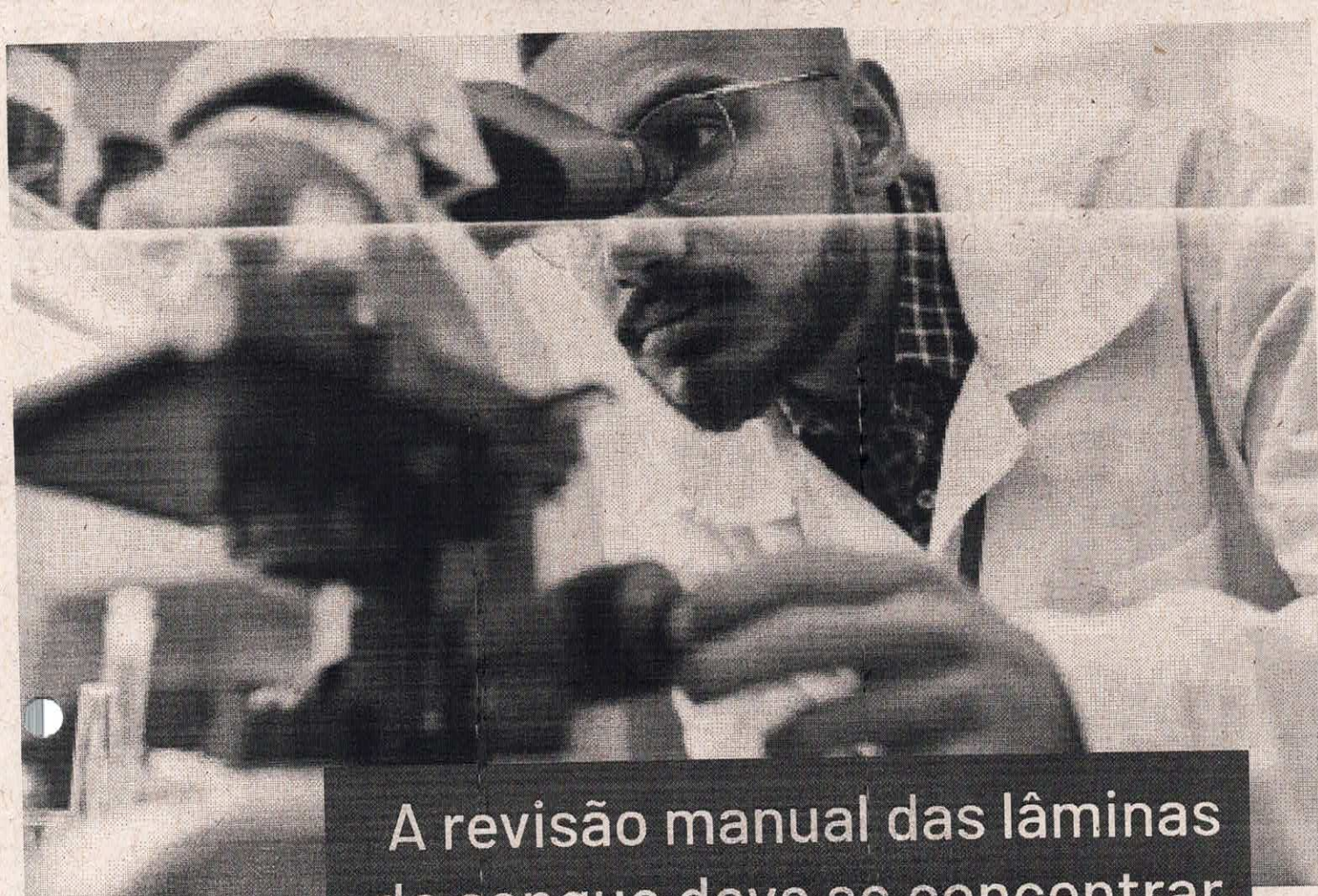


Diferencial de cinco partes totalmente automatizado – faz relatórios com mais rapidez e confiança.

Soluções de laboratório eficazes melhoram o fluxo de trabalho, permitindo que os usuários se foquem nos aspectos clínicos dos testes.

A combinação de amostrador automático de alta capacidade e diferencial de cinco partes do ELite 580 permite que os usuários se foquem em tarefas que ajudam, de maneira direta, a melhorar os resultados dos pacientes.



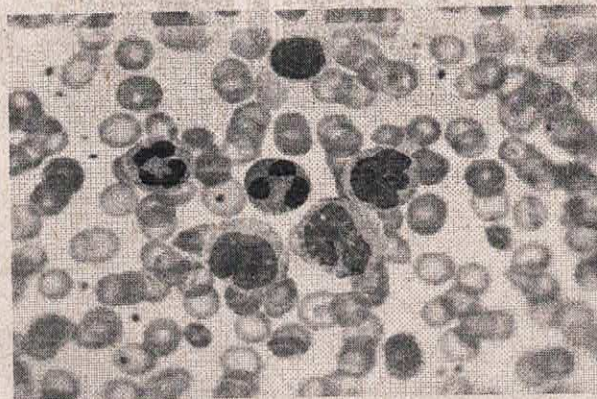
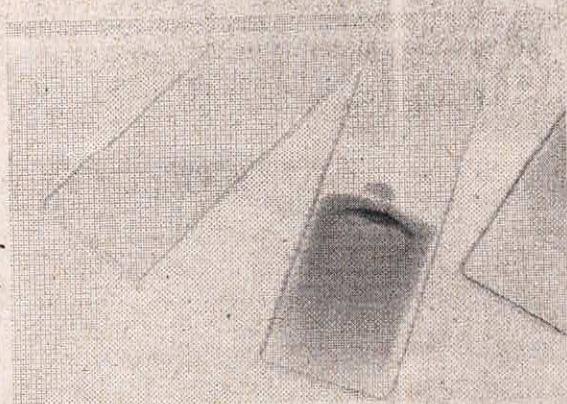



A revisão manual das lâminas de sangue deve se concentrar na morfologia, sem contagem.

A revisão das lâminas de sangue é um processo complexo e leva tempo para ser dominado.

