



À
PREFEITURA MUNICIPAL DE MUCAMBO
MUCAMBO - CE

PROPOSTA COMERCIAL REF. AO PREGÃO ELETRÔNICO Nº 0602.01/2025-PE
PROCESSO ADMINISTRATIVO Nº 0602.01/2025-PE

ABERTURA: 20/02/2025
HORÁRIO: 10:00

Item	Quantidade	Unidade	Descrição	Valor Unitário	Valor Total	
01	2	UND	<p>MONITOR MULTIPARÂMETRO COMO AS FUNÇÕES: ECG, RESP, PNI, SP02, TEMPERATURA, A40Hz UNIDADE 2 CO, MONITORAMENTO DO ESTADO CEREBRAL CSM, MONITORAMENTO DE GÁS ANESTÉSICO((modo O HOSPITAL MUNICIPAL VINCULADO A SECRETARIA DE SAÚDE DE MUCAMBO/CE MONITOR MULTIPARÂMETRO COMO AS FUNÇÕES: ECG, RESP, PNI, 5P02, TEMPERATURA, (CAPNOGRAFIA), CO (DÉBITO CARDÍACO), MONITORAMENTO DO ESTADO CERE MONITORAMENTO DE GÁS ANESTÉSICO E P1 Uso adulto, pediátrico e neonatal. Especificações: Display: 15" Colorido (com opção TFT touch screen); ECG: Faixa dinâmica de entrada: ± (0,5mVp - 5mVp); Impedância de entrada: = 10 MO;</p> <p>Largura da banda: 0.05 - 150Hz (modo diagnóstico) - 0.5 - monitoramento) CMRR: * 1 - 20Hz (modo operação); * = 90 Db (Diagnostico); * = 105 dB(monitoramento e operacional); Sensibilidade: x 1/4, x 1/2, x 1, x 2, x4 e automático; Velocidade de varredura: 6,25mm/s, 12,5mm/s, 25mm/s, 50mm/s; Faixa de medição HR: 15— 350bpm; Precisão de HR: ± 1% ou lbpm, o que for maior; Função de detecção e rejeição de pulso de marca-passo; Proteção contra descarga de Desfibrilador; Análise de arritmias; Monitorização de ST/QT/QTC; Seguimento ST: Faixa do seguimento ST: -2,13mV— +2,0m;</p>	<p>CREATIVE / SHENZHEN CREATIVE INDUSTRY CO., LTD.- CHINA / K-15 / 80901110026</p>	60.289,00	120.578,00



Declaramos:

Que concordamos com todas as condições do edital, que todos os produtos cotados possuem garantia de 12 (doze) meses, contra defeitos de fabricação, que estão inclusos no valor acima propostos todas as despesas com mão-de-obra e, todos os tributos e encargos fiscais, sociais, trabalhistas, previdenciários e comerciais e, ainda, os gastos com transporte/frete e acondicionamento dos produtos em embalagens adequadas.

Validade da Proposta: 60 (sessenta) dias, o qual será contado a partir da data da sessão pública.

Entrega: Conforme Edital

Pagamento: Conforme Edital

DECLARA, que:

- está ciente e concorda com as condições contidas no Edital e seus anexos;
- cumpre os requisitos para a habilitação definidos no Edital e que a proposta apresentada está em conformidade com as exigências editalícias;
- inexistem fatos impeditivos para sua habilitação no certame, ciente da obrigatoriedade de declarar ocorrências posteriores;
- não emprega menor de 18 (dezoito) anos em trabalho noturno, perigoso ou insalubre e não emprega menor de 16 (dezesesseis) anos, nos termos do artigo 7º, XXXIII, da Constituição;
- a proposta foi elaborada de forma independente, nos termos da Instrução Normativa SLTI/MPOG nº 2, de 16 de setembro de 2009;
- não possui, em sua cadeia produtiva, empregados executando trabalho degradante ou forçado, observando o disposto nos incisos III e IV do art. 1º e no inciso III do art. 5º da Constituição Federal;
- conforme disposto no art. 93 da Lei nº 8.213, de 24 de julho de 1991, estou ciente do cumprimento da reserva de cargos prevista em lei para pessoa com deficiência ou para reabilitado da Previdência Social e que, possuo 06 (seis) funcionários em minha empresa.

Pinhais, 20 de Fevereiro de 2025.



