



## Pregão Eletrônico Nº 90005/2024

**Para:** FUNDACAO UNIVERSIDADE FEDERAL DO ACRE

**Data:** 29/02/2024

**UDILIFE COM IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA** sediada à Avenida Itália, nº 60, -, Tibery, Uberlândia/MG, CEP 38405-056, inscrita no CNPJ sob o nº 34.061.908/0001-27 vêm, por intermédio de seu representante legal e administrador, Sr(a) WALISNEY DE FREITAS SILVA.

**Responsável pela assinatura do contrato titular da empresa**, Sr. WALISNEY DE FREITAS SILVA, solteiro, CPF nº 93242352653.

**Dados bancários:** Banco do Brasil S.A (1) - Agência: 2591-7 - C/C: 58.236-0.

**E-mail(s):** udilife1@gmail.com

**Telefone de Contato:** Telefone de Contato: Sessão Pública: (49) 99132-9784 - Vendas, pedidos e entregas: (34) 3199-9880. -- E-mail: [licita@udilife.com.br](mailto:licita@udilife.com.br)

### PROPOSTA DE PREÇOS

ITEM	DESCRIÇÃO	UNID	QTD	FABRICANTE/MARCA/LINHA/MODELO	PREÇO EM REAIS	
					UNITÁRIO	TOTAL
62	Otoscópio, tipo: clínico, modelo: portátil, alimentação: luz halógena 2,5v, características adicionais: grampo fixação p, bolso c, botão liga,desliga, zoom óptico: lente giratória, aumento em até 3 vezes, componentes: jogo de espêculos, tipo cabo: cabo metal cromado e plástico	Unid.	1	Dad and Sons Surgical / DNS-1003	R\$ 229,00 (duzentos e vinte e nove reais)	R\$ 229,00 (duzentos e vinte e nove reais)
<b>VALOR TOTAL</b>						R\$ 229,00 (duzentos e vinte e nove reais)

**PRAZO DE VALIDADE DA PROPOSTA:** 60 (sessenta) dias, a contar da data de sua apresentação.


**PRAZO DE ENTREGA DO MATERIAL:** 30 (trinta) dias, contados da data de sua solicitação.

**PRAZO DE PAGAMENTO:** 10 (dez) dias, contados do recebimento do produto e da Nota Fiscal/Fatura.

**PRAZO DE GARANTIA DO PRODUTO:** conforme exigência do edital e/ou conforme prazo da fabricante, caso maior.

Declara para fins de participação que:

**[34 061 908/0001-27]**  
 I.E: 003.480479.00-20  
 UDILIFE COM IMPORTAÇÃO E  
 EXPORTAÇÃO EIRELI - ME  
 Avenida Itália, 60  
 Bairro Tibery - CEP 38405-056  
 Uberlândia - Minas Gerais

  
**Walisney de Freitas Silva**  
 Sócio-Administrador

UDILIFE COM. IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA – CNPJ 34.061.908/0001-27 – Endereço: Avenida Itália, nº 60, Tibery, Uberlândia/MG, CEP 38405-056 – Inscrição Estadual: 003480479.00-20 – Inscrição Municipal: 495.883-00 – E-mail: [licita@udilife.com.br](mailto:licita@udilife.com.br) – Telefone: Sessão Pública: (49) 9 9132-9784 / Entregas: (34) 3199-9880.