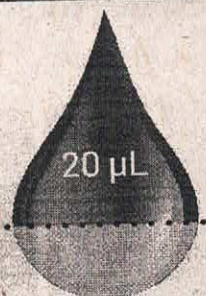
Adicionar um sistema diferenciado de cinco partes ao laboratório significa que o tempo valioso no microscópio pode ser gasto avaliando a morfologia e outras anormalidades em vez de realizar contagem.

O Elite 580 vai muito além do diferencial de 5 partes regular com informações adicionais dos parâmetros de pesquisa avançada - ALY%, LIC%, ALY#, LIC#.





Quando menos é melhor. Muito melhor.
ELite 580 usa menos do que uma gota de sangue.



Apenas 20µL de volume de Ar Expulso

O design fluido eficiente permite que o ELite 580 expulse apenas 20 µL. Esse fator combinado com a aspiração de amostragem de tubo aberto significa que duas gotas são mais do que suficientes.

Com a ADDM é possível reduzir as variáveis pré-analíticas.

Para garantir uma diluição consistente e exata da amostra do paciente, foi criado um modo de dispensação de diluente automatizado [automated diluent dispense mode] (ADDM) para ajudar a reduzir as margens de erros.



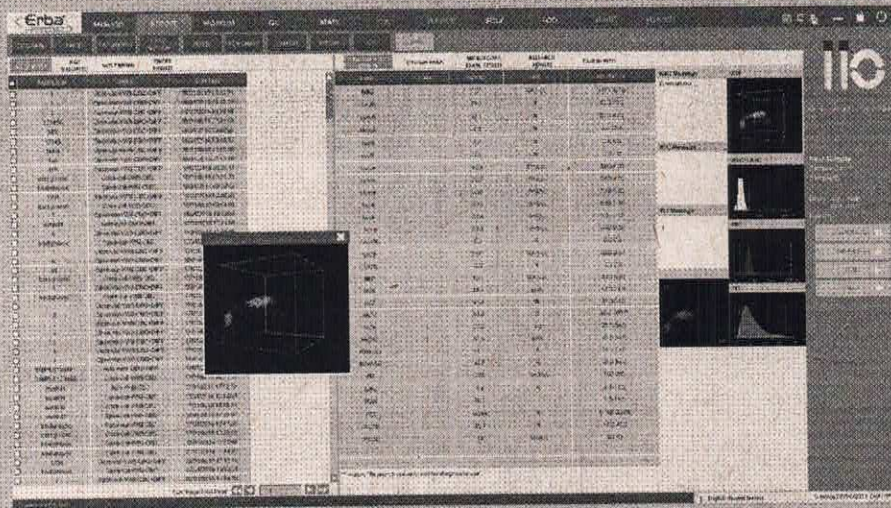
Ampla gama de tubos.

ELite 580 aceita amostra de tubos de diversas fabricantes, inclusive amostras pediátricas.



FÁCIL DE UTILIZAR

INTERFACE DO USUÁRIO



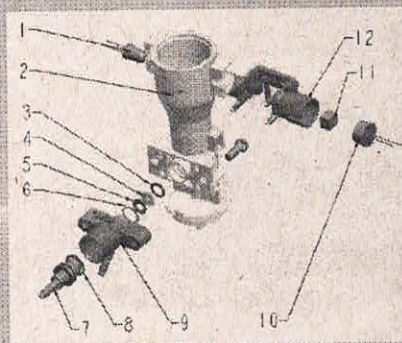
REGISTRO DE REAGENTE

- Rastreabilidade total via sistema de gerenciamento de inventário RFID



CONFIÁVEL

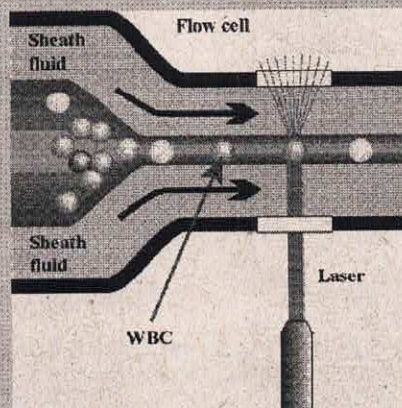
CONSTRUÇÃO PROJETADA



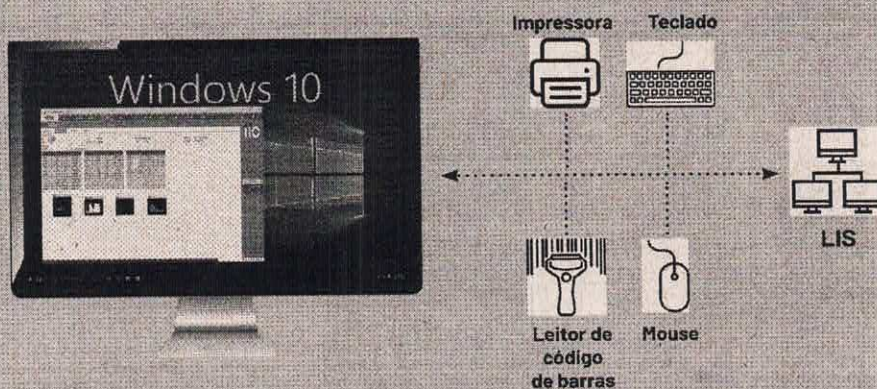
- Ocupa pequeno espaço - 620 x 620 mm
- Indicador de status
- Construção simples e bem projetada
- Componentes de alta qualidade por longa vida útil

DESIGN

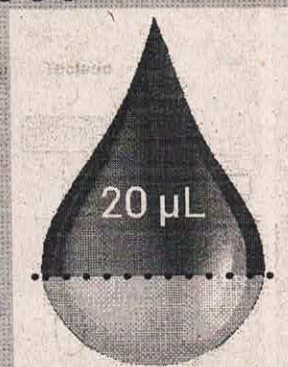
- 3 Angle flow cytometry for high quality WBC differential results



