

A
SANTA CASA DE MISERICÓRDIA DE CACHOEIRO DO ITAPEMIRIM/ES
COTAÇÃO PRÉVIA DE PREÇO № 002/2025
Convênio nº 959429/2024

## **PROPOSTA COMERCIAL**

Razão Social da Licitante: Magnamed Tecnologia Médica S/A

**CNPJ:** 01.298.443/0002-54

Endereço: Rua Santa Mônica, 801/831 – Pq. Industrial San José – Capuava – Cotia/SP

CEP 06715-865

Telefone: 11 3889-6910

E-mail: licitacao@magnamed.com.br

#### REPRESENTANTE LEGAL:

**Paulo Henrique Fernandes Spolaor** 

RG nº 47.372.994-5 CPF nº 370.241.688-97

#### Tiago Veiga Vieira de Souza

RG nº 32.862.549-8 CPF nº 314.878.168-63

## **DADOS BANCÁRIOS:**

**CONTA BANCÁRIA:** Conta Corrente: Banco do Brasil Ag. 0722-6 c/c. 50874-81.

As planilhas de quantitativos e custos conterão as descrições dos produtos que compõem a solução proposta, incluindo as respectivas quantidades, unidades, preços unitários e totais gerais, expressos em reais (R\$).

LOTE 2									
ITEM	DESCRIÇÃO	MARCA E MODELO	UND	QUANT	VALOR UNITÁRIO	VALOR TOTAL			
2	VENTILADOR PULMONAR PRESSOMÉTRICO E VOLUMÉTRICO PARA PACIENTES NEONATAIS, PEDIÁTRICOS E ADULTOS. CONFORME ANEXO I.	Magnamed/ Fleximag MAX 500	UND	2	R\$ 78.400,00	R\$ 156.800,00			
VALOR TOTAL: R\$ 156.800,00 (Cento e cinquenta e seis mil e oitocentos reais)									

- VALIDADE DA PROPOSTA: 30 (trinta) dias, contados do seu envio.
- **PRAZO DE ENTREGA E EXECUÇÃO:** Prazo de entrega de item são de 30 (trinta) dias seguidos após Autorização do Fornecimento.





- LOCAL DE ENTREGA: Os equipamentos e materiais permanentes deverão ser entregue na Santa Casa de Misericórdia de Cachoeiro do Itapemirim, com sede à Rua Dr. Raulino de Oliveira, nº 67, Centro, Cachoeiro do Itapemirim/ES
- **PRAZO DE PAGAMENTO:** Após a autorização de fornecimento, o pagamento do objeto contratual será efetuado em até 30 (trinta) dias úteis, mediante a apresentação da respectiva nota fiscal/fatura devidamente atestada pelo setor competente, de acordo com as exigências administrativas em vigor.
- GARANTIA: 12 (doze) meses.

# **DECLARAÇÕES**

Declaramos que no preço final do produto, estão inclusas todas as despesas tais como: impostos, taxas, frete, seguro e quaisquer outras que forem devidas ao fiel fornecimento do objeto deste Edital;

Declaramos que forneceremos os bens nas condições previstas no Edital/ Contrato;

Declaramos que os equipamentos ofertados são novos e fabricados com material de alta qualidade, comprometendo-se a licitante a entregar, pela mesma cotação da proposta, modelo tecnologicamente atualizado, com características idênticas ou superior ao modelo ofertado, em caso de descontinuidade de fabricação do modelo proposto;

Declaramos que forneceremos os manuais de operação de todos os equipamentos ofertados e, quando exigido na especificação técnica mínima, também os manuais de manutenção dos mesmos;

Declaramos, para todos os fins de direito, que cumprimos plenamente os requisitos de habilitação e que nossa proposta está em conformidade com as exigências do instrumento convocatório;

Declaramos que o equipamento é novo, sem modificações ou recondicionados e em linha de produção;

Declaramos que a empresa **Magnamed Tecnologia Técnica S/A**, é nossa Assistência Técnica Autorizada e habilitada a prestar todos os serviços que contemplam o presente edital como: instalação, suporte técnico, manutenção preventiva e corretiva, treinamento e todos os demais necessários ao perfeito atendimento e sem ônus adicionais:

## Dados da Assistência Técnica Autorizada:

Magnamed Tecnologia Médica S/A

**Endereço:** Parque Industrial San José – Estrada do Capuava, 2.200 – Rua Santa Mônica, 831 – Lotes 01 e 02 – Quadra AJ - CEP: 06715-865 – Cotia – SP.