- As mercadorias ofertadas atendem todas as especificações exigidas no Edital.
- Os preços indicados contemplam todos os custos diretos e indiretos incorridos na data da apresentação desta proposta incluindo, entre outros: tributos, encargos sociais, material, despesas administrativas, seguro, frete e lucro.
- Cumpre as condições estabelecidas para efeito de habilitação, nos termos do disposto no inciso VII, do artigo 4º da Lei 10.520/02, de 17 de julho de 2002;
- Para fins do disposto no inciso V do art. 27 da Lei no 8.666, de 21/06/1993, acrescido pela Lei no 9.854, de 27/10/1999, não emprega menor de dezoito anos em trabalho noturno, perigoso ou insalubre e não emprega menor de dezesseis anos. Encontrando-se em situação regular perante o Ministério do Trabalho, no que se refere à observância do disposto no inciso XXXIII do artigo 7º da Constituição Federal.
- Não pesa contra si declaração de inidoneidade, expedida em face de inexecução total ou parcial de contratos com outros entes públicos, nos termos do artigo 87, inciso IV e artigo 88, inciso III da Lei 8.666/93, em atendimento ao artigo 97 da referida Lei;
- Não possuir parentesco até o 3º grau civil, afim ou consanguíneo, com qualquer servidor ou ocupante de função de confiança no MUNICÍPIO, podendo vir a responder às medidas cabíveis em direito em caso de falsidade;
- Não haver em seu quadro societário nenhum sócio majoritário que esteja impedido de contratar com o poder público por aplicação do art. 12, incisos I, II e III, cumulado com os arts. 9 a 11, da Lei 8.429, de 02 de junho de 1992, assim como, caso venha a ser declarado vencedor da licitação acima referida, com a consequente assinatura do contrato, me comprometo a comunicar o Poder Público caso haja o impedimento acima supervenientemente à assinatura do contrato;
- Não tem conhecimento, no momento, da participação de servidor ou dirigente de órgão ou entidade contratante ou responsável pela licitação, consoante inciso III do art. 9º da Lei 8.666/93 e Diplomas Complementares e, que está ciente da obrigatoriedade de denunciar qualquer irregularidade que porventura venha a acontecer;
- Nos termos do art. 9º, da Lei nº 8.666/93, não possui como sócio ou procurador, servidor público efetivo ou não, ainda que licenciado do cargo, nem mantém vínculo de qualquer espécie com Órgãos de Natureza Público, bem como, não é pessoa terceirizada cuja atividade esteja relacionada com os setores de compras, jurídico, contábil, financeiro ou qualquer outro setor cujo objeto licitado seja afeto.
- Examinou o presente Edital e seus anexos, e que concorda com seu conteúdo e submete-se a todas as exigências estabelecidas no mesmo, e que a proposta apresentada está em conformidade com as exigências editalícias;
- Sob as penas da lei, em especial o art. 299 do Código Penal Brasileiro, que a proposta apresentada para participar desta licitação foi elaborada de maneira independente o conteúdo da proposta não foi, no todo ou em parte, direta ou indiretamente, informado, discutido ou

  
Walisney de Freitas Silva  
Sócio-Administrador

34 061 908/0001-27  
I.E: 003.480479.00-20  
UDILIFE COM IMPORTAÇÃO E  
EXPORTAÇÃO EIRELI - ME  
Avenida Itália, 60  
Bairro Tiberi - CEP 38405-056  
Uberlândia - Minas Gerais



recebido de qualquer outro participante potencial ou de fato desta licitação por qualquer meio ou por qualquer pessoa; a intenção de apresentar a proposta elaborada para participar da licitação não foi informada, discutida ou recebida de qualquer outro participante potencial ou de fato desta licitação, por qualquer meio ou por qualquer pessoa; que não tentou, por qualquer meio ou por qualquer pessoa, influir na decisão de qualquer outro participante quanto a participar ou não da referida licitação; que o conteúdo da proposta apresentada para participar da licitação não será, no todo ou em parte, direta ou indiretamente, comunicado ou discutido com qualquer outro participante antes da adjudicação do objeto da referida licitação; que o conteúdo da proposta apresentada não foi, no todo ou em parte, direta ou indiretamente, informado, discutido ou recebido de qualquer integrante do órgão licitante antes da abertura oficial das propostas; e que está plenamente ciente do teor e da extensão desta declaração e que detém plenos poderes e informações para firmá-la; que declara garantir que os preços cotados na proposta ou no lance que venha formular são valores aptos, satisfatórios e suficientes para atendimento da execução do objeto licitado.

