



**NOVA
FRIBURGO**
P R E F E I T U R A

S E C R E T A R I A
D E S A Ú D E

DESPACHO

Considerando a impugnação interposta pela empresa **E. Tripode Indústria e Comércio de Móveis Ltda**, vimos esclarecer:

Conforme indicado no item 4.5. do Termo de Referência, *“deverão constar nos itens os dados de identificação e procedência, fabricação, validade, número de lote e número do Registro na Agência Nacional de Vigilância Sanitária (ANVISA), se aplicável.”*

A Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA disponibiliza em seu site oficial, lista dos produtos não regularizados como produtos médicos, sendo assim, que não necessitam de registro no órgão (<https://www.gov.br/anvisa/pt-br/sectorregulado/regularizacao/produtos-para-saude/produtos-nao-regulados>).

Para os itens **24, 28 e 29** não foi solicitado no descritivo a apresentação do registro na ANVISA, podendo o licitante utilizar como comprovante da dispensa dos referidos registros, a listagem mencionada acima, devendo identificá-los dentro das 10 categorias disponíveis da lista.

Para o item **33** foi exigido o registro/notificação na ANVISA conforme RDC nº 751/2022, que é aplicada aos dispositivos médicos, incluindo aqueles usados para transporte, posicionamento ou suporte de pacientes, sendo o carro maca um dispositivo médico classe I que precisa ser regularizado na ANVISA.

Esclarecemos ainda que a Autorização de Funcionamento (AFE) foi solicitada apenas para os produtos sujeitos à Vigilância Sanitária conforme RDC nº 16/2014;

Isto posto, encaminhamos os autos à Procuradoria Geral do Município para análise, conforme recomendação da Comissão de Pregão.

Nova Friburgo, 08 de Outubro de 2025

Érica Ribeiro de Freitas Borges

Captção de Recursos e Planejamento em Saúde

Mat. 115.268