Fone: (11) 3889-6910

**Resp. Técnico:** Neusa Yoshiko Seki **N° de reg. no CREA-SP:** 5062235938

Toru Miyagi Kinjo

N° de reg. no CREA-SP: 5061555031

Declaramos que entregaremos juntamente com os equipamentos os manuais de operação e serviços.

Declaramos que garantiremos o treinamento de operadores na quantidade que a entidade determinar em contrato, para capacitá-los quanto ao uso correto e seguro dos equipamentos sem qualquer ônus para a Entidade.





# FICHA TÉCNICA DO EQUIPAMENTO

Lote	13
Quantidade	3
Produto	Ventilador Mecânico Pulmonar
Marca/Fab/Modelo	Magnamed / Fleximag Max 500
Registro MS	80659160005
Procedência	Nacional

# FLEXIMAG MAX - VENTILADOR PULMONAR ELETRÔNICO NEONATAL, PEDIÁTRICO E ADULTO

O ventilador Fleximag Max 500 foi desenvolvido para fornecer suporte ventilatório invasivo e não invasivo com monitorização ventilatória completa para pacientes neonatais, pediátricos e adultos com comprometimento das funções respiratórias em unidades de terapia intensiva e semi-intensiva, em pósoperatórios, nas salas de recuperação pós-anestésica (RPA), ou ainda, para o transporte intra-hospitalar.

Tela LCD colorida de 12 polegadas com ótima visualização e tela configurável para modo noturno Operação intuitiva através do toque na tela (touchscreen) ou do botão "gira e confirma" Base da tela LCD rotativa, que permite giro de 360º e inclinação da tela

Conectividades: Interface serial RS-232C, conector padrão Ethernet RJ-45 que possibilita comunicação por protocolo HL7, atualização de software por via USB e conexão padrão HDMI.

## Teclas para acesso rápido:

Modo de espera (stand-by)

Silêncio de alarmes (ajustável)

Temporizador para alta concentração de Oxigênio (50 a 100%) durante o tempo ajustado pelos usuários (10 a 120 segundos).

Nebulizador sincronizado com a fase inspiratória, temporizado e com compensação de volume, pressão e concentração de O2 quando utilizado a nebulização.

Insuflação traqueal de gases (TGI), sincronizada com a expiração do paciente.

Disparo manual de ciclo inspiratório

Pausas inspiratória e expiratória com tempo ajustável (0,1 a 30s)

Congelamento de gráficos e salvamento de até 3 loops (PxV e VxF) simultâneos

Bloqueio manual ou automático das teclas para maior segurança

Modo (modos ventilatórios invasivos e não invasivos)

Menu (exibe mais opções)

Paciente (ajusta dados do paciente)

Bateria (exibe informações avançadas da bateria)

Medições de pressão e fluxo no circuito respiratório, das pressões reguladas dos gases e da concentração de O2 na mistura

Saída para medição de pressão auxiliar externa

Saída para chamada de enfermagem

Suspiro (ajustável) em modos a volume

Entrada de O2 de baixa pressão

Modo engenharia

Modo manutenção para assistência técnica

Terapia de O2 (Alto Fluxo)





Compensação de vazamento (fuga)

Compensação da complacência/volume do circuito respiratório

Compensação automática de altitude

Compensação automática de pressão barométrica

Compensação ajustável da resistência dos tubos, tanto os endotraqueais como as traqueostomias

Monitorização e cálculo do volume conforme a condição apresentada (ATPD/BTPS)

Alto-falante com volume ajustável para alarmes e alertas

LED de alto brilho para pronta identificação de alarmes com visibilidade à 360 graus

LED VERDE indicador de conexão à rede elétrica, sendo ligado quando o equipamento estiver conectado e

desligado, quando o equipamento estiver sendo alimentado somente pela bateria de autonomia

Entrada externa 100 a 240 VAC e 50 a 60 Hz - com comutação automática

Chave Liga/Desliga

Célula para leitura da FiO2 galvânica ou opcional de paramagnética (não consumível)

Sensor de fluxo distal único para todos os tipos de pacientes (não autoclavável)

Sensor de fluxo proximal para cada categoria de paciente (autoclavável)

Software de Sensor de Oximetria com entrada dedicada (cabo opcional)

Software de Sensor de Capnografia com entrada dedicada (cabo opcional)

Comutação automática das válvulas proporcionais de Ar e O2 controladas eletronicamente.

Registro da tendência e eventos de todos os parâmetros monitorados ocorridos nas últimas 240 horas (até 432.000 eventos).

