



GOVERNO DO ESTADO DE MINAS GERAIS
FHEMIG – FUNDAÇÃO HOSPITALAR DO ESTADO DE MINAS GERAIS
FHEMIG/DPGF/GPGS - Gerência de Planejamento e Gestão de Suprimentos

MINUTA – ANEXO II – FORMULÁRIO DE REQUERIMENTO DE PRÉ-QUALIFICAÇÃO

DADOS DO REQUERENTE

Razão social:	AGIS MEDICAL PRODUTOS HOSPITALARES LTDA
CNPJ:	05.222.267/0001-47
Endereço:	Av Barbacena, nº 438,Barro Preto, Belo Horizonte, Minas Gerais
Telefone para contato:	(31) 9 9613-9406 ou 33351717 (Setor Licitação)
E-mail para contato:	licitacao@agismedical.com.br
Nome do representante legal:	Fabio Pereira Bordoni
CPF do representante legal:	042.271.276-02

DADOS DO PRODUTO

LOTE	ITEM	CÓDIGO CATMAS	DESCRIÇÃO DO PRODUTO	UNIDADE DE FORNECIMENTO	MARCA	MODELO	RMS
28	1	1949594	PRONTOSAN 350ML - SOLUCAO DE LIMPEZA E DESCONTAMINACAO DE FERIDAS COM BETAINA E PHMB	1 UN OU CAIXA C/10	B.BRAUN	REF: 400451	80136990551

**Observação: Nos termos do item 3.2. do ANEXO I - Termo de Referência, é permitido ao REQUERENTE apresentar, para um mesmo item do procedimento, mais de uma marca e/ou modelo para pré-qualificação.*

Declaro que:

- Acompanham, em anexo a este requerimento, todos os documentos e informações técnicas a ele referentes e necessários para o presente procedimento de pré-qualificação, conforme estipulado no **item 3 do ANEXO I – TERMO DE REFERÊNCIA**;
- Estou ciente de que as informações disponibilizadas neste documento estão sujeitas ao previsto na Lei nº 13.709, de 2018 (Lei Geral de Proteção de Dados Pessoais - LGPD).

FABIO PEREIRA
BORDONI:04227
127602

Assinado de forma digital
por FABIO PEREIRA
BORDONI:04227127602
Dados: 2025.10.01 17:08:31
-03'00'

***Assinatura do representante*

Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	LABORATÓRIOS B. BRAUN S/A
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	31.673.254/0001-02
Autorização de Funcionamento da Empresa	8.01.369-9
Nome do Dispositivo Médico	PRODUTOS PARA TRATAMENTO DE FERIDAS
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Debridador
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80136990551
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido
Processo da Notificação ou Registro do Dispositivo Médico	25351310943200773
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	FABRICANTE: B. BRAUN MEDICAL A G - SUÍÇA
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	IV - MÁXIMO RISCO
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	21/01/2008
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	21/01/2028

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Prontosan Solução_IFU.pdf	0934297231 - 01/09/2023 13:42:10

Modelo Produto Médico
Prontosan® Solução 40 mL: cartucho contendo 01 unidade ou 06 unidades, 350 mL e 1000 mL: caixa contendo 01 unidade ou 10 unidades.

FICHA TÉCNICA – PRONTOSAN® SOLUÇÃO

DESCRIÇÃO

Solução para limpeza e descontaminação de feridas, composto por betaina (surfactante) e polihexanida. Produzido em sistema fechado estéril, livre de endotoxinas e pronta para uso. Registrado na ANVISA como produto para a saúde Classe IV.

INDICAÇÕES

Limpeza, hidratação e descontaminação de todos tipos de feridas, podendo permanecer aberto por até 08 semanas após o rompimento do lacre. Facilita a remoção de curativos ou coberturas tecnológicas aderidos à lesão.

CONTRAINDICAÇÕES

- Não usar o produto em caso ou suspeita de alergia a qualquer um dos seus componentes.
- Não utilizar em cartilagem hialina; não utilizar em associação com tensoativos aniônicos.
- Não deve usar o produto misturado com outros itens de limpeza de feridas, tais como: sabonetes, pomadas, óleos e enzimas.

BENEFÍCIOS

- Excelente relação custo-benefício: reduz o tempo de cicatrização.
- Reduz os odores da ferida.
- Eficaz para a prevenção e tratamento do biofilme.
- Compatível com todos os tipos de curativos (tradicional ou de tecnologia avançada).
- Remove as crostas presentes no leito da ferida.
- Minimiza a dor no momento da troca do curativo.
- Previne infecção.
- Após aberto pode ser usado por até 8 semanas.

COMPOSIÇÃO

Água purificada, 01% undecilenamidopropil-betaína, 01% poliaminopropil biguanida (polihexadina).

INSTRUÇÕES DE USO

1. Aplicação direta no leito da ferida (irrigação).



Inicialmente procede-se a limpeza com o uso de Prontosan® Solução.

2. Umidificar uma compressa com Prontosan® e mantê-la em contato com a ferida por um período de 10 a 15 minutos.



3. Irrigar intensamente os curativos que estejam aderidos na ferida para uma remoção sem traumas.

CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO

Manter à temperatura ambiente, de acordo com o prazo de validade.

Apresentação	Código	Quantidade
Frasco 350ml	400451	Caixa com 10 unidades

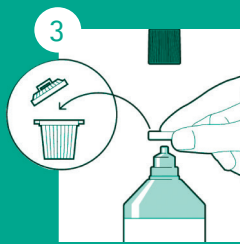
Sistema de abertura do frasco Prontosan® Solução:



Prontosan® Solução



Girar a tampa no sentido horário.



Retirar o anel de proteção.



Recolocar a tampa girando em sentido anti-horário até romper o lacre.

- Após a abertura, o frasco mantém-se viável por até 8 semanas.
- Trabalhar usando técnica asséptica.

B. Braun Brasil | OPM | S.A.C: 0800 0227286 | www.bbraun.com.br

Prontosan® Solução – Registro ANVISA nº 80136990551

Siga a B. Braun nas Redes Sociais:



/bbraunbrasil | /bbraunbrasil | @bbraunbrasil

