

EDITAL DO PREGÃO PRESENCIAL Nº 14/2019 PROCESSO ADMINISTRATIVO Nº 38/2019

A **Fundação Municipal de Saúde de Santa Rosa – Fumssar**, sito na Rua Dr. Francisco Timm, 480 Bairro Centro de Santa Rosa – RS CEP: 98780-803, através da Seção de Material e Patrimônio, torna público para conhecimento dos interessados, que às **08h** do dia **11/06/2019**, **no auditório da Fumssar, localizado na Rua Dr. Francisco Timm, 480, 2º Piso, Centro, Santa Rosa – RS CEP: 98780-803** reunir-se-ão o(a) pregoeiro(a) e a equipe de apoio, designados pela Portaria nº 02, de 03 de Janeiro de 2019, com a finalidade de receber e abrir os envelopes com as propostas e com os documentos de habilitação, tendo por objetivo o **Registro de Preços** para futuro fornecimento do objeto descrito no Anexo I deste edital, processando-se essa licitação nos termos do Decreto Municipal nº 184/10 e do Decreto Municipal nº 226/06, com aplicação subsidiária da Lei Federal nº 8.666/93 e da Lei Federal nº 10.520/02, conforme consta no Processo Administrativo nº 38/2019. A licitação será realizada na modalidade de Pregão Presencial e o julgamento observará o critério de **MENOR PREÇO POR MÓDULO (módulo 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7 e 8) e MENOR PREÇO UNITÁRIO (módulo 9 e 10)**.

1. DO OBJETO

1.1. A presente licitação tem por objeto o Registro de Preços para futura aquisição de reagentes e comodato de equipamentos a serem utilizados no Hemocentro Regional de Santa Rosa e no Laboratório de Análises Clínicas da Fumssar.

1.2. As quantidades e a discriminação detalhada do objeto deste edital, constam no formulário de Proposta de Preços, Anexo I, que faz parte integrante deste Edital.

1.3. A existência de preços registrados não obriga a Fumssar a firmar as contratações que deles possam advir, ficando-lhe facultada a realização de licitação específica para a aquisição pretendida, sendo assegurada ao beneficiário do Registro de Preços a preferência de fornecimento em igualdade de condições, nos termos do artigo 15, § 4º, da Lei nº 8.666/93 e do artigo 7º do Decreto Municipal nº 184/10.

1.4. As quantidades constantes do anexo I são estimativas, não se obrigando a Administração pela aquisição total.

1.5. Os preços registrados terão validade pelo período de 12 (doze) meses, contado a partir da data da publicação da Ata de Registro de Preços.

1.6. Para fins de julgamento das propostas, o valor máximo aceitável por unidade é aquele que está previsto no anexo I.

2. DAS CONDIÇÕES DE PARTICIPAÇÃO E DA APRESENTAÇÃO DOS ENVELOPES

2.1. Poderão participar desta licitação todas as pessoas jurídicas que atenderem a todas as exigências, inclusive quanto à documentação, conforme estabelecido neste Edital, e:

a) não estejam suspensas de licitar ou impedidas de contratar com o Município de Santa Rosa ou a Fundação Municipal de Saúde de Santa Rosa - Fumssar;

b) não estejam sob processo de falência ou concordata, concurso de credores, dissolução ou liquidação judicial ou extrajudicial;

c) não tenham sido declaradas inidôneas para licitar ou contratar com a Administração Pública;

d) não tenham sócios que sejam servidores ou dirigentes da Fumssar de Santa Rosa, RS, nos termos do artigo 9º, inciso III, da Lei Federal nº 8.666/93.

2.2. Para participar do certame, a licitante, além de atender ao disposto no item 2.1 deste edital, deverá apresentar a sua proposta de preço e os documentos de habilitação em envelopes distintos, lacrados, não transparentes, identificados, respectivamente, como de nº 1 e de nº 2, para o que se sugere a seguinte inscrição:

A FUNDAÇÃO MUNICIPAL DE SAÚDE DE SANTA ROSA
EDITAL DE **PREGÃO PRESENCIAL Nº 14/2019**
ENVELOPE Nº 01 – PROPOSTA
PROPONENTE (NOME COMPLETO)

A FUNDAÇÃO MUNICIPAL DE SAÚDE DE SANTA ROSA
EDITAL DE **PREGÃO PRESENCIAL Nº 14/2019**
ENVELOPE Nº 02 – HABILITAÇÃO
PROPONENTE (NOME COMPLETO)

3. DA REPRESENTAÇÃO E DO CREDENCIAMENTO

3.1. No dia, local e hora designados no preâmbulo deste edital, o(a) pregoeiro(a) realizará o credenciamento das empresas interessadas, as quais deverão:

a) comprovar, por meio de instrumento próprio, poderes para formulação de ofertas e lances verbais, bem como para a prática dos demais atos do certame, conforme item 3.3;

b) apresentar, ainda, declaração de que cumprem plenamente os requisitos de habilitação (conforme modelo sugerido no anexo V);

c) apresentar certidão expedida pela Junta Comercial, nos termos do artigo 8º da Instrução Normativa nº 103, de 30 de abril de 2007, do Departamento Nacional de Registro do Comércio (DNRC), ou declaração firmada por contador de que se enquadra como microempresa (ME) ou empresa de pequeno porte (EPP), conforme modelo do anexo X deste edital, na qual deverá constar expressamente o número da licitação em que a licitante pretende utilizar os referidos benefícios previstos nos artigos 42 a 45 da Lei Complementar nº 123, de 14 de dezembro de 2006, e nos artigos 24 a 39 da Lei Municipal nº 4.705, de 01 de setembro de 2010, sob pena de não gozarem dos privilégios de que trata a Lei Complementar nº 123/06.

3.1.1. A licitante deverá se apresentar para credenciamento junto ao(à) pregoeiro(a), diretamente, por meio de seu representante legal, ou através de procurador regularmente constituído, que devidamente identificado e credenciado, será o único admitido a intervir no procedimento licitatório, no interesse da representada.

3.1.2. A identificação será realizada, exclusivamente, através da apresentação de documento de identidade com foto.

3.1.3. Não será permitido que a mesma pessoa represente mais de uma empresa licitante.

3.1.4 A declaração de cumprimento dos requisitos de habilitação deverá estar acompanhada do ato de investidura do declarante como representante legal da empresa licitante.



3.1.5. Caso o contrato social ou o estatuto determinem que mais de uma pessoa deva assinar a declaração de cumprimento dos requisitos de habilitação, a falta de qualquer uma invalida o documento para os fins deste procedimento licitatório.

3.2. A documentação referente ao credenciamento de que trata o item 3.1 deverá ser apresentada fora dos envelopes.

3.3. O credenciamento da licitante será efetuado da seguinte forma:

a) se representada diretamente, por meio de dirigente, proprietário, sócio ou assemelhado, deverá apresentar:

a.1) cópia do respectivo Estatuto ou Contrato Social em vigor, devidamente registrado;

a.2) documento de eleição de seus administradores, em se tratando de sociedade comercial ou de sociedade por ações;

a.3) inscrição do ato constitutivo, acompanhado de prova de diretoria em exercício, no caso de sociedade civil;

a.4) decreto de autorização, no qual estejam expressos seus poderes para exercer direitos e assumir obrigações em decorrência de tal investidura e para prática de todos os demais atos inerentes ao certame, em se tratando de empresa ou sociedade estrangeira em funcionamento no País;

a.5) registro comercial, se empresa individual.

b) se representada por procurador, deverá apresentar:

b.1) instrumento público ou particular de procuração, este com a firma do outorgante reconhecida, em que conste os requisitos mínimos previstos no artigo 654, § 1º, do Código Civil, em especial o nome da empresa outorgante e de todas as pessoas com poderes para a outorga de procuração, o nome do outorgado e a indicação de amplos poderes para dar lance (s) em licitação pública; ou

b.2) carta de credenciamento outorgada pelos representantes legais da licitante (conforme modelo sugerido no anexo VIII) com a firma do outorgante reconhecida, comprovando a existência dos necessários poderes para formulação de propostas e para prática de todos os demais atos inerentes ao certame.

Observação 1: Em ambos os casos (b.1 e b.2), o instrumento de mandato deverá estar acompanhado do ato de investidura do outorgante como representante legal da empresa.

Observação 2: Caso o contrato social ou o estatuto determinem que mais de uma pessoa deva assinar a carta de credenciamento para o representante da empresa, a falta de qualquer uma invalida o documento para os fins deste procedimento licitatório.

3.4. Para exercer o direito de ofertar lances e/ou de manifestar a intenção de recorrer, é obrigatório a licitante se fazer representar em todas as sessões públicas referentes à licitação.

3.5. Na falta de procuração e/ou dos documentos solicitados para credenciamento, o licitante ficará sem representante no presente certame e ficará impedido de fazer consignar em ata as

suas observações, de rubricar documentos ou de praticar os demais atos pertinentes a um mandatário.

3.6. A falta de procuração e/ou dos documentos solicitados para o credenciamento não implica necessariamente em inabilitação ou em desclassificação das propostas, a menos que a documentação apresentada esteja incompleta ou não atenda às demais exigências do edital, mas restringirá o exercício dos direitos que dependam da manifestação do representante da empresa licitante durante a sessão.

4. DO RECEBIMENTO E ABERTURA DOS ENVELOPES

4.1. No dia, local e hora designados no preâmbulo deste edital, depois de ter realizado o credenciamento das empresas interessadas e na presença das licitantes e das demais pessoas presentes à Sessão Pública do pregão, o (a) pregoeiro (a), inicialmente, receberá os envelopes nº 01 - PROPOSTA e nº 02 - DOCUMENTAÇÃO.

4.2. Uma vez encerrado o prazo para a entrega dos envelopes acima referidos, não será aceita a participação de nenhuma licitante retardatária.

4.3. Os envelopes ou quaisquer outros documentos referentes a esta licitação deverão ser entregues pela licitante, ou pelo seu representante credenciado, diretamente ao pregoeiro (a), sendo que não serão recebidos aqueles que forem entregues pela licitante via fax, e-mail e similares, ou fora do horário estabelecido no preâmbulo deste edital.

4.4. Os envelopes enviados via correio serão de inteira responsabilidade da empresa Licitante, devendo se certificar/conferir se o mesmo chegou em tempo da Sessão Pública do Pregão e em mãos até o Pregoeiro. Os envelopes deverão ser endereçados à Comissão de Licitação da Fumssar, aos cuidados do Pregoeiro. A Fumssar não se responsabilizará por envelopes recebidos em outro endereço ou por servidor que não seja o pregoeiro.

4.5. O endereço para envio de propostas ou documentação referente à Licitação: Av. Dr. Francisco Timm, nº480, Centro, Santa Rosa - RS, CEP 98780-803.

5. PROPOSTA DE PREÇO

5.1. A proposta de preço, cujo prazo de validade é fixado pela Administração em 60 (sessenta) dias, pode ser **preferencialmente preenchida e cadastrada no link: <https://fmssantarosa.atende.net/#!/tipo/servico/destaque/1/bloqueiascroll/1>, a qual deverá ser impressa, assinada e entregue dentro do envelope da proposta. Este documento impresso se faz necessário, pois na impressão da proposta é gerado o NUMERO DO PROTOCOLO e a SENHA DO PROTOCOLO, dados estes que serão utilizados na abertura da licitação para importação da proposta digitada pelo representante, conforme modelo ANEXO I.**

5.1.1. A não apresentação da proposta impressa implicará na desclassificação da proposta.

5.1.2. O preço unitário líquido e total, indicado em moeda nacional, onde deverão estar incluídas todas e quaisquer vantagens, abatimentos, impostos, taxas e contribuições sociais, obrigações trabalhistas, previdenciárias, fiscais e comerciais, que eventualmente incidam sobre a operação ou, ainda, despesas com transporte ou com terceiros, que correrão por conta da licitante vencedora.

5.2. Nas licitações, os preços devem ser cotados em moeda corrente nacional (real). A esse propósito vale referir a Lei nº 9.069, de 29 de junho de 1995, que no parágrafo 2º do artigo 1º prevê que a centésima parte do real, denominada "centavo", será escrita sob a forma "decimal", precedida da vírgula que segue a unidade.

5.2.1. Por este motivo, as propostas que apresentarem a milésima parte do real, escrita sob forma centesimal (três casas após a vírgula, por exemplo, R\$ 1,234), terão desconsideradas a 3ª casa no julgamento da licitação, sendo que em caso de empate ocorrerá o sorteio público, observado o disposto no § 2º do artigo 3º da Lei nº 8.666/93.

5.2.2. A proposta de preços **NÃO PODERÁ CONTER ALTERNATIVAS** como, por exemplo, oferecer duas marcas/modelos diferentes para um mesmo item.

5.3. Não serão aceitas propostas com ofertas ou vantagens não previstas neste edital, nem preços ou vantagens baseadas nas ofertas dos demais proponentes.

5.4. Não serão consideradas as propostas que deixarem de atender, no todo ou em parte, quaisquer das disposições deste edital, que sejam omissas ou que apresentem irregularidades insanáveis, bem como aquelas manifestamente inexequíveis, presumindo-se como tais, as que contiverem valores irrisórios.

5.5. Serão desclassificadas as propostas que:

- a) não atenderem as exigências contidas no objeto desta licitação;
- b) forem omissas em pontos essenciais, de modo a ensejar dúvidas;
- c) afrontem qualquer dispositivo legal vigente, bem como as que não atenderem aos requisitos estabelecidos no item 5;
- d) contiverem opções de preços alternativos ou que apresentarem preços manifestamente inexequíveis, presumindo-se como tais, as que contiverem preços irrisórios nos termos do § 3º do artigo 44 ou do inciso II do artigo 48, ambos da Lei nº 8.666/93. Quando os preços forem considerados irrisórios, antes da desclassificação, o Pregoeiro marcará, por escrito, o prazo de até 03 (três) dias corridos para que o licitante prove, por escrito, a compatibilidade dos preços propostos com os praticados no mercado, conforme previsto no artigo 48, inciso II, da Lei nº 8.666/93. Se a justificativa não for aceita, efetivar-se-á a desclassificação.

5.6. Quaisquer inserções na proposta que visem modificar, extinguir ou criar direitos, sem previsão no edital, serão tidas como inexistentes, aproveitando-se a proposta no que não for conflitante com o instrumento convocatório.

5.7. As propostas serão analisadas para identificar erros aritméticos, os quais serão corrigidos pelo (a) pregoeiro (a), na conformidade dos seguintes critérios:

- a) havendo diferença de valores entre números e expressões, prevalecerá o valor indicado pela expressão;
- b) havendo diferença entre um valor unitário e o valor total, resultante da multiplicação deste unitário, prevalecerá o valor unitário e a quantidade para apuração do total; e,
- c) o erro de adição é retificado conservando-se as parcelas corretas e alterando-se o total exposto pelo total corrigido.

5.8. Verificada absoluta igualdade de condições entre duas ou mais propostas, e depois de obedecido ao disposto no § 2º do artigo 3º da Lei nº 8.666/93, será a licitação decidida por sorteio.



5.9. O licitante vencedor ficará obrigado a manter os compromissos assumidos em razão desta licitação, exceto se ocorrer a hipótese prevista no § 3º do artigo 64 da Lei nº 8.666/93.

5.10. Quando se apresentar apenas uma proposta concorrente, a análise e o julgamento da proposta e dos documentos ficarão a critério do(a) pregoeiro(a), desde que atendidos as exigências previstas no edital e o interesse público.

6. DA HABILITAÇÃO

6.1. Para fins de habilitação neste pregão, a licitante deverá apresentar, dentro do ENVELOPE Nº 02, os seguintes documentos, sob pena de inabilitação:

- a)** prova de inscrição no Cadastro Nacional de Pessoa Jurídica (CNPJ);
- b)** prova de inscrição no cadastro de contribuintes estadual e/ou municipal, se houver, relativo ao domicílio ou sede do licitante, pertinente ao seu ramo de atividade e compatível com o objeto contratual;
- c)** comprovação de regularidade para com as fazendas municipal, estadual e federal do domicílio ou sede da licitante, ou outra equivalente, na forma da lei, referente a todo e qualquer tributo, inclusive em relação à dívida ativa tributária, mediante a juntada de:
 - c.1)** certidão negativa, ou positiva com efeito de negativa, de tributos municipais, comprovando a regularidade da requerente para com a Fazenda Municipal, atualizada e em plena vigência;
 - c.2)** certidão negativa, ou positiva com efeito de negativa, de débitos estaduais, comprovando a regularidade da requerente para com a Fazenda Estadual, atualizada e em plena vigência;
 - c.3)** certidão negativa de débitos relativos a Créditos Tributários Federais e à Dívida Ativa da União (CND), conforme Portaria Conjunta RFB/PGFN nº 1.751/14, emitida pela Secretaria da Receita Federal do Brasil, comprovando a regularidade da requerente para a Fazenda Federal, atualizada e em plena vigência.
- d)** Prova de inexistência de débitos inadimplidos perante a Justiça do Trabalho, mediante a apresentação da Certidão Negativa de Débitos Trabalhistas (CNDT) ou da Certidão Positiva de Débitos Trabalhistas com efeitos de negativa, nos termos do Título VII-A da Consolidação das Leis do Trabalho, aprovada pelo Decreto-Lei nº 5.452 de 1º de maio de 1943, e do artigo 29, inciso V, da Lei nº 8.666/93.
- e)** certidão negativa de falência ou concordata expedida pelo distribuidor da sede da pessoa jurídica, ou de execução patrimonial, expedida no domicílio da pessoa física;
- f)** Declaração de que atende ao disposto no artigo 7º, inciso XXXIII, da Constituição Federal, com redação dada pela Emenda Constitucional nº 20/98, que proíbe trabalho noturno, perigoso ou insalubre aos menores de 18 anos e de qualquer trabalho a menores de 16 anos, salvo na condição de aprendiz, a partir de 14 anos, conforme modelo sugerido no anexo IV;
- g)** Declaração subscrita pelo seu representante legal de que não incorre em qualquer das condições impeditivas, conforme modelo sugerido no anexo III, especificando:
 - g.1)** que não foi declarada inidônea por ato do Poder Público;
 - g.2)** que não está impedida de contratar com a Administração Pública;

- g.3)** que não incorre nas demais condições impeditivas previstas no artigo 9º da Lei Federal nº 8.666/93;
- h)** comprovação de regularidade com o Fundo de Garantia do Tempo de Serviço (FGTS), mediante a apresentação do Certificado de Regularidade do FGTS (CRF), atualizado e em pleno vigor.
- i)** Alvará Sanitário (ou Licença Sanitária) Estadual/Municipal/Distrital vigente (módulo 1, 2, 3, 4, 7, 8, 9 e 10);
- j)** Autorização de Funcionamento da Empresa Licitante (AFE) emitido pela Agência Nacional de Vigilância Sanitária do Ministério da Saúde (ANVISA) (módulo 1, 2, 3, 4, 7, 8, 9 e 10);
- k)** Certificado de Registro de Produtos para Saúde emitido pela Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA (módulo 1, 2, 3, 4, 7, 8, 9 e 10);
- l)** Certificado de Boas Práticas de Fabricação (original ou cópia autenticada), para os módulos 1, 2, 3, 4, 7, 8, 9 e 10.
Obs. No caso da proponente ser importadora é também necessária a apresentação do Certificado de Boas Práticas de Fabricação e Controle, emitido pela autoridade sanitária do país de origem;
- m)** Certificado de capacidade para prestar assistência técnica no Brasil comprovando através de certificado ou carta emitida pelo fabricante do equipamento (Módulo 2 e 4);
- n)** Para o módulo 2, 3 e 4 a empresa deverá apresentar:
- n.1** - declaração que fornecerá treinamento na implantação e manutenção técnica, como também, assistência técnico científica na resolução de casos problemas de rotina, sem ônus para a Fundação Municipal de Saúde de Santa Rosa. O treinamento deverá ser agendado com a responsável pelo Hemocentro.
- n.2** - termo de compromisso de que será formalizado com a Fundação Municipal de Saúde de Santa Rosa o contrato de comodato para o uso dos equipamentos de acordo com as especificações descritas no anexo I;
- n.3** - termo de compromisso de que irá prestar a manutenção corretiva quando solicitada pela gerencia do Hemocentro no prazo de 48 horas, bem como a reposição de peças, sem ônus para a Fundação Municipal de Saúde de Santa Rosa;
- n.4** - termo de compromisso de que será feito seguro dos equipamentos cedidos contrato de comodato, sem ônus para a Fundação Municipal de Saúde de Santa Rosa.
- n.5** - termo de compromisso de que irá prestar manutenção preventiva e calibração dos equipamentos em comodato de 6 em 6 meses, fornecendo os respectivos registros conforme prevê o manual do fabricante e atendendo a Portaria 2712, de 12/11/2013, e/ou legislação sanitária vigente.
- o)** Atestado de Capacidade Técnica para os módulos 2, 3 e 4.

OBS: As empresas que possuam o CERTIFICADO DE REGISTRO DE FORNECEDOR pertinente ao ramo do objeto da licitação, fornecido pelo Município de Santa Rosa, sendo que o mesmo deverá estar com todas as certidões negativas

atualizadas e em plena vigência, conforme determina a Instrução Normativa Municipal nº 001/2009 e o Decreto Municipal nº 226/06, poderão utilizá-lo para substituição aos documentos exigidos nas alíneas “a”, “b”, “c”, “e”, “h” do item 6.1.

