



Home

Sala/Modalidades

Editais e Processos

Editais Encerrados/Arquivados

Atas e Documentos

Recursos

Esclarecimentos

Impugnações

Apenados / Impedidos

Contratações - PNCP

Dados de Mercado

← **CONSULTAR ESCLARECIMENTO**

Solicitação respondida

Nome do Usuário
**Adelaide Soares
Correia**

Participante
**SOLAB CIENTIFICA EQUIPAMENTOS PARA
LABORATÓRIO**

Solicitação

Solicitação criada às 11:21 em 25/08/2025, última edição às 09:35 em 26/08/2025

Bom dia! Solicito esclarecimento para a seguinte cláusula da Habilitação: "Certificação RMS (Registro no Ministério da Saúde) emitida pela ANVISA ou sua publicação no Diário Oficial da União" Nesse caso, o Certificado RMS teria que ser da empresa fabricante ou somente do produto? At.te

Nome do Usuário
Rafael Miranda da Silva

Participante
Fundação Zerbini

Resposta

Resposta criada às 09:35 em 26/08/2025

Resposta: Neste trecho é solicitado o registro ANVISA do produto que deve estar regular perante o órgão. Equipe Técnica InCor.

VOLTAR