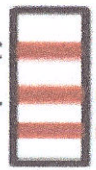

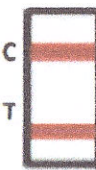
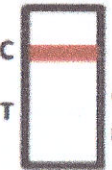


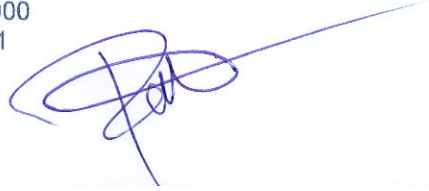
	FICHA DE ESPECIFICAÇÃO DO PRODUTO			
	COVID-19 IgG/IgM			
	NCM	3002.15.90	Marca	CEPALAB
Validade	12 meses após a data de fabricação		Origem	China
Reg. MS nº	80258020106			
Fabricante: Qingdao Hightop Biotech Co., Ltd.				
Detentora do Registro: Cepalab Laboratórios Ltda – CNPJ: 02.248.312/0001-44				
Descrição do produto	<p>COVID-19 IgG/IgM é um teste imunocromatográfico para a detecção qualitativa de anticorpos IgG/IgM contra a síndrome respiratória aguda grave do coronavírus 2 (SARS-CoV-2) em amostras de soro, plasma e sangue total humano. Uso em diagnóstico <i>in vitro</i>.</p> <p>Positivo: Uma linha vermelha aparecerá na área de controle (C) e uma linha vermelha aparecerá na área teste G e/ou M.</p> <p>Negativo: somente uma linha vermelha aparecerá na área de controle (C) e nenhuma linha aparecerá na área de teste G e M.</p> <div style="display: flex; justify-content: space-around; align-items: center;"> <div style="text-align: center;">  <p>IgG/IgM Positivo</p> </div> <div style="text-align: center;">  <p>IgG Positivo</p> </div> <div style="text-align: center;">  <p>IgM Positivo</p> </div> <div style="text-align: center;">  </div> </div>			
	Desempenho Clínico: Sensibilidade: 94,14%; Especificidade: 93,91%			
Imagens do produto	 			





Finalidade de uso	COVID-19 IgG/IgM é um teste imunocromatográfico para a detecção qualitativa de anticorpos IgG/IgM contra a síndrome respiratória aguda grave do coronavírus-2 (SARS-CoV-2) em amostras de soro, plasma e sangue total humano.
Composição	25 unidades: cassetes 1 unidade: solução diluente 1 unidade: instrução de uso
Condições de armazenamento e Transporte	Conservar na temperatura entre 4-30°C, em local seco, protegido do calor e da luz solar direta e lacrado. Não congelar. Válido por 12 meses após a data de fabricação, se mantidas estas condições de armazenamento.
Embalagem	Caixa de papel cartão contendo 25 unidades de cassetes embalados individualmente em envelope laminado e 1 solução diluente. Rotulagem em conformidade com a RDC ANVISA nº36/2015, com identificação de procedência, validade, número do lote e registro no Ministério da Saúde do produto.
Apresentação comercial	Caixa com 25 unidades de cassetes e 1 unidade de solução diluente.

Rua Governador Valadares, 104 – Chácaras Reunidas São Vicente
São José da Lapa – MG – CEP: 33350-000
Fones: (31) 3486 1771 / 0800 703 1771



Certificate of Analysis
SARS-CoV-2 (COVID-19) IgM/IgG Antibody Rapid Test
(Immunochromatographic)

Report No. : GICA -1045-01

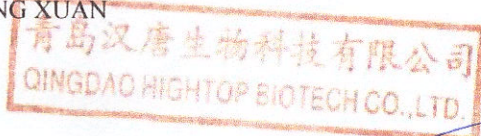
No. : JL-8.2.3-45 (01-01)