EFICIENTES CONEXÕES EXTERNAS



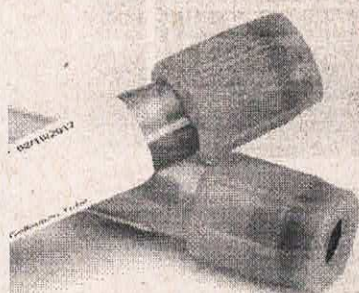
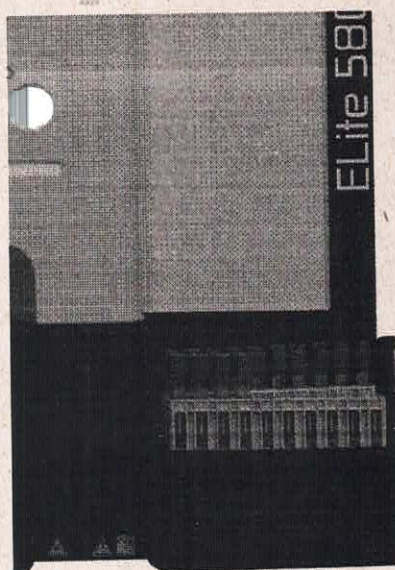
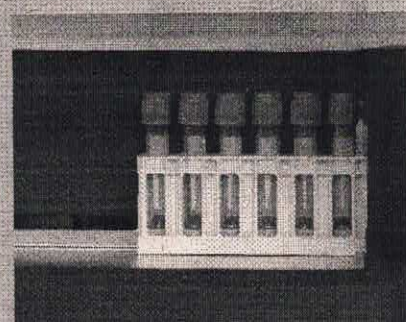
PARÂMETROS ANALÍTICOS



- Baixo volume de Expulsão de Ar de 20 μL
- 29 parâmetros
- Precisão de diluição garantida or meio da distribuição automática de diluente
- Análise avançada de plaqueta (P-LCR, P-LCC, PDW-SD, PDW-CV)
- Discriminações oscilantes automáticas

DESIGN

- 60 Tubos; Carregamento contínuo com mistura automática



ESPECIFICAÇÕES TÉCNICAS

PRINCÍPIOS

Método de impedância para contagem de RBC e PLT
Reagente livre de cianeto para teste de hemoglobina
Citometria de fluxo (FCM), método de corante químico de dispersão de laser semicondutor, canal basófilo independente

PARÂMETROS

WBC, LYM, LYM%, MON, MON%, NEU, NEU%, EOS, EOS%, BAS, BAS%, RBC, HGB, HCT, MCV, MCH, MCHC, RDW-CV, RDW-SD, PLT, PDW, MPV, PCT, P-LCR, P-LCC; 4 parâmetros de pesquisa: ALY, ALY%, LIC, LIC%, 1x 3D gráfico de dispersão, 3x 2D gráfico de dispersão e 3 histogramas

CICLO COMPLETO

Até 80 amostras por hora

MODO DE TESTE

CBC
CBC+DIFF

DESEMPENHO

Transporte	Repetibilidade	Linearidade
WB $\leq 0.5\%$	$\leq 2.0\%$ (4.0 - 15.0 x10 ⁹ /L)	0.00 - 300 x10 ⁹ /L
RBC $\leq 0.5\%$	$\leq 1.5\%$ (3.50 - 6.00 x10 ¹² /L)	0.00 - 8.50 x10 ¹² /L
HGB $\leq 0.5\%$	$\leq 1.5\%$ (110 - 180 g/L)	0 - 250 g/L
PLT $\leq 1.0\%$	$\leq 4.0\%$ (150 - 500 x10 ⁹ /L)	0 - 3000 x10 ⁹ /L Inteiro

CAPACIDADE DE ARMAZENAMENTO DE DADOS

Até 100.000 resultados, incluindo informações numéricas e gráficas

COMUNICAÇÃO

Porta LAN compatível com o protocolo HL7

AMBIENTE OPERACIONAL

Temperatura: 15-30°C
Umidade: 30-85%
Pressão do Ar: 70-106 kPa

REQUISITOS DE ENERGIA

A.C. 100-240V; ≤ 300 VA; 50/60 Hz

DIMENSÃO E PESO

620 mm (Comprimento)
620 mm (Largura)
535 mm (Altura)

PESO

56 kg



Erba Lachema s.r.o.
Karásek 2219/1d, 621 00 Brno, Czech Republic
Phone: +420 517 077 111
E-mail: sales@erbamannheim.com
www.erbamannheim.com