ANVISA: 80901110026

Especificações técnicas

Aplicação

Adulto, pediátrico e neonatal.
Hospitais, UTI, Centro Cirúrgico, Pronto socorro.

Display

15" Colorido com TFT touch screen

ECG

Faixa dinâmica de entrada: $\pm (0,5mVp - 5mVp)$
Impedância de entrada: $\geq 10 M\Omega$
Largura da banda: 0.05 - 150Hz (modo diagnóstico)
0.5 - 40Hz (modo monitoramento)
CMRR: 1 - 20Hz (modo operação)
 $\geq 90 Db$ (Diagnóstico)
 $\geq 105 dB$ (monitoramento e operacional)
Sensibilidade: x 1/4, x 1/2, x 1, x 2, x4 e automático
Velocidade de varredura: 6,25mm/s, 12,5mm/s, 25mm/s, 50mm/s
Faixa de medição HR: 15 - 350bpm
Precisão de HR: $\pm 1\%$ ou 1bpm, o que for maior
Função de detecção e rejeição de pulso de marcapasso
Proteção contra descarga de Desfibrilador
Monitorização de ST/QT/QTc
Análise de arritmias

Seguimento ST:

Faixa do seguimento ST: -2,0mV - +2,0mV
Precisão: 0,02mV
Análise do seguimento ST: Em todas as derivações

RESP

Medição por impedância torácica
Faixa de medição: 0 - 150rpm
Resolução: 1 rpm

SpO₂

Especificação Técnica: Método óptico de comprimento de onda duplo
Faixa de medição: 0% - 100%
Precisão: $\pm 2\%$ para a faixa de SpO₂ de 70 a 100%
Faixa de medição de PR: 0 - 300 bpm
Precisão de PR: $\pm 2bpm$ ou $\pm 2\%$ o que for maior
Baixo desempenho de perfusão: $\geq 0,3\%$
Tecnologia: MoveOxy (opcional Nellcor, Masimo)

Pressão não invasiva (PNI)

Especificação Técnica: método oscilométrico.
Tempo de medição: < 30 segundos (manguito adulto)
Faixa de medição de PNI: 0 mmHg - 300 mmHg
Precisão: $\pm 3 mmHg$.
Modo de medição de PNI: Manual, auto, STAT, Mult ciclo
Intervalo de auto medição: 1 - 480 min

TEMP (02 Canais)

Faixa de medição: 0,0 - 50,0 °C
Precisão: $\pm 0,1^\circ C$ entre 0°C a 50°C

Pressão invasiva (PI ou IBP)

Especificação Técnica: Transdutor extensômetro
Sensibilidade de entrada: 5 $\mu V/m$ mmHg
Faixa de medição: -50 - 360 mmHg
Precisão: $\pm 2\%$ ou $\pm 4\%$ mmHg, o que for maior
Medidas Arteriais: ART, RAP, PA, LAP, CVP, ICP, AUXPI, AUXP2
Calibração: calibração zero
Com opção de medição da variação da Pressão de Pulso (Delta PP)
Opcional de até 04 canais

Capnografia (ETCO₂)

Especificação técnica: Método óptico infravermelho
Modo de amostragem: Sidestream ou Mainstream
Faixa de medição: 0 - 150mmHg
Precisão: 0 - 40mmHg $\pm 2mmHg$
41 - 100mmHg $\pm 5\%$ da leitura
71 - 100mmHg $\pm 8\%$ da leitura
101 - 150mmHg $\pm 10\%$ da leitura
Taxas de fluxo: 50ml/min $\pm 10 ml/min$ (fluxo lateral)

Monitoração do Estado Cerebral (BIS)

Sensibilidade ao EEG: $\pm 400\mu V$
Nível de ruído: < 2 $\mu Vp-p$, < 0,4 μV rms (1 - 250 Hz) 40dB
CMRR: > 11
Impedância de entrada: > 50 Mohm
CSI e atualização: 0 - 100 filtro 6 - 42 Hz, atualização em 1 seg
% EMG: 0 - 100 (logarítmico)
filtro 75 - 85 Hz, atualização em 1 sec.
%BS: 0 - 100 filter: 2 - 42 Hz, atualização em 1 sec.

Débito cardíaco (C.O.)