- A empresa cumpre plenamente as exigências e os requisitos de habilitação previstos no instrumento convocatório deste pregão, inexistindo qualquer fato impeditivo de sua participação neste certame;
- Até a presente data, inexistem fatos supervenientes impeditivos para sua habilitação no presente processo licitatório, estando ciente da obrigatoriedade de declarar ocorrências posteriores;
- Declara para os devidos fins que como licitante observará e, eventualmente contratado observará e fará observar pelos fornecedores e subcontratados, se admitida subcontratação, a prática do mais alto padrão de ética durante todo o processo de licitação, de contratação e de execução do objeto contratual. Para os propósitos desta declaração, definem-se as seguintes práticas: a) “prática corrupta”: oferecer, dar, receber ou solicitar, direta ou indiretamente, qualquer vantagem com o objetivo de influenciar a ação de servidor público no processo de licitação ou na execução de contrato; b) “prática fraudulenta”: a falsificação ou omissão dos fatos, com o objetivo de influenciar o processo de licitação ou de execução de contrato; c) “prática colusiva”: esquematizar ou estabelecer um acordo entre dois ou mais licitantes, com ou sem o conhecimento de representantes ou prepostos do órgão licitador, visando estabelecer preços em níveis artificiais e não-competitivos; d) “prática coercitiva”: causar dano ou ameaçar causar dano, direta ou indiretamente, às pessoas ou sua propriedade, visando influenciar sua participação em um processo licitatório ou afetar a execução do contrato; e) “prática obstrutiva”: (i) destruir, falsificar, alterar ou ocultar provas em inspeções ou fazer declarações falsas aos representantes do organismo financeiro multilateral, com o objetivo de impedir materialmente a apuração de alegações de prática prevista, deste Edital; (ii) atos cuja intenção seja impedir materialmente o exercício do direito de o organismo financeiro multilateral promover inspeção. II - Na hipótese de financiamento, parcial ou integral, por organismo

*Walisney de Freitas Silva*  
**Walisney de Freitas Silva**  
 Sócio-Administrador

**34 061 908/0001-27**  
 I.E: 003.480479.00-20  
 UDILIFE COM IMPORTAÇÃO E  
 EXPORTAÇÃO EIRELI - ME  
 Avenida Itália, 60  
 Bairro Tibery - CEP 38405-056  
 Uberlândia - Minas Gerais



financeiro multilateral, mediante adiantamento ou reembolso, este organismo imporá sanção sobre uma empresa ou pessoa física, inclusive declarando-a inelegível, indefinidamente ou por prazo determinado, para a outorga de contratos financiados pelo organismo se, em qualquer momento, constatar o envolvimento da empresa, diretamente ou por meio de um agente, em práticas corruptas, fraudulentas, colusivas, coercitivas ou obstrutivas ao participar da licitação ou da execução um contrato financiado pelo organismo. III - Considerando os propósitos das cláusulas acima, a licitante vencedora, como condição para a contratação, deverá concordar e autorizar que, na hipótese de o contrato vir a ser financiado, em parte ou integralmente, por organismo financeiro multilateral, mediante adiantamento ou reembolso, permitirá que o organismo financeiro e/ou pessoas por ele formalmente indicadas possam inspecionar o local de execução do contrato e todos os documentos, contas e registros relacionados à licitação e à execução do contrato;

- Os documentos apresentados são fiéis e verdadeiros;
- Os documentos apresentados de origem não eletrônica conferem com os seus respectivos originais, nos termos do que dispõe o art. 3º, inciso 2º da Lei Federal nº 13.726/2018;
- 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;
- Prazo de início de fornecimento/execução dos serviços de acordo com o estabelecido no termo de referência (anexo) do edital desse processo.
- Não possui como sócio, gerente e diretores, servidores deste órgão licitante, e ainda cônjuge, companheiro ou parente até terceiro grau.
- O prazo para entrega dos itens será de acordo com os termos estabelecidos no anexo, deste edital a contar do envio da ordem de compra ou documento similar preferencialmente no e-mail previsto nessa proposta e todos os equipamentos serão avaliados, sob pena de devolução de não aceite, caso não atenda a especificação do termo de referência do referido edital, ou seja, de má qualidade.