6.2. Caso algum dos documentos fiscais obrigatórios, exigidos para cadastro, esteja com o prazo de validade expirado, a licitante deverá regularizá-lo no Departamento de Compras da Secretaria Municipal de Administração e Governo.

6.3. O Certificado de Fornecedor somente será considerado válido mediante conferência e autenticação pelo (a) pregoeiro (a) e pela equipe de apoio.

6.3.1. A conferência das informações contidas no Certificado de Fornecedor ocorrerá durante a fase de habilitação e será realizada através do sistema informatizado, sendo que as conferências ficarão registradas no banco de dados do sistema. Caso não haja registros, a responsabilidade pela habilitação ou não das empresas licitantes será do (a) próprio (a) pregoeiro (a) e da equipe de apoio.

6.4. Os documentos necessários para participação na presente licitação, compreendendo os documentos referentes às propostas e à habilitação e seus anexos, deverão ser apresentados no idioma oficial do Brasil. (Língua Portuguesa)

6.5. Caso a empresa declarada vencedora do certame não apresente a documentação exigida, no todo ou em parte, será esta inabilitada, podendo a ela serem aplicadas as penalidades previstas neste edital; neste caso será convocada então a empresa seguinte na ordem de classificação, procedendo-se à análise de sua proposta e dos documentos de habilitação.

6.6. A documentação, na fase pertinente, será rubricada pelo(a) pregoeiro(a), pela equipe de apoio e pelos representantes legais presentes e, depois de examinada e rubricada, será anexada ao processo desta licitação, sendo inabilitados aqueles proponentes cujos documentos apresentem irregularidades.

6.7. O envelope de documentação que não for aberto ficará apensado ao processo de licitação, para o caso de ocorrer a situação descrita no item 6.5.

6.8. As microempresas e empresas de pequeno porte, que se beneficiarem do regime diferenciado e favorecido concedido pela Lei Complementar nº 123/06 e pela Lei Municipal nº 4.705/10, por ocasião da participação neste certame licitatório, deverão apresentar toda a documentação exigida para habilitação, inclusive para efeito de comprovação de regularidade fiscal, mesmo que esta apresente alguma restrição.

6.8.1. Havendo alguma restrição na comprovação da regularidade fiscal, será assegurado o prazo de 05 (cinco) dias úteis, cujo termo inicial corresponderá ao momento em que o proponente for declarado vencedor no certame, para a regularização da documentação, do pagamento ou do parcelamento do débito, e para a emissão de eventuais certidões negativas ou positivas com efeito de certidão negativa.

6.8.2. Entende-se o termo “declarado vencedor” de que trata o item anterior o momento imediatamente posterior à fase de habilitação, no caso da modalidade de pregão, aguardando-se os prazos para regularização fiscal para a abertura da fase recursal.

6.8.3. O benefício de que trata o item anterior não eximirá a microempresa ou a empresa de pequeno porte da apresentação de todos os documentos, ainda que apresentem alguma restrição.

6.8.4. O prazo de que trata o item 6.8.1 poderá ser prorrogada uma única vez, por igual período, a critério da Administração, desde que seja requerido pelo interessado, de forma motivada e durante o transcurso do respectivo prazo.

6.8.5. A não regularização da documentação, no prazo fixado no item 6.8.1, implicará na decadência do direito à contratação, sem prejuízo das sanções previstas no artigo 81 da Lei nº 8.666/93, sendo facultado à Administração convocar os licitantes remanescentes, na ordem de classificação, para a assinatura do contrato, ou revogar a licitação.

7. DOS PROCEDIMENTOS DA LICITAÇÃO

7.1. Aberta a sessão, os interessados, ou seus representantes legais, serão credenciados conforme o item 3.1, alínea "a" e entregarão ao(a) pregoeiro(a), devidamente lacrados, os envelopes nº 01 e nº 02 e apresentarão, em separado, declaração dando ciência de que preenchem plenamente os requisitos de habilitação (anexo V), em conformidade com o item 3.1, alínea "b", e, quando for o caso, certidão expedida pela Junta Comercial ou declaração firmada por contador de que se enquadram como microempresa (ME) ou empresa de pequeno porte (EPP), conforme previsto no item 3.1, alínea "c".

7.2. Em nenhuma hipótese serão recebidas propostas e documentos apresentados fora do prazo estabelecido neste edital, assim como não será permitida a juntada posterior de documentos que deveriam ter sido entregues dentro dos envelopes nº 01 e nº 02, salvo no caso de diligência promovida pelo (a) pregoeiro(a), na forma do item 7.30.

7.3. Serão abertos, pelo (a) pregoeiro (a), todos os envelopes contendo as propostas de preços, ocasião em que se procederá a verificação de sua conformidade com os requisitos estabelecidos neste edital.

7.4. Havendo divergência entre o valor unitário e o global correspondente, deverá o(a) pregoeiro(a) proceder à correção da proposta mediante a aplicação dos critérios estabelecidos no item 5.7.

7.5. Verificada a conformidade com os requisitos estabelecidos neste edital, o(a) pregoeiro(a) classificará o autor da proposta de menor preço e os licitantes que tenham apresentado propostas em valores sucessivos e superiores em até 10% (dez por cento), relativamente a de menor preço.

7.6. Quando não forem verificadas, no mínimo, 03 (três) propostas escritas de preços nas condições definidas no item anterior, o (a) pregoeiro (a) classificará, dentre os presentes, as melhores propostas subsequentes, até o máximo de 03 (três), número que poderá ser ampliado em caso de empate, para que seus autores participem dos lances verbais, quaisquer que sejam os preços oferecidos nas propostas escritas.

7.7. Em seguida, será dado início à etapa de apresentação de lances verbais pelos proponentes, que deverão ser formulados de forma sucessiva, em valores distintos e decrescentes.

7.8. Para oferta de lances, o(a) pregoeiro(a) convidará individualmente os licitantes classificados, de forma sequencial, a partir do autor da proposta classificada de maior preço, a apresentar lances verbais, até a proclamação do vencedor, devendo a oferta ser feita por valor unitário.

7.9. Caso duas ou mais propostas iniciais apresentem preços iguais, será realizado sorteio para determinação da ordem de oferta dos lances.



7.10. A oferta dos lances deverá ser efetuada no momento em que for conferida a palavra à licitante, obedecida à ordem prevista nos itens 7.8 e 7.9.

7.11. A desistência em apresentar lance verbal, quando convocado pelo(a) pregoeiro(a), implicará a exclusão do licitante da etapa de lances verbais e na manutenção do último preço apresentado pelo licitante, que será considerado para efeito de ordenação das propostas.

7.12. Dada a palavra à licitante, esta disporá de 02 (dois) minutos para apresentar nova proposta.

7.13. É vedada a oferta de lance com vista ao empate.

7.14. Não poderá haver retratação ou desistência dos lances já ofertados, sujeitando-se a proponente desistente às penalidades previstas neste edital.

7.15. Caso não sejam realizados lances verbais, o(a) pregoeiro(a) verificará a conformidade entre a proposta escrita de menor preço e o valor de mercado, conforme cotação realizada com empresas do ramo.

7.16. O encerramento da etapa competitiva dar-se-á quando, convocadas pelo(a) pregoeiro(a), as licitantes manifestarem seu desinteresse em apresentar novos lances.

7.17. Declarada encerrada a etapa competitiva e ordenadas as propostas, de acordo com o menor preço apresentado, o(a) pregoeiro(a) examinará a ocorrência de empate, conforme estabelecido no artigo 44, § 2º, da Lei Complementar nº 123/06 e no artigo 32, § 2º, da Lei Municipal nº 4.705/10, assegurando o tratamento diferenciado e favorecido previsto no item 8 deste edital para as microempresas e para as empresas de pequeno porte que atenderem ao disposto no item 3.1.

7.17.1. Em seguida, o(a) pregoeiro(a) analisará a aceitabilidade da primeira classificada, quanto ao objeto e o valor, decidindo, motivadamente, a respeito.

7.17.2. A classificação dar-se-á pela ordem decrescente de preços propostos e aceitáveis. Será declarada vencedora a licitante que ofertar o **MENOR PREÇO POR MÓDULO (módulo 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7 e 8) e MENOR PREÇO UNITÁRIO (módulo 9 e 10)**, desde que a proposta tenha sido apresentada de acordo com as especificações deste edital e seja compatível com o preço de mercado.

7.18. Sendo aceitável a proposta de menor preço, o(a) pregoeiro(a) abrirá o envelope contendo a documentação do licitante que a tiver formulado, para verificar o atendimento das condições de habilitação fixadas no item 6 do presente edital.

7.19. Constatado o atendimento das exigências fixadas neste edital, o licitante será declarado vencedor, sendo-lhe adjudicado o objeto do certame.

7.20. Se a oferta não for aceitável ou se o licitante classificado em primeiro lugar desatender as exigências de habilitação, o(a) pregoeiro(a) examinará a oferta subsequente, verificando a sua aceitabilidade e procedendo ao exame dos requisitos de habilitação do proponente, na ordem de classificação, e assim, sucessivamente, até a apuração de uma proposta que atenda aos requisitos do edital.

7.21. Em qualquer das hipóteses anteriores, ainda poderá o(a) pregoeiro(a) negociar diretamente com o proponente para que seja obtido preço melhor.

7.22. Qualquer proponente, desde que presente ou devidamente representado na sessão, poderá manifestar imediata e motivadamente, no final da mesma, a intenção de recorrer,

quando lhe será concedido o prazo de 03 (três) dias úteis para apresentar as razões do recurso, ficando os demais proponentes, desde logo, intimados para apresentarem contrarrazões em 03 (três) dias úteis, que começarão a correr do término do prazo daquele recorrente.

7.22.1. Constará na ata da sessão a síntese das razões do recurso a ser apresentado, bem como o registro de que todas as demais licitantes ficarão intimadas para, querendo, manifestarem-se sobre o mesmo no prazo de 03 (três) dias úteis, após o término do prazo da recorrente, proporcionando-se, a todas, vista imediata do processo.

7.22.2. A manifestação expressa da intenção de interpor recurso e da motivação, na sessão pública do pregão, são pressupostos de admissibilidade dos recursos.

7.22.3. Os recursos deverão ser entregues diretamente para o(a) pregoeiro(a), em duas vias, o(a) qual dará recibo em uma delas.

7.22.4. O recurso será dirigido à autoridade superior, por intermédio daquela que praticou o ato recorrido, a qual poderá, no prazo de 05 (cinco) dias úteis, reconsiderar sua decisão ou fazê-lo subir, acompanhado de suas razões, devendo, neste caso, a decisão ser proferida dentro do prazo de 05 (cinco) dias úteis, contado a partir da subida do recurso.

7.22.5. O recurso contra decisão da (a) pregoeiro(a) terá efeito suspensivo.

7.22.6. O acolhimento de recurso importará a invalidação apenas dos atos insuscetíveis de aproveitamento.

7.23. Decididos os recursos, ou decorrido o prazo sem que nenhum tenha sido interposto, e constatada a regularidade dos atos procedimentais, o(a) pregoeiro(a) adjudicará o objeto ao licitante vencedor e remeterá o processo ao senhor presidente para homologação, com vistas à contratação.

7.24. A falta de manifestação imediata e motivada do proponente em interpor recurso, na sessão pública, importará na **decadência** do direito e na continuidade do certame pelo(a) pregoeiro(a), atendendo às regras e condições fixadas no edital, opinando pela adjudicação do objeto da licitação ao proponente vencedor.

7.25. Da sessão pública do pregão será lavrada ata circunstanciada, assinada pelo(a) pregoeiro(a), pela equipe de apoio e por todos os proponentes presentes, e contendo, sem prejuízo de outros, o registro das licitantes credenciadas, das propostas escritas e verbais apresentadas, na ordem de classificação, da análise da documentação exigida para habilitação e dos recursos interpostos.

7.26. A sessão pública não será suspensa, salvo por motivo excepcional, devendo todas e quaisquer informações acerca do objeto serem esclarecidas previamente junto a Seção de Material e Patrimônio da Fumssar, conforme item 20.2 deste edital.

7.27. Caso haja necessidade de adiamento da sessão pública, será marcada nova data para continuidade dos trabalhos, devendo ficar intimadas, no mesmo ato, as licitantes presentes.

7.28. Como condição para assinatura da Ata de Registro de Preços, o licitante vencedor deverá manter as mesmas condições de habilitação.

7.29. Quando o proponente vencedor não apresentar situação regular no ato da assinatura da Ata de Registro de Preços, será convocado outro licitante, observada a ordem de classificação, para assinar a Ata, e assim sucessivamente, sem prejuízo da aplicação das sanções cabíveis, observado o disposto nos itens 7.21 e 7.22 deste edital.



7.30. É facultado ao(à) pregoeiro(a) ou à autoridade superior, em qualquer fase da licitação, promover diligências destinadas a esclarecer ou a acompanhar a instrução do processo.

8. DO TRATAMENTO DIFERENCIADO E FAVORECIDO ÀS MICROEMPRESAS E EMPRESAS DE PEQUENO PORTE SEGUNDO LEI COMPLEMENTAR Nº 123/06 E LEI MUNICIPAL Nº 4.705/10

8.1. Na participação de microempresas (ME) e de empresas de pequeno porte (EPP), tendo sido encerrada a fase de lances e verificada a ocorrência de empate, conforme previsto no artigo 44, § 2º, da Lei Complementar nº 123/06 e no art. 32, § 2º da Lei Municipal nº 4.705/10, será assegurada preferência de contratação para as microempresas e para as empresas de pequeno porte que atenderem ao disposto no item 3.1 deste edital.

8.1.1. Entende-se como empate aquelas situações em que a proposta apresentada pela microempresa e pela empresa de pequeno porte seja igual ou até 5% (cinco por cento) superior ao valor da menor proposta ou do menor lance, caso as licitantes tenham oferecido.

8.1.2. Em caso de recurso, a situação de empate somente será verificada depois de ultrapassada a fase recursal da proposta, seja pelo decurso do prazo sem interposição de recurso, ou pelo julgamento definitivo do recurso interposto.

8.2. Ocorrendo o empate, proceder-se-á da seguinte forma:

a) a microempresa ou a empresa de pequeno porte, detentora da proposta de menor valor, poderá apresentar, no prazo de até 5 (cinco) minutos, depois do encerramento dos lances, sob pena de preclusão, nova proposta, inferior àquela considerada, até então, de menor preço, situação em que será declarada vencedora do certame;

b) se a microempresa ou a empresa de pequeno porte, convocada na forma da alínea anterior, não apresentar nova proposta, inferior à de menor preço, será facultada, pela ordem de classificação, às demais microempresas ou empresas de pequeno porte remanescentes, que se enquadrarem na hipótese do subitem 8.1.1 deste edital, a apresentação de nova proposta, no prazo e na forma prevista na alínea “a” deste item;

c) Se houver duas ou mais microempresas ou empresas de pequeno porte com propostas iguais, que se encontrem no intervalo estabelecido no subitem 8.1.1 deste edital, será realizado sorteio entre elas para que se identifique aquela que primeiro poderá apresentar melhor oferta, na forma das alíneas anteriores.

8.3. Se nenhuma microempresa ou empresa de pequeno porte satisfizer as exigências do item 3.1, alínea “c”, ou dos itens 8.1 e 8.2 deste edital, será declarada vencedora do certame a licitante detentora da proposta originalmente de menor valor ou do menor lance.

8.4. O disposto nos itens 8.1 e 8.2, deste edital, não se aplica às hipóteses em que a proposta de menor valor inicial tiver sido apresentada por microempresa ou empresa de pequeno porte.

9. DOS CRITÉRIOS DE JULGAMENTO:

9.1. Será considerada vencedora a proposta de **MENOR PREÇO POR MÓDULO (módulo 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7 e 8) e MENOR PREÇO UNITÁRIO (módulo 9 e 10)** observado o valor de mercado.

9.2. O objeto desta licitação será adjudicado ao proponente cuja proposta seja considerada vencedora.

10. DA IMPUGNAÇÃO DO ATO CONVOCATÓRIO:

10.1. Qualquer cidadão poderá solicitar esclarecimentos, providências ou impugnar os termos do presente edital por irregularidade, protocolando o pedido em até 02 (dois) dias úteis antes da data fixada para recebimento das propostas. O pedido deverá ser protocolado junto ao protocolo do órgão público, na falta do mesmo, deverá ser entregue em mãos ao Responsável pela licitação, onde o mesmo deverá dar ciência do recebimento com data e hora. O ato de impugnar um Edital de Licitação deverá ser motivado por **escrito** e direcionado ao Presidente da Comissão de Licitação ou no caso de Pregão ao Pregoeiro.

10.1.1. Se, em exame preliminar, a autoridade entender necessário, poderá dar efeito suspensivo à impugnação apresentada tempestivamente.

10.1.2. Sendo intempestiva, a comunicação do suposto vício não suspenderá o curso do certame.

10.2. Decairá do direito de impugnar os termos do presente edital o licitante que não apontar as falhas ou irregularidades supostamente existentes no edital até o segundo dia útil que anteceder a data de realização da licitação.

10.3. A impugnação feita tempestivamente pela proponente não a impedirá de participar do processo licitatório.

10.4. Acolhida a petição contra o ato convocatório e saneada a irregularidade do edital, será designada nova data para a realização do certame, se a alteração afetar a elaboração das propostas, observando-se a forma e os prazos legais.

11. DA ADJUDICAÇÃO, HOMOLOGAÇÃO E ASSINATURA DO CONTRATO:

11.1. Constatado o atendimento das exigências fixadas no edital, a licitante que ofertar o menor preço será declarada vencedora, sendo-lhe adjudicado o objeto do certame.

11.2. Após a declaração do vencedor da licitação, não havendo manifestação dos proponentes quanto à interposição de recurso, o(a) pregoeiro(a) adjudicará o objeto licitado e encaminhará o procedimento ao Presidente para homologação.

11.3. No caso de interposição de recurso, depois de proferida decisão sobre o mesmo caberá ao Presidente a adjudicação e homologação do resultado da licitação.

11.4. Homologado, pelo Presidente, o resultado da licitação, os preços serão registrados no Sistema de Registros de Preços pela Seção de Material e Patrimônio, que respeitada a ordem de classificação e a quantidade de fornecedores a serem registrados, convocará os interessados para a assinatura do Contrato dentro do prazo máximo de até 05 (cinco) dias, a contar da data de recebimento da convocação.

11.4.1. O prazo de que trata o item anterior poderá ser prorrogado, uma vez e pelo mesmo período, desde que seja requerido de forma motivada e durante o transcurso do respectivo prazo.

11.5. A Administração poderá, quando o proponente vencedor, convocado dentro do prazo de validade de sua proposta, não apresentar situação regular ou se recusar injustificadamente a assinar o Contrato, retomar a Sessão Pública, oportunidade em que o(a) pregoeiro(a) examinará as ofertas subsequentes e a qualificação dos licitantes, na ordem de classificação, e assim sucessivamente, até a apuração de uma que atenda ao edital, sendo o respectivo licitante declarado vencedor e convocado para contratar com a Fumssar, sem prejuízo da aplicação das sanções previstas neste edital.

11.6. Decorrido o prazo do item 11.4, dentro do prazo de validade da proposta, e não comparecendo o proponente convocado para a assinatura do Contrato, será ele tido como desistente, ficando sujeito às seguintes sanções, aplicáveis isolada ou cumulativamente:

a) Multa compensatória de 10% (dez por cento), calculada sobre o valor total da proposta vencedora, pela recusa em assinar o Contrato ou em aceitar ou retirar o instrumento equivalente no prazo de até 05 (cinco) dias depois de ter recebido a convocação, caracterizando inexecução total do fornecimento e sem prejuízo da aplicação de outras sanções previstas no art. 87 da Lei nº 8.666/93;

b) Impedimento de licitar e contratar com a Administração pelo prazo de até 05 (cinco) anos.

11.7. A multa de que trata a letra “a” do item 11.6 deverá ser recolhida no prazo de até 10 (dez) dias corridos, a contar da intimação da decisão administrativa que a tenha aplicado, garantida a defesa prévia do interessado, no prazo de até 05 (cinco) dias úteis a contar da intimação da decisão.

12. DA ATA DE REGISTRO DE PREÇOS:

12.1. Homologada a licitação, o Registro de Preços será formalizado através da Ata de Registro de Preços, de acordo com a minuta contida no anexo X e nas condições previstas neste edital, com o objetivo de registrar formalmente propostas de preços para futuros fornecimentos dos produtos objeto desta licitação, com compromisso obrigacional por parte das empresas beneficiárias, e sem obrigar que sejam efetivadas pela Fumssar as aquisições que dele poderão advir, conforme artigo 7º do Decreto Municipal nº 184/10.

12.2. A Ata de Registro de Preços estará integralmente vinculada ao presente edital, inclusive a seus demais anexos, em todas as suas cláusulas, e às propostas recebidas e homologadas por ocasião da sessão pública do certame, independentemente de transcrição, bem como obedecerá, na íntegra, ao Decreto Municipal nº 184/10, à Lei Federal nº 8.666/93 e a toda a legislação pertinente.

12.3. A existência de preços registrados não obriga a Fumssar a firmar as contratações que deles podem advir, ficando-lhe facultada a realização de licitação específica para a aquisição pretendida, sendo assegurada ao beneficiário do Registro de Preços a preferência de fornecimento em igualdade de condições.

12.4. Os preços registrados terão validade pelo período de 12 (doze) meses, contado a partir da data da publicação da Ata de Registro de Preços.

12.5. No caso do fornecedor classificado em primeiro lugar, depois de convocado, não comparecer ou se recusar a assinar a Ata de Registro de Preços, sem prejuízo das sanções a ele previstas neste edital, a Fumssar registrará os demais licitantes, na ordem de classificação.

