

ASSESSORIA DE ESTUDOS PESQUISAS E DESENVOLVIMENTO INSTITUCIONAL

CONSULTA PÚBLICA Nº 01295/2018

DATA: 09/11/2018

PROCESSO Nº 9269227/2018

Em cumprimento às disposições da Instrução Normativa nº 14/2016, que estabelece procedimentos e critérios a serem observados para declarar a inexistência de mercadoria similar fabricada neste estado, tornamos público aos industriais e demais interessados que a empresa **A FRESENIUS KABI BRASIL LTDA, estabelecida na ROD CE 040, KM 10, GALPAO 01, AQUIRAZ - CE, CEP 61700-996, inscrita no CNPJ sob o nº 49.324.221/0015-00 e CGF 06.557568-7**, está importando do exterior os produtos listados abaixo, conforme processo Viproc **8397302/2018**.

Enfatizamos que as contestações devem ser feitas mediante manifestação por escrito na Sefaz dentro do prazo de 10 (dez) dias contados a partir da data desta publicação.

NCM	DESCRIÇÃO DETALHADA DAS MERCADORIAS
9018.90.10	MS 70 - Equipo livre de PVC para administração de soluções parenterais por bomba de infusão em sistema linear, medida aproximada de 225cm, com tubulação livre de PVC, transoarente, flexível, atóxico, com ponta perfurante contendo protetor, entrada para captação de solução e abertura para descompressão do frasco, contendo filtro de ar c/ 0,2 micra em sua lateral, câmara gotejadora (Não se tratando de equipo para uso exclusivo macrogotas ou com camara graduada bureta), flexível, transparente, contendo filtro interno de 15micra, pinça rolete com corta fluxo, clamp anti fluxo livre, móvel, com trava mecânica, filtro anti bacteriológico externo, finalizante de 0,2 micra, conector tipo luer lock com protetor finalizante, firme e de fácil remoção. Embalagem individual, em grau cirúrgico, contendo etiqueta com dados de fabricação, identificação do fabricante, procedência, esterilização, validade, número do lote, e registro no Ministério da saúde. Registro Anvisa: 80145110163 - Vencimento do Registro: Vigente.
9018.90.10	Equipo VL ST 02 Equipo específico para utilização em bomba de infusão, recomendado pelo fabricante do equipamento para administração de soluções parentais por bomba de infusão em sistema linear; estéril; de uso único; apirogênico; atóxico; tubo de comprimento aproximado de 270 cm, em PVC transparente, flexível e DEHP free; intermediário de segmento de silicone grau médico para uso sobre o sistema de infusão, ponta perfurante padrão ISO contendo protetor, entrada para captação de solução e abertura para descompressão do frasco contendo filtro de ar antibacteriológico de 0,2 micra em sua lateral; câmara gotejadora (Não se tratando de equipo para uso exclusivo macrogotas ou com camara graduada bureta), flexível, transparente, contendo filtro interno de 15 micra; pinça rolete com corta-fluxo; clamp antirrefluxo livre com trava mecânica; injetor lateral tipo Y com sistema needle free; terminal conector tipo luer-lock com capa protetora e sistema de controle do preenchimento, firme e de fácil remoção. Embalagem individual em grau cirúrgico, contendo etiqueta com dados de fabricação,

A autenticidade deste documento poderá ser verificada em:

<http://www2.sefaz.ce.gov.br/vipro/commons/componentes/autenticacoes/autenticacaoDocumentos/autenticacaoDocumentos.jsp>