  
Walisney de Freitas Silva  
Sócio-Administrador

34 061 908/0001-27  
I.E: 003.480479.00-20  
UDILIFE COM IMPORTAÇÃO E  
EXPORTAÇÃO EIRELI - ME  
Avenida Itália, 60  
Bairro Tibery - CEP 38405-056  
Uberlândia - Minas Gerais

## Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa	UDILIFE com Importação e Exportação EIRELI
CNPJ	34.061.908/0001-27
Autorização	8.19.655-4
Produto	Otoscópio

Modelo Produto Médico
DNS-100N
DNS-1003

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Instrução de Uso DSN-100N - DNS-1003.pdf	4567076222 - 17/08/2022 17:06:42

Nome Técnico	Otoscópio
Registro	81965540001
Processo	25351215225202142
Fabricante Legal	DAD&SONS SURGICAL INDUSTRY
Classificação de Risco	I - BAIXO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE
Situação	[sem dados cadastrados]
Data de Publicação	[sem dados cadastrados]



# Certificado de Conformidade Eletromédico

Medical Devices Certificate of Conformity  
Equipamentos sob regime de vigilância sanitária  
Equipment under health surveillance regime



Certificado Número: Certificate Number:	LMP 22.0828
Data da Emissão: Issued Date:	03/11/2022

Revisão: Issue:	00
Data de Validade: Validity Date:	Indeterminada

Solicitante/Endereço:  
Applicant/Address: **Udilife Com Importação e Exportação Eireli**  
CNPJ: 34.061.908/0001-27  
Avenida Itália, 60, Tibery, Uberlândia/MG, Brasil – CEP: 38.405-056

Fabricante / Endereço:  
Manufacturer / Address: **Dad & Sons Surgical Ind**  
Small Industrial Estate, Block 1, Bogarha, Sialkot, Pakistan.  
Nome Fantasia:  
Fantasy Name: **UDILIFE**

Produto/Modelo:  
Equipment / Model: **Otoscópio / DNS-100N; DNS-1003**

Marca Comercial:  
Trademark: **DAD & SONS Surgical Industry**

Certificado emitido conforme requisitos da avaliação da conformidade de equipamentos elétricos sob regime de vigilância sanitária, anexo à Portaria Inmetro nº. 384, de 18 de dezembro de 2020.

*Certificate issued in accordance with the requirements for assessing the conformity of electrical equipment under a health surveillance regime, attached to Ordinance INMETRO n°. 384, of December 18, 2020.*

Este certificado é emitido como uma avaliação técnica documental e inspeção da LMP, e concedido sujeito às condições previstas no Regulamento Inmetro.

*This certificate is issued as technical document assessment and inspection by LMP, and it is granted subject to the conditions as set out in Inmetro Rules.*

Este certificado é válido somente no Brasil e só pode ser reproduzido com todas as folhas.

*This certificate is valid only in Brazil and only be reproduced in full.*

Certificado de conformidade válido somente acompanhados das páginas de 1 a 4

*Valid certificate of conformity only accompanies pages 1 through 4*

A LMP Certificações Ltda - ME, que é um Organismo de Certificação de Produto acreditado pela Coordenação Geral de Acreditação – CGCRE, sob o registro N° LMP- 0131, confirma que o produto está em conformidade com a(s) Norma(s) e Portaria acima descritas.