12.6. Ao preço do primeiro colocado poderão ser registrados tantos fornecedores quantos necessários para que, em função das propostas apresentadas, seja atingida a quantidade total prevista para o item, observando-se o seguinte:

a) o preço registrado e a indicação dos respectivos fornecedores serão divulgados em órgão oficial da Administração e ficarão disponibilizados durante a vigência da Ata de Registro de Preços;

b) quando das contratações decorrentes do Registro de Preços deverá ser respeitada a ordem de classificação das empresas constantes da Ata;

12.7. Excepcionalmente, a critério do órgão gerenciador, quando a quantidade do primeiro colocado não for suficiente para as demandas estimadas, desde que se trate de objetos de

qualidade ou desempenho superior, devidamente justificada e comprovada a vantagem, e as ofertas sejam em valor inferior ao máximo admitido, poderão ser registrados outros preços.

12.8. A Ata de Registro de Preços poderá ser usada pela Fumssar ou por órgãos interessados em participar, em qualquer tempo, desde que autorizados pela Fumssar e desde que atendido o artigo 8º do Decreto Municipal nº 184/10.

12.9. Cabe ao fornecedor beneficiário da Ata de Registro de Preços, observadas as condições nela estabelecidas, optar pela aceitação ou não do fornecimento, independentemente dos quantitativos registrados em Ata, desde que este fornecimento não prejudique as obrigações anteriormente assumidas.

12.10. As aquisições ou contratações adicionais a que se refere o item anterior não podem exceder, por órgão ou entidade, a 100% (cem por cento) dos quantitativos registrados na Ata de Registro de Preços.

13. DAS ALTERAÇÕES DA ATA DE REGISTRO DE PREÇOS:

13.1. A Ata de Registro de Preços poderá sofrer alterações, obedecidas as disposições contidas no artigo 65 da Lei Federal nº 8.666/93.

13.2. Durante a vigência da Ata, os preços registrados serão fixos e irreajustáveis, exceto na hipótese, devidamente comprovada, de ocorrência de situação prevista na alínea “d” do inciso II do artigo 65 da Lei Federal nº 8.666/93; ou quando os preços praticados no mercado sofrerem redução, cabendo ao órgão gerenciador da Ata promover as necessárias negociações com os fornecedores.

13.2.1. Mesmo comprovada a ocorrência de situação prevista na alínea “d” do inciso II do artigo 65 da Lei nº 8.666/93, a Administração, se julgar conveniente, poderá optar por cancelar a Ata e iniciar outro processo licitatório.

13.3. No caso de solicitação do equilíbrio econômico-financeiro, a contratada deverá solicitar formalmente a Fundação Municipal de Saúde de Santa Rosa, devidamente acompanhada de documentos que comprovem a procedência do pedido, sendo que o mesmo será encaminhado à assessoria jurídica da licitante para o devido parecer.

13.4. A comprovação será feita por meio de documentos, cabendo ao fornecedor apresentar cópia de notas fiscais de compra à vista anterior e posterior ao aumento, as quais não poderão conter encargos financeiros e preço promocional.

13.5. A Administração, reconhecendo o desequilíbrio econômico-financeiro, procederá à revisão dos valores pactuados.

14. DO CANCELAMENTO DA ATA DE REGISTRO DE PREÇOS:

14.1. A Ata de Registro de Preços será cancelada por decurso do prazo de vigência ou quando não restarem fornecedores registrados e por iniciativa da Administração quando caracterizado o interesse público.

14.2. O fornecedor terá seu registro na Ata de Registro de Preços cancelado:

I) a pedido, quando comprovar estar impossibilitado de cumprir com as suas exigências por ocorrência de fato superveniente que venha a comprometer a perfeita execução contratual, decorrente de caso fortuito ou de força maior devidamente comprovados;

II) por iniciativa do órgão gerenciador, quando:

a) não cumprir as obrigações decorrentes da Ata de Registro de Preço;



- b)** não comparecer ou se recusar a retirar, no prazo estabelecido pela Administração, os respectivos contratos/ata de registro de preços, ordens de compra, notas de empenho ou os instrumentos equivalentes decorrentes da Ata de Registro de Preços, sem justificativa aceitável;
- c)** não aceitar reduzir o preço registrado, na hipótese deste se tornar superior àqueles praticados no mercado;
- d)** por razões de interesse público, devidamente motivado e justificado.

14.3. O cancelamento de registro, nas hipóteses previstas, assegurados o contraditório e a ampla defesa, serão formalizados mediante despacho motivado da autoridade responsável pelo órgão gerenciador.

14.4. Em qualquer hipótese de cancelamento de registro é assegurado o contraditório e a ampla defesa.

15. DOS CASOS FORTUITOS OU DE FORÇA MAIOR:

15.1. Serão considerados casos fortuitos ou de força maior, para efeito de cancelamento da Ata de Registro de Preços ou de não aplicação de sanções, os inadimplementos decorrentes das situações a seguir, quando vierem a atrasar a entrega dos produtos no local onde estiver sendo executado o objeto do contrato:

- a)** greve geral;
- b)** calamidade pública;
- c)** interrupção dos meios de transporte;
- d)** condições meteorológicas excepcionalmente prejudiciais; e,
- e)** outros casos que se enquadrem no parágrafo único do artigo 393 do Código Civil Brasileiro (Lei Federal nº 10.406/02).

15.2. Os casos acima enumerados devem ser satisfatoriamente justificados pelo fornecedor.

15.3. Sempre que ocorrerem situações que impliquem caso fortuito ou de força maior, o fato deverá ser comunicado ao órgão gerenciador até 24 (vinte e quatro) horas após a ocorrência. Caso não seja cumprido este prazo, o início da ocorrência será considerado como tendo sido 24 (vinte e quatro) horas antes da data de solicitação de enquadramento da ocorrência como caso fortuito ou de força maior.

16. DA CONTRATAÇÃO:

16.1. A contratação com os fornecedores registrados será formalizada por intermédio de instrumento contratual, de emissão de nota de empenho de despesa, de ordem de compra ou por outro instrumento similar, conforme o disposto no artigo 62 da Lei nº 8.666/93.

16.2. A contratação regular-se-á, no que concerne a sua execução, inexecução ou rescisão, pelas disposições do Decreto Municipal nº 184/10 e do Decreto Municipal nº 226/06, com aplicação subsidiária da Lei Federal nº 8.666/93 e da Lei Federal nº 10.520/02, pelas disposições deste edital e pelos preceitos de direito público.

16.3. A inexecução total ou parcial das obrigações estabelecidas na Ata de Registro de Preços enseja a sua rescisão, com as consequências previstas neste edital e em Lei, nos termos dos artigos 77 a 80 da Lei Federal nº 8.666/93 e do artigo 7º da Lei nº 10.520/02.

16.4. A rescisão antecipada do fornecimento por culpa da licitante vencedora, sem justificativa aceita pelo órgão gerenciador, poderá resultar na aplicação de multa de mora no valor correspondente a 10% (dez por cento) do valor total da contratação e na suspensão do direito de licitar e contratar com a Fumssar e a Administração Pública Municipal pelo prazo de até 05 (cinco) anos, sem prejuízo da responsabilização da licitante pelos danos causados diretamente a Fumssar ou a terceiros, decorrentes da sua culpa ou dolo na execução do fornecimento, a

qual não será excluída ou reduzida pela fiscalização ou acompanhamento pela Secretaria competente.

17. DAS CONDIÇÕES DE FORNECIMENTO E DE ENTREGA:

17.1. O Hemocentro será o setor responsável pelo controle e gerenciamento da Ata de Registro de Preços decorrente desta licitação, sendo a responsável pela convocação, quando necessário, dos interessados para a celebração das contratações decorrentes durante o período de vigência da Ata e nas condições estipuladas neste edital.

17.2. As aquisições dos produtos descritos no anexo I deste edital de licitação ocorrerão de forma parcelada durante o prazo de validade da Ata de Registro de Preços, de acordo com a necessidade e conveniência da Fumssar, mediante a emissão de ordem de compra, tendo a empresa o prazo de até 07 (sete) dias para efetuar a entrega dos produtos solicitados.

17.3. Para o módulo 2 a empresa vencedora deverá:

a) Os kits de cada item deverão ser fornecidos de um mesmo lote para cada entrega. Serão permitidos lotes diferentes do mesmo item somente quando se tratar de apresentações (nº de testes) diferentes.

b) Os kits deverão ter no mínimo 2/3 de sua validade a partir da data de entrega. A data de validade e nº do lote devem constar na etiqueta da embalagem do kit e em cada frasco de reagente, individualmente, não sendo permitido que exista nenhum reagente com data de validade inferior a do kit.

c) Os kits deverão ser transportados, armazenados e entregues em condições de acondicionamento que permitam a manutenção de temperatura conforme a bula do produto.

17.4. A gerente do Hemocentro Regional de Santa Rosa e do Laboratório de Análises Clínicas acompanharão a qualidade dos produtos adquiridos e demais especificações, em conformidade com este Edital e com os termos contratuais observando:

17.4.1. Após o recebimento do material fica reservado à Fundação Municipal de Saúde de Santa Rosa, o direito de no prazo de até 120 (cento e vinte) dias, reclamar qualquer falha no objeto entregue.

17.4.2. O licitante se compromete no prazo de 15 (quinze) dias, a substituir, reparar ou repor o produto apontado como irregular.

17.5. O pagamento é vinculado à entrega e a conferência.

17.6. Não será recebido o material que for entregue/enviado pelo fornecedor sem ter sido previamente solicitado pelo Hemocentro.

17.7. Ocorrendo a situação descrita no item anterior, o material não solicitado ou entregue em quantidade superior à solicitada será devolvido para o respectivo fornecedor, sem quaisquer ônus para a Fumssar.

17.8. A entrega realizada em desacordo com os itens anteriores poderá resultar na aplicação das sanções previstas neste edital de licitação.

17.9. As despesas de frete são por conta do fornecedor.

17.10. A licitante vencedora sujeitar-se-á a mais ampla e irrestrita fiscalização por parte da Fundação Municipal de Saúde de Santa Rosa, encarregada de acompanhar a entrega dos materiais e prestando esclarecimentos solicitados e atendendo as reclamações formuladas. Todo o material entregue deverá vir acompanhado de Nota Fiscal.

18. DO COMODATO

18.1. A entrega e o funcionamento dos equipamentos disponibilizados em regime de comodato serão de responsabilidade única e exclusiva do licitante vencedor, sendo acompanhado pela gerencia do Hemocentro Regional de Santa Rosa. Havendo qualquer divergência, prevalecerá o Anexo I, parte integrante do Edital. O equipamento deverá ser substituído imediatamente, para o não comprometimento da rotina de triagem sorológica do Hemocentro Regional de Santa Rosa, sem ônus para a mesma.

18.2. O(s) licitante(s) vencedor(es) se obriga(m) a prestar manutenção preventiva, e calibração dos equipamentos, bem como a reposição de peças que se façam necessárias, sem ônus para Fundação Municipal de Saúde de Santa Rosa de 06 em 06 meses;

18.3. A assistência técnica para a manutenção corretiva dos equipamentos em comodato deverá ser prestada em 48 horas, substituindo as peças que se façam necessárias sem ônus para a FUMSSAR.

18.4. A instalação dos equipamentos deverá ser procedida dentro das condições técnicas de segurança e funcionamento.

18.5. O(s) licitante(s) vencedor(es) deverá(ão) oferecer, aos funcionários identificados pela Gerente do Hemocentro Regional de Santa Rosa, treinamento que viabilize a operacionalização, incluindo, ainda, o fornecimento dos kits necessários ao treinamento, sem ônus para esta Fundação.

18.6. Caberá ainda ao (s) licitante (s) vencedor (es) prestar Assessoria Técnica Científica sempre que solicitada pela Fundação Municipal de Saúde de Santa Rosa, para utilização dos produtos ofertados ou dos equipamentos, devendo o licitante vencedor solucionar o problema no prazo máximo de 48 horas.

18.7. Deverá o (s) licitante (s) vencedor (s) manter os manuais, em língua portuguesa, dos equipamentos cedidos em comodato no Hemocentro sem ônus para a Fundação Municipal de Saúde de Santa Rosa.

18.8. É facultado ao (s) licitante (s) visitar o local onde serão instalados os equipamentos notadamente em relação a área disponível para a instalação.

18.9. Deverá ainda o (s) licitante (s) vencedor (es) apresentar (em) disponibilidade para instalação de todos os equipamentos e fornecimento de materiais de suporte previstos neste Edital.

19. DO PAGAMENTO:

19.1. O pagamento será efetuado de acordo com a entrega, até 30 (trinta) dias úteis depois do fornecimento da mercadoria com a apresentação da Nota Fiscal e das certidões negativas de débitos trabalhistas (CNDT), do INSS e do FGTS, as quais deverão estar atualizadas e em plena vigência, através de depósito bancário.

19.2. A Empresa Vencedora deverá encaminhar junto a Nota Fiscal, documento em papel timbrado da empresa informando a Agencia Bancária e o número da Conta a ser depositado o pagamento.

19.3. Em caso de devolução da Nota Fiscal para correção, o prazo para o pagamento passará a fluir após a sua reapresentação.



19.4. Os critérios da contratante poderão ser utilizados créditos da contratada para cobrir dívidas de responsabilidades para com ela, relativos a multas que lhe tenham sido aplicadas em decorrência da irregular execução contratual.

19.5. A nota fiscal deverá ser emitida pela própria Contratada, obrigatoriamente com o número de inscrição no CNPJ apresentado nos documentos de habilitação e das propostas de preços, bem como da Nota de Empenho, não se admitindo notas fiscais emitidas com outros CNPJ.

19.6. A nota fiscal/fatura emitida pelo fornecedor deverá conter, em local de fácil visualização, a indicação do número do processo e do pregão, a fim de se acelerar o trâmite de recebimento do material e posterior liberação do documento fiscal para pagamento.

19.7. A despesa decorrente da execução do objeto desta licitação correrá a conta da rubrica: As dotações orçamentárias para custear despesas com aquisição de materiais diversos para o LABORATÓRIO:

16.004.0010.0302.0308.2152.3.3390.30

Código Reduzido: 140 - Fonte: 4501 Cef Plena Produção

As dotações orçamentárias para custear despesas com aquisição de materiais diversos para o HEMOCENTRO:

16.003.0010.0302.0308.2143.3.3390.30

Código Reduzido: 160 - Fonte: 4001 BB Hemoconponentes

Código Reduzido: 320 - Fonte: 4501 Cef Plena Produção

Código Reduzido: 320 - Fonte: 4501 Cef Hemocentro FAEC

3.3390.30.09.00 - Material farmacológico

3.3390.30.11.00 - Material Químico

3.3390.30.35.00 - Material laboratorial

3.3390.30.36.00 - Material hospitalar

3.3390.30.99.90 - Bolsas Simples, Duplas e Triplas

3.3390.30.99.04 - Reagentes

20. DAS PENALIDADES:

20.1. Pelo inadimplemento das obrigações, seja na condição de participante desta licitação ou na de fornecedor, as licitantes, conforme a infração estará sujeita às seguintes penalidades:

a) deixar de apresentar a documentação exigida no certame: suspensão do direito de licitar e contratar com a Administração pelo prazo de até 02 anos e multa de 10% sobre o valor total da proposta vencedora;

b) manter comportamento inadequado durante o pregão: afastamento do certame e suspensão do direito de licitar e contratar com a Administração pelo prazo de até 02 anos;

c) deixar de manter a proposta (recusa injustificada para assinar a Ata de Registro de Preços): suspensão do direito de licitar e contratar com a Administração pelo prazo de até 5 anos e multa de 10% sobre o valor total da proposta vencedora;

d) executar o fornecimento com irregularidades, passíveis de correção durante a execução e sem prejuízo ao resultado: advertência e/ou multa de 0,5% sobre o valor total estimado da ordem de compra, a cada irregularidade praticada;

e) entregar produtos sem condições de uso, de marca diferente daquela indicada na proposta apresentada, sempre que houver, ou em desacordo com as especificações solicitadas: multa de 0,5% sobre o valor estimado da ordem de compra;

f) executar o fornecimento com atraso injustificado, até o limite de 10 (dez) dias: multa diária de 0,5% sobre o valor total da ordem de compras;

g) executar o fornecimento com atraso injustificado, além do prazo do item anterior e até o limite de 30 (trinta) dias, após o qual será considerado como inexecução contratual: multa diária de 2% sobre o valor total da ordem de compras;

h) inexecução parcial do fornecimento: suspensão do direito de licitar e contratar com a Administração pelo prazo de até 3 anos e multa de 8% sobre o valor total da proposta vencedora;



i) inexecução total do fornecimento: suspensão do direito de licitar e contratar com a Administração pelo prazo de até 05 anos e multa de 10% sobre o valor total da proposta vencedora;

j) causar prejuízo material resultante diretamente da execução do fornecimento: declaração de inidoneidade cumulada com a suspensão do direito de licitar e contratar com a Administração Pública pelo prazo de até 05 anos e multa de 10 % sobre o valor total da proposta vencedora;

k) apresentar documentação falsa, comportar-se de modo inidôneo ou cometer fraude fiscal: declaração de inidoneidade cumulada com a suspensão do direito de licitar e contratar com a Administração Pública pelo prazo de até 05 anos e multa de 15 % sobre o valor total da proposta vencedora, e descredenciamento do Cadastro de Fornecedores do Município pelo prazo que durar a suspensão.

20.2. As penalidades serão registradas no cadastro do fornecedor, quando for o caso.

20.3. Nenhum pagamento será efetuado pela Administração enquanto pendente de liquidação qualquer obrigação financeira que for imposta ao fornecedor em virtude de penalidade ou inadimplência contratual.

20.4. A aplicação das sanções aqui previstas não exclui a possibilidade de aplicação de outras, estabelecidas na Lei nº 8.666/93, inclusive a responsabilização do fornecedor por eventuais perdas e danos causados à Administração.

20.5. A multa deverá ser recolhida no prazo máximo de até 10 (dez) dias corridos, a contar da data de recebimento da comunicação enviada pelo Município.

20.6. Caso não houver quitação da multa, o valor a ela referente será retido no pagamento a que o fornecedor fizer jus.

20.7. Não havendo crédito ou não havendo o pagamento, a multa será convertida em dívida ativa não tributária, a ser cobrada na forma da lei.

20.8. As multas e outras sanções só poderão ser aplicadas se observado e assegurado ao fornecedor o contraditório e ampla defesa.

20.9. As sanções aqui previstas são independentes entre si, podendo ser aplicadas isoladas ou cumulativamente, sem prejuízo de outras medidas cabíveis.

21. DAS DISPOSIÇÕES GERAIS:

21.1. As normas que disciplinam esta licitação serão sempre interpretadas em favor da ampliação da disputa entre as empresas interessadas, atendidos o interesse público e da Administração.

21.2. Quaisquer informações ou dúvidas de ordem técnica, bem como aquelas decorrentes de interpretação do edital, deverão ser solicitadas por escrito na Seção de Material e Patrimônio, localizada na Dr. Francisco Timm, 480, 2º piso, Centro, ou pelos telefones (55) 3513-5150/5152 ou pelo e-mail licitacao@fumssar.com.br, no horário de expediente da Fumssar, com antecedência mínima de até 03 (três) dias antes da data marcada para recebimento dos envelopes.

21.3. Os questionamentos recebidos e as respectivas respostas com relação ao presente pregão encontrar-se-ão à disposição de todos os interessados na Seção de Material e Patrimônio.

21.4. Os casos omissos serão resolvidos pelo(a) pregoeiro(a), após parecer jurídico da Fumssar.



21.5. Ocorrendo a decretação de feriado, ponto facultativo ou qualquer fato superveniente que impeça a realização de ato do certame na data marcada, esta será transferida, automaticamente, para o primeiro dia útil ou de expediente normal subsequente ao ora fixado.

21.6. Para agilizar os trabalhos, solicita-se que as licitantes façam constar na documentação o seu endereço, *e-mail* e o número telefone.

21.7. À exceção daqueles para os quais é exigida a autenticação em cartório, os demais documentos poderão ser apresentados em uma só via: em original, em cópia autenticada em cartório ou em cópia simples, acompanhada do original, para ser autenticada por servidor público municipal.

21.7.1. Os documentos extraídos de sistemas informatizados (internet) ficarão sujeitos à verificação da autenticidade de seus dados pela Administração.

21.8. Após a apresentação da proposta, não caberá desistência, salvo por motivo justo decorrente de fato superveniente e aceito pelo(a) pregoeiro(a).

21.9. A Administração poderá revogar a licitação por razões de interesse público, devendo anulá-la por ilegalidade, em despacho fundamentado, sem a obrigação de indenizar (art. 49 da Lei Federal nº 8.666/93).

21.10. Fica eleito o Foro da Comarca de Santa Rosa, RS, para dirimir quaisquer litígios oriundos da licitação e do contrato dela decorrente, com expressa renúncia a qualquer outro, por mais privilegiado que seja.

22. DOS ANEXOS:

22.1. Fazem parte do presente edital os seguintes anexos:

Anexo I – Modelo de Proposta de Preço

Anexo II – Termo de Referência;

Anexo III - Declaração de inexistência de fatos impeditivos de habilitação e contratação;

Anexo IV - Declaração de não emprego a Menor de Idade.

Anexo V – Instrução Normativa.

Anexo VI – Modelo de Credenciamento.