Utilize o código: FD3647BE440AFA62956FB31EE4B06913

	identificação do fabricante, procedência, esterilização, validade, número de lote e registro no Ministério da Saúde. Registro Anvisa: 80145110189 - Vencimento do Registro: Vigente.
9018.90.10	Extensor / perfusor para infusão utilização em bomba de seringa (NAO SE TRATANDO DE EQUIPOS DE INFUSAO DE SOLUCAO PARENTERAL MACROGOTAS OU COM CAMARA GRADUADA BURETA); estéril; de uso único; atóxico; tubo de comprimento aproximado de 150 cm, em material PE (polietileno) transparente, flexível, livre de látex; terminais conectores luer-lock macho e fêmea com tampas protetoras de fixação firme e de fácil remoção. Embalagem individual, em grau cirúrgico, contendo etiqueta com dados de fabricação, identificação do fabricante, procedência, esterilização, validade, número de lote. Registro no Ministério da Saúde nº 80145110171. Vencimento do Registro: VIGENTE. PRODUTO NOVO.
9018.90.10	Equipo VL ON 70 Equipo especcífico para utilização em bomba de infusão, recomendado pelo fabricante do equipamento para administração de soluções parenterais por bomba de infusão em sistema linear; estéril; de uso único; apirogênico; atóxico; tubo de comprimento aproximado de 2701 cm, LIVRE DE PVC transparente, flexível e DEHP free; intermediário de segmento de silicone grau médico para uso sobre o sistema de infusão; porta perfurante padrão ISO contendo protetor, entrada para captação de solução e abertura para descompressão do frasco contendo filtro de ar antibacteriológico de 0,2 micra em sua lateral; câmara gotejadora (Não se tratando de equipo para uso exclusivo macrogotas ou com camara graduada bureta), flexível, transparente, contendo filtro interno de 15 micra; pinça rolete com corta-fluxo; clamp antirrefluxo livre com trava mecânica filtro de solução e de eliminação de ar de 0,2 micra; terminal conector tipo luer-lock com capa protetora e sistema de controle do preenchimento, firme e de fácil remoção. Embalagem individual, em grau cirúrgico, contendo etiqueta com dados de fabricação, identificação do fabricante, procedência, esterilização, validade, número de lote e registro no Ministério da Saúde. Registro na ANVISA 80145110199. Vencimento do Registro: VIGENTE. PRODUTO NOVO.
9018.90.10	ARTIGO: 9004172 EXTENSOR INJECTOMAT LINE PE PARA MEDICAMENTO FOTOSSENSIVEL , INJECTOMAT LINE PE 150 CM YELLOW - EXTENSOR/PERFUSOR PARA INFUSAO EM BOMBAS DE SERINGA , CONECTOR COM ROSCA DE TRAVAMENTO LUER LOCK, COMPOSTO POR: POLIETILENO (PE), POLIETILENO DE BAIXA DENSIDADE (LDPE). PRODUTO NOVO. REG. ANVISA SOB No. 80145110168 - Vencimento do Registro: VIGENTE / (NAO SE TRATANDO DE EQUIPOS DE INFUSAO DE SOLUCAO PARENTERAL MACROGOTAS OU COM CAMARA GRADUADA BURETA).
9018.90.10	Injectomat line PVC 150 cm - Extensor / perfusor para infusão utilização em bomba de seringa (NAO SE TRATANDO DE EQUIPOS DE INFUSAO DE SOLUCAO PARENTERAL MACROGOTAS OU COM CAMARA GRADUADA BURETA); estéril; de uso único; apirogênico; atóxico; tubo de comprimento aproximado de 150 cm, produzido em material PVC (polivinílico) transparente, flexível, livre de látex; terminais conectores luer-lock macho e fêmea com tampas protetoras de fixação firme e de fácil remoção. Embalagem individual, em grau cirúrgico, contendo etiqueta com dados de

	fabricação, identificação do fabricante, procedência, esterilização, validade, número de lote. Registro MS 80145110169. Vencimento do Registro: VIGENTE. PRODUTO NOVO.
9018.90.99	Applix smart / vision pump set varioline - equipo de uso enteral para bomba de nutrição entérica por sonda, com plugue de rosca de travamento. (nao se tratando de equipos de infusao de solucao parenteral macrogotas ou com camara graduada bureta) composto por policloreto de vinila (pvc), acrilonitril butadieno estírol (abs) e acetato de polioximetileno (pom), metil meta acrilato butadieno estireno terpolimero (mbs), abs, hdpe, poliestírol (ps), silicone (sik). registrada na anvisa sob o n". 80145110170.
9018.90.99	APPLIX SMART/VISION PUMP SET EASYBAG - Equipo enteral para bomba de nutrição enteral, produto estéril, de uso único, projetado para operar com exclusividade com a bomba Applix. Em conjunto com a bomba, constituem um meio seguro e confiável para a administração de nutrição enteral. É composto de adaptador luer lock negativo em PVC, Tubo de PVC livre de DOP e DEHP, peça em "T" de ABS e POM, Pinça corta fluxo de MBS, Câmara de gotejamento de PVC livre de DOP e DEHP, Capa protetora da agulha EasyBag de HDPE e Agulha EasyBag de ABS. REG ANVISA SOB No. 80145110170.

Luiz Fernando Pinheiro

Auditor Fiscal da Receita Estadual

A autenticidade deste documento poderá ser verificada em:

<http://www2.sefaz.ce.gov.br/vipro/commons/componentes/autenticacoes/autenticacaoDocumentos/autenticacaoDocumentos.jsp>

Utilize o código: FD3647BE440AFA62956FB31EE4B06913