Products Name	SARS-CoV-2 IgM/IgG Antibody Rapid Test (Immunochromatographic)						
Batch No.	COV1252004C	EXP.	2021-04	Product Quantity	358,150 PCS	Sampling Quantity	100 PCS
Test Standard	Rules for the inspection of finished products HT-ZD-A/0-16-45(1-1)					Pack size	25 PCS/Box
						Form	Cassette
Sampling Date	20200520	Manufacturer Date		20200426		Report Date	20200520
Test items	Quality Standard						Results
Physical Examination (7.1)	Appearance: SARS-CoV-2 IgM/IgG test strip should be neat and complete, no burr, no damage, no pollution; Materials attached firmly; Width: Test sheet width should be no less than 3.0 mm; The liquid migration velocity (stopwatch): should be not less than 10mm/min.						√
Positive coincidence rate (7.2)	Tested with 5 positive reference materials (P1 ~ P5) separately, the results were all positive.						√
Negative coincidence rate (7.3)	Tested with 10 negative reference materials (N1 ~ N10) separately, the results were all negative.						√
Minimum detection limit (7.4)	Tested with 1 minimum detection limit reference, the test result should be positive.						√
Repeatability (7.5)	The test was repeated 10 times in parallel with a repeatable reference product, and the corresponding reaction results were positive and the coloration was uniform.						√
Differences between batches (7.6)	Take three batches of SARS-CoV-2 IgM / IgG panel, to test the repeatability, the results of the three batches should be complied with the requirement of repeatability.						√
Conclusion	Conform to the requirement.						
Remark							

Note: conform to √; not conform to x.

Inspector : WANG XUAN

王 林 煥



Director : PAN CHUNMEI

EDSON JOSE
 QUADROS:512
 01410991
 Assinado de forma digital por EDSON JOSE
 QUADROS:51201410991
 Dados: 2020.07.17 15:57:31 -03'00'



COVID-19 IgG/IgM RÁPIDO
INSTRUÇÕES DE USO

MÉTODO:
 Imunocromatográfico.

FUNDAÇÃO:
 COVID-19 IgG/IgM RÁPIDO é um teste imunocromatográfico para a detecção qualitativa de anticorpos IgG/IgM contra a síndrome respiratória aguda grave do coronavírus 2 (SARS-CoV-2) em amostras de soro, plasma e sangue total humano. Somente para diagnóstico de uso *in vitro*.

FUNDAMENTO:
 COVID-19 IgG/IgM RÁPIDO é um teste imunocromatográfico que detecta separadamente anticorpos das classes IgG e IgM para o COVID-19 IgG/IgM RÁPIDO contém anticorpos monoclonais anti-IgG humano na linha teste G para IgG, e anticorpos monoclonais anti-IgM humano na linha de teste M para IgM. Após a adição da amostra, antígenos do SARS-CoV-2 conjugados a partículas de ouro coloidal presentes no teste, se ligam aos anticorpos da amostra e migram por capilaridade através da membrana. Em caso de amostras positivas para IgG, será formada uma linha vermelha na região teste G. Amostras positivas para IgM formarão uma linha vermelha na região teste M. A mistura amostra-antígeno continua percorrendo a membrana até a linha controle C, onde ocorre a formação de uma linha vermelha, tanto para amostras positivas quanto negativas, a formação dessa linha vermelha demonstra que o teste está adequado para uso. Caso contrário, o resultado do teste será considerado inválido e deverá ser repetido utilizando outro dispositivo de reação.

SIGNIFICADO CLÍNICO
 Coronavírus é uma família de vírus que causam infecções respiratórias, os primeiros coronavírus humanos foram isolados pela primeira vez em 1937. No entanto, foi em 1965 que o vírus foi descrito como coronavírus, em decorrência do perfil na microscopia parecendo uma coroa. O novo coronavírus emergiu no fim de 2019 e rapidamente se tornou uma pandemia. O vírus tem alto poder de contágio, persistindo por horas a dias em diversas superfícies. O período de incubação é o tempo que leva para os primeiros sintomas aparecerem desde a infecção por coronavírus, que pode ser de 2 a 14 dias, casos assintomáticos têm desempenhado papel relevante na cadeia de transmissão do vírus e podem ser responsáveis por até dois terços das infecções. O contingente de casos não documentados, mas que apresentam sintomas leves ou são assintomáticos e a característica epidemiológica que determina o rápido avanço desse vírus respiratório. A população idosa tem sido a de maior vulnerabilidade às formas graves da doença e evolução para óbito, sobretudo entre idosos frágeis e portadores de comorbidades. Não existe tratamento específico para infecções causadas por coronavírus humano.