Anexo VII - Modelo de declaração de microempresa e empresa de pequeno porte;

Anexo VIII – Minuta da ARP.

Anexo IX - Decreto 184, Registro de Preços.

Santa Rosa - RS, 29 de maio de 2019.

Rogério Silva dos Santos
Diretor Departamento de Gestão Administrativa
FUMSSAR



ANEXO I

MODELO DE PROPOSTA DE PREÇO

PREGÃO PRESENCIAL FUMSSAR Nº 14/20019.

PROCESSO FUMSSAR Nº 38/2019 de 01/08/2019.

ABERTURA: 08h do dia 11/06/2019.

LOCAL: Auditório da FUMSSAR, na Rua Dr. Francisco Timm, 480, 2º Piso – Centro, Santa Rosa/RS - CEP: 98780-803.

MÓDULO 1 – IMUNOHEMATOLOGIA: TIPAGEM DIRETA EM TUBO/ REVERSA

ÍTEM	DESCRIÇÃO	CÓDIGO	QUANTIDADE	VALOR UNITÁRIO
1.	Soro anti-A monoclonal para classificação ABO	34214	04 frascos	
2.	Controle Rh monoclonal para classificação ABO	34654	15 frascos	
3.	Soro anti-D monoclonal (IgG + IgM), para classificação Rh	34655	15 frascos	
4.	Hemácias A1 e B (suspensão 3-5%) para determinação de tipagem reversa, pesquisa de isoaglutininas.	44298	140 frascos	

Exigências: Os itens 2 e 3 deverão ser do mesmo fabricante conforme legislação.

MÓDULO 2 – IMUNOHEMATOLOGIA (PROVA REVERSA, PESQUISA DE ANTICORPOS IRREGULARES, FENOTIPAGEM

ITEM	DESCRIÇÃO	CÓDIGO	QUANTIDADE	VALOR UNITÁRIO
5.	HEMÁCIAS I e II: Suspensões de hemácias de grupo “O” humanas (I e II) a 0,8% em meio tamponado com conservante, fenotipadas para pesquisa de anticorpos irregulares, com validade de no mínimo 28 dias a partir da data de entrega na concentração de 0,8 a 1% para utilização pelo método de gel-centrifugação	36661	15 caixas	
6.	HEMÁCIAS A ₁ e B: Suspensões de hemácias do grupo “A ₁ ” E B a 0,8% em meio tamponado com conservante, fenotipadas para DETERMINAÇÃO DA PROVA REVERSA, com validade de no mínimo 28 dias a partir da data de entrega para utilização pelo método de gel-centrifugação.	39355	10 caixas	
7.	CARTÃO PAI (LISS/COOMBS): Cartão para pesquisa de anticorpos irregulares contendo soro com antiglobulinas humanas e fração anticomplementar pelo método de gel – centrifugação.	36662	960 cartões	
8.	DILUENTE LISS: (frasco de 100 ml): Solução diluente de baixa força iônica modificada pronta pra uso e estável por aproximadamente 1 ano, para suspensão de hemácias teste para o método de gel centrifugação. Com validade de no mínimo 1 ano a partir da data de entrega.	43187	10 unidades	
9.	DILUENTE BROMELINA (frasco de 100 ml) solução de bromelina pronta para uso, para suspensão de hemácias teste para o método de gel centrifugação. Com validade de no mínimo 1 ano a partir da data de entrega	43188	04 unidades	



10.	PONTEIRAS: Pacote contendo ponteiras plásticas com anéis de vedação, com capacidade volumétrica de aproximadamente 300 ul destinadas ao uso no pipetador específico ao desenvolvimento do método de gel – centrifugação.	36666	15.000unidades	
11.	PAINEL: Suspensões de hemácias de grupo “O” humanas (I a XI) a 0,8% em meio tamponado com conservante. Estas hemácias são selecionadas para contribuir na identificação da maioria dos anticorpos com grande significado clínico e podem ser empregadas com quaisquer dos métodos de identificação de anticorpos utilizados habitualmente com as técnicas em gel.	36667	17 kits	
12.	FENOTIPAGEM Rh: Cartão constituído de microtubos, para fenotipagem Rh: subgrupos com a configuração: C,c,E,e,,Kell e Ctl para uso no método de gel centrifugação.	39349	96 cartões	
13.	FENOTIPAGEM KIDD: Cartão constituído de 6 a 8 microtubos, para fenotipagem no sistema Kidd com a seguinte configuração: Jka, Jkb e Ctrl pela técnica enzimática de determinação para uso no método de gel centrifugação.	36669	36 cartões	
14.	FENOTIPAGEM SISTEMA MNS/DUFFY: Cartão constituído de 6 a 8 microtubos, para fenotipagem no sistema MNS e Duffy com a seguinte configuração: M,N,S,s, Fya e Fyb para uso no método de gel centrifugação.	36671	72 cartões	
15.	Soro anti-M, anti-N, anti-S, anti-s, soro anti-Fya e soro anti-Fyb para fenotipagem.	44299	03 caixas	
16.	Soro anti-D confirmatório para detecção de D fraco	36674	06 frascos	
17.	CQI: Kit controle qualidade interno com hemácias teste para classificação sanguínea e soros teste para prova reversa e pesquisa e identificação de ac irregulares	39356	17 kits	
18.	Cartão contendo solução tamponada e gel neutro destinado a realização da prova através do método de gel centrifugação.	36672	96 cartões	
Comodato de Centrifuga de bancada, para utilização de processamento manual de cartões de gel para técnicas imunohematológicas, com capacidade de processamento de 12 cartões – 220 Volts. (Com manutenção preventiva anual e calibração anual)				02
Comodato de Incubadora para cartões de gel para técnicas imunohematológicas, que possibilite incubação a 37 graus centígrados – 220 Volts. (Com manutenção preventiva anual e calibração anual)				02
Comodato de Pipeta com dispensação variável e volumes de 10, 25 e 50 micro litros. (Com manutenção preventiva anual e calibração anual)				02
Comodato de Repipetador manual com capacidade de dispensação de 0,5 e 1 ml. (Com manutenção preventiva anual e calibração anual)				02
EXIGÊNCIAS DE QUALIFICAÇÃO E CAPACIDADE TÉCNICA (HABILITAÇÃO):				
DO COMODATO				
<ul style="list-style-type: none"> • Executar a manutenção preventiva, corretiva dos equipamentos com o fornecimento de peças para substituição, sem qualquer ônus para o HEMOCENTRO • Os equipamentos deverão ter registro válido no órgão competente do Ministério da Saúde, ou 				

cópia da isenção do registro se for o caso. O treinamento dos técnicos e validações deverá ser realizado no HEMOCENTRO, ser gratuito e incluir os materiais necessários para a sua realização.

- Deverá apresentar à Gestão de Equipamentos o cronograma para a prestação de serviços de manutenção preventiva dos equipamentos.
- Em caso de necessidade de manutenção corretiva dos equipamentos em comodato o atendimento a empresa contratada deverá restabelecer o funcionamento do mesmo ou substituir no prazo de 72 horas.
- Em caso de equipamentos que exijam manutenção corretiva (conserto) o mesmo deve ser calibrado novamente antes do seu uso, comprovada com emissão de laudo de calibração.
- A responsabilidade dos custos e da logística do transporte dos equipamentos ou peças é de responsabilidade da empresa contratada.
- Executar os serviços de Calibração em todos os equipamentos
- A cada calibração emitir laudo e relatório.
- Na calibração e manutenção preventiva efetuar a etiquetagem em todos os equipamentos com as informações mínimas identificação de empresa, data de realização, data de validade, nº do certificado e responsável.
- A empresa deverá realizar e registrar a qualificação e validação dos equipamentos antes do uso.

MÓDULO 3 - TRIAGEM HEMATOLÓGICA, DETERMINAÇÃO HEMOGLOBINA

ITEM	DESCRIÇÃO	CÓDIGO	QUANTIDADE	VALOR UNIT.
19.	MICROCUVETA ou FITA- em plástico inquebrável, livre de reagente, descartável, para a coleta por auto enchimento por capilaridade para testes de determinação de hemoglobina em sangue total. Com acompanhamento (entrega programada) de soluções de controle de qualidade nos níveis: baixo, normal e alto de hemoglobina para avaliação diária de exatidão e precisão dos testes de determinação de hemoglobina Validade mínima de 12 meses a partir da data da entrega. Apresentar registro na ANVISA/Ministério da Saúde. Deverá ser compatível com o hemoglobinômetro fornecido.	47497	15.000 unidades	

Comodato de hemoglobinômetro com fornecimento de insumos de mesma marca (item 19) e compatibilidade do equipamento, de acordo com a demanda mensal dos serviços prestados pelo hemocentro para realização dos exames, bem como manutenção preventiva e corretiva, conforme descrição abaixo:
HEMOGLOBINÔMETRO - Aparelho portátil para dosar hemoglobina por fotometria digital em amostras de sangue capilar, coletada através de Microcuvetas de plástico, sem a utilização de reagentes secos, com tempo de análise de até três segundos e com pilhas instaladas. Possuir cabo (tomada) para utilização na energia. Dispor de metodologia de controle de qualidade para uso diário compatível com o equipamento. Comprovar registro ou cadastro do equipamento junto à ANVISA/Ministério da Saúde. Apresentar manual técnico e do usuário em português.

02 unidades

EXIGÊNCIAS DE QUALIFICAÇÃO E CAPACIDADE TÉCNICA (HABILITAÇÃO): DO COMODATO

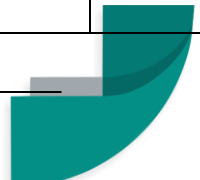
- Executar a manutenção preventiva, corretiva dos equipamentos com o fornecimento de peças para substituição, sem qualquer ônus para o HEMOCENTRO.
- Os equipamentos deverão ter registro válido no órgão competente do Ministério da Saúde, ou cópia da isenção do registro se for o caso. O treinamento dos técnicos e validações deverá ser realizado no HEMOCENTRO, ser gratuito e incluir os materiais necessários para a sua realização.
- Deverá apresentar à Gestão de Equipamentos o cronograma para a prestação de serviços de manutenção preventiva dos equipamentos.

- Em caso de necessidade de manutenção corretiva dos equipamentos em comodato o atendimento a empresa contratada deverá restabelecer o funcionamento do mesmo ou substituir no prazo de 72 horas.
- Em caso de equipamentos que exijam manutenção corretiva (conserto) o mesmo deve ser calibrado novamente antes do seu uso, comprovada com emissão de laudo de calibração.
- A responsabilidade dos custos e da logística do transporte dos equipamentos ou peças é de responsabilidade da empresa contratada.
- Executar os serviços de Calibração em todos os equipamentos.
- A cada calibração emitir laudo e relatório.
- Na calibração e manutenção preventiva efetuar a etiquetagem em todos os equipamentos com as informações mínimas identificação de empresa, data de realização, data de validade, nº do certificado e responsável.
- A empresa deverá realizar e registrar a qualificação e validação dos equipamentos antes do uso.

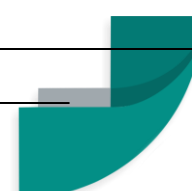
MÓDULO 04 – BOLSAS DE SANGUE

ITEM	DESCRIÇÃO	CÓDIGO	QUANTIDADE	VALOR UNIT
20.	BOLSA DE COLETA DE SANGUE CPDA-1 QUÁDRUPLA: Bolsa quádrupla para coleta de sangue, processamento e armazenamento de sangue e seus componentes, capacidade de cada bolsa para 450 (+/- 45) ml de sangue, apirogênica, confeccionada em PVC atóxico e plastificante di-2-etil-hexilftalato (DEHP), formato anatômico com todos os cantos internos arredondados, esterilizada a vapor. Segmentos de coleta e transferência numerados, compatíveis com sistema de conexão estéril. Bolsa satélite resistente à centrifugação (5.000g/30 minutos), congelamento a baixa temperatura (-85°C) e descongelamento a 37°C com orifícios na parte superior necessários para adaptação em equipamentos automatizados de processamento. Uma das bolsas satélites é confeccionada com plástico PVC atóxico e plastificante Tri-2-extil-Trimelitato (TOTM) especial para preservação de plaquetas até 5 dias, manutenção de pelo menos 80% da contagem inicial de plaquetas e pH acima de 6,5 do concentrado de plaquetas no último dia de armazenamento. Agulha 16 G - bisel trifacetado, retrátil (dispositivo de proteção que recobre a agulha no momento da retirada da veia do doador, de acordo com a Portaria MTE/GM nº 485/05), anticoagulante CPDA-1 (citrato, fosfato, dextrose e adenina), pasteurizadas em embalagem impermeável e de acordo com a Portaria MS/SVS nº 35/14. Sistema de sítio coletor para coleta de amostras em tubos a vácuo composto por: agulha com capa de látex retrátil para perfuração da tampa de tubos e suporte (canhão) com tampa montado integralmente ao sistema e lacre de segurança mantendo o sistema fechado, que permite coleta de amostra antes ou depois da coleta de sangue para a bolsa. As instruções de uso e rotulagem estão em português e de acordo com os REGULAMENTOS TÉCNICOS VIGENTES DO MINISTÉRIO DA SAÚDE. Rótulo da bolsa, contendo as seguintes informações: código de barras, identificação do produto, fabricante, número do lote e validade.	36654	180(cento e oitenta unidades)	
21.	Bolsa Tripla CPDA-1 COM MINI BOLSA: Bolsa tripla para coleta de sangue, processamento e armazenamento de sangue e seus componentes, 11.000 (onze mil unidades) Bolsa 48,63 534.875,00 PREFEITURA MUNICIPAL DE SANTA ROSA Rua:	36651	8.000 (oito mil) unidades	

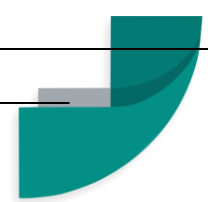
	<p>Dr. Francisco Timm, Nº 480 - Santa Rosa / RS 55 3512 9379 www.fumssar.com.br capacidade de cada bolsa para 450 (+/- 45) ml de sangue, apirogênica, confeccionada em PVC atóxico e plastificante di-2-etil-hexilftalato (DEHP), formato anatômico com todos os cantos internos arredondados, esterilizada a vapor. Segmentos de coleta e transferência numerados, compatíveis com sistema de conexão estéril. Bolsa satélite resistente à centrifugação (5.000g/30 minutos), congelamento a baixa temperatura (-85°C) e descongelamento a 37°C com orifícios na parte superior necessários para adaptação em equipamentos automatizados de processamento. Uma das bolsas satélites é confeccionada com plástico PVC atóxico e plastificante Tri-2-etil-Trimelitato (TOTM) especial para preservação de plaquetas até 5 dias, manutenção de pelo menos 80% da contagem inicial de plaquetas e pH acima de 6,5 do concentrado de plaquetas no último dia de armazenamento. Agulha 16 G - bisel trifacetado e dispositivo de proteção que recobre a agulha no momento da retirada da veia do doador, de acordo com a Portaria MTE/GM nº 485/05, anticoagulante CPDA-1 (citrato, fosfato, dextrose e adenina), pasteurizadas em embalagem impermeável e de acordo com a Portaria MS/SVS nº 35/14. Sistema de sítio coletor para coleta de amostras em tubos a vácuo composto por: agulha com capa de látex retrátil para perfuração da tampa de tubos e suporte (canhão) com tampa montado integralmente ao sistema, uma mini bolsa com capacidade de 40 ml, permitindo a coleta das amostras antes da coleta do sangue na bolsa principal em sistema totalmente fechado, reduzindo a contaminação bacteriana do sangue coletado na bolsa principal. As instruções de uso e rotulagem estão em português e de acordo com os REGULAMENTOS TÉCNICOS VIGENTES DO MINISTÉRIO DA SAÚDE. Rótulo da bolsa, contendo as seguintes informações: código de barras, identificação do produto, fabricante, número do lote e validade</p>			
22.	<p>Bolsa Dupla CPDA- 1 COM MINI BOLSA Bolsa dupla para coleta de sangue, processamento e armazenamento de sangue e seus componentes, capacidade de cada bolsa para 450 (+/- 45) ml de sangue, apirogênica, confeccionada em PVC atóxico e plastificante di-2-etil-hexilftalato (DEHP), formato anatômico com todos os cantos internos arredondados, esterilizada a vapor. Segmentos de coleta e transferência numerados, compatíveis com sistema de conexão estéril. Bolsa satélite resistente à centrifugação (5.000g/30 minutos), congelamento a baixa temperatura (-85°C) e descongelamento a 37°C com orifícios na parte superior necessários para adaptação em equipamentos automatizados de processamento. Agulha 16 G - bisel trifacetado e dispositivo de proteção que recobre a agulha no momento da retirada da veia do doador, de acordo com a Portaria MTE/GM nº 485/05, anticoagulante CPDA-1 (citrato, fosfato, dextrose e adenina), pasteurizadas em embalagem impermeável e de acordo com a Portaria MS/SVS nº 35/14. Sistema de sítio coletor para coleta de amostras em tubos a vácuo composto por: agulha com capa de látex retrátil para perfuração da tampa de tubos e suporte (canhão) com tampa montado integralmente ao sistema, uma mini bolsa com capacidade de 40 ml, permitindo a coleta das amostras antes da coleta do sangue na bolsa principal em sistema totalmente fechado, reduzindo a contaminação bacteriana do sangue coletado na bolsa principal. As instruções</p>	36652	4.000(quatro mil) unidades	



	de uso e rotulagem estão em português e de acordo com os REGULAMENTOS TÉCNICOS VIGENTES DO MINISTÉRIO DA SAÚDE. Rótulo da bolsa, contendo as 5000 (cinco mil) unidades Bolsa 43,00 215.000,00 PREFEITURA MUNICIPAL DE SANTA ROSA Rua: Dr. Francisco Timm, Nº 480 - Santa Rosa / RS 55 3512 9379 www.fumssar.com.br seguintes informações: código de barras, identificação do produto, fabricante, número do lote e validade. Marca:			
23.	Bolsa Simples. CPDA – 1: Bolsa Simples para coleta de sangue, processamento e armazenamento de sangue e seus componentes, capacidade de cada bolsa para 450 (+/- 45) ml de sangue, apirogênica, confeccionada em PVC atóxico e plastificante di-2-etil-hexilftalato (DEHP), formato anatômico com todos os cantos internos arredondados, esterilizada a vapor. Segmentos de coleta e transferência numerados, compatíveis com sistema de conexão estéril	36653	700 (setecentos) unidades	
24.	BOLSA DE COLETA DE SANGUE SAG-M QUÁDRUPLA COM FILTRO: Bolsa quádrupla para coleta de sangue, processamento e armazenamento de sangue e seus componentes, capacidade de cada bolsa para 450 (+/- 45) ml de sangue, apirogênica, confeccionada em PVC atóxico e plastificante di-2-etil-hexilftalato (DEHP), formato anatômico com todos os cantos internos arredondados, esterilizada a vapor. Segmentos de coleta e transferência numerados, compatíveis com sistema de conexão estéril. Bolsa satélite resistente à centrifugação (5.000g/30 minutos), congelamento a baixa temperatura (-85°C) e descongelamento a 37°C com orifícios na parte superior necessários para adaptação em equipamentos automatizados de processamento. Uma das bolsas satélites é confeccionada com plástico PVC atóxico e plastificante Tri-2-extil-Trimelitato (TOTM) especial para preservação de plaquetas até 5 dias, manutenção de pelo menos 80% da contagem inicial de plaquetas e pH acima de 6,5 do concentrado de plaquetas no último dia de armazenamento. Agulha 16 G - bisel trifacetado, retrátil (dispositivo de proteção que recobre a agulha no momento da retirada da veia do doador, de acordo com a Portaria MTE/GM nº 485/05), anticoagulante CPD (citrate, fosfato, dextrose) e solução preservadora SAG-M (salina, adenina, glicose, manitol), interligada à bolsa principal através de um tubo de transferência provido de filtro in line para remoção de leucócitos de concentrado de hemácias, pasteurizadas em embalagem impermeável e de acordo com a Portaria MS/SVS nº 35/14. Sistema de sítio coletor para coleta de amostras em tubos a vácuo composto por: agulha com capa de látex retrátil para perfuração da tampa de tubos e suporte (canhão) com tampa montado integralmente ao sistema, uma mini bolsa com capacidade de 40 ml, permitindo a coleta das amostras antes da coleta do sangue na bolsa principal em sistema totalmente fechado, reduzindo a contaminação bacteriana do sangue coletado na bolsa principal. Filtro para remoção de leucócitos integralmente ligada ao conjunto. Após filtração, a contagem de leucócitos residuais deve ser menor que 1x10 ⁶ / bolsa.	36654	300(trezentos) unidades	
Comodato de seladoras de bancada om fornecimento de insumos de mesma marca e compatibilidade do equipamento, de acordo com a demanda mensal dos serviços prestados pelo laboratório de análises clínicas para realização dos exames, bem como manutenção preventiva e corretiva e interfaceamento, conforme descrição abaixo:			04	