Faixa de medição da temperatura sanguínea: 23 - 43 °C, precisão: $\pm 0,5^\circ C$
Faixa de medição de temperatura da solução injetada: 0-20 °C, precisão: $\pm 0,5^\circ C$
Faixa de medição: 0,2 - 20 L/min
Precisão: $\pm 0,2 L/min$ ou $\pm 10\%$, o que for maior
Calibração: Calibração zero

Agentes anestésicos (A.G.):

Agente Anestésicos tem a função de medir gases anestésicos e respiratórios dos pacientes sob anestesia, fornecendo os valores de Et (Expirado) e Fi (Inspirado) dos seguintes gases:

Co₂
Oxigênio (O₂)
Óxido Nitroso(N₂O)
Halotano (HAL)
Isoflurano (ISO)
Enflurano (ENF)
Sevoflurano (SEV)
Desflurano (DES)

Outras Especificações:

Fonte de energia: AC 100V-240V, 50/60Hz, 60VA
Bateria de lítio embutida: Autonomia de 5 horas
Modo alarme: Alarme audio visual de 3 níveis
Dimensões: 310mm x 160mm x 285mm
Peso: 3,850Kg**
Tempo de recarga total da bateria: 3 Horas
Rede: Ethernet
Protocolo H17
USB, RJ45, VGA e HDMI
Tela de OXYCRG
Visualização leito a leito (BED-VIEW)
Visualização de até 13 curvas simultâneas
Alça para transporte
SunTech NIBP
Impressora térmica
Wi-Fi
02 Baterias com autonomia superior à 10 horas
Cabo 10 vias

Opcionais:

Central de monitoramento
Suporte com rodízios
Suporte de parede



* Acompanha acessórios conforme edital
** Podendo variar de acordo com os acessórios solicitados



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	CIRURGICA SAO FELIPE PRODUTOS PARA SAUDE LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	07.626.776/0001-60	Autorização de Funcionamento da Empresa	8.09.011-1
Nome do Dispositivo Médico	MONITOR DO PACIENTE		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Monitor de Sinais Vitais		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80901110026		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.266296/2020-22</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	<ul style="list-style-type: none"> • FABRICANTE: SHENZHEN CREATIVE INDUSTRY CO., LTD. - CHINA, REPÚBLICA POPULAR - CNPJ / Código Único: C005864 - Endereço: 2/F BLOCK 3 NANYOU TIAN'AN INDUSTRY TOWN - SHENZHEN 518054 		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	III - ALTO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	16/04/2020		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	16/04/2030		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	IFU Monitor Serie K.pdf	1586641/24-7 - 19/11/2024 - 03:59

Modelo Produto Médico

MONITOR DO PACIENTE K10

MONITOR DO PACIENTE K12

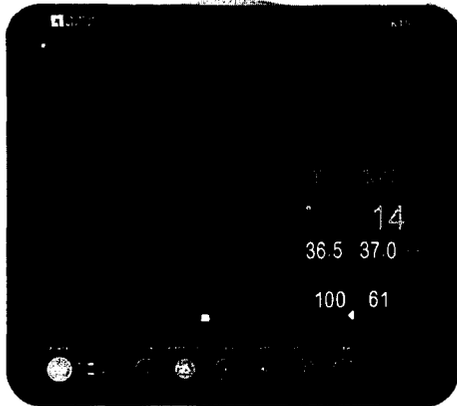
MONITOR DO PACIENTE K15

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar





ANVISA: 80901110026

Especificações técnicas

Aplicação

Adulto, pediátrico e neonatal.
Hospitais, UTI, Centro Cirúrgico, Pronto socorro.

Display

15" Colorido com TFT touch screen

ECG

Faixa dinâmica de entrada: $\pm (0,5mVp - 5mVp)$
Impedância de entrada: $\geq 10 M\Omega$
Largura da banda: 0,05 – 150Hz (modo diagnóstico)
0,5 – 40Hz (modo monitoramento)
CMRR: 1 – 20Hz (modo operação)
 $\geq 90 Db$ (Diagnóstico)
 $\geq 105 dB$ (monitoramento e operacional)
Sensibilidade: x 1/4, x 1/2, x 1, x 2, x4 e automático
Velocidade de varredura: 6,25mm/s, 12,5mm/s, 25mm/s, 50mm/s
Faixa de medição HR: 15 – 350bpm
Precisão de HR: $\pm 1\%$ ou 1bpm, o que for maior
Função de detecção e rejeição de pulso de marcapasso
Proteção contra descarga de Desfibrilador
Monitorização de ST/QT/QTc
Análise de arritmias