*The LMP Certificações Ltda – ME, which is a Product Certification Body accredited by the General Coordination of Accreditation - CGCRE, under registration number LMP-0131, confirms that the product is in compliance with the Standard (s) ) and Ordinance described above.*

Esta autorização está vinculada a um contrato e para o endereço acima citado;

*This authorization is linked to a contract and to the above-mentioned address;*

MARCELO BRANDT  
PIOVESAN:32743428821

Assinado de forma digital por MARCELO  
BRANDT PIOVESAN:32743428821  
Dados: 2022.11.03 16:53:35 -03'00'

Marcelo Piovesan  
Signatário Autorizado  
Diretor

Certificado emitido por:  
Certificate issued by:

**LMP Certificações Ltda – ME**  
Av. Antonio Artoli, 570 – Bloco A – Conjunto 48 – Swiss Park  
Campinas - Brasil  
CNPJ: 05.885.069/0001-63  
Acreditação CGCRE n° 0131 (19/06/2017)  
[www.lmpcertificacoes.com.br](http://www.lmpcertificacoes.com.br)  
Brasil





# Certificado de Conformidade Eletromédico

Medical Devices Certificate of Conformity  
Equipamentos sob regime de vigilância sanitária  
Equipment under health surveillance regime



Certificado Número: Certificate Number:	LMP 22.0828
Data da Emissão: Issued Date:	03/11/2022

Revisão: Issue:	00
Data de Validade: Validity Date:	Indeterminada

**NORMAS:****STANDARDS:**

O produto e quaisquer variações aceitáveis para ele especificados na relação deste certificado e documentos mencionados atendem às seguintes normas:

*The product and any acceptable variations to it specified in the schedule of this certificate and the identified documents, was found to comply with following standards:*

Modelo de certificação 5 - Ensaio de tipo, avaliação e aprovação do Sistema de Gestão da Qualidade do fabricante, acompanhamento através de auditorias no fabricante e importadores detentores de registro e cadastro, solicitantes da certificação, e ensaio em amostras retiradas no fabricante, condicionado por avaliação e aprovação do Gerenciamento de Risco do fabricante.

**ABNT NBR IEC 60601-1: 2010 + Emenda 1: 2016** Parte 1: Requisitos gerais para segurança básica e desempenho essencial – Norma Geral.

**ABNT NBR IEC 60601-1-2: 2017** Parte 1-2: Requisitos gerais para segurança básica e desempenho essencial - Norma colateral: Perturbações eletromagnéticas.

**ABNT NBR IEC 60601-1-6: 2011** Parte 1-6: Requisitos gerais para segurança básica e desempenho essencial - Norma colateral: Usabilidade.

**ABNT NBR IEC 60601-1-9: 2010 + Emenda 1: 2014 \*** Parte 1-9: Prescrições gerais para segurança básica e desempenho essencial - Norma colateral: Prescrições para um projeto ecorresponsável.

\* Somente itens 4.1, 4.5.2 e 4.5.3.

**RELATÓRIOS DE ENSAIO E AVALIAÇÃO:****TEST AND ASSESSMENT REPORTS:**

Amostras do(s) produto(s) relacionado(s) passaram com sucesso nas avaliações e ensaios registrados em:

*Samples of the product(s) listed have successfully met the examination and test requirements as recorded in:*

[MED 0042/2021] ([LABELO – Laboratório Especializado em Eletroeletrônica Calibração e Ensaios] – [12/07/2021])

[CERTLAB-IDE-20726-20-01-Rev0] ([Certlab – Laboratório de Ensaios Elétricos e Magnéticos] – [13/10/2020])

[CERTLAB-MDR-20726-20-01-Rev0] ([Certlab – Laboratório de Ensaios Elétricos e Magnéticos] – [09/10/2020])

[CERTLAB-MED-20726-20-01-Rev0] ([Certlab – Laboratório de Ensaios Elétricos e Magnéticos] – [21/10/2021])

**PARTES ENSAIADAS EM CONJUNTO COM O PRODUTO:**

- 2 Pilhas alcalinas AA (101-0)
- Espécimen (102-0)