<p>SELADORA DE BANCADA - Equipamento de bancada para selagem automática de tubos de bolsas de sangue, projetada para uso em altas demandas, com sistema de controle auto ajustável de alta frequência durante a solda e com indicadores e alarmes de qualidade de selagem visuais e sonoros, cabeça seladora desmontável e alça para transporte em aço inoxidável. Ajuste automático de espessura de solda independente do diâmetro do tubo, selagem de tubo de PVC até 6 mm de espessura independente de prévio ajuste, solda bipartida com posição de destaque pré-determinada e destaque sem a necessidade de operação adicional. Detector de curto circuito e de falha no processo de selagem, limite de tempo de selagem e indicador do processo de selagem. Conector coaxial que possibilita a adaptação de um alicate de selagem manual (não fornecido), que pode ser operado intercaladamente com a cabeça de selagem sem ajuste prévio. Tempo de selagem de aproximadamente 0,5 segundos para tubo padrão.</p>	
<p>Comodato de sistemas de resfriamento de bolsas de sangue com fornecimento de insumos de mesma marca e compatibilidade do equipamento, de acordo com a demanda mensal dos serviços prestados pelo laboratório de análises clínicas para realização dos exames, bem como manutenção corretiva, conforme descrição abaixo: PLACA COM SISTEMA DE RESFRIAMENTO DE BOLSAS DE SANGUE - Constituído por cesto de transporte e placa contendo butanodiol; acelera o resfriamento das bolsas de sangue total recém coletadas de $\leq 37^{\circ}\text{C}$ para $20^{\circ}\text{C} (\pm 2^{\circ}\text{C})$ dentro de 3 horas, armazenando e mantendo as bolsas a esta temperatura por aproximadamente 20 horas. O uso do butanodiol é conhecido por sua capacidade que permite maior rendimento das taxas dos Concentrados de Plaquetas (CP), bem como proporcionar a estabilização do Fator VIII durante a armazenagem das bolsas de plasma. Capacidade para 8 bolsas. Para otimizar a logística nas dependências da instituição as dimensões devem ser de no máximo 456 mm de comprimento x 333 mm de largura x 250 mm de altura, facilitando o transporte interno das bolsas.</p>	05
<p>EXTRATOR AUTOMÁTICO DE HEMOCOMPONENTES COM INTERFACEAMENTO DO FRACIONAMENTO E DA COLETA: Equipamento com sistema automático para separação de hemocomponentes, programável, permitindo compor as etapas de processamento de qualquer tipo de bolsa de sangue (Filtro in-line, Top and Bottom ou convencional) e dos hemocomponentes a serem produzidos. Deve permitir até 50 programas diferentes de separação. Possuir um sistema frontal de detecção de hemácias, com 8 níveis de detecção, 6 cabeças de selagem/interrupção de fluxo, dispositivo para controle de fluxo com sistema integrado que detecta hemácias no tubo, 2 prensas frontais, 1 prensa na parte superior e display de cristal líquido. Deve possuir duas balanças acopladas para registro do peso do hemocomponente no software de gestão do banco de sangue (HEMOVIDA) através do software dedicado. Dimensões máximas: 45 cm (A) X 38 cm (L) X 50 cm. Peso máximo: 30 kg. Alimentação: 110 V ou 200 V – 50/60 Hz. O equipamento deve possuir capacidade para interfaceamento de informações para o sistema de informatização. O Sistema deve permitir a completa rastreabilidade das operações realizadas, identificando minimamente: programa selecionado, operador, data e hora do fracionamento, hemocomponentes obtidos, programa utilizado, bolsa fracionada; centrifuga utilizada, intercorrências durante o processo. Permitir também a operação manual (através de senha específica que ficará com o responsável pelo setor), ou seja, a seleção manual dos programas de fracionamento, para atender às situações de contingência, permitir a realização da leitura dos códigos de barras antes e após o fracionamento assim como a verificação da confirmação das informações. A empresa vencedora deve disponibilizar software que permita o interfaceamento, tanto do setor de coleta quanto do setor de fracionamento de bolsas, permitindo o envio e o recebimento de informações atendendo as necessidades do sistema HEMOVIDA. O equipamento deverá ser acompanhado de software que realize o gerenciamento do extrator interligado em rede; deve gerar, enviar e receber dados específicos para o sistema HEMOVIDA como: identificação do operador através de leitura do número de código de barras, identificação da centrifuga através de código de barras, hemocomponentes obtidos, número da doação, códigos da bolsa, peso ou volume, tipo de bolsa,</p>	02



identificação do equipamento que efetuou o fracionamento, data e hora do início do fracionamento. Deverá efetuar a leitura do código de barras existente na bolsa e identificar qual o programa a ser utilizado para a bolsa selecionada, ou ainda, se não há programa especificado para a bolsa. O software deverá ler código de barra e permitir que o código de doação, bolsa, lote de bolsa sejam amarrados de forma a evitar a leitura de códigos repetidos e leitura de códigos diferentes dos lançados no sistema de informatização para a específica doação, garantindo assim segurança e rastreabilidade dos procedimentos executados. O software deverá gerenciar o que foi ou não fracionado de acordo com as informações enviadas pelo sistema. Assim, uma bolsa já fracionada não poderá sofrer outro fracionamento. Deverá ser fornecido também, software que realize o gerenciamento dos dados da doação de sangue do homogeneizador interligado a rede sem fio. Deve gerar, enviar e receber os seguintes dados específicos para o sistema HEMOVIDA: identificação do operador através de leitura do número de código de barras, número da doação, lote da bolsa, códigos da bolsa, códigos das amostras (inclusive código ISBT – NAT), código de intercorrências, identificação do aparelho, data e hora da coleta, volume e peso coletado e tempo da coleta; campo de no mínimo de 3 caracteres; o software deverá ler código de barra e permitir que o código de doação, bolsa, lote de bolsa e amostras sejam amarrados de forma a evitar a leitura de códigos repetidos e leitura de códigos diferentes dos lançados no sistema de informatização para a específica doação, garantindo assim segurança e rastreabilidade dos procedimentos executados no banco de sangue. Permitir a realização da leitura dos códigos de barras antes e após a coleta assim como a verificação da confirmação das informações; deverá permitir a operação manual (através de senha específica que ficará com o responsável pelo setor), ou seja, a seleção manual dos programas de coleta, para atender às situações de contingência.

EXIGÊNCIAS DE QUALIFICAÇÃO E CAPACIDADE TÉCNICA (HABILITAÇÃO): DO COMODATO

- Executar a manutenção preventiva, corretiva dos equipamentos com o fornecimento de peças para substituição, sem qualquer ônus para o HEMOCENTRO.
- Os equipamentos deverão ter registro válido no órgão competente do Ministério da Saúde, ou cópia da isenção do registro se for o caso.
- O treinamento dos técnicos e validações deverá ser realizado no HEMOCENTRO, ser gratuito e incluir os materiais necessários para a sua realização.
- Deverá apresentar à Gestão de Equipamentos o cronograma para a prestação de serviços de manutenção preventiva dos equipamentos.
- Em caso de necessidade de manutenção corretiva dos equipamentos em comodato o atendimento a empresa contratada deverá restabelecer o funcionamento do mesmo ou substituir no prazo de 72 horas.
- Em caso de equipamentos que exijam manutenção corretiva (conserto) o mesmo deve ser calibrado novamente antes do seu uso, comprovada com emissão de laudo de calibração.
- A responsabilidade dos custos e da logística do transporte dos equipamentos ou peças é de responsabilidade da empresa contratada.
- Executar os serviços de Calibração em todos os equipamentos
- A cada calibração emitir laudo e relatório.
- Na calibração e manutenção preventiva efetuar a etiquetagem em todos os equipamentos com as informações mínimas identificação de empresa, data de realização, data de validade, nº do certificado e responsável.
- A empresa deverá realizar e registrar a qualificação e validação dos equipamentos antes do uso.



MÓDULO 05:					
Item	Descrição	Código	Unid.	Quantidade	Valor Unit
25	<p>Sabonete Líquido Bactericida: Sabonete em refil com no máximo 500ml, registrado no Ministério da Saúde, sem odor, Identificação no refil do lote de fabricação e da validade do produto, grau de biodegradabilidade superior a 90%, possuir agente bactericida Triclosan em sua composição, apresentar densidade entre 0,9 e 1,05 g/l , pH entre 6.5 a 7, Eficiência Anti-Microbiana, apresentar, no refil, indicação de uso e instruções para uma correta utilização do produto, ficha de Informação de Segurança de Produtos Químicos (FISPQ).</p> <p>COMODATO EQUIPAMENTO (DISPENSER) - 23 (vinte e três unidades) - Equipamento cor branca; equipamento om visor frontal, para visualização do nível do refil; equipamento fornecido em sistema de COMODATO, com reposição em caso de danos inteiramente por conta do fornecedor, além da sua instalação no início do contrato; ao término do contrato o equipamento deverá ser retirado pelo fornecedor, no estado de uso em que se encontrar, sem qualquer custo para o cliente; dimensões do equipamento: Largura: 8 a 10 cm, Altura 17 a 20 cm, Profundidade 12 a 13 cm, a manutenção do equipamento em caso de dano, deverá ser feita em 24 horas.</p>	35178	Caixa UNID	70	
26	<p>Papel toalha descartável: macio, absorvente com resistência a umidade; papel branco e virgem; papel com 100% fibras celulósicas virgens com atestado de comprovação do fabricante com firma reconhecida; papel 100 % biodegradável; gramatura acima de 37 gr/m2; rolo do papel com medida mínima de 170 metros ou mais por bobina, apresentar laudo bacteriológico, apresentar laudo de irritabilidade dérmica, certificação de manejo florestal do fornecedor de celulose. Embalagem: devido ao fato do produto ser utilizado na área da saúde, onde se busca eliminar os riscos de contaminação, cada rolo de papel, além da proteção da caixa de papelão, deverá vir protegido com plástico de fábrica.</p> <p>COMODATO EQUIPAMENTO (DISPENSER) - 23 (vinte e três unidades) - Equipamento cor branca; equipamento com visor frontal e visor para visualização do nível do refil; apresentar fechamento em sistema botão e/ou chave; apresentar corte automático do papel e não ter alavanca, eliminando o risco de contaminação cruzada; com reposição em caso de danos inteiramente por conta do fornecedor, além da sua instalação no início do contrato; ao término do contrato o equipamento deverá ser retirado pelo fornecedor, no estado de uso em que se encontrar, sem qualquer custo para o cliente; a manutenção do equipamento em caso de dano, deverá ser feita em 24 horas.</p>	48329	Rolo	100	
Exigências: todos os itens devem ser da mesma marca e pertencer ao mesmo fornecedor					



MÓDULO 06:					
Item	Descrição	Código	Unid.	Quant	Valor unit
27	Bobina térmica autoadesiva 62 mm x 15000 mm	46925	Rolo	120	
28	<u>Etiqueta Amostra</u> : Etiqueta auto adesiva, em filme de plástico de polipropileno branco fosco, com tratamento especial para impressão de código de barras, no sistema de termotransferencia, com adesivo <i>Hot Malt</i> , <u>atóxico</u> e linear em papel Super Calandredo. <u>Tamanho da Etiqueta</u> : 15 x 50 mm, 05 carreiras lineares, largura de 81 mm, espaço entre etiquetas de 3 mm, diâmetro interno da bobina de 25 mm. Quantidade de no máximo 4.000 etiquetas por rolo, para impressora Zebra TLP 2844-Z. Validade superior a 2 anos.	40727	Rolo c/4000 etiquetas	70	
29	<u>Etiqueta Bolsa</u> : Etiqueta auto-adesiva, para Bolsa de Sangue, em filme de plástico de polipropileno branco fosco, com tratamento especial para impressão em código de barras, no sistema de termotransferencia, com adesivo <i>Hot Malt</i> , <u>atóxico</u> e linear em papel especial super Calandredo. <u>Tamanho da Etiqueta</u> : 102 x 85 mm, 01 carreira linear, largura de 108 mm; Espaço entre etiquetas de 3 mm; Diâmetro interno da bobina de 25 mm. Quantidade de no máximo 500 etiquetas por rolo, para impressora Zebra TLP 2844-Z. Validade superior a 2 anos.	34651	Rolo c/ 500 etiquetas	60	
30	Fita ribbon com resina 110x74: fita de impressão ribbon, com tinta termo sensível preta, a base de resina pura, para impressão em etiquetas plásticas especiais de bolsas de sangue para utilização em impressora zebra tlp 2844-z, com tamanho de 110 mm x 74 m.	34681	Unidade	150	

MÓDULO 07 : Itens para uso no aparelho A15					
Item	Descrição	Código	Unid.	Quantidade	Valor unit
31	Glicose 1x1 litro	34965	Kits	20	
32	Colesterol 1x1 litro	34966	Kits	10	
33	HDL 2x60 + 2x20	47499	Kits	45	
34	Triglicerídeos 2x250	34179	Kits	20	
35	Acido Úrico 1x1 litro	34180	Kits	10	
36	Creatinina 1x1 litro	34969	Kits	20	
37	YGT 1x200 MI	34970	Kits	10	
38	LDH 1x200MI	34971	Kits	10	
39	Bilirrubinas 25x50 MI + 25x50 MI	34184	Kits	20	
40	Uréia 1x1 Litro	34185	Kits	10	
41	TGO 1x500 ML	34967	Kits	10	
42	TGP 1x500 ML	34968	Kits	10	
43	Fosf. Alcina 1x200	34972	Kits	20	
44	Solução de lavagem 1x1 Litro Washing Solution	34189	Unid.	10	
45	Concentrated Sistem Líquido	37669	Frasco	10	
46	Calibrador	39153	Unid	1	
47	Rotores para reação de aparelho A15	50220	kits	6	

Exigências: todos os itens devem ser da mesma marca e pertencer ao mesmo fornecedor

MÓDULO 08: Itens para uso no aparelho BC-5800

Item	Descrição	Código	Unid.	Quantidade	Valor unit
48	Diluyente M-53 D	44406	20 L	60	
49	Lise M-50 LBA	44407	1 L	40	
50	Lise M-58 LH	44410	500 ML	40	
51	Lise M-50 LEO I	44408	1L	40	
52	Lise M-50 LEO II	44409	500 ML	40	
53	Probe Cleanser	44411	50 ML	25	
54	Controle B55	44754	3X3,5 ML	04	

Exigências: todos os itens devem ser da mesma marca e pertencer ao mesmo fornecedor

MODULO 09

ITEM	DESCRIÇÃO	CÓDIGO	UNID.	QUANTIDADE	VALOR UNIT
55	Glicose Anidra pó	34217	Unid.	300	
56	Coloração de Gram	43010	Kits	35	
57	Instant Prov	34224	Kits	10	
58	Instant Prov Nº 1	34225	Unid.	10	
59	Fitas para uroanalise com no mínimo	34226	Unid.	20.000	
60	Fator Reumatoide	34227	Kits	30	
61	Proteínas creativa	34228	Kits	30	
62	Aslo	34229	Kits	20	
63	HCG Imunocromatográfico	34199	Kits	50	
64	VDRL	43504	Unid.	70	
65	GSTEARTHOTHERMOPHILUF (teste biológico)	34255	Kits	70	
66	Instant Prov nº 2	40715	Unid.	10	
67	Reagente para determinação Automatizada do tempo protrombina	42441	Kits	30	
68	Reagente para determinação automatizada do tempo de tromboplastina parcial ativada	42442	Kits	30	
69	Cubetas reduzidas para coagulometro com 100	43933	Unid.	30	
70	Gelo reutilizável rígido 400 ml	39855	unid	500	
71	Termômetro digital Especificações: Calibrados com rastreabilidade RBC/INMETRO, Laudo/Certificado impresso e com validade de 1 ano a partir da data da calibração, Acompanhado de etiqueta (data da calibração/próxima calibração) ,LCD triplo de fácil visualização, Registra temperatura MAX/MIN, Temperatura interna, Temperatura externa ,Hora (formato 12/24h),Sensor interno / externo, Opção em °C ou °F ,Faixa de Temperatura Interna: 0 ~ +60°C (+32 ~ +140°F),Faixa de Temperatura Externa: -50 ~ +70°C (-58 ~ +158°F),Precisão Básica de Temperatura: 2°C,Ambiente de Operação: 0 ~ 60°C,Cabo do Sensor Externo: 3m,Alimentação: 1 Bateria AAA	32680	unid	30	
72	Estante de arame revestido, cor branca, 12 furos 17 mm (8x6cm)	50226	unid	40	

73	Tubo à vácuo estéril com citrato de sódio de 4ml	47564	Frasco	3.000	
74	Swab Estéril	34207	Unid	15.000	
75	Lâminas de vidros P/Microscopia s/borda fosca	34213	Unid	4.000	
76	Álcool-acetona (gram)	34223	Unid	50	
77	Padrão para sodio e potassio 100ml	47502	Unid	05	
78	Kit para sangue oculto nas fezes, sem necessidade de dieta	47503	Unid	70	
79	Lactose malha 200, frasco de 500 gramas	50227	Frasco	12	
80	Coletor de urina infantil unissex	37231	Unid	700	
81	Termômetro clínico digital para verificação da temperatura corporal, com visor decimal digital, medição em °C, à prova de água, com indicador sonoro (com alertas diferentes para temperatura normal e febril) Com, registro na ANVISA e certificado do INMETRO.	50228	Unid	200	
82	Fita para autoclave adesiva para identificação externa de processo de esterilização, confeccionada em papel crepado com fina camada impermeabilizante de resina acrílica, impregnado por listras de tinta reativa ao vapor na face externa e adesivo contendo resinas, óxido de zinco e borracha aderentes às superfícies das embalagens na face interna. Resistente a temperatura de até 134°C. Apresentação em rolo de 55m x 19mm, contendo externamente dados de identificação, procedência, data de fabricação, prazo de validade e atender à legislação sanitária vigente e pertinente ao produto.	34114	Rolo	600	

MODULO 10

ITEM	DESCRIÇÃO	CÓDIGO	Unid	QUANTIDADE	VALOR UNIT
83	Tubo de coleta a vácuo de 4 ou 4,5ml(13x75mm) com EDTA-K3. Deverão ter validade de 01 ano, a contar da data de entrega.	36047	Unid	35.000	
84	Tubo de coleta a vácuo de 4 ou 4,5ml(13x75mm) com gel separador. Deverão ter validade de 01 ano, a contar da data de entrega. (pequeno)4,5 ml com gel separador com rosca	44839	Unid	105.000	
85	Tubo de coleta o vácuo de 4,5 ml com citrato/100	47455	Unid	3.000	
86	Agulhas múltiplas para coleta de sangue à vácuo 25x08mm, com validade não inferior a um ano a partir da data de entrega.	36287	Unid	50.000	
87	Adaptador padrão para coleta de sangue à	36050	Unid	40.000	

vácuo, compatíveis com as agulhas solicitadas no item acima				
---	--	--	--	--

DOCUMENTAÇÃO GERAL (TODOS PARTICIPANTES):

As empresas deverão apresentar

- Autorização de Funcionamento de Empresa (AFE), emitida pela Agência Nacional de Vigilância Sanitária do Ministério da Saúde (ANVISA);
- Alvará Sanitário (ou Licença Sanitária) Estadual/Municipal/ Distrital (vigente).
- Registro do equipamento na Agência Nacional de Vigilância Sanitária do Ministério da Saúde (ANVISA);
- Certificado de capacitação para prestar assistência técnica no Brasil comprovado através de certificado ou carta emitida pelo fabricante do equipamento.
- 3 (três) atestados de capacidade técnica com validade de no mínimo 6 meses (que estes sejam com data de até 6 meses antes da licitação, exemplo: licitação em dezembro de 2017 e os atestados válidos serão aqueles que tiverem data de julho de 2017 até dezembro de 2017) e que sejam no mínimo 3 atestados. Não serão aceitos atestados do próprio Hemosar.
- Certificado de Boas Práticas de fabricação.

1) As propostas deverão especificar, obrigatoriamente, a **marca do produto cotado**, sempre que houver, sob pena de desclassificação do item em que a mesma não estiver indicada

Local e Data

Assinatura Responsável
CARIMBO

ANEXO II

TERMO DE REFERÊNCIA

1. JUSTIFICATIVA:

O presente procedimento justifica-se pela necessidade em adquirir reagentes e materiais para o Laboratório de Análises Clínicas e de reagentes, materiais e equipamentos automatizados, em regime de COMODATO para o Hemocentro Regional de Santa Rosa essenciais à determinação de parâmetros Imunohematológicos, coleta de sangue para produção de hemocomponentes necessários para realização de exames ao atendimento ao público e aos doadores de sangue, visando atender a legislação vigente, que define o regulamento técnico dos procedimentos hemoterápicos.

2. OBJETO:

O presente Termo de Referência tem como objeto a aquisição de reagentes e insumos laboratoriais para realização de exames destinados as análises, bioquímicas e imunohematológicas, com equipamento em regime de COMODATO de acordo com a descrição, necessários para atender as necessidades do Hemocentro Regional de Santa Rosa e Laboratório de Análises Clínicas da Fumssar, com previsão de consumo para até 12 meses, conforme condições, especificações técnicas e quantitativas especificadas abaixo:

MÓDULO 1 – IMUNOHEMATOLOGIA: TIPAGEM DIRETA EM TUBO/ REVERSA				
ÍTEM	DESCRIÇÃO	CÓDIGO	QUANTIDADE	VALOR UNITÁRIO
1.	Soro anti-A monoclonal para classificação ABO	34214	04 frascos	
2.	Controle Rh monoclonal para classificação ABO	34654	15 frascos	
3.	Soro anti-D monoclonal (IgG + IgM), para classificação Rh	34655	15 frascos	
4.	Hemácias A1 e B (suspensão 3-5%) para determinação de tipagem reversa, pesquisa de isoaglutininas.	44298	140 frascos	
Exigências: Os itens 2 e 3 deverão ser do mesmo fabricante conforme legislação.				