Seguimento ST:

Faixa do seguimento ST: -2,0mV – +2,0mV
Precisão: 0,02mV
Análise do seguimento ST: Em todas as derivações

RESP

Medição por impedância torácica
Faixa de medição: 0 – 150rpm
Resolução: 1 rpm

SpO₂

Especificação Técnica: Método óptico de comprimento de onda duplo
Faixa de medição: 0% – 100%
Precisão: $\pm 2\%$ para a faixa de SpO₂ de 70 a 100%
Faixa de medição de PR: 0 – 300 bpm
Precisão de PR: $\pm 2bpm$ ou $\pm 2\%$ o que for maior
Baixo desempenho de perfusão: $\geq 0,3\%$
Tecnologia: MoveOxy (opcional Nellcor, Masimo)

Pressão não invasiva (PNI)

Especificação Técnica: método oscilométrico.
Tempo de medição: < 30 segundos (manguito adulto)
Faixa de medição de PNI: 0 mmHg – 300 mmHg
Precisão: $\pm 3 mmHg$.
Modo de medição de PNI: Manual, auto, STAT, Mult ciclo
Intervalo de auto medição: 1 – 480 min

TEMP (02 Canais)

Faixa de medição: 0,0 – 50,0°C
Precisão: $\pm 0,1^\circ C$ entre 0°C a 50°C

Pressão invasiva (PI ou IBP)

Especificação Técnica: Transdutor extensômetro
Sensibilidade de entrada: 5µV/V/ mmHg
Faixa de medição: -50 – 360 mmHg
Precisão: $\pm 2\%$ ou $\pm 4\%$ mmHg, o que for maior
Medidas Arteriais: ART, RAP, PA, LAP, CVP, ICP, AUXPI, AUXP2
Calibração: calibração zero
Com opção de medição da variação da Pressão de Pulso (Delta PP)
Opcional de até 04 canais

Capnografia (ETCO₂)

Especificação técnica: Método óptico infravermelho
Modo de amostragem: Sidestream ou Mainstream
Faixa de medição: 0 – 150mmHg
Precisão: 0 – 40mmHg $\pm 2mmHg$
41 – 100mmHg $\pm 5\%$ da leitura
71 – 100mmHg $\pm 8\%$ da leitura
101 – 150mmHg $\pm 10\%$ da leitura
Taxas de fluxo: 50ml/min $\pm 10 ml/min$ (fluxo lateral)

Monitoração do Estado Cerebral (BIS)

Sensibilidade ao EEG: $\pm 400\mu V$
Nível de ruído: < 2µVp-p, < 0,4µV rms (1 – 250 Hz) 40dB
CMRR: > 11
Impedância de entrada: > 50 Mohm
CSI e atualização: 0 – 100 filtro 6 – 42 Hz, atualização em 1 seg
% EMG: 0 – 100 (logarítmico)
filtro 75 – 85 Hz, atualização em 1 sec.
%BS: 0 – 100 filter: 2 – 42 Hz, atualização em 1 sec.

Débito cardíaco (C.O.)

Faixa de medição da temperatura sanguínea: 23 – 43 °C, precisão: $\pm 0,5^\circ C$
Faixa de medição de temperatura da solução injetada: 0-20 °C, precisão: $\pm 0,5^\circ C$
Faixa de medição: 0,2 – 20 L/min
Precisão: $\pm 0,2 L/min$ ou $\pm 10\%$, o que for maior
Calibração: Calibração zero

Agentes anestésicos (A.G.):

Agente Anestésicos tem a função de medir gases anestésicos e respiratórios dos pacientes sob anestesia, fornecendo os valores de Et (Expirado) e Fi (Inspirado) dos seguintes gases:
Co2
Oxigênio (O2)
Óxido Nitroso(N2O)
Halotano (HAL)
Isoflurano (ISO)
Enflurano (ENF)
Sevoflurano (SEV)
Desflurano (DES)

Outras Especificações:

Fonte de energia: AC 100V-240V, 50/60Hz, 60VA
Bateria de lítio embutida: Autonomia de 5 horas
Modo alarme: Alarme audio visual de 3 níveis
Dimensões: 310mm x 160mm x 285mm
Peso: 3,850Kg**
Tempo de recarga total da bateria: 3 Horas
Rede: Ethernet
Protocolo H17
USB, RJ45, VGA e HDMI
Tela de OXYCRG
Visualização leito a leito (BED-VIEW)
Visualização de até 13 curvas simultâneas
Alça para transporte
SunTech NIBP
Impressora térmica
Wi-Fi
02 Baterias com autonomia superior à 10 horas
Cabo 10 vias

Opcionais:

Central de monitoramento
Suporte com rodízios
Suporte de parede

* Acompanha acessórios conforme edital

** Podendo variar de acordo com os acessórios solicitados

CERTIFICADO DE CONFORMIDADE

CERTIFICATE OF CONFORMITY

Solicitante
Applicant Razão Social: Cirúrgica São Felipe Produtos para Saúde Ltda.
Nome Fantasia: Cirúrgica São Felipe
CNPJ 07.626.776/0001-60
Rua Graça Aranha, 875 - Barracão 2, Sala C - Vargem Grande – Pinhais/PR – 83321-020 - Brasil

Fabricante Legal
Legal Manufacturer Shenzhen Creative Industry Co.,Ltd.
Floor 5, BLD 9 BaiWangxin High-Tech industrial park Songbai Road, Xili Street Nanshan District, 518110 – Shenzhen - China

Fabricante Contratado
n.a.

Família de Produto
Product's Family **Monitor Multiparamétrico** Classe de proteção (IEC): I
Classe de proteção (IPX): IPX2 Grau de Proteção (IEC): BF/CF

Normas
Standards NBR IEC 60601-1:2010+Em1:2016 NBR IEC 80601-2-30:2012 + Em1:2014
NBR IEC 60601-1-2:2017 NBR IEC 60601-2-34:2014
NBR IEC 60601-1-6:2011 + Em1:2020 NBR IEC 60601-2-49:2014
NBR IEC 60601-1-8:2010 + Em1:2014 NBR ISO 80601-2-55:2014
NBR IEC 60601-1-9:2010 + Em1:2014 IEC 80601-2-56:2017
NBR IEC 60601-2-27:2013 ISO 80601-2-61:2017

Regulamento
Regulation Equipamentos Elétricos sob Regime da Vigilância Sanitária
Portaria INMETRO 384 de 18 de dezembro de 2020
Modelo 5 – Ensaio de Tipo/Rotina e Sistema Gestão Qualidade

Data da Auditoria
Audit Date 05/08/2023

Data do Aceite
da Proposta 29/06/2023

Nº Certificado
Certificate # TNBR-30281

Emissão Inicial:
First Concession: 05/09/2023





Reginaldo Maia
Diretor Presidente

Barueri, 20/09/2023

A validade deste certificado de conformidade está atrelada à realização das avaliações de manutenção e tratamento de possíveis não conformidades de acordo com as orientações do OCP previstas no RAC específico. Para verificação da condição atualizada de regularidade deste certificado de conformidade deve ser consultado o banco de dados de produtos e serviços certificados do INMETRO.

TÜV NORD Brasil Avaliações da Qualidade Ltda. Al. Madeira, 222 – 3º andar – Barueri – SP – Brasil - 06454-010

www.brtuv.com.br

CERTIFICADO DE CONFORMIDADE

CERTIFICATE OF CONFORMITY

Nº Certificado **TNBR-30281**
 Certificate #

Informações Adicionais Additional Information

Marca Comercial Trade Mark	Modelo (Código) Model (Code)	Descrição Técnica Technical Description	Código de Barras Bar Code
Creative	K10 100~240Vac; 60VA; 50/60Hz	O Monitor do Paciente é um instrumento multifuncional projetado para monitorar os sinais fisiológicos vitais de pacientes adultos, pediátricos e neonatais. Com as funções de registro e exibição em tempo real de parâmetros, como ECG, frequência cardíaca (FC), pressão arterial não invasiva (PNI), saturação funcional de oxigênio (SpO2), respiração (RESP), temperatura corporal (TEMP) e bem como as funções de monitoramento opcionais, como concentração expirada de CO2 (EtCO2), pressão arterial invasiva (PI), débito cardíaco (CO), gás anestésico (AG), índice de estado cerebral (CSI) e assim por diante, permitem uma ampla análise das condições fisiológicas do paciente.	6941900604292
	K12 100~240Vac; 60VA; 50/60Hz		6941900604308
	K15 100~240Vac; 60VA; 50/60Hz		6941900604315