IDENTIFICAÇÃO E ARMAZENAMENTO DOS REAGENTES:
R1 - PLACA TESTE: Pronto para uso. A placa teste é montada em

membrana em 3 linhas. Linha T IgM: com anticorpo monoclonal anti-IgM humano de camundongo (0,4 µg/mL), antígeno recombinante SARS-CoV-2 em fase sólida com etiqueta dourada (15µg/mL), anticorpo IgG de coelho (15µg/mL), Linha T IgG: revestida com antígeno recombinante SARS-CoV-2 (0,6µg/mL), anticorpo monoclonal anti-IgG anti-IgG humano (15µg/mL), camundongo de etiqueta em ouro (15µg/mL). Linha C revestida com anticorpo IgG anti-coelho de cabra (1,2µg/mL).

R2 - DILUENTE: Pronto para uso. Solução tampão fosfato 20mM (PBS). Não congelar. Deixar adquirir a temperatura ambiente antes de realizar os testes.

ESTABILIDADE:
 Os reagentes são estáveis até a data de validade impressa no rótulo, quando armazenados a temperatura de 4 a 30 °C. Não congelar, evitar exposição prolongada a luz.

TRANSPORTE:
 O kit não é afetado pelo transporte desde que seja entregue ao destinatário no período máximo de 07 dias e em uma temperatura de até 30 °C.

TERMOS E CONDIÇÕES DE GARANTIA:
 O fabricante garante a qualidade do produto, se este for armazenado entre 4 e 30 °C e em sua embalagem original.

- PRECAUÇÕES E CUIDADOS ESPECIAIS:**
- Ler cuidadosamente as instruções de uso antes de realizar o teste;
 - Recomendamos a aplicação das Boas Práticas de Laboratórios Clínicos para a execução do teste;
 - Produto de uso único. Descartar após o uso. Não reutilizar.
 - De acordo com as instruções de biossegurança, todas as amostras devem ser manuseadas como materiais potencialmente infectantes;
 - Para o descarte seguro dos reagentes e materiais biológicos, sugerimos utilizar as regulamentações normativas locais, estaduais ou federais para a preservação ambiental;
 - Não substituir componentes deste kit com o de outros fabricantes, nem usar componentes de lotes e códigos diferentes.
 - Se a embalagem estiver danificada ou violada, não utilizar o teste.
 - Não use o produto se a data de validade estiver expirada.

MATERIAIS NECESSÁRIOS E NÃO FORNECIDOS:

- Tubos e pipetas;
- Cronômetro.

AMOSTRAS BIOLÓGICAS
 Usar soros, plásmas ou sangue total livres de hemólise, lipemia e contaminação.

Caso o teste não seja realizado imediatamente, as amostras de soro ou plasma coletadas poderão ser armazenadas por um período máximo de 72 horas sob refrigeração (2 a 8 °C). Caso o prazo para realização do teste seja superior a 72h a amostra deverá ser congelada a uma temperatura igual ou inferior a -20 °C. Evitar o congelamento e descongelamento das amostras. As amostras de sangue total com anticoagulante devem ser armazenadas por um período de 72 horas sob refrigeração. Caso a amostra de sangue total não possua anticoagulante, ela deve ser utilizada imediatamente (se a amostra apresentar coagulação a detecção pode ocorrer via soro).

INTERFERÊNCIAS
 Para a verificação de substâncias interferentes possíveis presentes nas amostra biológicas (soro, plasma e total) que podem comprometer o desempenho do teste realizado um ensaio em três lotes do produto COVID-19 RÁPIDO com amostras biológicas negativas para SARS-CoV-2 e IgM contaminadas com diferentes substâncias e (triglicérides, hemoglobina e bilirrubina). Amostras positivas para fator reumatoide, amostras com alto teor de gordura, amostras de bilirrubina alta, amostras hemocontidas positivas para *Mycoplasma pneumoniae* IgM e amostras positivas para o anticorpo IgM do vírus influenza tip 1 afetaram os resultados dos testes.

Tabela 1 - Substâncias interferentes

Substância endógena	Concentração
Triglicerídeo	<6mmol/L
Hemoglobina	<10g/L
Bilirrubina	<1.000µmol/L

REAÇÕES CRUZADAS
IgM: O Kit não demonstrou nenhuma reação cruzada com os seguintes patógenos/anticorpo: *Mycoplasma pneumoniae* IgM; Influenza A IgG; Parainfluenza IgG; RSV IgM; Adenovirus IgM; Citomegalovirus; Sarampo IgG; CMV IgM; Inf. IgG; *Chlamydia pneumoniae* IgG; TB IgG; Varicella zoster.