MÓDULO 2 – IMUNOHEMATOLOGIA (PROVA REVERSA, PESQUISA DE ANTICORPOS IRREGULARES, FENOTIPAGEM				
ITEM	DESCRIÇÃO	CÓDIGO	QUANTIDADE	VALOR UNITÁRIO
5.	HEMÁCIAS I e II: Suspensões de hemácias de grupo “O” humanas (I e II) a 0,8% em meio tamponado com conservante, fenotipadas para pesquisa de anticorpos irregulares, com validade de no mínimo 28 dias a partir da data de entrega na concentração de 0,8 a 1% para utilização pelo método de gel-centrifugação	36661	15 caixas	

6.	HEMÁCIAS A ₁ e B: Suspensões de hemácias do grupo "A ₁ " E B a 0,8% em meio tamponado com conservante, fenotipadas para DETERMINAÇÃO DA PROVA REVERSA, com validade de no mínimo 28 dias a partir da data de entrega para utilização pelo método de gel-centrifugação.	39355	10 caixas	
7.	CARTÃO PAI (LISS/COOMBS): Cartão para pesquisa de anticorpos irregulares contendo soro com antiglobulinas humanas e fração anticomplementar pelo método de gel – centrifugação.	36662	960 cartões	
8.	DILUENTE LISS: (frasco de 100 ml): Solução diluente de baixa força iônica modificada pronta pra uso e estável por aproximadamente 1 ano, para suspensão de hemácias teste para o método de gel centrifugação. Com validade de no mínimo 1 ano a partir da data de entrega.	43187	10 unidades	
9.	DILUENTE BROMELINA (frasco de 100 ml) solução de bromelina pronta para uso, para suspensão de hemácias teste para o método de gel centrifugação. Com validade de no mínimo 1 ano a partir da data de entrega	43188	04 unidades	
10.	PONTEIRAS: Pacote contendo ponteiras plásticas com anéis de vedação, com capacidade volumétrica de aproximadamente 300 ul destinadas ao uso no pipetador específico ao desenvolvimento do método de gel – centrifugação.	36666	15.000unidades	
11.	PAINEL: Suspensões de hemácias de grupo "O" humanas (I a XI) a 0,8% em meio tamponado com conservante. Estas hemácias são selecionadas para contribuir na identificação da maioria dos anticorpos com grande significado clínico e podem ser empregadas com quaisquer dos métodos de identificação de anticorpos utilizados habitualmente com as técnicas em gel.	36667	17 kits	
12.	FENOTIPAGEM Rh: Cartão constituído de microtubos, para fenotipagem Rh: subgrupos com a configuração: C,c,E,e,,Kell e Ctl para uso no método de gel centrifugação.	39349	96 cartões	
13.	FENOTIPAGEM KIDD: Cartão constituído de 6 a 8 microtubos, para fenotipagem no sistema Kidd com a seguinte configuração: Jka, Jkb e Ctrl pela técnica enzimática de determinação para uso no método de gel centrifugação.	36669	36 cartões	
14.	FENOTIPAGEM SISTEMA MNS/DUFFY: Cartão constituído de 6 a 8 microtubos, para fenotipagem no sistema MNS e Duffy com a seguinte configuração: M,N,S,s, Fya e Fyb para uso no método de gel centrifugação.	36671	72 cartões	
15.	Soro anti-M, anti-N, anti-S, anti-s, soro anti-Fya e soro anti-Fyb para fenotipagem.	44299	03 caixas	
16.	Soro anti-D confirmatório para detecção de D fraco	36674	06 frascos	
17.	CQI: Kit controle qualidade interno com hemácias teste para classificação sanguínea e soros teste para prova reversa e pesquisa e identificação de ac irregulares	39356	17 kits	
18.	Cartão contendo solução tamponada e gel neutro destinado a realização da prova através do método de gel centrifugação.	36672	96 cartões	



Comodato de Centrifuga de bancada, para utilização de processamento manual de cartões de gel para técnicas imunohematológicas, com capacidade de processamento de 12 cartões – 220 Volts. (Com manutenção preventiva anual e calibração anual)	02
Comodato de Incubadora para cartões de gel para técnicas imunohematológicas, que possibilite incubação a 37 graus centígrados – 220 Volts. (Com manutenção preventiva anual e calibração anual)	02
Comodato de Pipeta com dispensação variável e volumes de 10, 25 e 50 micro litros. (Com manutenção preventiva anual e calibração anual)	02
Comodato de Repipetador manual com capacidade de dispensação de 0,5 e 1 ml. (Com manutenção preventiva anual e calibração anual)	02

**EXIGÊNCIAS DE QUALIFICAÇÃO E CAPACIDADE TÉCNICA (HABILITAÇÃO):
DO COMODATO**

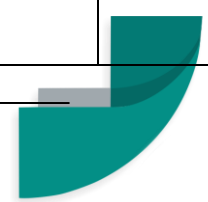
- Executar a manutenção preventiva, corretiva dos equipamentos com o fornecimento de peças para substituição, sem qualquer ônus para o HEMOCENTRO
- Os equipamentos deverão ter registro válido no órgão competente do Ministério da Saúde, ou cópia da isenção do registro se for o caso. O treinamento dos técnicos e validações deverá ser realizado no HEMOCENTRO, ser gratuito e incluir os materiais necessários para a sua realização.
- Deverá apresentar à Gestão de Equipamentos o cronograma para a prestação de serviços de manutenção preventiva dos equipamentos.
- Em caso de necessidade de manutenção corretiva dos equipamentos em comodato o atendimento a empresa contratada deverá restabelecer o funcionamento do mesmo ou substituir no prazo de 72 horas.
- Em caso de equipamentos que exijam manutenção corretiva (conserto) o mesmo deve ser calibrado novamente antes do seu uso, comprovada com emissão de laudo de calibração.
- A responsabilidade dos custos e da logística do transporte dos equipamentos ou peças é de responsabilidade da empresa contratada.
- Executar os serviços de Calibração em todos os equipamentos
- A cada calibração emitir laudo e relatório.
- Na calibração e manutenção preventiva efetuar a etiquetagem em todos os equipamentos com as informações mínimas identificação de empresa, data de realização, data de validade, nº do certificado e responsável.
- A empresa deverá realizar e registrar a qualificação e validação dos equipamentos antes do uso.

MÓDULO 3 - TRIAGEM HEMATOLÓGICA, DETERMINAÇÃO HEMOGLOBINA

ITEM	DESCRIÇÃO	CÓDIGO	QUANTIDADE	VALOR UNIT.
19.	MICROCUVETA ou FITA- em plástico inquebrável, livre de reagente, descartável, para a coleta por auto enchimento por capilaridade para testes de determinação de hemoglobina em sangue total. Com acompanhamento (entrega programada) de soluções de controle de qualidade nos níveis: baixo, normal e alto de hemoglobina para avaliação diária de exatidão e precisão dos testes de determinação de hemoglobina Validade mínima de 12 meses a partir da data da entrega. Apresentar registro na ANVISA/Ministério da Saúde. Deverá ser compatível com o hemoglobinômetro fornecido.	47497	15.000 unidades	

<p>Comodato de hemoglobinômetro com fornecimento de insumos de mesma marca (item 19) e compatibilidade do equipamento, de acordo com a demanda mensal dos serviços prestados pelo hemocentro para realização dos exames, bem como manutenção preventiva e corretiva, conforme descrição abaixo: HEMOGLOBINÔMETRO - Aparelho portátil para dosar hemoglobina por fotometria digital em amostras de sangue capilar, coletada através de Microcuvetas de plástico, sem a utilização de reagentes secos, com tempo de análise de até três segundos e com pilhas instaladas. Possuir cabo (tomada) para utilização na energia. Dispor de metodologia de controle de qualidade para uso diário compatível com o equipamento. Comprovar registro ou cadastro do equipamento junto à ANVISA/Ministério da Saúde. Apresentar manual técnico e do usuário em português.</p>	<p>02 unidades</p>
<p>EXIGÊNCIAS DE QUALIFICAÇÃO E CAPACIDADE TÉCNICA (HABILITAÇÃO): DO COMODATO</p> <ul style="list-style-type: none"> • Executar a manutenção preventiva, corretiva dos equipamentos com o fornecimento de peças para substituição, sem qualquer ônus para o HEMOCENTRO. • Os equipamentos deverão ter registro válido no órgão competente do Ministério da Saúde, ou cópia da isenção do registro se for o caso. O treinamento dos técnicos e validações deverá ser realizado no HEMOCENTRO, ser gratuito e incluir os materiais necessários para a sua realização. • Deverá apresentar à Gestão de Equipamentos o cronograma para a prestação de serviços de manutenção preventiva dos equipamentos. • Em caso de necessidade de manutenção corretiva dos equipamentos em comodato o atendimento a empresa contratada deverá restabelecer o funcionamento do mesmo ou substituir no prazo de 72 horas. • Em caso de equipamentos que exijam manutenção corretiva (conserto) o mesmo deve ser calibrado novamente antes do seu uso, comprovada com emissão de laudo de calibração. • A responsabilidade dos custos e da logística do transporte dos equipamentos ou peças é de responsabilidade da empresa contratada. • Executar os serviços de Calibração em todos os equipamentos. • A cada calibração emitir laudo e relatório. • Na calibração e manutenção preventiva efetuar a etiquetagem em todos os equipamentos com as informações mínimas identificação de empresa, data de realização, data de validade, nº do certificado e responsável. • A empresa deverá realizar e registrar a qualificação e validação dos equipamentos antes do uso. 	

MÓDULO 04 – BOLSAS DE SANGUE				
ITEM	DESCRIÇÃO	CÓDIGO	QUANTIDADE	VALOR UNIT
20.	<p>BOLSA DE COLETA DE SANGUE CPDA-1 QUÁDRUPLA: Bolsa quádrupla para coleta de sangue, processamento e armazenamento de sangue e seus componentes, capacidade de cada bolsa para 450 (+/- 45) ml de sangue, aprotogênica, confeccionada em PVC atóxico e plastificante di-2-etil-hexilftalato (DEHP), formato anatômico com todos os cantos internos arredondados, esterilizada a vapor. Segmentos de coleta e transferência numerados, compatíveis com sistema de conexão estéril. Bolsa satélite resistente à centrifugação (5.000g/30 minutos), congelamento a baixa temperatura (-85°C) e descongelamento a 37°C com orifícios na parte superior necessários para adaptação em equipamentos automatizados de processamento. Uma das bolsas satélites é confeccionada com plástico PVC atóxico e plastificante Tri-2-etil-Trimelitato (TOTM) especial para preservação de plaquetas até 5 dias, manutenção de pelo menos 80% da contagem inicial de plaquetas e pH acima de 6,5 do concentrado de plaquetas no último dia de</p>	36654	180(cento e oitenta unidades)	



	<p>armazenamento. Agulha 16 G - bisel trifacetado, retrátil (dispositivo de proteção que recobre a agulha no momento da retirada da veia do doador, de acordo com a Portaria MTE/GM nº 485/05), anticoagulante CPDA-1 (citrato, fosfato, dextrose e adenina), pasteurizadas em embalagem impermeável e de acordo com a Portaria MS/SVS nº 35/14. Sistema de sítio coletor para coleta de amostras em tubos a vácuo composto por: agulha com capa de látex retrátil para perfuração da tampa de tubos e suporte (canhão) com tampa montado integralmente ao sistema e lacre de segurança mantendo o sistema fechado, que permite coleta de amostra antes ou depois da coleta de sangue para a bolsa. As instruções de uso e rotulagem estão em português e de acordo com os REGULAMENTOS TÉCNICOS VIGENTES DO MINISTÉRIO DA SAÚDE. Rótulo da bolsa, contendo as seguintes informações: código de barras, identificação do produto, fabricante, número do lote e validade.</p>			
21.	<p>Bolsa Tripla CPDA-1 COM MINI BOLSA: Bolsa tripla para coleta de sangue, processamento e armazenamento de sangue e seus componentes, 11.000 (onze mil unidades) Bolsa 48,63 534.875,00 PREFEITURA MUNICIPAL DE SANTA ROSA Rua: Dr. Francisco Timm, Nº 480 - Santa Rosa / RS 55 3512 9379 www.fumssar.com.br capacidade de cada bolsa para 450 (+/- 45) ml de sangue, apirogênica, confeccionada em PVC atóxico e plastificante di-2-etil-hexilftalato (DEHP), formato anatômico com todos os cantos internos arredondados, esterilizada a vapor. Segmentos de coleta e transferência numerados, compatíveis com sistema de conexão estéril. Bolsa satélite resistente à centrifugação (5.000g/30 minutos), congelamento a baixa temperatura (-85°C) e descongelamento a 37°C com orifícios na parte superior necessários para adaptação em equipamentos automatizados de processamento. Uma das bolsas satélites é confeccionada com plástico PVC atóxico e plastificante Tri-2-etil-Trimelitato (TOTM) especial para preservação de plaquetas até 5 dias, manutenção de pelo menos 80% da contagem inicial de plaquetas e pH acima de 6,5 do concentrado de plaquetas no último dia de armazenamento. Agulha 16 G - bisel trifacetado e dispositivo de proteção que recobre a agulha no momento da retirada da veia do doador, de acordo com a Portaria MTE/GM nº 485/05, anticoagulante CPDA-1 (citrato, fosfato, dextrose e adenina), pasteurizadas em embalagem impermeável e de acordo com a Portaria MS/SVS nº 35/14. Sistema de sítio coletor para coleta de amostras em tubos a vácuo composto por: agulha com capa de látex retrátil para perfuração da tampa de tubos e suporte (canhão) com tampa montado integralmente ao sistema, uma mini bolsa com capacidade de 40 ml, permitindo a coleta das amostras antes da coleta do sangue na bolsa principal em sistema totalmente fechado, reduzindo a contaminação bacteriana do sangue coletado na bolsa principal. As instruções de uso e rotulagem estão em português e de acordo com os REGULAMENTOS TÉCNICOS VIGENTES DO MINISTÉRIO DA SAÚDE. Rótulo da bolsa, contendo as seguintes informações: código de barras, identificação do produto, fabricante, número do lote e validade</p>	36651	8.000 (oito mil) unidades	
22.	<p>Bolsa Dupla CPDA- 1 COM MINI BOLSA Bolsa dupla para coleta de sangue, processamento e armazenamento de sangue e seus componentes, capacidade de cada bolsa para 450 (+/- 45) ml de sangue, apirogênica, confeccionada em PVC atóxico e</p>	36652		

	<p>plastificante di-2-etil-hexilftalato (DEHP), formato anatômico com todos os cantos internos arredondados, esterilizada a vapor. Segmentos de coleta e transferência numerados, compatíveis com sistema de conexão estéril. Bolsa satélite resistente à centrifugação (5.000g/30 minutos), congelamento a baixa temperatura (-85°C) e descongelamento a 37°C com orifícios na parte superior necessários para adaptação em equipamentos automatizados de processamento. Agulha 16 G - bisel trifacetado e dispositivo de proteção que recobre a agulha no momento da retirada da veia do doador, de acordo com a Portaria MTE/GM nº 485/05, anticoagulante CPDA-1 (citrato, fosfato, dextrose e adenina), pasteurizadas em embalagem impermeável e de acordo com a Portaria MS/SVS nº 35/14. Sistema de sítio coletor para coleta de amostras em tubos a vácuo composto por: agulha com capa de látex retrátil para perfuração da tampa de tubos e suporte (canhão) com tampa montado integralmente ao sistema, uma mini bolsa com capacidade de 40 ml, permitindo a coleta das amostras antes da coleta do sangue na bolsa principal em sistema totalmente fechado, reduzindo a contaminação bacteriana do sangue coletado na bolsa principal. As instruções de uso e rotulagem estão em português e de acordo com os REGULAMENTOS TÉCNICOS VIGENTES DO MINISTÉRIO DA SAÚDE. Rótulo da bolsa, contendo as 5000 (cinco mil) unidades Bolsa 43,00 215.000,00 PREFEITURA MUNICIPAL DE SANTA ROSA Rua: Dr. Francisco Timm, Nº 480 - Santa Rosa / RS 55 3512 9379 www.fumssar.com.br seguintes informações: código de barras, identificação do produto, fabricante, número do lote e validade. Marca:</p>		4.000(quatro mil) unidades	
23.	<p>Bolsa Simples. CPDA – 1: Bolsa Simples para coleta de sangue, processamento e armazenamento de sangue e seus componentes, capacidade de cada bolsa para 450 (+/- 45) ml de sangue, apirogênica, confeccionada em PVC atóxico e plastificante di-2-etil-hexilftalato (DEHP), formato anatômico com todos os cantos internos arredondados, esterilizada a vapor. Segmentos de coleta e transferência numerados, compatíveis com sistema de conexão estéril</p>	36653	700 (setecentos) unidades	
24.	<p>BOLSA DE COLETA DE SANGUE SAG-M QUÁDRUPLA COM FILTRO: Bolsa quádrupla para coleta de sangue, processamento e armazenamento de sangue e seus componentes, capacidade de cada bolsa para 450 (+/- 45) ml de sangue, apirogênica, confeccionada em PVC atóxico e plastificante di-2-etil-hexilftalato (DEHP), formato anatômico com todos os cantos internos arredondados, esterilizada a vapor. Segmentos de coleta e transferência numerados, compatíveis com sistema de conexão estéril. Bolsa satélite resistente à centrifugação (5.000g/30 minutos), congelamento a baixa temperatura (-85°C) e descongelamento a 37°C com orifícios na parte superior necessários para adaptação em equipamentos automatizados de processamento. Uma das bolsas satélites é confeccionada com plástico PVC atóxico e plastificante Tri-2-etil-Trimelitato (TOTM) especial para preservação de plaquetas até 5 dias, manutenção de pelo menos 80% da contagem inicial de plaquetas e pH acima de 6,5 do concentrado de plaquetas no último dia de armazenamento. Agulha 16 G - bisel trifacetado, retrátil (dispositivo de proteção que recobre a agulha no momento da retirada da veia do doador, de acordo com a Portaria MTE/GM nº 485/05), anticoagulante CPD (citrato, fosfato, dextrose) e solução</p>	36654	300(trezentos) unidades	

<p>preservadora SAG-M (salina, adenina, glicose, manitol), interligada à bolsa principal através de um tubo de transferência provido de filtro in line para remoção de leucócitos de concentrado de hemácias, pasteurizadas em embalagem impermeável e de acordo com a Portaria MS/SVS nº 35/14. Sistema de sítio coletor para coleta de amostras em tubos a vácuo composto por: agulha com capa de látex retrátil para perfuração da tampa de tubos e suporte (canhão) com tampa montado integralmente ao sistema, uma mini bolsa com capacidade de 40 ml, permitindo a coleta das amostras antes da coleta do sangue na bolsa principal em sistema totalmente fechado, reduzindo a contaminação bacteriana do sangue coletado na bolsa principal. Filtro para remoção de leucócitos integralmente ligada ao conjunto. Após filtração, a contagem de leucócitos residuais deve ser menor que 1x10⁶ / bolsa.</p>			
<p>Comodato de seladoras de bancada com fornecimento de insumos de mesma marca e compatibilidade do equipamento, de acordo com a demanda mensal dos serviços prestados pelo laboratório de análises clínicas para realização dos exames, bem como manutenção preventiva e corretiva e interfaceamento, conforme descrição abaixo: SELADORA DE BANCADA - Equipamento de bancada para selagem automática de tubos de bolsas de sangue, projetada para uso em altas demandas, com sistema de controle auto ajustável de alta frequência durante a solda e com indicadores e alarmes de qualidade de selagem visuais e sonoros, cabeça seladora desmontável e alça para transporte em aço inoxidável. Ajuste automático de espessura de solda independente do diâmetro do tubo, selagem de tubo de PVC até 6 mm de espessura independente de prévio ajuste, solda bipartida com posição de destaque pré-determinada e destaque sem a necessidade de operação adicional. Detector de curto circuito e de falha no processo de selagem, limite de tempo de selagem e indicador do processo de selagem. Conector coaxial que possibilita a adaptação de um alicate de selagem manual (não fornecido), que pode ser operado intercaladamente com a cabeça de selagem sem ajuste prévio. Tempo de selagem de aproximadamente 0,5 segundos para tubo padrão.</p>		04	
<p>Comodato de sistemas de resfriamento de bolsas de sangue com fornecimento de insumos de mesma marca e compatibilidade do equipamento, de acordo com a demanda mensal dos serviços prestados pelo laboratório de análises clínicas para realização dos exames, bem como manutenção corretiva, conforme descrição abaixo: PLACA COM SISTEMA DE RESFRIAMENTO DE BOLSAS DE SANGUE - Constituído por cesto de transporte e placa contendo butanodiol; acelera o resfriamento das bolsas de sangue total recém coletadas de ≤ 37°C para 20°C (± 2°C) dentro de 3 horas, armazenando e mantendo as bolsas a esta temperatura por aproximadamente 20 horas. O uso do butanodiol é conhecido por sua capacidade que permite maior rendimento das taxas dos Concentrados de Plaquetas (CP), bem como proporcionar a estabilização do Fator VIII durante a armazenagem das bolsas de plasma. Capacidade para 8 bolsas. Para otimizar a logística nas dependências da instituição as dimensões devem ser de no máximo 456 mm de comprimento x 333 mm de largura x 250 mm de altura, facilitando o transporte interno das bolsas.</p>		05	
<p>EXTRATOR AUTOMÁTICO DE HEMOCOMPONENTES COM INTERFACEAMENTO DO FRACIONAMENTO E DA COLETA: Equipamento com sistema automático para separação de hemocomponentes, programável, permitindo compor as etapas de processamento de qualquer tipo de bolsa de sangue (Filtro in-line, Top and Bottom ou convencional) e dos hemocomponentes a serem produzidos. Deve permitir até 50 programas diferentes de separação. Possuir um sistema frontal de detecção de hemácias, com 8 níveis de detecção, 6 cabeças de selagem/interrupção de fluxo, dispositivo para controle de fluxo com sistema integrado que detecta hemácias no tubo, 2 prensas frontais, 1 prensa na parte superior e display de cristal líquido. Deve possuir duas balanças acopladas para registro do peso do hemocomponente no</p>		02	