SOLUÇÕES TOTAIS PARA DIAGNÓSTICOS CLÍNICOS

Erba
Mannheim

NEW

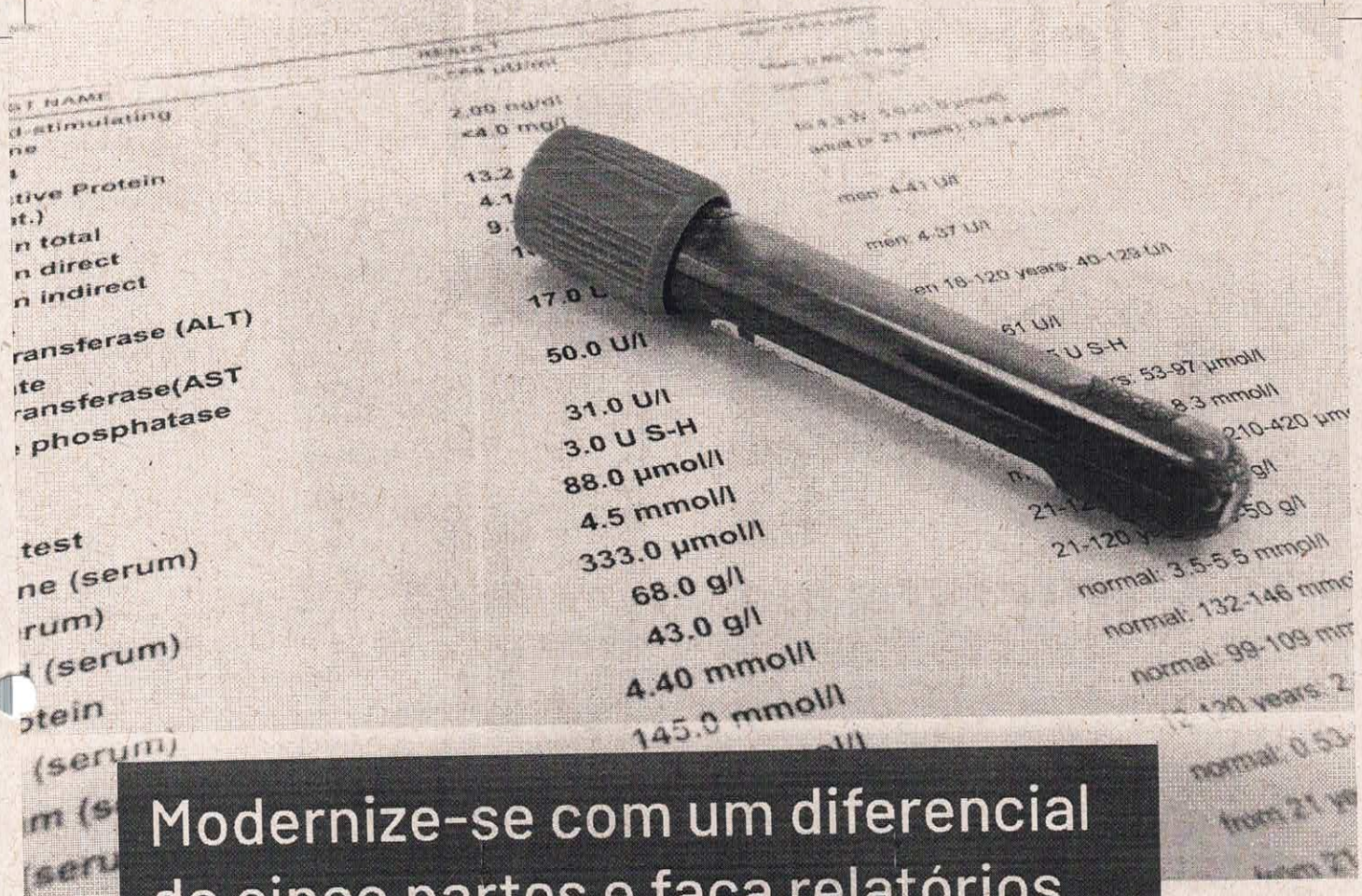


NEW

FÁCIL.
EFICAZ.
CONFIÁVEL.

H560

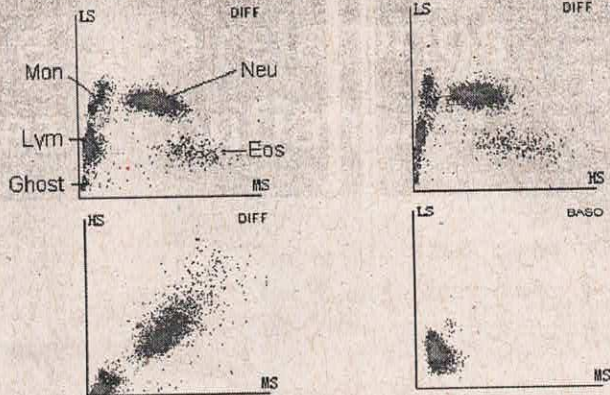
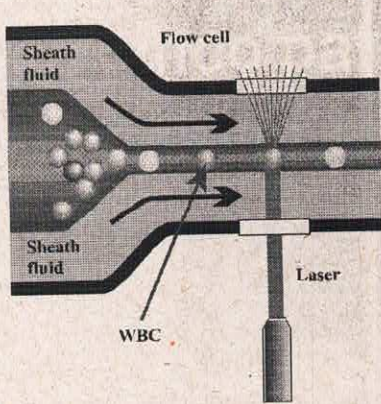
ANALISADOR HEMATOLÓGICO
DE 5 PARTES TOTALMENTE AUTOMATIZADO

