

Maquira Industria de Produtos Odontologicos S.A.
CNPJ: 05.823.205/0001-90 - I.E.: 90286644-24
AV MELVIM JONES 773 - PQ IND BANDEIRANTES
MARINGA - PR
CEP:
Telefone: (44)4009-5805



MARINGA - PR, 22 de Novembro de 2024

À
PREFEITURA MUNICIPAL DE NOVA FRIBURGO
AVENIDA ALBERTO BRAUNE 225 - CENTRO
CEP: 28613-001
Nova Friburgo - RJ

Referência : PREGÃO ELETRÔNICO Nº 901342024
Processo Nº 13.018/2024
Data de Abertura dia 31/10/2024 às 10:00
Prezados Senhores,

Atendendo a licitação em referência apresentamos a seguir nossa proposta.

Condições gerais da proposta:
Validade da Proposta:90 (noventa)dias (Conforme Edital)

Banco(s) para depósito:

BANCO DO BRASIL - Agência 1187-8- Conta Corrente 308094-3

Item	Nosso Código	Qtde	Und	Descrição / Descrição Técnica / Observação	Preço Unitário R\$	Total Item R\$
121	0102025006	2.738	UN	HEMOSPON C/ STANDARD 70 X 50 X 10 Esponja Gelatinosa Absorvível Hemostática 70x50x10mm Registro M.S.: 80322400100 Procedência: NACIONAL Marca: MAQUIRA Fabricante: MAQUIRA Cód. Barras: 7898254941902	32,28	88.382,64
Preço Unitário: TRINTA E DOIS REAIS E VINTE E OITO CENTAVOS						
Total Item: OITENTA E OITO MIL, TREZENTOS E OITENTA E DOIS REAIS E SESSENTA E QUATRO CENTAVOS						

Valor Total da Proposta R\$: 88.382,64 - OITENTA E OITO MIL, TREZENTOS E OITENTA E DOIS REAIS E SESSENTA E QUATRO CENTAVOS

Declaro que os preços contidos na proposta incluem todos os custos e despesas, tais como: custos diretos e indiretos, tributos incidentes, taxa de administração, materiais, serviços, encargos sociais, trabalhistas, seguros, frete, embalagens, lucro e outros necessários ao cumprimento integral do objeto deste Edital e seus Anexos.
Declaramos que até a presente data inexistem fatos impeditivos à participação desta empresa no presente certame licitatório, ciente da obrigatoriedade de declarar ocorrências posteriores.

Declaramos para todos os efeitos legais que, ao apresentar a proposta, com os preços e prazos acima indicados, estamos em pleno acordo com as condições gerais e especiais estabelecidas para esta licitação, as quais nos submetemos incondicionalmente e integralmente.

Declaramos que não possuímos em nosso quadro funcional servidor público ou dirigente de órgão ou entidade contratante ou responsável pela licitação e na possuímos em nosso quadro societário servidor público da ativa, ou empregado de empresa pública ou de sociedade de economia mista.

Declaramos sob pena da lei que não estamos cumprindo pena de inidoneidade para licitar e contratar com a administração pública, em qualquer esfera, federal, estadual e municipal, inclusive no distrito federal.

- a) Razão Social: MAQUIRA INDÚSTRIA DE PRODUTOS ODONTOLÓGICOS S.A.;
- b) CNPJ n.º:05.823.205/0001-90;
- c) Endereço Completo: AV MELVIM JONES 773, PQ INDUSTRIAL BANDEIRANTES, MARINGÁ, PARANÁ;
- d) Fone: (44) 4009-5800;
- f) E-mail: anderson.bergamin@maquira.com.br;
- g) Conta Bancária/Agência/Banco: 1187-8/308094-3/BANCO DO BRASIL.