software de gestão do banco de sangue (HEMOVIDA) através do software dedicado. Dimensões máximas: 45 cm (A) X 38 cm (L) X 50 cm. Peso máximo: 30 kg. Alimentação: 110 V ou 200 V – 50/60 Hz. O equipamento deve possuir capacidade para interfaceamento de informações para o sistema de informatização. O Sistema deve permitir a completa rastreabilidade das operações realizadas, identificando minimamente: programa selecionado, operador, data e hora do fracionamento, hemocomponentes obtidos, programa utilizado, bolsa fracionada; centrífuga utilizada, intercorrências durante o processo. Permitir também a operação manual (através de senha específica que ficará com o responsável pelo setor), ou seja, a seleção manual dos programas de fracionamento, para atender às situações de contingência, permitir a realização da leitura dos códigos de barras antes e após o fracionamento assim como a verificação da confirmação das informações. A empresa vencedora deve disponibilizar software que permita o interfaceamento, tanto do setor de coleta quanto do setor de fracionamento de bolsas, permitindo o envio e o recebimento de informações atendendo as necessidades do sistema HEMOVIDA. O equipamento deverá ser acompanhado de software que realize o gerenciamento do extrator interligado em rede; deve gerar, enviar e receber dados específicos para o sistema HEMOVIDA como: identificação do operador através de leitura do número de código de barras, identificação da centrífuga através de código de barras, hemocomponentes obtidos, número da doação, códigos da bolsa, peso ou volume, tipo de bolsa, identificação do equipamento que efetuou o fracionamento, data e hora do início do fracionamento. Deverá efetuar a leitura do código de barras existente na bolsa e identificar qual o programa a ser utilizado para a bolsa selecionada, ou ainda, se não há programa especificado para a bolsa. O software deverá ler código de barra e permitir que o código de doação, bolsa, lote de bolsa sejam amarrados de forma a evitar a leitura de códigos repetidos e leitura de códigos diferentes dos lançados no sistema de informatização para a específica doação, garantindo assim segurança e rastreabilidade dos procedimentos executados. O software deverá gerenciar o que foi ou não fracionado de acordo com as informações enviadas pelo sistema. Assim, uma bolsa já fracionada não poderá sofrer outro fracionamento. Deverá ser fornecido também, software que realize o gerenciamento dos dados da doação de sangue do homogeneizador interligado a rede sem fio. Deve gerar, enviar e receber os seguintes dados específicos para o sistema HEMOVIDA: identificação do operador através de leitura do número de código de barras, número da doação, lote da bolsa, códigos da bolsa, códigos das amostras (inclusive código ISBT – NAT), código de intercorrências, identificação do aparelho, data e hora da coleta, volume e peso coletado e tempo da coleta; campo de no mínimo de 3 caracteres; o software deverá ler código de barra e permitir que o código de doação, bolsa, lote de bolsa e amostras sejam amarrados de forma a evitar a leitura de códigos repetidos e leitura de códigos diferentes dos lançados no sistema de informatização para a específica doação, garantindo assim segurança e rastreabilidade dos procedimentos executados no banco de sangue. Permitir a realização da leitura dos códigos de barras antes e após a coleta assim como a verificação da confirmação das informações; deverá permitir a operação manual (através de senha específica que ficará com o responsável pelo setor), ou seja, a seleção manual dos programas de coleta, para atender às situações de contingência.

EXIGÊNCIAS DE QUALIFICAÇÃO E CAPACIDADE TÉCNICA (HABILITAÇÃO): DO COMODATO

- **Executar a manutenção preventiva, corretiva dos equipamentos com o fornecimento de peças para substituição, sem qualquer ônus para o HEMOCENTRO.**
- **Os equipamentos deverão ter registro válido no órgão competente do Ministério da Saúde, ou cópia da isenção do registro se for o caso.**
- **O treinamento dos técnicos e validações deverá ser realizado no HEMOCENTRO, ser gratuito e incluir os materiais necessários para a sua realização.**
- **Deverá apresentar à Gestão de Equipamentos o cronograma para a prestação de serviços de**

manutenção preventiva dos equipamentos.

- Em caso de necessidade de manutenção corretiva dos equipamentos em comodato o atendimento a empresa contratada deverá restabelecer o funcionamento do mesmo ou substituir no prazo de 72 horas.
- Em caso de equipamentos que exijam manutenção corretiva (conserto) o mesmo deve ser calibrado novamente antes do seu uso, comprovada com emissão de laudo de calibração.
- A responsabilidade dos custos e da logística do transporte dos equipamentos ou peças é de responsabilidade da empresa contratada.
- Executar os serviços de Calibração em todos os equipamentos
- A cada calibração emitir laudo e relatório.
- Na calibração e manutenção preventiva efetuar a etiquetagem em todos os equipamentos com as informações mínimas identificação de empresa, data de realização, data de validade, nº do certificado e responsável.
- A empresa deverá realizar e registrar a qualificação e validação dos equipamentos antes do uso.

MÓDULO 05:

Item	Descrição	Código	Unid.	Quantidade	Valor Unit
25	<p>Sabonete Líquido Bactericida: Sabonete em refil com no máximo 500ml, registrado no Ministério da Saúde, sem odor, Identificação no refil do lote de fabricação e da validade do produto, grau de biodegradabilidade superior a 90%, possuir agente bactericida Triclosan em sua composição, apresentar densidade entre 0,9 e 1,05 g/l , pH entre 6.5 a 7, Eficiência Anti-Microbiana, apresentar, no refil, indicação de uso e instruções para uma correta utilização do produto, ficha de Informação de Segurança de Produtos Químicos (FISPQ).</p> <p>COMODATO EQUIPAMENTO (DISPENSER) - 23 (vinte e três unidades) - Equipamento cor branca; equipamento om visor frontal, para visualização do nível do refil; equipamento fornecido em sistema de COMODATO, com reposição em caso de danos inteiramente por conta do fornecedor, além da sua instalação no início do contrato; ao término do contrato o equipamento deverá ser retirado pelo fornecedor, no estado de uso em que se encontrar, sem qualquer custo para o cliente; dimensões do equipamento: Largura: 8 a 10 cm, Altura 17 a 20 cm, Profundidade 12 a 13 cm, a manutenção do equipamento em caso de dano, deverá ser feita em 24 horas.</p>	35178	Caixa UNID	70	



26	<p>Papel toalha descartável: macio, absorvente com resistência a umidade; papel branco e virgem; papel com 100% fibras celulósicas virgens com atestado de comprovação do fabricante com firma reconhecida; papel 100 % biodegradável; gramatura acima de 37 gr/m²; rolo do papel com medida mínima de 170 metros ou mais por bobina, apresentar laudo bacteriológico, apresentar laudo de irritabilidade dérmica, certificação de manejo florestal do fornecedor de celulose. Embalagem: devido ao fato do produto ser utilizado na área da saúde, onde se busca eliminar os riscos de contaminação, cada rolo de papel, além da proteção da caixa de papelão, deverá vir protegido com plástico de fábrica.</p> <p>COMODATO EQUIPAMENTO (DISPENSER) - 23 (vinte e três unidades) - Equipamento cor branca; equipamento com visor frontal e visor para visualização do nível do refil; apresentar fechamento em sistema botão e/ou chave; apresentar corte automático do papel e não ter alavanca, eliminando o risco de contaminação cruzada; com reposição em caso de danos inteiramente por conta do fornecedor, além da sua instalação no início do contrato; ao término do contrato o equipamento deverá ser retirado pelo fornecedor, no estado de uso em que se encontrar, sem qualquer custo para o cliente; a manutenção do equipamento em caso de dano, deverá ser feita em 24 horas.</p>	48329	Rolo	100	
Exigências: todos os itens devem ser da mesma marca e pertencer ao mesmo fornecedor					

MÓDULO 06:					
Item	Descrição	Código	Unid.	Quant	Valor unit
27	Bobina térmica autoadesiva 62 mm x 15000 mm	46925	Rolo	120	
28	<u>Etiqueta Amostra:</u> Etiqueta auto adesiva, em filme de plástico de polipropileno branco fosco, com tratamento especial para impressão de código de barras, no sistema de termotransferencia, com adesivo <i>Hot Malt</i> , <u>atóxico</u> e linear em papel Super Calandredo. <u>Tamanho da Etiqueta:</u> 15 x 50 mm, 05 carreiras lineares, largura de 81 mm, espaço entre etiquetas de 3 mm, diâmetro interno da bobina de 25 mm. Quantidade de no máximo 4.000 etiquetas por rolo, para impressora Zebra TLP 2844-Z. Validade superior a 2 anos.	40727	Rolo c/4000 etiquetas	70	
29	<u>Etiqueta Bolsa:</u> Etiqueta auto-adesiva, para Bolsa de Sangue, em filme de plástico de polipropileno branco fosco, com tratamento especial para impressão em código de barras, no sistema de termotransferencia, com adesivo <i>Hot Malt</i> , <u>atóxico</u> e linear em papel especial super Calandredo. <u>Tamanho da Etiqueta:</u> 102 x 85 mm, 01 carreira linear, largura de 108 mm; Espaço entre etiquetas de 3 mm; Diâmetro interno da bobina de 25 mm. Quantidade de no máximo 500 etiquetas por rolo, para impressora Zebra TLP 2844-Z. Validade superior a 2 anos.	34651	Rolo c/ 500 etiquetas	60	



30	Fita ribbon com resina 110x74: fita de impressão ribbon, com tinta termo sensível preta, a base de resina pura, para impressão em etiquetas plásticas especiais de bolsas de sangue para utilização em impressora zebra tlp 2844-z, com tamanho de 110 mm x 74 m.	34681	Unidade	150	
----	---	-------	---------	-----	--

MÓDULO 07 : Itens para uso no aparelho A15

Item	Descrição	Código	Unid.	Quantidade	Valor unit
31	Glicose 1x1 litro	34965	Kits	20	
32	Colesterol 1x1 litro	34966	Kits	10	
33	HDL 2x60 + 2x20	47499	Kits	45	
34	Triglicerídeos 2x250	34179	Kits	20	
35	Acido Úrico 1x1 litro	34180	Kits	10	
36	Creatinina 1x1 litro	34969	Kits	20	
37	YGT 1x200 MI	34970	Kits	10	
38	LDH 1x200MI	34971	Kits	10	
39	Bilirrubinas 25x50 MI + 25x50 MI	34184	Kits	20	
40	Uréia 1x1 Litro	34185	Kits	10	
41	TGO 1x500 ML	34967	Kits	10	
42	TGP 1x500 ML	34968	Kits	10	
43	Fosf. Alclina 1x200	34972	Kits	20	
44	Solução de lavagem 1x1 Litro Washing Solution	34189	Unid.	10	
45	Concentrated Sistem Líquido	37669	Frasco	10	
46	Calibrador	39153	Unid	1	
47	Rotores para reação de aparelho A15	50220	kits	6	

Exigências: todos os itens devem ser da mesma marca e pertencer ao mesmo fornecedor

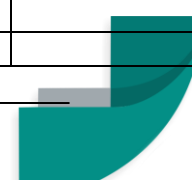
MÓDULO 08: Itens para uso no aparelho BC-5800

Item	Descrição	Código	Unid.	Quantidade	Valor unit
48	Diluyente M-53 D	44406	20 L	60	
49	Lise M-50 LBA	44407	1 L	40	
50	Lise M-58 LH	44410	500 ML	40	
51	Lise M-50 LEO I	44408	1L	40	
52	Lise M-50 LEO II	44409	500 ML	40	
53	Probe Cleanser	44411	50 ML	25	
54	Controle B55	44754	3X3,5 ML	04	

Exigências: todos os itens devem ser da mesma marca e pertencer ao mesmo fornecedor

MODULO 09

ITEM	DESCRIÇÃO	CÓDIGO	UNID.	QUANTIDADE	VALOR UNIT
55	Glicose Anidra pó	34217	Unid.	300	
56	Coloração de Gram	43010	Kits	35	
57	Instant Prov	34224	Kits	10	
58	Instant Prov Nº 1	34225	Unid.	10	
59	Fitas para uroanalise com no mínimo	34226	Unid.	20.000	
60	Fator Reumatoide	34227	Kits	30	
61	Proteínas creativa	34228	Kits	30	
62	Aslo	34229	Kits	20	



63	HCG Imunocromatográfico	34199	Kits	50	
64	VDRL	43504	Unid.	70	
65	GSTEARTHOTHERMOPHILUF (teste biológico)	34255	Kits	70	
66	Instant Prov nº 2	40715	Unid.	10	
67	Reagente para determinação Automatizada do tempo protrombina	42441	Kits	30	
68	Reagente para determinação automatizada do tempo de tromboplastina parcial ativada	42442	Kits	30	
69	Cubetas reduzidas para coagulometro com 100	43933	Unid.	30	
70	Gelo reutilizável rígido 400 ml	39855	unid	500	
71	Termômetro digital Especificações: Calibrados com rastreabilidade RBC/INMETRO, Laudo/Certificado impresso e com validade de 1 ano a partir da data da calibração, Acompanhado de etiqueta (data da calibração/próxima calibração) ,LCD triplo de fácil visualização, Registra temperatura MAX/MIN, Temperatura interna, Temperatura externa ,Hora (formato 12/24h),Sensor interno / externo, Opção em °C ou °F ,Faixa de Temperatura Interna: 0 ~ +60°C (+32 ~ +140°F),Faixa de Temperatura Externa: -50 ~ +70°C (-58 ~ +158°F),Precisão Básica de Temperatura: 2°C,Ambiente de Operação: 0 ~ 60°C,Cabo do Sensor Externo: 3m,Alimentação: 1 Bateria AAA	32680	unid	30	
72	Estante de arame revestido, cor branca, 12 furos 17 mm (8x6cm)	50226	unid	40	
73	Tubo à vácuo estéril com citrato de sódio de 4ml	47564	Frasco	3.000	
74	Swab Estéril	34207	Unid	15.000	
75	Lâminas de vidros P/Microscopia s/borda fosca	34213	Unid	4.000	
76	Álcool-acetona (gram)	34223	Unid	50	
77	Padrão para sodio e potassio 100ml	47502	Unid	05	
78	Kit para sangue oculto nas fezes, sem necessidade de dieta	47503	Unid	70	
79	Lactose malha 200, frasco de 500 gramas	50227	Frasco	12	
80	Coletor de urina infantil unissex	37231	Unid	700	
81	Termômetro clínico digital para verificação da temperatura corporal, com visor decimal digital, medição em °C, à prova de água, com indicador sonoro (com alertas diferentes para temperatura normal e febril) Com, registro na ANVISA e certificado do INMETRO.	50228	Unid	200	
82	Fita para autoclave adesiva para identificação externa de processo de esterilização, confeccionada em papel crepado com fina camada	34114	Rolo	600	

	impermeabilizante de resina acrílica, impregnado por listras de tinta reativa ao vapor na face externa e adesivo contendo resinas, óxido de zinco e borracha aderentes às superfícies das embalagens na face interna. Resistente a temperatura de até 134°C. Apresentação em rolo de 55m x 19mm, contendo externamente dados de identificação, procedência, data de fabricação, prazo de validade e atender à legislação sanitária vigente e pertinente ao produto.				
--	---	--	--	--	--

MODULO 10

ITEM	DESCRIÇÃO	CÓDIGO	Unid	QUANTIDADE	VALOR UNIT
83	Tubo de coleta a vácuo de 4 ou 4,5ml(13x75mm) com EDTA-K3. Deverão ter validade de 01 ano, a contar da data de entrega.	36047	Unid	35.000	
84	Tubo de coleta a vácuo de 4 ou 4,5ml(13x75mm) com gel separador. Deverão ter validade de 01 ano, a contar da data de entrega. (pequeno)4,5 ml com gel separador com rosca	44839	Unid	105.000	
85	Tubo de coleta o vácuo de 4,5 ml com citrato/100	47455	Unid	3.000	
86	Agulhas múltiplas para coleta de sangue à vácuo 25x08mm, com validade não inferior a um ano a partir da data de entrega.	36287	Unid	50.000	
87	Adaptador padrão para coleta de sangue à vácuo, compatíveis com as agulhas solicitadas no item acima	36050	Unid	40.000	

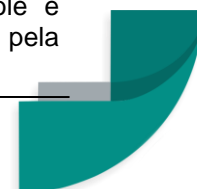
DOCUMENTAÇÃO GERAL (TODOS PARTICIPANTES):

As empresas deverão apresentar

- Autorização de Funcionamento de Empresa (AFE), emitida pela Agência Nacional de Vigilância Sanitária do Ministério da Saúde (ANVISA);
- Alvará Sanitário (ou Licença Sanitária) Estadual/Municipal/ Distrital (vigente).
- Registro do equipamento na Agência Nacional de Vigilância Sanitária do Ministério da Saúde (ANVISA);
- Certificado de capacitação para prestar assistência técnica no Brasil comprovado através de certificado ou carta emitida pelo fabricante do equipamento.
- 3 (três) atestados de capacidade técnica com validade de no mínimo 6 meses (que estes sejam com data de até 6 meses antes da licitação, exemplo: licitação em dezembro de 2017 e os atestados válidos serão aqueles que tiverem data de julho de 2017 até dezembro de 2017) e que sejam no mínimo 3 atestados. Não serão aceitos atestados do próprio Hemosar.
- Certificado de Boas Práticas de fabricação.

3. DO FORNECIMENTO:

3.1. O Hemocentro Regional de Santa Rosa será o órgão responsável pelo controle e gerenciamento da contratação decorrente desta licitação, sendo a responsável pela



convocação, quando necessário, dos interessados para a celebração das contratações decorrentes, mediante contrato ou ordem de compra, durante o período de vigência da Ata/contrato e nas condições estipuladas no edital.

3.2. As aquisições dos Materiais descritos ocorrerão de forma parcelada durante o prazo de validade da Ata de Registro de Preços ou contrato, de acordo com as necessidades e conveniências da Fumssar, mediante a emissão de ordem de compra. A entrega será programada de acordo com o prazo de validade.

3.3. O fornecedor ficará obrigado a atender todos os pedidos efetuados durante a vigência do processo, mesmo que a entrega deles decorrente esteja prevista para data posterior à do seu vencimento.

3.4. Os produtos deverão ser entregues nas dependências do Hemocentro Regional de Santa Rosa), rua Boa Vista 401 Centro, Santa Rosa - RS.

3.5. As despesas de frete são por conta do fornecedor.

3.6. A Licitante vencedora ficará obrigada a trocar as suas expensas os produtos que vierem a ser recusados sendo que o ato de recebimento não importará sua aceitação.

3.7. Os produtos que serão entregues pelo fornecedor deverão ser da mesma marca indicada na proposta apresentada, sempre que houver, e deverão atender as especificações solicitadas, sob pena de não recebimento dos mesmos.

3.8. Independentemente da aceitação, a adjudicatária garantirá a qualidade dos materiais obrigando-se a repor aquele que apresentar defeito ou for entregue em desacordo com apresentado na proposta. Se for entregue em desacordo com as especificações descritas no edital, deverão ser substituído pelo respectivo fornecedor, às suas expensas, no prazo máximo de até 48 (quarenta e oito) horas depois da entrega e conferência dos mesmos.

3.9. A licitante vencedora sujeitar-se-á a mais ampla e irrestrita fiscalização por parte da Fundação Municipal de Saúde de Santa Rosa, encarregada de acompanhar a entrega dos materiais.

3.10. A entrega realizada em desacordo com os itens anteriores poderá resultar na aplicação das sanções previstas no edital de licitação.

4. PAGAMENTO:

4.1 O pagamento será efetuado de acordo com a entrega, até 30 (trinta) dias úteis depois do fornecimento da mercadoria com a apresentação da Nota Fiscal.

4.2 A Empresa Vencedora deverá encaminhar junto a Nota Fiscal, documento em papel timbrado da empresa informando a Agencia Bancária e o número da Conta a ser depositado o pagamento ou Boleto Bancário com prazo de vencimento em 30 dias.

4.3 Em caso de devolução da Nota Fiscal para correção, o prazo para o pagamento passará a fluir após a sua reapresentação.

4.4 A critério da contratante poderão ser utilizados créditos da contratada para cobrir dívidas de responsabilidades para com ela, relativos a multas que lhe tenham sido aplicadas em decorrência da irregular execução contratual.

4.5 A nota fiscal deverá ser emitida pela própria Contratada, obrigatoriamente com o número de inscrição no CNPJ apresentado nos documentos de habilitação e das propostas de preços, bem como da Nota de Empenho, não se admitindo notas fiscais emitidas com outros CNPJ.

4.6 A nota fiscal/fatura emitida pelo fornecedor deverá conter, em local de fácil visualização, a indicação do número do processo e do pregão, a fim de se acelerar o trâmite de recebimento do material e posterior liberação do documento fiscal para pagamento.



5. CONTRATO:

5.1 A contratação com os fornecedores será formalizada por intermédio da emissão de nota de empenho de despesa, de ordem de compra ou por outro instrumento similar, conforme o disposto no artigo 62 da Lei nº 8.666/93.