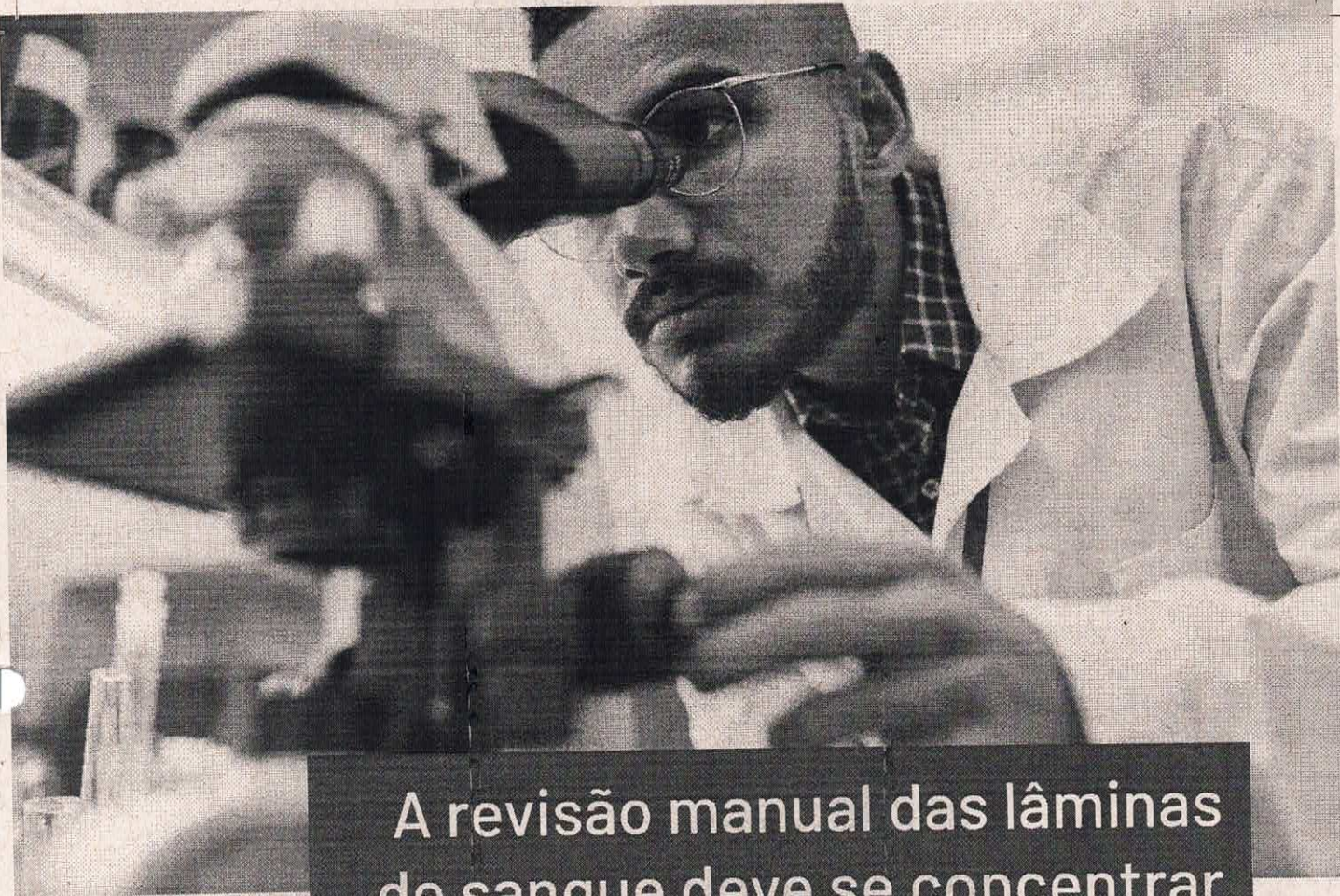


Modernize-se com um diferencial de cinco partes e faça relatórios com mais rapidez e confiança.

Os sistemas diferenciais de três partes não são projetados para reportar resultados em pacientes anormais sem a necessidade de realizar testes adicionais. Essas apurações são complexas e atrasam a liberação dos resultados críticos para o clínico solicitante.

A contagem diferencial de cinco partes do H560 permite que os usuários relatem resultados de classe mundial de maneira mais rápida e confiável.

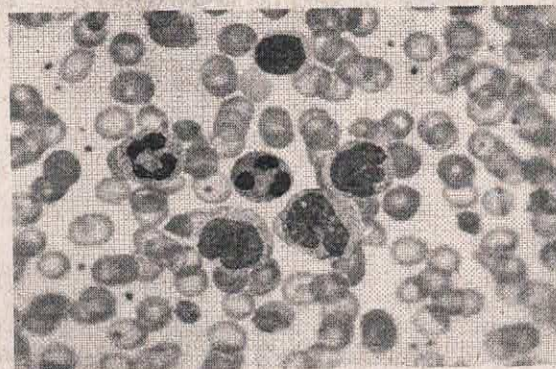
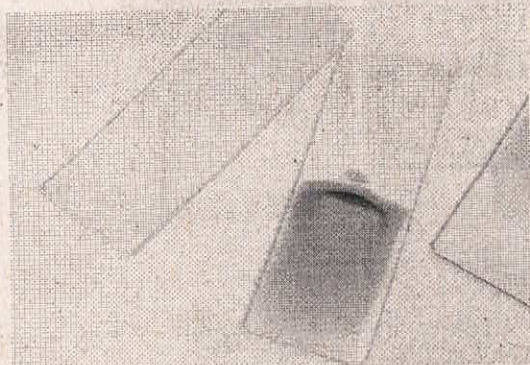




A revisão manual das lâminas de sangue deve se concentrar na morfologia, sem contagem.

A revisão das lâminas de sangue é um processo complexo e leva tempo para ser dominado. Adicionar um sistema diferenciado de cinco partes ao laboratório significa que o tempo valioso no microscópio pode ser gasto avaliando a morfologia e outras anormalidades em vez de realizar contagem.

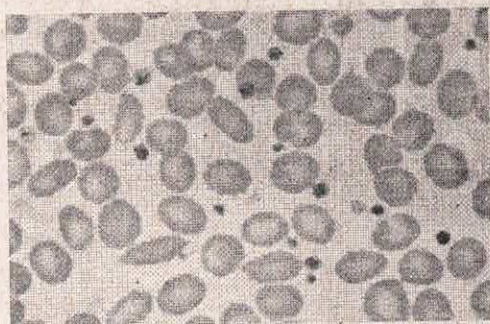
Com o H560, os usuários podem ir além dos diferenciais de 5 parte regulares com informação adicional dos parâmetros de pesquisa avançada - ALY%, LIC%, ALY#, LIC#, NRBC%, NRBC#.



H560 está à frente das demais marcas, com design e tecnologias líderes em sua classe.

Tecnologia anti-coagulação

A abertura de impedância é tratada com um pulso de alta energia após cada amostra – reduzindo o risco de bloqueios.



Informação detalhada sobre plaquetas

Os parâmetros PLCR e PLCC do H560 permitem que os usuários relatem informações detalhadas sobre a condição plaquetária dos pacientes.

Com a ADDM é possível reduzir as variáveis pré-analíticas.

Para garantir uma diluição consistente e exata da amostra do paciente, foi criado um modo de dispensação de diluente automatizado [*automated diluent dispense mode*](ADDM) para ajudar a reduzir as margens de erros.



Ampla gama de tubos

H560 aceita amostra de tubos de diversas fabricantes, inclusive amostras pediátricas.

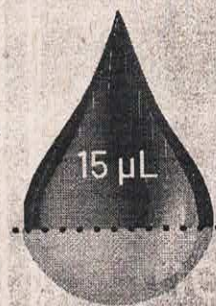


Quando menos é melhor.
Muito melhor.

H560 usa menos do que uma gota de sangue.

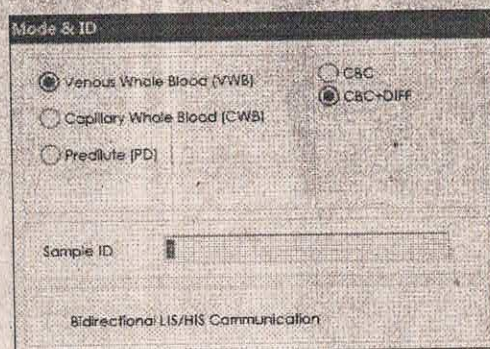
Apenas 15µL de volume de Ar Expulso

O design fluido eficiente permite que o H560 expulse apenas 15 µL. Esse fator combinado com a aspiração de amostragem de tubo aberto significa que duas gotas são mais do que suficientes.