Bateria interna Li-Íon 11,8 VDC; com carregador inteligente e autonomia de até 240 minutos (em condições

normais de funcionamento) Idiomas: português, inglês e espanhol

# Manobras disponíveis

P0.1; Capacidade Vital Lenta; P/V Flex; Pi máx. (NIF); Volume aprisionado

#### Ajuste dos parâmetros da ventilação

Volume corrente: 2 a 3.000mL Frequência respiratória: 0 a 200rpm Tempo de subida (Rise Time): 0 a 2,0 s Pausa platô: 0 a 70% ou 0 a 2,0s

Pressão inspiratória e limite: 0 a 120 cmH2O Pressão de suporte (delta PS): 0 a 120 cmH2O

PEEP: 0 a 50 cmH2O

Sensibilidade à pressão: 0,0 a -20 cmH2O Sensibilidade à fluxo: 0,0 a 30 L/min

Ciclagem por fluxo em pressão de suporte: 5 a 80%

Concentração de O2: 21 a 100% Tempo inspiratório: 0,05 a 30 s

Forma de onda do fluxo inspiratório: Quadrada, Descendente, Ascendente, Senoide

CPAP: 0 a 50 cmH2O

Pressão superior: 5 a 90cmH2O Pressão inferior: 0 a 45cmH2O Tempo superior: 0,10 a 59,8 s Tempo inferior: 0,20 a 59,9 s Relação I:E: de 1:599 a 299:1 Fluxo inspiratório: 1 a 180 L/min

Fluxo (apenas em modo de Terapia de O2): 0 a 60 L/min





Salvamento dos últimos parâmetros ajustados

Ajuste de altura e sexo do paciente para obtenção do peso ideal (IBW) para categoria pediátrico e adulto. Cálculo dos parâmetros ventilatórios de acordo com o peso corporal do paciente disponível para categoria neonatal.

#### Modos ventilatórios

VCV (pode ser assistido); PCV (pode ser assistido); PRVC; PLV (disponível para categoria neonatal); VG (disponível para categoria neonatal); V-SIMV + PS; P-SIMV + PS; PRVC-SIMV; DualPAP; APRV; CPAP/PS; MMV; VS; VNI; N-CPAP (disponível para categoria neonatal) e Terapia de O2 (disponível em todas as categorias). Opção de backup para todas as modalidades espontâneas, para os demais modos o backup é automático.

Opção de ventilação não invasiva (VNI) também em todos os modos ventilatórios, com compensação automática de fluxos de vazamento.

#### Monitor de ventilação

Curvas de Pressão x Tempo; Fluxo x Tempo; Volume x Tempo; CO2 x Tempo; SpO2 x Tempo;

Loops de Pressão x Volume; Volume x Fluxo; Pressão x Fluxo; com salvamento de até 3 loops;

Pulmão Protetor, que favorece uma rápida identificação e visualização dos parâmetros oferecidos ao paciente, permitindo que o operador visualize se a ventilação está ideal ou não para o paciente de acordo com os volumes mínimos e máximos calculados e estimados para o paciente.

Bargraph de pressão instantânea com indicador numérico da pressão pico, pressão de platô ou instantânea.

Leitura da pressão regulada

Leitura da pressão de rede

Leitura da pressão barométrica

Leitura da pressão no circuito respiratório

Leitura da concentração de O2 na mistura do gás administrado

Visualização de até 5 curvas simultaneamente

Pressão instantânea, pressão pico, pressão média e pressão de platô (numérica)

Pressão auxiliar externa e pressão traqueal estimada (em ATC)

**PEEP** 

PEEP intrínseco (IPEEP)

Volume corrente (inspiratório e expiratório)

Volume minuto (inspiratório e expiratório)

Relação I:E

Frequência respiratória total e espontânea

Tempo inspiratório e expiratório

FiO<sub>2</sub>

Complacência estática e dinâmica

Resistência inspiratória e expiratória das vias aéreas

Elastância

Constante de tempo (inspiratório e expiratório)

Índice de respiração superficial rápida (IRRS) / Rapid Shallow Breathing (RSB) / Índice de Tobin

Trabalho imposto (WOBi)

T Insp / T Total

% e fluxo de fuga

Fluxo de vazamento (fuga)

PI Max

Driving Pressure (Pressão de distensão)

Consumo de O2

Indice de estresse





C20/C

Volume/Peso (inspiratório e expiratório) Fluxo máximo (inspiratório e expiratório)

## Sistema de segurança

Tempo de silenciamento de alarmes: 120s

Autoteste inicial para verificação da integridade de sensores, válvulas, pressão regulada dos gases,

vazamento, resistência e complacência do circuito respiratório;

Diagnóstico opcional para verificação da integridade de sensores, válvulas e célula de O2;