Data da auditoria: 23/03/2021

**Relatório(s) de avaliação:****Assessment report(s):**

RACT 182006.1 (29/08/2022)

Manual do usuário: Versão do Manual: V 1.0

Aceite: 08/08/2022

Certificado emitido por:  
Certificate issued by:

**LMP Certificações Ltda – ME**  
Av. Antonio Artioli, 570 – Bloco A – Conjunto 48 – Swiss Park  
Campinas - Brasil  
CNPJ: 05.885.069/0001-63  
Acreditação CGCRE nº 0131 (19/06/2017)  
[www.lmpcertificacoes.com.br](http://www.lmpcertificacoes.com.br)  
Brasil





# Certificado de Conformidade Eletromédico

Medical Devices Certificate of Conformity  
Equipamentos sob regime de vigilância sanitária  
Equipment under health surveillance regime



Certificado Número: Certificate Number:	LMP 22.0828
Data da Emissão: Issued Date:	03/11/2022

Revisão: Issue:	00
Data de Validade: Validity Date:	Indeterminada

Software: N/A

## Versão do projeto:

DNS - 1003 - Rev.01 de 10/01/2019

DNS - 100N - Rev.01 de 10/01/2019

## Descrição:

### Description:

Produtos e sistemas abrangidos por este certificado são como segue:

Products and systems covered by this certificate are as follows:

Os otoscópios DNS-100N / DNS 1003 e acessórios associados destinam-se ao exame do ouvido, audição externa do canal e do tímpano.

Modelo | Model: DNS-100N

Entrada | Input: 3 Vc.c., 810 mA

Modelo | Model: DNS-1003

Entrada | Input: 3 Vc.c., 810 mA

## Características técnicas:

Modo de operação | Operation Mode: Não Contínuo

Tipo de parte aplicada | Applied part type: Tipo B

Classe de proteção contra choque elétrico | Protection class against electric shock: Energizado internamente

Grau de proteção contra penetração nociva de água | Degrees of protection against harmful ingress of water: IPX0

## Código de Barras (GTIN):

N/A

## Condições de certificação

### Condition of certification

Os equipamentos fornecidos ao mercado brasileiro devem estar de acordo com a definição do produto e a documentação aprovada neste processo de certificação;

The equipment supplied to the Brazilian market must comply with the definition of the product and the documentation approved in this certification process;

Somente as unidades comercializadas durante a vigência deste Certificado estarão cobertas por esta certificação;

Only the units sold during the validity of this Certificate are covered by this certification;

Este certificado é válido apenas para os equipamentos idênticos aos avaliados. Qualquer modificação no projeto, bem como a utilização de componentes e/ou materiais diferentes daqueles definidos na documentação descritiva aprovada nesta certificação, sem a prévia autorização da LMP, invalida este Certificado;

This certificate is valid only for equipment identical to those evaluated. Any modification to the design, as well as the use of components and / or materials other than those defined in the descriptive documentation approved in this certification, without the prior authorization of the LMP, invalidates this Certificate;

Para verificação da condição atualizada de regularidade deste certificado de conformidade deve ser consultado o banco de dados do Inmetro, referente a produtos e serviços certificados ([www.inmetro.gov.br/prodcert/certificados/busca.asp](http://www.inmetro.gov.br/prodcert/certificados/busca.asp));

To check the updated condition of regularity of this certificate of conformity, the Inmetro database for certified products and services must be consulted ([www.inmetro.gov.br/prodcert/certificados/busca.asp](http://www.inmetro.gov.br/prodcert/certificados/busca.asp));

Certificado emitido por:  
Certificate issued by:

**LMP Certificações Ltda – ME**  
Av. Antonio Artioli, 570 – Bloco A – Conjunto 48 – Swiss Park  
Campinas - Brasil  
CNPJ: 05.885.069/0001-63  
Acreditação CGCRE nº 0131 (19/06/2017)  
[www.lmpcertificacoes.com.br](http://www.lmpcertificacoes.com.br)  
Brasil