Anderson Bergamim

RG : 26.803779

CPF: 260.746.698-99

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa	MAQUIRA INDÚSTRIA DE PRODUTOS ODONTOLÓGICOS S.A.
CNPJ	05.823.205/0001-90
Autorização	[sem dados cadastrados]
Produto	hemospon esponja hemostática de gelatina

Modelo Produto Médico
ANAL
COTE
CUBO 1X1X1
CUBO 14X7X7
CUBO 3X2X2
CUBO 4X4X4
DIAL
FILME
PLUG
SIZE 100
SIZE 12-7
SIZE 200
SIZE 4
SPECIAL 125X80X1
SPECIAL 250X80X1
SPECIAL 70X50X1
SPECIAL 80X50X1
STANDARD 40X10X10
STANDARD 70X50X10
STANDARD 80X40X10
STANDARD 80X50X10
TAMPÃO
TAPE

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	IFU_Hemospon ver. 05.pdf	3767138212 - 23/09/2021 18:19:58

Registro	80322400100
Processo	25351097134201746
Fabricante Legal	MAQUIRA INDÚSTRIA DE PRODUTOS ODONTOLÓGICOS S.A.
Classificação de Risco	IV - MÁXIMO RISCO
Vencimento do Registro	12/09/2026
Situação	[sem dados cadastrados]
Data de Publicação	[sem dados cadastrados]



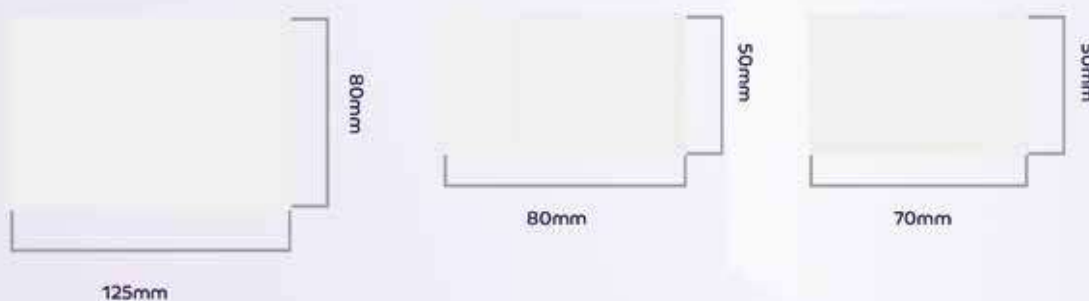
MAIS EFICIÊNCIA EM PROCEDIMENTOS CIRÚRGICOS

INDICADO PARA OS PROCEDIMENTOS CIRÚRGICOS MÉDICOS.

Hemospon Size & Standard pode ser utilizado durante e após procedimentos cirúrgicos médicos (como remoção de cistos e tumores, biópsias etc.) para a obtenção de hemostasia local.

Atua mantendo o coágulo sanguíneo nas lojas cirúrgicas, protegendo o leito das feridas e acelerando o processo de cicatrização, prevenindo, assim, complicações pós-operatórias.

DIMENSÕES





**PRODUZIDA COM
100% DE COLÁGENO
(GELATINA) PORCINO
LIOFILIZADA**



**PROTEÇÃO
DO LEITO DA FERIDA
CIRÚRGICA.**



**AÇÃO HEMOSTÁTICA E
CICATRIZANTE.**



**ACELERA A
CICATRIZAÇÃO
ESTABILIZANDO O
COÁGULO NO ALVÉOLO.**



**ABSORVE 40-50 VEZES
SEU PRÓPRIO PESO EM
SANGUE TOTAL.**



DISPONÍVEL NAS VERSÕES:

**SIZE: 125 X 80 X 10 MM
STANDARD 70: 70 X 50 X 10 MM
STANDARD 80: 80 X 50 X 10 MM**

0102025005 SIZE 100 - 125 X 80 X 10
0102025006 STANDARD 70 X 50 X 10
0102025007 STANDARD 80 X 50 X 10
REG. ANVISA nº 80322400100

HEMOSPON® ESPONJA HEMOSTÁTICA
LINHA HOSPITALAR

CONTRAINDICACIONES:
Hemospon® no se debe utilizar en las siguientes situaciones: Pacientes con hipersensibilidad a los componentes del producto. Casos de disturbios de la coagulación. Áreas infectadas o contaminadas, excepto si se usa con antibióticos. Hemospon® se debe usar con cuidado en áreas contaminadas del cuerpo. Hemorragia intensa y en el caso de estagnación de la sangre o estagnación de otros líquidos orgánicos, donde la fuente de hemorragia queda totalmente oculta. Cierre de incisiones en la piel puede interferir en la cicatrización de los bordes de la piel. Esto se debe a la interposición mecánica de gelatina, no debido a la interferencia intrínseca en la cicatrización de heridas. En asociación con cemento óseo metilmetacrilato, púe la estructura porosa del colágeno debilita la resistencia del cemento utilizado en la fijación de las prótesis en la superficie ósea.