IgG: O Kit não demonstrou nenhuma reação cruzada com os seguintes patógenos/anticorpo: *Mycoplasma pneumoniae* IgM; Influenza A IgG; Parainfluenza IgG; RSV IgG; Adenovirus IgG; Citomegalovirus; Sarampo IgG; CMV IgG; Inf. IgG; *Chlamydia pneumoniae* IgG; TB IgG; Varicella zoster.

PROCEDIMENTO DO TESTE
SORO OU PLASMA

1. Retire o cassete do envelope e coloque-o sobre superfície plana;
2. Adicione 10µL de soro ou plasma no orifício de amostra S;
3. Adicione 2 gotas (80-100µL) da solução diluente no orifício de amostra D, conforme figura 1;
4. Leia o resultado do teste no período de 15 a 20 minutos. Os resultados obtidos após 20 minutos deverão ser desconsiderados.



Figura 1

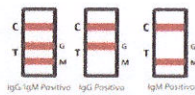
SANGUE TOTAL

1. Retire o cassete do envelope e coloque-o sobre superfície plana;
2. Adicione 20µL sangue total no orifício de amostra S;
3. Adicione 2 gotas (80-100µL) da solução diluente no orifício de amostra D, conforme figura 1;
4. Leia o resultado do teste no período de 15 a 20 minutos. Os resultados obtidos após 20 minutos deverão ser desconsiderados.



INTERPRETAÇÃO DO RESULTADO

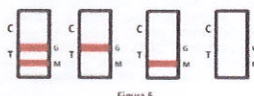
POSITIVO: Uma linha vermelha aparecerá na área de controle (C) e uma linha vermelha aparecerá na área teste G e/ou M (Figura 3).



NEGATIVO: somente uma linha vermelha aparecerá na área de controle (C) e nenhuma linha aparecerá na área de teste G e M (Figura 4).



INVÁLIDO: nenhuma linha vermelha aparecerá, ou nenhuma linha aparecerá na área de controle (C). A linha na área de controle determina se o teste foi efetuado corretamente (Figura 5).



LIMITAÇÕES DA TÉCNICA

O COVID-19 IgG/IgM RÁPIDO é um teste qualitativo, portanto, os valores quantitativos e a concentração dos anticorpos SARS-CoV-2 IgG e IgM não serão determinados. A intensidade da cor das linhas teste não está relacionada à concentração de anticorpos na amostra.

O COVID-19 IgG/IgM RÁPIDO é um teste de triagem para a presença de anticorpos IgG/IgM da síndrome respiratória aguda grave coronavírus 2 (SARS-COV-2), os resultados do teste são apenas para referência clínica, o que não é a única base para diagnóstico e tratamento clínico. Um diagnóstico e tratamento confirmados só devem ser feitos por um médico após a avaliação de todos os achados clínicos e laboratoriais.

Os resultados positivos com esta metodologia só serão possíveis após a reação do organismo com a produção de anticorpos. Isso pode variar entre pessoas, mas normalmente esta resposta se dá após o sétimo e o oitavo dia e pode permanecer por tempos maiores.

CARACTERÍSTICAS DO DESEMPENHO

1. Sensibilidade e especificidade

Foi realizado um estudo utilizando 550 amostras de soro,

plasma e sangue total humano para a realização do ensaio de determinação qualitativa de anticorpos IgG, IgM e IgG/IgM contra a síndrome respiratória aguda grave do coronavírus 2 (SARS-CoV-2), testadas por três instituições clínicas. Segue abaixo a tabela com os resultados encontrados.

Tabela 2: Teste SARS-CoV-2 IgM e diagnóstico clínico

Reagente avaliado	Resultado do diagnóstico clínico		Total
	Grupo de estudo	Grupo controle	
Positivo	168	16	184
Negativo	37	329	366
Total	205	345	550

Análise do desempenho
 Sensibilidade: 81,95%
 Especificidade: 95,36%
 Consistência: 90,36%

Tabela 3: Teste SARS-CoV-2 IgG e diagnóstico clínico

Reagente avaliado	Resultado do diagnóstico clínico		Total
	Grupo de estudo	Grupo controle	
Positivo	182	12	194
Negativo	23	333	356
Total	205	345	550