Identificação dos laboratórios e relatórios de ensaio:

- IEC 60601-1:2005 + A1:2012 – Shenzhen Huatongwei International Inspection Ltd. - relatório TRS18030094 de 04/07/2018;
- IEC 60601-1-2:2014 – Shenzhen Huatongwei International Inspection Ltd. - relatório TRE18030064 de 27/04/2018;
- IEC 60601-1-6:2010 + A1:2013 – Shenzhen Huatongwei International Inspection Ltd. - relatório TRS18030095 de 04/07/2018;
- IEC 60601-1-8:2006 + Amd1:2012 – Shenzhen Huatongwei International Inspection Ltd. - relatório TRS18030096 de 04/07/2018;
- IEC 60601-2-27:2011 – Shenzhen Huatongwei International Inspection Ltd. - relatórios TRS18030097 de 04/07/2018 e TRE18030064 de 27/04/2018;
- IEC 80601-2-30:2009 + A1:2013 – Shenzhen Huatongwei International Inspection Ltd. - relatórios TRS18030098 de 04/07/2018 e TRE18030064 de 27/04/2018;
- IEC 60601:2-34:2011 – CCIC Southern Electronic Product Testing (Shenzhen) Co., Ltd - relatório SET2018-09721 de 28/03/2018;
- IEC 60601-2-49:2011 – Shenzhen Huatongwei International Inspection Ltd. - relatórios TRS18030101 de 04/07/2018 e TRE18030064 de 27/04/2018;
- ISO 80601-2-56:2017 – Shenzhen Huatongwei International Inspection Ltd. - relatórios TRS18030100 de 04/07/2018 e TRE18030064 de 27/04/2018;

Este certificado está vinculado a um contrato e para o endereço acima citado / This certificate is related to a contract and to the above mentioned address



Certificado de Conformidade válido somente acompanhado das páginas de 1 à 3
 Certificate valid accompanied only from pages 1 to 3
 Pg.: 2 de 3 - Rev.:01 – 20/09/2023

CERTIFICADO DE CONFORMIDADE

CERTIFICATE OF CONFORMITY

Nº Certificado **TNBR-30281**
Certificate #

Informações Adicionais *Additional Information*

Identificação dos laboratórios e relatórios de ensaio:

- ISO 80601-2-61:2017 – Shenzhen Huatongwei International Inspection Ltd. - relatórios TRS18030099 de 04/07/2018 e TRE18030064 de 27/04/2018;
- IEC 60601-2-55:2011 – Shenzhen Academy of Metrology & Quality Inspection – relatório WT189300925 de 19/11/2018 / Shenzhen Huatongwei International Inspection Ltd. – relatório TRE18030064 de 27/04/2018;

Versão do manual do usuário:

- 3502-2350001 – revisão 2.4;

Versão do projeto:

- CN92710051-407 – revisão 1.2;

Acessórios e partes ensaiadas:

- Cabo ECG, Eléctrodo ECG, Sensor de SpO2, Extensor de cabo sensor de SpO2, Braçadeira pediátrica de PNI de tamanho pequeno (6cm~11cm), Braçadeira pediátrica de PNI de tamanho médio (10cm~19cm), Braçadeira PNI obeso e obeso coxa, Braçadeira de PNI Neonatal, Infantil, Adolescente e Adulto, PNI pediátrica de grande porte Cuff (18cm~26cm), Sensor TEMP, Sensor de temperatura por infravermelho, Sensor de CO2 Mainstream, Adaptador para vias aéreas, Adaptador para vias aéreas de adulto, Adaptador infantil de vias aéreas, Sensor Sidestream de CO2, Kit de linha de amostragem, Tubo de extensão das vias aéreas, Conector em estrela, Cabo de alimentação, Cabo para internet, Papel para impressão.

Software de controle:

- V3.0

Revisão	Data de revisão	Descrição
0	05/09/2023	Emissão inicial
1	20/09/2023	Atualizado versão do manual devido a inclusão de novas figuras e detalhes

Este certificado está vinculado a um contrato e para o endereço acima citado
This certificate is related to a contract and to the above mentioned address

Este certificado se refere a um processo de transferência coberto pelo seguinte cenário:
Organismo Emissor: NCC (OCP 0034) / Certificado transferido nº NCC 20.06116