EFFECTOS ADVERSOS:
No hay relatos de efectos adversos para el producto utilizado correctamente para su finalidad y de acuerdo con las instrucciones de uso. A pesar de eso, eventualmente, se sabe que pueden suceder los siguientes eventos adversos: reacciones alérgicas, reacción de cuerpo extraño, encapsulamiento de fluido, formación de hematoma y compresión con daños a los tejidos locales.

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES:
Uso profesional exclusivo. El producto se fabrica para uso solamente de acuerdo con lo expuesto en las instrucciones de uso. Otro uso es única y exclusiva responsabilidad del profesional que lo utilice. Antes del uso, inspeccionar el embalaje y la integridad de la barrera estéril. No utilizar si el embalaje está abierto o violado. Una vez que se abra el embalaje, el contenido estará sujeto a contaminación. Se recomienda que Hemospon® se use así que se abra el embalaje y el contenido que no utilice se debe desechar. Remueva el producto del embalaje estéril usando técnica aséptica. En el caso de contaminación del producto, se debe desechar inmediatamente. La adherencia a los principios de la técnica aséptica al manosear y usar este producto es esencial. Hemospon® se debe manipular con pinzas o tijeras esterilizadas. Use Hemospon® en cantidades mínimas para obtener la hemostasis y siempre remueva el producto del sitio de aplicación para evitar el riesgo de infección o desplazamiento o expansión del producto y posible compresión de las estructuras adyacentes. Hemospon® no se debe usar donde la sangre u otros fluidos se mezclen, o en los casos en que el punto de hemorragia se sumerja, pues puede enmascarar una fuente subyacente de sangrado, resultando en un hematoma. El uso de Hemospon® no está recomendado en la presencia de infección, bajo riesgo de que ella aumente. Hemospon® se debe usar con cautela en áreas contaminadas del cuerpo. Si surgen señales de infección o absceso donde se posicionó el producto, podrá ser necesaria una nueva cirugía para remover el material infectado y permitir el dreno. No utilizar el producto en casos de sangrado arterial o venoso abundantes. El cirujano debe ponderar cuidadosamente la asociación de Hemospon® con sustancias farmacológicamente activas u otras substancias y, en cualquier caso, será totalmente su responsabilidad. El uso de Hemospon® con otros agentes, como la trombina tópica, no se evaluó en ensayos clínicos controlados. Si, a criterio del cirujano, el uso simultáneo de trombina tópica es clínicamente recomendable, la literatura del producto para ese agente se debe consultar obtener informaciones completas sobre la técnica de aplicación. Cuando se usa correctamente y en la cantidad adecuada, Hemospon® se reabsorbe dentro de 2 a 8 semanas. La cantidad del producto que se usará y su reabsorción dependerá de la extensión de la superficie de sangrado y del tipo de tejido en el cual se aplicó. El uso de Hemospon® no se destina a sustituir la técnica quirúrgica meticulosa y la aplicación adecuada de ligaduras u otros procedimientos convencionales para hemostasis. La seguridad y eficiencia de Hemospon® en niños y mujeres embarazadas no se verificaron. En el caso de reacciones alérgicas, suspender el uso inmediatamente. Si es necesario, buscar asistencia médica. No utilizar el producto fuera del plazo de validez. Mantener lejos del alcance de niños. Producto de uso único. Producto estéril. Prohibido reprocessar o reesterilizar.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO:
Almacener el producto siempre en un lugar limpio, seco, en su embalaje original cerrado, manteniendo el embalaje externo protegido a temperatura entre 15 °C y 30 °C. Proteger de la incidencia directa de la luz solar.

MODO DE DESCARTE:
No reutilizar el producto y desecharlo de acuerdo con la legislación local, asegurando su completa desfiguración a fin de impedir su reutilización y daños ambientales.

VALIDEZ:
Si se acondiciona de forma adecuada, el producto tiene validez de 2 años contados a partir de la fecha de fabricación. La fecha de validez que consta en el embalaje representa el plazo máximo para la utilización del producto. No usarlo tras la fecha de validez.

Read carefully all the information in this instructions before using the product. Store it for at least a full consultation of the product and/or until there is no further interaction of the product with your last patient.