Múltiplos modos analíticos

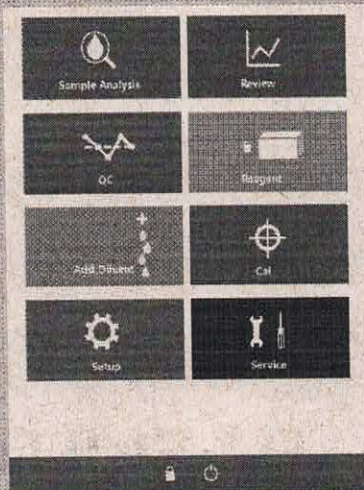
Seis modos de processamento analítico significam flexibilidade de análise e garantem que você obtenha o melhor resultado para o seu paciente logo da primeira vez.



FÁCIL DE UTILIZAR

INTERFACE DO USUÁRIO

- Tela de 10.4" sensível ao toque
- 50.000 Relatórios
- 4 Gráficos de dispersão (DIFF x3, BASO)
- 3 Histogramas (RBC, WBC, PLT)
- Análises em 1 click



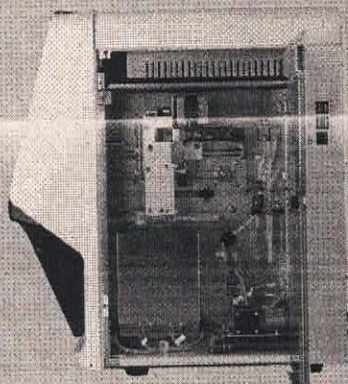
REGISTRO DE REAGENTE

- Rastreabilidade total via sistema de gerenciamento de inventário RFID



CONFIÁVEL

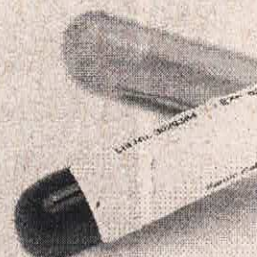
CONSTRUÇÃO PROJETADA



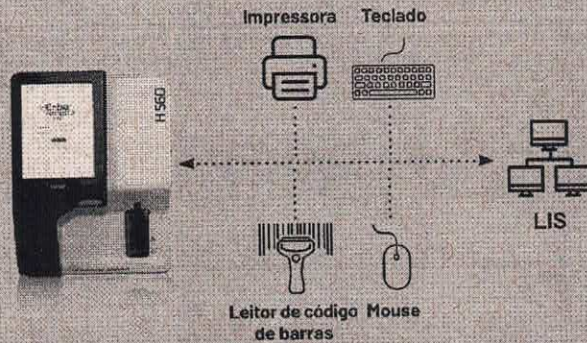
- Ocupa pequeno espaço - 364 x 498 mm
- Indicador de status
- Construção simples e bem projetada
- Componentes de alta qualidade por longa vida útil

TECNOLOGIA ANTI-COAGULAÇÃO

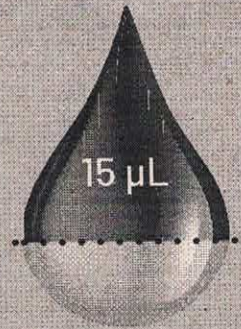
- Prevenção de acúmulo com a tecnologia anti-coagulação



EFICIENTES CONEXÕES EXTERNAS



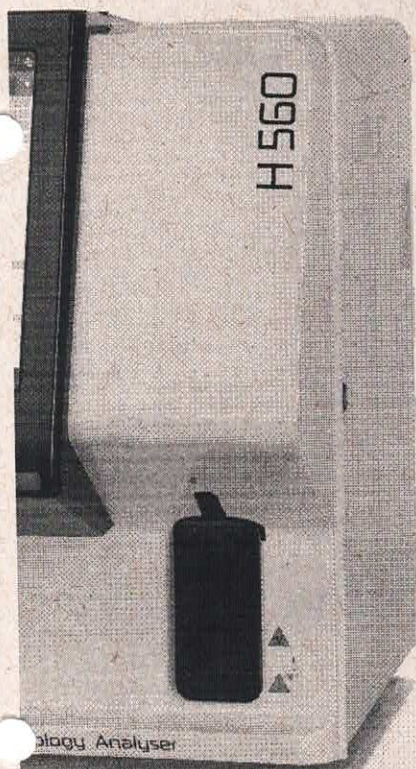
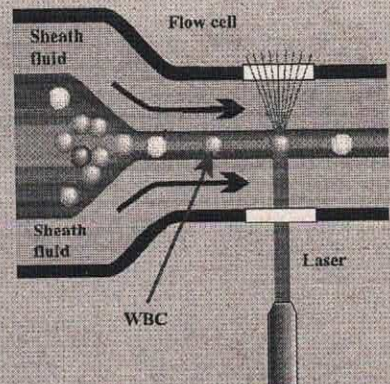
PARÂMETROS ANALÍTICOS



- Baixo volume de Expulsão de Ar de 15 μ L
- 32 parâmetros
- Precisão de diluição garantida por meio da distribuição automática de diluente
- Análise avançada de plaquetas (P-LCR, P-LCC, PDW-SD, PDW-CV)
- Discriminações oscilantes automáticas

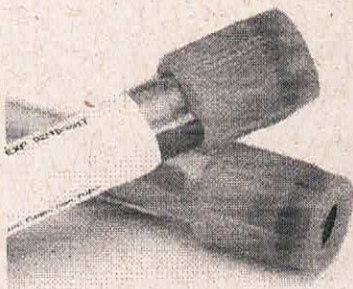
DESIGN

- Citometria de fluxo de 3 ângulos para resultados diferenciais de WBC de alta qualidade