Opção de calibrações através do menu inicial

Medição de fuga e da complacência do circuito respiratório

Válvula de segurança Antiasfixia Válvula de sobrepressão ATIVA

Válvula de alívio de segurança de 100 cmH2O

LED superior destacado para visualização de alarmes prioritários à distância com visibilidade de 360 graus

#### **Alarmes**

Pressão Máxima alto e baixo: OFF 0 a 120 cmH2O

PEEP alto e baixo: OFF, 0 a 80 cmH2O

Volume Corrente alto e baixo: OFF, 0 a 3.000 mL Frequência Respiratória alto e baixo: OFF, 0 a 200 rpm

Volume Minuto alto e baixo: OFF, 0.0 a 99 L

FiO2 alto e baixo: OFF, 18 a 100% Tempo de apneia: OFF, 0 a 60 s

Ajuste automático dos limites de alarme: OFF; 10%, 20% e 30% dos valores medidos

Bateria fraca; Falha de comunicação

Pressão de O2 baixa

Desconexão ou obstrução do circuito respiratório

Ausência de rede elétrica

Inoperante

Driving Pressure (Pressão de distensão): OFF, 1 a 120

# Especificações físicas e ambientais

Conexão à fonte de oxigênio: Entrada de oxigênio - Conforme (ABNT NBR 11906:2011)

Pressão de alimentação do gás O2: 29 a 87 psi (200 a 600 kPa)

Mangueiras e extensões: Conforme ISO 5359:2008

Dimensões (unidade básica): A 1.427 x L 453 x P 544 mm (com alça)

Peso: 16kg (23kg com pedestal)

Operação: temperatura de -10 a 50 ºC, pressão barométrica de 600 a 1.100 cmH2O e umidade relativa do

ar (sem condensação) 15 a 95%

Armazenamento: temperatura de -20 a 75ºC, pressão barométrica de 500 a 1200 cmH2O e umidade

relativa do ar (sem condensação) 5 a 95%

# Especificações de Manutenção e Calibração



Tabela 44 - Especificações de manutenção e calibração

Descrição	Especificação	Tolerância
Revisão e substituição do diafragma da válvula integrada	Sob inspeção ou 5.000 horas ou 12 meses (o que ocorrer primeiro)	
Revisão e substituição da célula galvânica de O <sub>2</sub>	Substituição recomendada caso haja problemas na calibração ou 10.000 horas ou 24 meses (o que ocorrer primeiro)	
Revisão e substituição das baterias internas	10.000 horas ou 24 meses (o que ocorrer primeiro)	± 500 h / ± 1 mês
Revisão do equipamento	5.000 horas ou 12 meses (o que ocorrer primeiro)	
Calibração do equipamento	5.000 horas ou 12 meses (o que ocorrer primeiro)	
Sistema FlowAir	30.000 horas ou 72 meses (o que ocorrer primeiro)	
Prazo de validade	10 anos	

Disponível em manual

#### Acessórios que acompanham

Pedestal com rodízios e travas

Braço articulado com suporte para circuitos

1 kit de 5 Sensores de fluxo spiroquant envitec distal e não autoclavavel

1 kit de Sensor de Fluxo proximal ADU, NEO e INF com 3 linhas de pressão autoclavável

Circuito respiratório paciente pediátrico/ adulto com coletor autoclavável Y reto

Cj célula medição de concentração de O2 paramagnetico

1 Válvula de exalação

Cabo de rede montado 3 vias 3m

Filtro de malha

Extensão para O<sub>2</sub> 3m

Extensão para Ar comprimido 3m

**Chave Philips** 

Parafusos M5X12

Guia rápido e Manual de operação- QR Code

E todos os acessórios necessários que o acompanham para o bom func. do equip.

## Classificação

# **Equipamento Classe I**

De acordo com NBR – IEC – 60601, energizado internamente, tipo B para operação contínua. Equipamento a prova de respingos IP31.

## Classe de proteção das peças aplicadas

Circuito paciente e sensor de fluxo tipo B, sensor de oximetria e sensor de capnografia tipo BF.

#### CE - Classe IIB

De acordo com Anexo IX da Diretiva 93/42/EEC, Regra 9 – Todos os dispositivos terapêuticos ativos pelas suas características sejam susceptíveis de fornecer ou permutar energia para o corpo de forma potencialmente perigosa, tendo em conta a natureza, a densidade e o local de aplicação da energia, caso em que pertençam a classe IIB.