Análise do desempenho
 Sensibilidade: 88,78%
 Especificidade: 96,52%
 Consistência: 93,64%

Tabela 4: Teste Rápido de Anticorpo SARS-CoV-2 IgM/IgG e resultado do diagnóstico clínico

Reagente avaliado	Resultado do diagnóstico clínico		Total
	Grupo de estudo	Grupo controle	
Positivo	193	21	214
Negativo	12	324	336
Total	205	345	550

Análise do desempenho
 Sensibilidade: 94,15%
 Especificidade: 93,91%
 Consistência: 94,00%

RISCOS RESIDUAIS IDENTIFICADOS

As medidas de redução dos riscos foram implementadas e o produto não apresenta riscos maiores que os benefícios obtidos com o seu uso; e se usado por profissionais qualificados e treinados, clientes das precauções descritas nos produtos, desempenhará suas funções com qualidade, segurança e eficácia.

APRESENTAÇÃO DO KIT

CODIGO	REAGENTE	VOLUME	NÚMERO DE DETERMINAÇÕES
300/300-025	R1 - Placa Teste	25 Unid	25
	R2 - Solução Diluente	1 X 2,5ml	

REFERÊNCIAS BIBLIOGRÁFICAS

- 1- Naishan Chen, Min Zhou, Xuan Dong, et al. Epidemiological and Clinical Characteristics of 99 c 2019 novel coronavirus pneumonia in Wuhan, Ch descriptive study. The Lancet, 395 (10223), 507-513;
- 2- Chaolin Huang, Yeming, et al. (2020). Clinical feat patients infected with 2019 novel coronavirus in China. The Lancet, 395(10223), 497-506;
- 3- Chen Wang, Peter W Horby, Frederick G Hayden, George (2020). A novel coronavirus outbreak of global concern. The Lancet, 395 (10223), 470-473;
- 4- Na Zhu, Ph.D., Dingyu Zhang, M.D., Wenling Wang, Ph al. (2020). A Novel Coronavirus from Patients with Pn in China, 2019. The New England Journal of Medicine;
- 5- World Health Organization: Clinical management of acute respiratory infection when Novel coronavirus infection is suspected: Interim Guidance. 12 January, 2

INFORMAÇÕES AO CONSUMIDOR:

A VIDA Biotecnologia garante o desempenho deste dentro das especificações até a data de expiração i nos rótulos, desde que cuidados de utilização e armazê indicados nos rótulos e nessa instrução sejam s corretamente.

N° DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E DATA DE VALIDADE RÓTULO DO PRODUTO.

PRODUZIDO E DISTRIBUÍDO POR: VIDA Biotecnologia LTDA

CNPJ: 11.308.834/0001-85
 Avenida José Cândido da Silveira 2100 - Horto Floresta 31035-536; Belo Horizonte. Minas Gerais
 www.vidabiotecnologia.com.br
 Departamento de Serviços Associados I (31)34 dsa@vidabiotecnologia.com.br
 Resp Téc.: Renato Silva CRB104 - 57360/04-D
 Reg. M.S.: XXXXXXXXXX
 Rev.: 07/2020

SIGNIFICADO DOS SÍMBOLOS UTILIZADOS NO RÓTULO DO PRO

	Conteúdo suficiente para <n> testes
	Data limite de utilização do produto (mm/aaaa)
	Não usar se a embalagem estiver danific
	Limite de temperatura (conservar a)
	Consultar instruções de uso
	Código do produto
	Produto para Diagnóstico In Vitro
	Número de Lote
	Produzido por
	Não reutilizar