# Certificado de Conformidade Eletromédico

Medical Devices Certificate of Conformity  
Equipamentos sob regime de vigilância sanitária  
Equipment under health surveillance regime



Certificado Número: Certificate Number:	LMP 22.0828
Data da Emissão: Issued Date:	03/11/2022

Revisão: Issue:	00
Data de Validade: Validity Date:	Indeterminada

Esta certificação refere-se única e exclusivamente aos requisitos de avaliação da conformidade para equipamentos elétricos sob regime de vigilância sanitária, não abrangendo outros regulamentos eventualmente aplicáveis ao produto;

*This certification relates solely and exclusively to conformity assessment requirements for electrical equipment for medical devices, not including other regulations that may apply to the product;*

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 LMP 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.

*The validity of this Certificate of Conformity is linked to the performance of maintenance assessments and treatment of possible non-conformities according to the LMP guidelines provided for in the specific RAC. In order to check the updated condition of regularity of this Certificate of Conformity, Inmetro's database of certified products and services must be consulted.*

## Histórico:

### Historic:

Abaixo detalhes de revisões do processo de certificação:

*Below are detail of the certification process reviews:*

Tabela / Table – Histórico de revisões

Revisão Revision	Data de revisão Revision date	Certificado Certificate	Descrição Description	Projeto Project
00	24/11/2021	20726-20.01	Emissão inicial.	-
00	03/11/2022	LMP 22.0828	Transferência do certificado ICBR nº 20726-20.01.	182006.1

LMP CERTIFICAÇÕES

Certificado emitido por:  
Certificate issued by:

**LMP Certificações Ltda – ME**  
Av. Antonio Artioli, 570 – Bloco A – Conjunto 48 – Swiss Park  
Campinas - Brasil  
CNPJ: 05.885.069/0001-63  
Acreditação CGCRE nº 0131 (19/06/2017)  
[www.lmpcertificacoes.com.br](http://www.lmpcertificacoes.com.br)  
Brasil



# Otoscópio DNS-1003

## Instrumento de diagnóstico de bolso

Iluminação LED por Fibra Óptica





## Otoscópio DNS-1003 Instrumento de diagnóstico de bolso Iluminação LED por Fibra Óptica

### OTOSCÓPIO DNS-1003 LED F.O.

- Feito de ABS resistente a impactos e material de aço inoxidável altamente resistente à corrosão.
- Janela giratória com lente de ampliação 3X para imagem nítida e reflexão mínima.
- Porta de insuflação para teste pneumático de mobilidade timpânica.
- Lâmpada LED com vida útil de 50.000 horas
- Transmissão de luz por fibra óptica
- Cabo ergonômico alimentado por 2 pilhas do tipo AA.
- Clip de bolso com interruptor integrado com desligamento automático ao ser fixado no bolso.
- LED de alto brilho na cor branca, proporcionando melhor visibilidade e sem distorção na cor do tecido para melhor diagnóstico.
- Acompanha estojo macio para melhor acomodação.
- Incluso 5 espéculos auriculares de 2,5mm e 5 espéculos de 4,0mm.
- Certificado pelo INMETRO.
- Registro na ANVISA: 81965540001
- Disponível nas cores: Preto, Azul e Rosa.
- Acessórios opcionais: espéculos reutilizáveis de 2,5mm; 3,0mm; 4,0mm; 5,0mm e 10,0mm



**Otoscópio DNS-1003** Instrumento de diagnóstico de bolso  
Iluminação LED por Fibra Óptica



---

Distribuidor oficial  
UDILIFE COM IMPORTACAO E EXPORTACAO EIRELI  
Rua Itália 60, Tibery, Uberlândia-MG, 38405-056, Brasil

T: +55 34 3199-9880  
contato@udilife.com.br