#### ANVISA - Classe III

De acordo com RDC 185/01 – Regra de classificação 11 – Todos os produtos médicos ativos destinados a administrar medicamentos, fluidos corporais ou outras substâncias do organismo ou a extraí-los deste, enquadram-se na Classe II, a não ser que isto seja realizado de forma potencialmente perigosa, considerando a natureza das substâncias, a parte do corpo envolvida e o modo de aplicação, neste caso enquadram-se na Classe III.

#### FDA - Classe II

De acordo com o *Code of Federal Regulations* (CFR), *Title* 21 – *Food and Drugs, Chapter* I – *Food and drug administration, Department of health and human ma, subchapter* H – medical devices, *Part* 868 – *Anesthesiology Devices, Subpart* F – *Terapeutic Devices, Sec.* 868.5895 *Continuous ventilator* – Um ventilador contínuo (respirador) é um dispositivo destinado a controlar mecanicamente ou auxiliar a respiração do paciente, fornecendo uma porcentagem predeterminada de oxigênio no gás de respiração. Os ventiladores adultos, pediátricos e neonatais estão incluídos neste tipo genérico de dispositivo e enquadram-se na Classe II.

#### Normas e Certificação

IEC 60601-1:2005/A1:2012 (EN 60601-1:2006 + A1:2013) / ABNT NBR IEC 60601-1:2010 /

- **EM2016** Medical electrical equipment Part 1: General requirements for basic safety and essential performance.
- ISO 80601-2-12:2011 / IEC 60601-2-12: 2001 (EN 60601-2-12:2006) / ABNT NBR ISO 80601-2- 12:2014 Medical electrical equipment Part 2-12: Particular requirements for the safety of lung ventilators Critical care ventilators.
- ISO 5359:2008/Amd 1:2011 (EN ISO 5359:2008+A1:2011) Low-pressure hose assemblies for use with medical gases.
- NBR IEC 60601-1-2 (2017) e NBR IEC 60601-1-2 (2010) / IEC 60601-1-2(2014) / (EN IEC 60601-
- **1-2:2015)** Medical electrical equipment Part 1-2: General requirements for basic safety and essential performance Collateral standard: Electromagnetic compatibility Requirements and tests.
- IEC 62304:2006 +AMD1:2015 (EN 62304:2006/2008) Medical device software Software lifecycle Processes.
- IEC 60601-1-8 Ed. 2.0 (2006)/A1:2012 (EN 60601-1-8:2007/A11:2017) / ABNT NBR IEC 60601- 1-8:2012 Medical electrical equipment Part 1-8: General requirements for basic safety and essential performance Collateral Standard: General requirements, tests and guidance for alarm systems in medical electrical equipment and medical electrical systems.
- IEC 60601-1-4: 1996/A1:1999 (EN 60601-1-4: 1996/A1: 1999) Medical electrical equipment Part 1-4: General requirements for safety Collateral standard: Programmable electrical medical Systems.
- IEC 60601-1-6: 2010 (EN 60601-1-6:2010) / ABNT NBR IEC 60601-1-6:2011 Medical electrical equipment Part 1-6: General requirements for basic safety and essential performance Collateral standard: Usability.
- IEC 62366: 2007 (EN 62366:2008) Medical devices Application of usability engineering to medical devices.
- EN ISO 17665-1:2006 Sterilization of health care products Moist heat Part 1: Requirements for the development, validation and routine control of a sterilization process for medical devices.
- **EN ISO 17664:2004** Sterilization of medical devices Information to be provided by the manufacturer for the processing of resterilizable medical devices.





- EN 1041:2008 Information supplied by the manufacturer of medical devices.
- ISO 15223-1: 2016 (EN ISO 15223-1:2016) Medical devices Symbols to be used with medical device labels, labelling and information to be supplied - Part 1: General requirements.
- ISO 80601-2-55:2011 (EN 80601-2-55: 2011) Medical electrical equipment -- Part 2-55: Particular requirements for the basic safety and essential performance of respiratory gas monitors.

São Paulo, 09 de setembro de 2025.

PAULO HENRIQUE Assinado de forma digital **FERNANDES** 

SPOLAOR: 370241 68897

por PAULO HENRIQUE **FERNANDES** SPOLAOR: 37024168897 Dados: 2025.09.09 17:09:51 -03'00'

**Paulo Henrique Fernandes Spolaor** 

RG nº 47.372.994-5 CPF nº 370.241.688-97 TIAGO VEIGA Assinado de forma VIEIRA DE 816863

digital por TIAGO VEIGA VIEIRA DE SOUZA:31487 SOUZA:31487816863 Dados: 2025.09.09 17:26:32 -03'00'

Tiago Veiga Vieira de Souza

RG nº 32.862.549-8 CPF nº 314.878.168-63