Hematology Analyser

H560



ESPECIFICAÇÕES TÉCNICAS

MODOS ANALÍTICOS

Manual, Pré-diluído, Capilar

PARÂMETROS TOTAIS

32: WBC, RBC, HGB, HCT, MCV, MCH, MCHC, RDW-CV, RDW-SD, PLT, MPV, PDW-CV, PDW-SD, PCT, P-LCR, P-LCC, Neu%, Lym%, Mon%, Eos%, Bas%, Neu#, Lym#, Mon#, Eos#, Bas#, ALY%*, LIC%*, ALY#*, LIC#*, NRBC%*, NRBC#*

PRINCÍPIOS DE MEDIÇÃO

RBC/PLT/WBC: Impedância Elétrica
DIFF: Citometria de fluxo e Laser de três ângulos
HGB: Colorimetria sem cianeto
MCV: Medido
HCT: Calculado

GRÁFICOS

3 Histogramas (WBC/RBC/PLT)
14 Gráficos de dispersão (DIFF x3, BASO)

VOLUME DE AMOSTRA

Sangue Total: 15 µL
Apenas CBC: 11 µL
Pré-diluído: 20 µL
Capilar: 20 µL
INTERVALO DE LINEARIDADE:
WBC (x10⁹/L): 0-300
RBC (x10¹²/L): 0.00-8.50
Hb (g/dL): 0 - 25.0
HCT (%): 0 - 67
PLT (x10⁹/L): 0-3000

CALIBRADOR

ELite H Cal (3mL)
Estabilidade do Frasco Aberto de 2 a 8°C: 7 Dias

CONTROLE DE TRÊS NÍVEIS

Erba H5 CON L, N, H (3mL)
Estabilidade do Frasco Aberto de 2 a 8°C: 14 Dias

CICLO COMPLETO

Até 60 testes/hora

QC (L-J, X-BAR)

Sim

ARMAZENAMENTO DE DADOS

50.000 Resultados com Gráficos

DIMENSÕES (MM)

364 x 498 x 431

PESO (KG)

26,5

REAGENTE

Erba Dil (20L)
Erba H560 Lyse 1 (200mL)
Erba H560 Lyse 2 (500mL)
Elite H Clean (50mL)

INTERFACES

4 USB + 1 Porta LAN

AMBIENTE OPERACIONAL

15-30°C
Pressão Atmosférica
70kPa~106kPa

REQUISITOS DE ENERGIA

A.C. 100-240V; 50/60 Hz;
≤200VA

* Research use only

DETALHES DO PEDIDO H560

CAT. Nº	REG. Nº	NOME DO PRODUTO	DESCRIÇÃO
INS00078	50005216	H560	5 Part Differential

REAGENTES SÉRIE-H

CAT. Nº	REG. Nº	NOME DO PRODUTO	VOLUME
HEM00030	50005221	Erba H560 Diluent	20 Litros
HEM00031	50005222	Erba H560 Lyse1	200 mL
HEM00032	50005223	Erba H560 Lyse2	500 mL
HEM00023	50004878	ELite H Clean	50 mL
HEM00024	10020492	ELite H5 CON Low	3 mL
HEM00025	10020493	ELite H5 CON Normal	3 mL
HEM00026	10020494	ELite H5 CON High	3 mL
HEM00027	10020492	ELite H CAL	3 mL



Erba Lachema s.r.o.
Karásek 2219/1d, 621 00 Brno, Czech Republic
Phone: +420 517 077 111
E-mail: sales@erbamannheim.com
www.erbamannheim.com

SOLUÇÕES TOTAIS PARA DIAGNÓSTICOS CLÍNICOS

Versão nº 1.1

Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa	Erba Diagnostics Brazil, Producao e Distribuicao de Produtos Medicos Eireli
CNPJ	32.190.515/0001-98
Autorização	8.18.261-6
Produto	Família Equipamentos hematológicos família ELite

Modelo Produto Médico
Equipamento hematológico ELite 580 (REF: INS00071)
Equipamento hematológico ELite H560 (REF: INS00078)

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
<i>[sem dados cadastrados]</i>		

Nome Técnico	Instrumento para análise ou contagem de células e plaquetas
Registro	81826160035
Processo	25351579437201931
Fabricante Legal	ERBA LACHEMA S.R.O.
Classificação de Risco	II - Classe II: produtos de médio risco ao indivíduo e ou baixo risco à saúde pública
Vencimento do Registro	<i>[sem dados cadastrados]</i>

Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa	Erba Diagnostics Brazil, Producao e Distribuicao de Produtos Medicos Eireli
CNPJ	32.190.515/0001-98
Autorização	8.18.261-6
Produto	ELite H580 Dil

Modelo Produto Médico
ELite H580 Dil

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
[sem dados cadastrados]		

Nome Técnico	TAMPÕES, DILUENTES E DEMAIS SOLUÇÕES PARA ANÁLISE LABORATORIAL
Registro	81826160002
Processo	25351549520201985
Fabricante Legal	ERBA LACHEMA S.R.O.
Classificação de Risco	I - Classe I: produtos de baixo risco ao indivíduo e baixo risco à saúde pública
Vencimento do Registro	[sem dados cadastrados]

Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa	Erba Diagnostics Brazil, Producao e Distribuicao de Produtos Medicos Eireli
CNPJ	32.190.515/0001-98
Autorização	8.18.261-6
Produto	ELite H560 Dil

Modelo Produto Médico
Codigo HEM00030 - 20 L

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
[sem dados cadastrados]		

Nome Técnico	TAMPÕES, DILUENTES E DEMAIS SOLUÇÕES PARA ANÁLISE LABORATORIAL
Registro	81826160003
Processo	25351549521201920
Fabricante Legal	ERBA LACHEMA S.R.O.
Classificação de Risco	I - Classe I: produtos de baixo risco ao individuo e baixo risco à saúde pública
Vencimento do Registro	[sem dados cadastrados]

Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa	Erba Diagnostics Brazil, Producao e Distribuicao de Produtos Medicos Eireli
CNPJ	32.190.515/0001-98
Autorização	8.18.261-6
Produto	ELite H Clean

Modelo Produto Médico
Codigo HEM00023 - 50 mL

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
[sem dados cadastrados]		