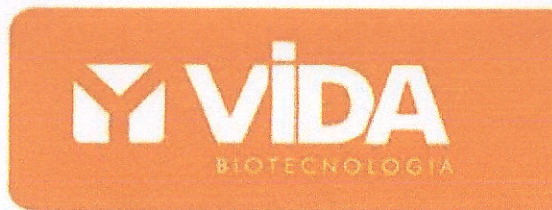


FICHA TÉCNICA DESCRITIVA DO OBJETO

Ficha Técnica Descritiva do Objeto

Número do edital: 01/2020						
Órgão comprador: Prefeitura Municipal de Hidrolândia						
Item	Descrição	Marca / Modelo	Unid	Qtd	Valor Unit.	Valor Total
1	TESTE RÁPIDO COVID-19 FABRICANTE: VIDA MARCA: VIDA REGISTRO ANVISA: 80785070088 Apresentação: Kits com 25 unidades COVID-19 IgG e IgM RÁPIDO é um teste imunocromatográfico para a detecção qualitativa de anticorpos IgG e IgM com linhas distintas contra a síndrome respiratória aguda grave do coronavírus 2 (SARSCoV- 2) em amostras de soro, plasma, sangue total humano, Edta ou Heparina. Somente para diagnóstico de uso in vitro COVID-19 IgG/IgM RÁPIDO é um teste imunocromatográfico que detecta separadamente anticorpos das classes IgG e IgM para o COVID-19 IgG/IgM, resultado do teste no período de 15 a 20 minutos. Validade do Kit 12 meses. O Kit Acompanha: <ul style="list-style-type: none">- Cassete- Solução diluente- Pipeta descartável- Instrução de uso	VIDA COVID-19 IgG/IgM	UNID	1.500	R\$ 60,00	R\$ 90.000,00
VALOR UNITÁRIO DA PROPOSTA: R\$ 60,00 (Sessenta reais)						
VALOR TOTAL DA PROPOSTA: R\$ 90.000,00 (Noventa mil reais)						

VALIDADE:	Validade da proposta 60 (sessenta) dias, contado a partir da data fixada para realização da sessão pública. Validade do Kit 12 meses.
DECLARAÇÕES:	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 (edital).



Proposta nº 00211/2020

Belo Horizonte, 03 de Setembro de 2020.

CLIENTE: PREFEITURA MUNICIPAL DE HIDROLÂNDIA
DEPARTAMENTO: SETOR DE LICITAÇÃO
CONTATO: TEL: (88) 3638-1166 – licitacao@hidro@outlook.com
REFERENTE: PREGÃO ELETRONICO Nº 01/2020
PROCESSO Nº PMH-240820-PE01

PROPOSTA DE PREÇOS

À
PREFEITURA MUNICIPAL DE HIDROLÂNDIA/CE.
SETOR DE LICITAÇÕES
Att. Sr.(a) Pregoeiro(a)

Processo: PREGÃO ELETRÔNICO Nº PMH-240820-PE01

Prezado(a) Pregoeiro(a),

Pelo presente instrumento, vimos apresentar nossa Proposta Escrita, relativa ao objeto do Pregão Eletrônico nº PMH-240820-PE01, bem como as informações, especificações e as condições abaixo discriminadas:

1 – IDENTIFICAÇÃO DA LICITANTE:

Licitante: Vida Biotecnologia LTDA
Inscrição Estadual: 00149013600.86
Endereço: Avenida José Candido da Silveira, nº 2100, Salas 13,15,17,18,19,36 e 44, Horto Florestal, Belo Horizonte/MG
CEP: 31.035-536
Telefones: (31) 3309-2272 / (31) 3466-3351 / (31) 3486-2403
Validade da Proposta: 60 (sessenta) dias
Dados Bancários: : Banco Itaú – 341 - Agência: 1582 - Conta: 65.000-6
Banco do Brasil – 001 – Agência: 1614-4 – Conta: 20.510-9.

CNPJ: 11.308.834/0001-85

Inscrição Municipal: 2492840012

E-mail: licit@vidabiotecnologia.com.br

2 – IDENTIFICAÇÃO DO REPRESENTANTE LEGAL:

Nome: Claudinei Pereira de Oliveira
Cargo: Gestor de Licitações
Data de Nascimento: 22/09/1981
Estado Civil: Divorciado
RG nº. MG-10.495.354
E-mail Institucional: licit@vidabiotecnologia.com.br
Residência: Rua Marechal Rondon, 279, Planalto, Belo Horizonte/MG

Nacionalidade: Brasileiro

CPF nº 12.758.386-69

E-mail Pessoal: vitalabe@gmail.com

Telefone: (31) 98472-826

3 – OBJETO:

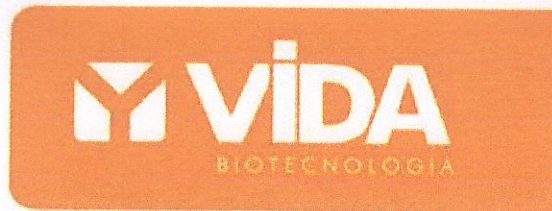
Constitui o objeto da presente Proposta: **Aquisição de teste para Covid-19 para análise qualitativa anti coronavírus Covid-19 IGG/IGM para atender as necessidades da Secretaria de Saúde do Município de Hidrolândia-CE.**