PRESENTATION:
Hemospon® 1,0 x 1,0 x 1,0 cm – Package containing 10 or 40 units.
Hemospon® COTE 2,0 x 4,0 cm – Package containing 1 unit.
Hemospon® TAPE 2 x 7,5 cm – Package containing 1 unit.
Hemospon® STANDARD 70 x 50 x 10 mm – Package containing 1 unit.
Hemospon® STANDARD 80 x 50 x 10 mm – Package containing 1 unit.
Hemospon® SIZE 125 x 80 x 10 mm – Package containing 1 unit.

DESCRIPTION:
Hemospon® is a lyophilized gelatin hemostatic sponge. Hemospon® has a healing hemostatic action and is completely absorbable by the body in approximately 2 to 8 weeks. Hemospon® is non-toxic and pyrogen-free. Ready for use. It is packed in individual blisters. The product is presented sterile, being sterilized by gamma radiation.

INDICATION OF USE:
Hemospon® is indicated during and after surgical procedures to obtain local hemostasis, especially when bleeding control by conventional methods is ineffective. In dental surgical procedures, Hemospon®, besides providing hemostasis, also has the following purposes:
Hemospon® 1,0 x 1,0 x 1,0 cm: acts in the clot maintenance in the surgical region and in filling the spaces generated in conventional dental extractions, removal of included or impacted teeth, removal of cysts and tumors, biopsies, etc.
Hemospon® COTE 2,0 x 4,0 cm: application of wounds produced during dental procedures, such as periodontal surgeries, closure of graft donor areas (palatal donors), stabilization of particulate bone grafts and in maxillary sinus surgeries (Schneider membrane lifting/repair).
In medical surgical procedures:
Hemospon® STANDARD 70, STANDARD 80 e SIZE: product indicated for hospital use or specialized outpatient use. It aims to obtain local hemostasis and help to heal in surgical procedures in general, such as removal of cysts and tumors, biopsies, among others.

OPERATING MECHANISM:
Hemospon® shall be applied as an absorbable hemostatic, to reduce bleeding and stabilize the blood clot. Its porous structure provides the product with a great fluid absorption capacity, absorbing 40 to 50 times its weight. The blood clot is formed due to blood platelet clumping at the bleeding site, and the resulting activation of the clotting factor cascade. Hemospon® provides a matrix allowing further strengthening of the blood clot formed. Besides this local effect, the product has no other pharmacodynamics effects.

COMPOSITION:
Gelation of porcine origin.

MODE OF USE:
1. Handle Hemospon® using aseptic technique. Be careful when removing the sterile product from the packaging, avoiding contaminating it.
2. If necessary, the product can be cut to the desired size.
3. Hemospon® can be applied dry to the bleeding surface or moistened with sterile saline.
4. Apply Hemospon® directly to the area where hemostasis is required. It can be applied simply or with a slight compression.
5. Keep the product in place until hemostasis is reached (on average 10 to 15 seconds). The time required for hemostasis may vary according to the bleeding intensity.
6. If a product application is not enough, an additional application should be made using new product units.
7. Once hemostasis has been achieved, Hemospon® can be removed, replaced, or left in place until complete absorption, which occurs within up to 8 weeks.
8. If applicable, suture the surgical wound.
Protect small areas from oral surgery: Once hemostasis is achieved, Hemospon® tapes should be left in place, otherwise the bleeding may occur again. When applicable, suture the surgical wound while holding the Hemospon® tape.
Stabilization (containment and protection) of particulate material for bone grafting: After filling the surgical region with particulate bone (bone grafting), carefully fit the Hemospon® tape over the operated area. Suture the surgical wound while holding the Hemospon® tape.
Lifting/repair of Schneider membrane (maxillary sinus lining membrane): After exposing the maxillary sinus, protect and/or seal the Schneider membrane with the Hemospon® tape, gently fitting it to the external surface. If necessary, fill the surgical region with particulate bone (bone grafting) without leaking it into the Schneider membrane. Promote the stabilization (containment and protection) of the bone graft with a bioabsorbable membrane. Suture the surgical wound.

CONTRAINDICATIONS:
Hemospon® should not be used in the following situations: Patients with hypersensitivity to product components. Events of coagulation disorders. Infected or contaminated areas, unless used with antibiotics. Hemospon® should be used with care in contaminated areas of the body.