Detalhes do Produto	
Nome Técnico	SOLUÇÃO PARA LIMPEZA DE EQUIPAMENTOS
Registro	81826160007
Processo	25351549531201965
Fabricante Legal	ERBA LACHEMA S.R.O.
Classificação de Risco	I - Classe I: produtos de baixo risco ao indivíduo e baixo risco à saúde pública
Vencimento do Registro	[sem dados cadastrados]

Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa	Erba Diagnostics Brazil, Producao e Distribuicao de Produtos Medicos Eireli
CNPJ	32.190.515/0001-98
Autorização	8.18.261-6
Produto	ELite H CAL

Modelo Produto Médico
Codigo HEM00027 - 3 mL

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
[sem dados cadastrados]		

Nome Técnico	PARÂMETROS COMBINADOS NO MESMO PRODUTO - CLASSE II
Registro	81826160062
Processo	25351258714202016
Fabricante Legal	ERBA LACHEMA S.R.O.
Classificação de Risco	II - Classe II: produtos de médio risco ao indivíduo e ou baixo risco à saúde pública
Vencimento do Registro	[sem dados cadastrados]

Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa	Erba Diagnostics Brazil, Producao e Distribuicao de Produtos Medicos Eireli
CNPJ	32.190.515/0001-98
Autorização	8.18.261-6
Produto	ELite H560 Lyse1

Modelo Produto Médico
Codigo HEM00031 - 200 mL

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
<i>[sem dados cadastrados]</i>		

Nome Técnico	SOLUÇÃO DE LISE PARA HEMATOLOGIA
Registro	81826160011
Processo	25351549519201951
Fabricante Legal	ERBA LACHEMA S.R.O.
Classificação de Risco	I - Classe I: produtos de baixo risco ao individuo e baixo risco à saúde pública
Vencimento do Registro	<i>[sem dados cadastrados]</i>

Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa	Erba Diagnostics Brazil, Producao e Distribuicao de Produtos Medicos Eireli
CNPJ	32.190.515/0001-98
Autorização	8.18.261-6
Produto	ELite H580 Lyse1

Modelo Produto Médico
Codigo HEM00020 - 500 mL

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
<i>[sem dados cadastrados]</i>		

Nome Técnico	SOLUÇÃO DE LISE PARA HEMATOLOGIA
Registro	81826160004
Processo	25351549522201974
Fabricante Legal	ERBA LACHEMA S.R.O.
Classificação de Risco	I - Classe I: produtos de baixo risco ao individuo e baixo risco à saúde pública
Vencimento do Registro	<i>[sem dados cadastrados]</i>

Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa	Erba Diagnostics Brazil, Producao e Distribuicao de Produtos Medicos Eireli
CNPJ	32.190.515/0001-98
Autorização	8.18.261-6
Produto	ELite H560 Lyse2

Modelo Produto Médico
Codigo HEM00032 - 500 mL

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
<i>[sem dados cadastrados]</i>		

Nome Técnico	SOLUÇÃO DE LISE PARA HEMATOLOGIA
Registro	81826160009
Processo	25351549534201907
Fabricante Legal	ERBA LACHEMA S.R.O.
Classificação de Risco	I - Classe I: produtos de baixo risco ao individuo e baixo risco à saúde pública
Vencimento do Registro	<i>[sem dados cadastrados]</i>

Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa	Erba Diagnostics Brazil, Producao e Distribuicao de Produtos Medicos Eireli
CNPJ	32.190.515/0001-98
Autorização	8.18.261-6
Produto	ELite H580 Lyse2

Modelo Produto Médico
Codigo HEM00021 - 500 mL

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
[sem dados cadastrados]		

Nome Técnico	SOLUÇÃO DE LISE PARA HEMATOLOGIA
Registro	81826160005
Processo	25351549523201919
Fabricante Legal	ERBA LACHEMA S.R.O.
Classificação de Risco	I - Classe I: produtos de baixo risco ao indivíduo e baixo risco à saúde pública
Vencimento do Registro	[sem dados cadastrados]

Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa	Erba Diagnostics Brazil, Producao e Distribuicao de Produtos Medicos Eireli
CNPJ	32.190.515/0001-98
Autorização	8.18.261-6
Produto	ELite H580 Lyse3

Modelo Produto Médico
Codigo HEM00022 - 1 L

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
[sem dados cadastrados]		

Nome Técnico	SOLUÇÃO DE LISE PARA HEMATOLOGIA
Registro	81826160008
Processo	25351549532201918
Fabricante Legal	ERBA LACHEMA S.R.O.
Classificação de Risco	I - Classe I: produtos de baixo risco ao individuo e baixo risco à saúde pública
Vencimento do Registro	[sem dados cadastrados]

Camaragibe-PE, 04 de Janeiro de 2021

Memorando nº 001/2021-CPL

À
SECRETARIA DE SAÚDE

Assunto: Envio dos autos do Processo licitatório nº 129/2020 Pregão Eletrônico nº 029/2020

Prezado Secretário,

Sirvo-me do presente, para encaminhar o autos do Processo acima epigrafado para análise e JULGAMENTO acerca Da INTERPOSIÇÃO DE RECURSO da empresa CDH-CENTRO DE DIAGNÓSTICO HUMANO LTDA-ME EM FACE DA EMPRESA INNOVA DIAGNÓSTICA COMÉRCIO E REPRESENTAÇÕES EIRELI-ME.

Sendo o que se apresenta para o momento, nos colocamos à inteira disposição para quaisquer outras informações que se entenda necessárias e renovamos votos de estima e consideração.

Atenciosamente,


GIVANILDO MEDEIROS DO NASCIMENTO
Pregoeiro Municipal

SESAU Nº _____
RECEBIDO AS 14:15
04 / 01 / 2021
RÚBRICA Maristela Carvalho

DEPARTAMENTO DE LICITAÇÕES

Avenida Dr. Belmino Correia, Nº 3038 1º andar – Timbi – Camaragibe-PE – CEP:54768-000

CNPJ/MF Nº 08.260.663/0001-57 – Tel: (81) 2129-9532 – www.camaragibe.pe.gov.br e cpl@camaragibe.pe.gov.br