

ASSESSORIA DE ESTUDOS PESQUISAS E DESENVOLVIMENTO INSTITUCIONAL

CONSULTA PÚBLICA Nº 00498/2019

DATA: 15/05/2019

PROCESSO Nº 03622392/2019

Em cumprimento às disposições da Instrução Normativa nº 14, de 14 de março de 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 nº **03622392/2019**.

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.

ITEM	NCM	DESCRIÇÃO DETALHADA DAS MERCADORIAS
1	9018.90.10	Artigo 9004132 - Extensor Injectomat Line PE 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, 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.
2	9018.90.10	M46444900SSA - Equipo VL ON 90-Equipo original específico 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 com comprimento aproximado de 270 cm, isento de PVC na cor âmbar, 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, fotoprotetora, contendo filtro interno de 15 micra; pinça rolete com corta-fluxo; clamp antirrefluxo livre com trava mecânica; 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 Anvisa Número 80145110200, Vencimento do Registro: Vigente. Produto Novo.

Luiz Fernando Pinheiro

Auditor Fiscal da Receita Estadual