Heavy bleeding and in case of blood stasis or stagnation of other organic fluids, where the source of bleeding is completely occluded. Closing skin incisions, as it may interfere with the healing of the skin edges. This is due to the mechanical interposition of gelatin and not due to the intrinsic interference in wound healing. In association with methylmethacrylate bone cement, as the porous structure of the collagen weakens the cement resistance used to fix the prostheses on the bone surface.

ADVERSE EFFECTS:
There are no reports of adverse effects for the product used correctly for its purpose and according to the instructions for use. Moreover, it is known that the following side events may occur: allergic reactions, foreign body reaction, fluid encapsulation, hematoma formation and compression with damage to local tissues.

WARNINGS AND PRECAUTIONS:
Professional use only. The product is manufactured for use only as stated in the instructions for use. Separate use is the sole and exclusive responsibility of the professional who uses it. Before use, inspect the packaging and the integrity of the sterile barrier. Do not use if the package is open or broken. Once the packaging is opened, the contents are subject to contamination. Hemospon® is recommended for use as soon as the packaging is opened, and the unused content should be discarded. Remove the product from the sterile packaging using an aseptic technique. If the product is contaminated, it should be discarded immediately. Adherence is important to the principles of aseptic technique when handling and using this product. Hemospon® shall be handled with sterile tweezers or scissors. Use Hemospon® in minimal amounts to achieve hemostasis and always remove any excess product from the application site to avoid the risk of product displacement or expansion and possible compression of adjacent structures. Hemospon® should not be used where blood or other fluids have collected, or in cases where the bleeding point is submerged, as it can mask an underlying source of bleeding, resulting in a hematoma. The use of Hemospon® is not recommended in the presence of infection, at risk of increased infection. Hemospon® should be used with caution in contaminated areas of the body. If signs of infection or abscess appear where the product has been placed, further surgery may be necessary to remove the infected material and allow drainage. Do not use the product in case of heavy arterial or venous bleeding. Combining Hemospon® with pharmacologically active substances or other substances should be carefully considered by the surgeon and, in any case, will be entirely his responsibility. The use of Hemospon® with other agents, such as topical thrombin, has not been evaluated in controlled clinical trials. If at the surgeon's discretion, the simultaneous use of topical thrombin is clinically recommended, the product literature for that agent should be consulted for complete prescription information. When used correctly and in the proper amount, Hemospon® is reabsorbed within 2 to 8 weeks. The amount of product to be used and its resorption will depend on the extent of the bleeding surface and the hype of tissue on which it is applied. The use of Hemospon® is not intended to replace the meticulous surgical technique and the proper application of bandages or other conventional procedures for hemostasis. The safety and efficiency of Hemospon® in children and pregnant women have not been verified. In case of allergic reactions, discontinue use immediately. If necessary, seek medical advice. Do not use the product if it is after the expiration date. Keep out of reach of children. Single-use product. Sterile product. Do not reprocess or resterilize.

STORAGE CONDITIONS:
Always store the product in a clean, dry place, in its original closed package, keeping the protective outer packaging at a temperature between 15 °C to 30 °C. Protect from direct sunlight.

DISPOSAL MODE:
Do not reuse the product and dispose of it in accordance with local legislation, ensuring its complete decharacterization to prevent its reuse and environmental damage.

VALIDITY:
If properly packaged, the product is valid for 2 years from the date of manufacture. The expiry date on the packaging represents the maximum period for use of the product. Do not use after expiration date.












Página 8/8

maquira®

Dental Group

Hemospon®

Simbologia | Simbologia | Symbologia

	Fabricante. Manufacturer.
	Consultar as instruções para utilização. Consulte las instrucciones de uso. Consult instructions for use.
	Código do lote. Código del lote. Batch code.
	Número de catálogo. Número del catálogo. Catalogue number.
	Cuidado Caution Consultar as instruções de uso para informações preventivas importantes. Consultar las instrucciones de uso para obtener información preventiva importante. Consult instructions for use for important preventive information
	Validade. Validez. Use-by date.
	Limite de temperatura. Limite de temperatura. Temperature limit.
	Manter seco. Mantener seco. Keep dry.
	Manter afastado de luz solar. Mantener alejado de la luz solar. Keep away from sunlight
	Não reutilizar. No reutilizar. Do not re-use.
	Esterilizado utilizando irradiação. Esterilizado por irradiación. Sterilized using irradiation.