VIDA BIOTECNOLOGIA LTDA

CNPJ: 11.308.834/0001-85 - Inscrição Estadual: 00149013600.86 - Inscrição Municipal: 2492840012

Avenida José Candido da Silveira, nº 2100, Salas 13,15,17,18,19,36 e 44, Horto Florestal, Belo Horizonte/MG CEP: 31.035-536

Tel: (31) 3309-2272 / (31) 3466-3351 / (31) 3486-2403 - E-mail: licit@vidabiotecnologia.com.br – www.vidabiotecnologia.com.br



4- FORMAÇÃO DE PREÇO:

Item	Descrição	Marca / Modelo	Unid	Qtd	Valor Unit. (R\$)	Valor Total (R\$)
01	<p>TESTE RÁPIDO COVID-19 FABRICANTE: VIDA BIOTECNOLOGIA MARCA: VIDA REGISTRO ANVISA: 80785070088</p> <p>Apresentação: Kits com 25 unidades</p> <p>COVID-19 IgG e IgM RÁPIDO é um teste imunocromatográfico para a detecção qualitativa de anticorpos IgG e IgM com linhas distintas contra a síndrome respiratória aguda grave do coronavírus 2 (SARSCoV- 2) em amostras de soro, plasma, sangue total humano, Edta ou Heparina. Somente para diagnóstico de uso in vitro COVID-19 IgG/IgM RÁPIDO é um teste imunocromatográfico que detecta separadamente anticorpos das classes IgG e IgM para o COVID-19 IgG/IgM, resultado do teste no período de 15 a 20 minutos. Validade do Kit 12 meses.</p> <p>O Kit Acompanha:</p> <ul style="list-style-type: none">- Cassete- Solução diluente- Pipeta descartável- Instrução de uso.	VIDA COVID-19 IgG/IgM	UNID	1.500	60,00	90.000,00
VALOR UNITÁRIO DA PROPOSTA: R\$ 60,00 (Sessenta reais)						
VALOR TOTAL DA PROPOSTA: R\$ 90.000,00 (Noventamil reais)						

VALIDADE:	Validade da Proposta é de 60 (sessenta) dias, contados da data da sua apresentação. Validade do Kit 12 meses.
PAGAMENTO:	O pagamento será realizado no prazo máximo de até 30 (trinta) dias, contados a partir do recebimento da Nota Fiscal ou Fatura, através de ordem bancária, para crédito em banco, agência e conta corrente indicados pelo contratado. Dados Bancários: Banco Itaú – 341 - Agência: 1582 - Conta: 65.000-6 Banco do Brasil – 001 – Agência: 1614-4 – Conta: 20.510-9
ENTREGA:	O prazo de entrega dos bens é de 10 dias, contados da data de envio/recebimento da ordem de fornecimento, em remessa única ou parcelada, no seguinte endereço da Prefeitura Municipal de Hidrolândia, localizada na Avenida Luiz Camelo Sobrinho, nº640, Centro, Hidrolândia-CE.
DECLARAÇÕES	Declaramos que: - Nos preços estão inclusos todos os custos operacionais, encargos previdenciários, trabalhistas, tributários, comerciais e quaisquer outros que incidam direta ou indiretamente no fornecimento dos bens. - Objeto cotado atende todas as exigências do Edital e seus anexos, relativas à especificação e características, inclusive técnicas e que estamos de pleno acordo com todas as condições estabelecidas.

Vida Biotecnologia Ltda
Claudinei Fereira de Oliveira
CPF: 012.758.398-69
RG: 10.488.364
Gestor de Licitações

VIDA BIOTECNOLOGIA LTDA

CNPJ: 11.308.834/0001-85 - Inscrição Estadual: 00149013600.86 - Inscrição Municipal: 2492840012
Avenida José Candido da Silveira, nº 2100, Salas 13,15,17,18,19,36 e 44, Horto Florestal, Belo Horizonte/MG CEP: 31.035-536
Tel: (31) 3309-2272 / (31) 3466-3351 / (31) 3486-2403 - E-mail: licit@vidabiotecnologia.com.br – www.vidabiotecnologia.com.br