5.2 A contratação regular-se-á, no que concerne a sua execução, inexecução ou rescisão, pelas disposições do Decreto Municipal nº 184/10 e do Decreto Municipal nº 226/06, com aplicação subsidiária da Lei Federal nº 8.666/93 e da Lei Federal nº 10.520/02, pelas disposições deste edital e pelos preceitos de direito público.

5.3. O prazo de vigência do contrato da prestação de serviços com fornecimento de reagentes e insumos (módulo 2,3,5 e 6) poderá ser prorrogado com a empresa vencedora por um prazo máximo de 60 (sessenta) meses conforme estabelece o Inc.II Art.57 –Lei8666/93

6. PENALIDADES:

6.1 Pelo inadimplemento parcial ou total das obrigações avençadas, seja na condição de participante desta licitação ou na de fornecedor, as licitantes, conforme a infração, estarão sujeitas às penalidades previstas no Decreto Municipal nº 226, de 2006, com aplicação subsidiária da Lei Federal nº 8.666, de 1993, e da Lei Federal nº 10.520, de 2002.

Santa Rosa, ____ de _____ de _____

Assinatura do solicitante

Assinatura da Diretoria responsável

ANEXO III

(modelo de declaração de inexistência de condições impeditivas)

DECLARAÇÃO

O licitante _____, empresa estabelecida na _____, inscrita no CNPJ sob o nº _____, por seu _____ infra-assinado, DECLARA, para os devidos fins de direito, que não incorre em nenhuma das condições impeditivas; que não foi declarada inidônea por ato do Poder Público; que não está impedida de contratar com a Administração Pública; que não incorre nas demais condições impeditivas previstas no artigo 9º da Lei Federal nº 8.666/93; que tem pleno conhecimento do objeto licitado e que concorda com a Ata de Registro de Preços e com as exigências estabelecidas no edital da licitação na modalidade **Pregão Presencial nº 14/2019** para **REGISTRO DE PREÇOS**.

Data: ____/____/____

Representante Legal

(nome completo e cargo que ocupa na empresa licitante)



ANEXO IV

(modelo de declaração de empregador pessoa jurídica)

DECLARAÇÃO

Referente **Pregão Presencial nº 14/2019.**

_____, inscrita no CNPJ sob nº _____, por intermédio de seu(sua) _____, Sr.(a) _____, portador(a) da Carteira de Identidade nº _____ e do CPF nº _____, DECLARA, para fins do disposto no inciso V do artigo 27 da Lei nº 8.666/93, que não emprega menor de dezoito anos em trabalho noturno, perigoso ou insalubre e que não emprega menor de dezesseis anos, estando em plena conformidade com o inciso XXXIII do artigo 7º da Constituição Federal.

RESSALVA: Emprega menor, a partir de quatorze anos, na condição de aprendiz:

() Sim.

() Não.

(OBS: Assinalar a situação da ressalva acima)

Data: ____/____/____

Representante Legal

(nome completo e cargo que ocupa na empresa licitante)

ANEXO V INSTRUÇÃO NORMATIVA Nº 1/2009, DE 21 DE AGOSTO DE 2009.

Determina instruções para fornecimento de certificado de registro no cadastro de fornecedor

O PREFEITO MUNICIPAL DE SANTA ROSA, Estado do Rio Grande do Sul, no uso das atribuições que lhe são conferidas pela Lei Orgânica Municipal, de conformidade com o disposto no processo administrativo nº 6601, de 21 de agosto de 2009, e CONSIDERANDO o que estabelece a Lei 8.666/93 em seus artigos 22, §2º, 27 a 37,

DETERMINA:

Art. 1º- O pedido de fornecimento do CERTIFICADO DE REGISTRO NO CADASTRO DE FORNECEDOR deve ser solicitado à prefeitura municipal, até o terceiro dia anterior à data de recebimento das propostas, mediante apresentação dos seguintes documentos:

I - ficha cadastral, fornecida pela prefeitura, devidamente preenchida em todos os campos, carimbada e assinada por um dos representantes da empresa (www.santarosa.rs.gov.br);

II - inscrição no CNPJ (www.receita.fazenda.gov.br);

III - alvará de inscrição no cadastro de contribuinte municipal;

IV - contrato social, nomes dos sócios e, quando houver, a última alteração do objeto e da razão social, ou consolidação;

V - registro comercial no caso de empresa individual;

VI - balanço patrimonial avalizado pelo contador responsável pela empresa, em original, ou cópia autenticada em cartório. Empresas com movimentação inferior a um ano devem apresentar declaração expedida pelo contador da empresa. Em ambos os casos, os documentos devem conter a assinatura e o número do CRC do contador;

VII - certidão negativa de falência ou concordata;

VIII - regularidade com a Fazenda municipal;

IX - regularidade com a Fazenda estadual (www.sefaz.rs.gov.br);

X - certidão conjunta de débitos relativos a tributos federais e à dívida ativa da União (www.receita.fazenda.gov.br);

XI - regularidade relativa à Seguridade Social (www.previdenciasocial.gov.br);

XII - regularidade com o Fundo de Garantia por Tempo de Serviço (www.caixa.gov.br);

Parágrafo único. As empresas que possuem seu contrato social publicado em jornal devem apresentar original da última publicação ou cópia autenticada em cartório.

Art. 2º - A documentação necessária deve ser apresentada em original, publicação em órgão da imprensa oficial ou por qualquer processo de cópia autenticada em cartório ou por servidor do município.

Parágrafo único. Informações sobre o encaminhamento de cadastro podem ser obtidas na Secretaria de Municipal de Administração (www.santarosa.rs.gov.br).

Art. 3º- O certificado de registro no cadastro de fornecedor da Prefeitura Municipal de Santa Rosa é válido por um ano, a contar da data de sua expedição.

Art. 4º- A atualização do certificado de registro no cadastro de fornecedor da Prefeitura Municipal de Santa Rosa deve ser solicitada com antecedência de no mínimo três dias da data de abertura da licitação da qual a empresa deseja participar, mediante apresentação dos seguintes documentos:

I - regularidade para com a Fazenda federal, estadual e municipal;



FUMSSAR

FUNDAÇÃO MUNICIPAL DE SAÚDE - SANTA ROSA/RS

PREFEITURA MUNICIPAL DE SANTA ROSA



- II - regularidade relativa à Seguridade Social (www.previdenciasocial.gov.br);
- III - regularidade com o Fundo de Garantia por Tempo de Serviço (www.caixa.gov.br).

Art. 5º - Esta instrução normativa entra em vigor na data de sua publicação.

Art. 6º - Fica revogada a Instrução Normativa nº 1/2006.

GABINETE DO PREFEITO MUNICIPAL DE SANTA ROSA, EM 21 DE AGOSTO DE 2009.

ORLANDO DESCONSI,
Prefeito Municipal.

Registre-se e publique-se.
Heitor Henrique Cardoso,
Secretário de Administração.



FUMSSAR

FUNDAÇÃO MUNICIPAL DE SAÚDE - SANTA ROSA/RS



ANEXO VI

(modelo de carta de credenciamento)

CARTA DE CREDENCIAMENTO

O abaixo assinado, _____, Carteira de Identidade nº _____ e CPF nº _____, na qualidade de _____ da empresa _____, CNPJ nº _____, sediada na cidade de _____, na Rua _____, nº _____, Bairro _____, vem pela presente informar a Vossa Senhoria que o(a) Sr.(a) _____, Carteira de Identidade nº _____ e CPF nº _____, é a pessoa designada para acompanhar a sessão de abertura dos envelopes com a proposta e com os documentos de habilitação, com poderes para assinar atas, dar lances, interpor recursos, desistir dos mesmos e para os demais atos pertinentes para o bom desempenho deste mandato, a que se refere o edital de licitação na modalidade **Pregão Presencial nº 14/2019**. Para que surta os efeitos legais.

Data: ___/___/___

Representante Legal

(nome completo e cargo que ocupa na empresa licitante)



ANEXO VII

(modelo de declaração de microempresa e empresa de pequeno porte)

DECLARAÇÃO

Declaro, sob as penas da lei e para fins de direito ao uso dos benefícios previstos nos artigos 42 a 45 da Lei Complementar nº 123, de 14 de dezembro de 2006, e nos artigos 24 a 39 da Lei Municipal nº 4.705, de 1º de setembro de 2010, que a empresa _____ se enquadra como:

() microempresa

() empresa de pequeno porte

Por ser expressão da verdade, eu, Contador(a) com registro no CRC – RS nº....., firmo a presente.

Data: ___/___/___

Assinatura do contador

Nome completo:



ANEXO VIII

(minuta de Ata de Registro de Preços)

ATA DE REGISTRO DE PREÇOS Nº ___/2019

Pregão Presencial nº 14/2019: Reagentes e produtos laboratoriais para uso no Hemocentro e no Laboratório.

Aos ___ dias do mês de _____ de 2019, nas dependências da Fundação Municipal de Saúde de Santa Rosa - Fumssar, localizada na Rua Dr. Francisco Timm, nº 480, no Bairro Centro, nesta cidade de Santa Rosa, RS, pessoa jurídica de direito público interno, inscrita no CNPJ/MF sob o nº 01.273.946/0001-94 neste ato representado pelo seu Presidente Sr. _____, brasileiro, _____, residente e domiciliado nesta cidade, portador do CPF nº _____ e do RG nº _____, em pleno e regular exercício de suas funções, doravante denominado CONTRATANTE, e a(s) empresa(s) abaixo nominadas, a seguir denominada CONTRATADA:

Empresa:	CNPJ:

Resolvem, nos termos do artigo 15 da Lei Federal nº 8.666/93 e do Decreto Municipal nº 184/10, em conformidade com o processo nº 38, de 08/01/2019, e em face da classificação das propostas apresentadas no Pregão Presencial nº 14/2019, devidamente homologado, **REGISTRAR OS PREÇOS** apresentados, POR UNIDADE, observadas as condições que regem o Pregão Presencial, para o fornecimento futuro e eventual dos seguintes produtos:

Item	Descrição	Qtde. registrada	Un	Valor unitário (R\$)	Contratada

CLÁUSULA PRIMEIRA – DO OBJETO

1.1. A presente Ata de Registro de Preços tem por objeto o registro dos preços para futuras e eventuais aquisições dos produtos acima descritos, de acordo com as especificações e as quantidades definidas no Anexo II do edital do Pregão Presencial nº 14/2019, que passa a fazer parte integrante desta Ata, independentemente de transcrição, juntamente com a proposta de preços e com a documentação apresentadas pelas licitantes classificadas em primeiro lugar, por unidade, conforme consta nos autos do Processo nº 38/19 de 08/01/2019, visando atender as necessidades do CONTRATANTE durante o prazo de validade desta Ata.

1.2. Nos termos do artigo 15, § 4º, da Lei nº 8.666/93 e do artigo 7º do Decreto Municipal nº 184/10, este instrumento não obriga o CONTRATANTE a adquirir exclusivamente por intermédio desta Ata, durante o seu prazo de vigência, os produtos cujos preços nela estejam registrados, podendo adotar para tanto uma licitação específica, assegurando-se, todavia, a preferência de fornecimento aos registrados, no caso de igualdade de condições.

1.3. As quantidades constantes desta Ata de Registro de Preços são estimativas, não se obrigando o CONTRATANTE pela aquisição total.

CLÁUSULA SEGUNDA – DA VIGÊNCIA

2.1. A presente Ata de Registro de Preços terá vigência pelo prazo de 01 (um) ano, a partir da data de sua publicação.

CLÁUSULA TERCEIRA – DA UTILIZAÇÃO DA ATA DE REGISTRO DE PREÇOS

3.1. Esta Ata de Registro de Preços poderá ser usada pelo CONTRATANTE ou por qualquer secretaria, órgão ou entidade da administração que não tenha participado do certame

licitatório, em qualquer tempo, desde que autorizados pelo CONTRATANTE e desde que atendido o artigo 8º do Decreto Municipal nº 184/10.

3.2. A Ata de Registro de Preços, durante a sua vigência, pode ser utilizada por qualquer departamento do CONTRATANTE que não tenha participado do certame licitatório, mediante prévia consulta ao órgão gerenciador, desde que devidamente comprovada a vantagem.

3.3. Em cada fornecimento decorrente desta Ata, serão observadas, quanto ao preço, as cláusulas e condições constantes do edital do Pregão Presencial nº 14/2019, que a precedeu e integra o presente instrumento de compromisso, independentemente de transcrição.

3.4. Em cada fornecimento, o preço unitário a ser pago será o constante das propostas apresentadas no Pregão Presencial nº 14/2019 pelas empresas detentoras da presente Ata, as quais também a integram.

3.5. Cabe à CONTRATADA, beneficiária da Ata de Registro de Preços, observadas as condições nela estabelecidas, optar pela aceitação ou não do fornecimento, independentemente dos quantitativos registrados em Ata, desde que este fornecimento não prejudique as obrigações anteriormente assumidas.

3.6. As aquisições ou contratações adicionais a que se refere a Subcláusula anterior não podem exceder, por órgão ou entidade, a 100% (cem por cento) dos quantitativos registrados na Ata de Registro de Preços.

CLÁUSULA QUARTA - DA CONTRATAÇÃO

4.1. A contratação com os fornecedores registrados, após a indicação pelo órgão gerenciador da Ata de Registro de Preços, será formalizada por intermédio de emissão de empenho de despesa e autorização de compra ou outro instrumento similar, conforme o disposto no artigo 62 da Lei nº 8.666/93.

4.2. A contratação regular-se-á, no que concerne a sua execução, inexecução ou rescisão, pelas disposições do Decreto Municipal nº 184/10 e do Decreto Municipal nº 226/06, com aplicação subsidiária da Lei Federal nº 8.666/93 e da Lei Federal nº 10.520/02, pelas disposições do edital, desta Ata e pelos preceitos de direito público.

4.3. A inexecução total ou parcial das obrigações estabelecidas nesta Ata de Registro de Preços enseja a sua rescisão, com as consequências previstas neste instrumento e em Lei, nos termos dos artigos 77 a 80 da Lei Federal nº 8.666/93 e do artigo 7.º da Lei nº 10.520/02.

4.4. A rescisão antecipada do fornecimento por culpa da CONTRATADA, sem justificativa aceita pelo órgão gerenciador, poderá resultar na aplicação de multa de mora no valor correspondente a 10% (dez por cento) do valor total da proposta vencedora e na suspensão do direito de licitar e contratar com a Administração Pública Municipal pelo prazo de até 05 (cinco) anos, sem prejuízo da responsabilização da CONTRATADA pelos danos causados diretamente ao CONTRATANTE ou a terceiros, decorrentes da sua culpa ou dolo na execução do fornecimento, a qual não será excluída ou reduzida pela fiscalização ou acompanhamento pela Secretaria competente.

CLÁUSULA QUINTA – DAS CONDIÇÕES DE ENTREGA E FORNECIMENTO

5.1. O Hemocentro será o setor responsável pelo controle e gerenciamento da Ata de Registro de Preços decorrente desta licitação, sendo a responsável pela convocação, quando necessário, dos interessados para a celebração das contratações decorrentes durante o período de vigência da Ata e nas condições estipuladas neste edital.

5.2. As aquisições dos produtos descritos no anexo I deste edital de licitação ocorrerão de forma parcelada durante o prazo de validade da Ata de Registro de Preços, de acordo com a necessidade e conveniência da Fumssar, mediante a emissão de ordem de compra, tendo a empresa o prazo de até 07 (sete) dias para efetuar a entrega dos produtos solicitados.

5.3. Para o módulo 1 e 2:

a) Os kits de cada item deverão ser fornecidos de um mesmo lote para cada entrega. Serão permitidos lotes diferentes do mesmo item somente quando se tratar de apresentações (nº de testes) diferentes.

b) Os kits deverão ter no mínimo 2/3 de sua validade a partir da data de entrega. A data de validade e nº do lote devem constar na etiqueta da

embalagem do kit e em cada frasco de reagente, individualmente, não sendo permitido que exista nenhum reagente com data de validade inferior a do kit.

c) Os kits deverão ser transportados, armazenados e entregues em condições de acondicionamento que permite a manutenção de temperatura conforme a bula do produto.

5.5. A gerente do Hemocentro Regional de Santa Rosa e a coordenadora do Laboratório de Análises Clínicas acompanharão a qualidade dos produtos adquiridos e demais especificações, em conformidade com este Edital e com os termos contratuais observando:

5.5.1. Após o recebimento do material fica reservada à Fundação Municipal de Saúde de Santa Rosa, o direito de no prazo de até 120 (cento e vinte) dias, reclamar qualquer falha no objeto entregue.

5.5.2. O licitante se compromete no prazo de 15 (quinze) dias, a substituir, reparar ou repor o produto apontado como irregular.

5.6. A empresa CONTRATADA deverá atender ao disposto no Anexo II – Termo de Referência do Edital de Licitação 14/2019 que passa a ser parte integrante desta Ata, independentemente de transcrição.

5.7. O pagamento é vinculado à entrega e a conferência.

5.8. Não será recebido o material que for entregue/enviado pelo fornecedor sem ter sido previamente solicitado pelo Hemocentro.

5.9. Ocorrendo a situação descrita no item anterior, o material não solicitado ou entregue em quantidade superior à solicitada será devolvido para o respectivo fornecedor, sem quaisquer ônus para a Fumssar.

5.10. A entrega realizada em desacordo com os itens anteriores poderá resultar na aplicação das sanções previstas neste edital de licitação.

5.11. As despesas de frete são por conta do fornecedor.

5.12. A CONTRATADA sujeitar-se-á a mais ampla e irrestrita fiscalização por parte da Fundação Municipal de Saúde de Santa Rosa, encarregada de acompanhar a entrega dos materiais prestando esclarecimentos solicitados e atendendo as reclamações formuladas. Todo o material entregue deverá vir acompanhado de Nota Fiscal;

5.13. As aquisições dos produtos ocorrerão de forma parcelada durante o prazo de validade da Ata de Registro de Preços, de acordo com as necessidades e conveniências do CONTRATANTE, mediante a emissão de ordem de compra.

5.14. Quando a requisição de compra for emitida por órgão ou entidade que não tenha participado do certame licitatório, será da inteira responsabilidade e iniciativa deste a prática de todos os atos de administração junto à CONTRATADA.

5.15. O contrato de fornecimento só estará caracterizado mediante o recebimento da ordem de compra, pela CONTRATADA.

5.16. A CONTRATADA ficará obrigada a atender todos os pedidos efetuados durante a vigência da Ata de Registro de Preços, mesmo que a entrega deles decorrente esteja prevista para data posterior à do seu vencimento.

CLÁUSULA SEXTA - DO COMODATO PARA O MÓDULO 2, 3, 4, 5.

6.1. A entrega e o funcionamento dos equipamentos disponibilizados em regime de comodato serão de responsabilidade única e exclusiva da CONTRATADA, sendo acompanhada pela gerencia do Hemocentro Regional de Santa Rosa. Havendo qualquer divergência, prevalecerá o disposto nos Anexos I e II do edital 14/2019. O equipamento deverá ser substituído imediatamente, para o não comprometimento da rotina do Hemocentro Regional de Santa Rosa, sem ônus para a mesma.

6.2. A CONTRATADA se obriga a prestar manutenção preventiva, e calibração dos equipamentos, bem como a reposição de peças que se façam necessária, sem ônus para Fundação Municipal de Saúde de Santa Rosa de 06 em 06 meses;

6.3. A assistência técnica para a manutenção corretiva dos equipamentos em comodato deverá ser prestada em até 48 horas, substituindo as peças que se façam necessárias sem ônus para a FUMSSAR.

6.4. A instalação dos equipamentos deverá ser procedida dentro das condições técnicas de segurança e funcionamento.

6.5. A CONTRATADA deverá oferecer, aos funcionários identificados pela Gerente do Hemocentro Regional de Santa Rosa, treinamento que viabilize a operacionalização, incluindo, ainda, o fornecimento dos insumos necessários ao treinamento, sem ônus para esta Fundação.

6.6. Caberá ainda a CONTRATADA prestar Assessoria Técnica Científica sempre que solicitada pela Fundação Municipal de Saúde de Santa Rosa, para utilização dos produtos ofertados ou dos equipamentos, devendo o licitante vencedor solucionar o problema no prazo máximo de 48 horas.

6.7. A CONTRATADA deverá manter os manuais, em língua portuguesa, dos equipamentos cedidos em comodato no Hemocentro sem ônus para a Fundação Municipal de Saúde de Santa Rosa.

CLÁUSULA SÉTIMA - DO PAGAMENTO

7.1. O pagamento será efetuado de acordo com a entrega, até 30 (trinta) dias depois do fornecimento da mercadoria e a apresentação da Nota Fiscal, mediante liquidação da nota de empenho e apresentação das certidões negativas de débitos trabalhistas (CNDT), do FGTS e de débitos relativos aos tributos federais e à dívida ativa da União, conforme Portaria Conjunta RFB/PGFN nº 1.751/14, as quais deverão estar atualizadas e em plena vigência.

7.2. O pagamento será suspenso se observado algum descumprimento das obrigações assumidas pela CONTRATADA, no que se refere à habilitação e qualificação exigidas para participar do certame licitatório.

7.3. A critério do CONTRATANTE, poderão ser descontados dos valores devidos os valores necessários para cobrir despesas com multas, indenizações a terceiros ou outras despesas de responsabilidade da CONTRATADA.

7.4. A CONTRATADA não poderá estar em débito com a Fazenda Municipal, sob pena de bloqueio dos pagamentos a que fizer jus e /ou compensação na parcela final.

7.5. Os pagamentos serão concretizados na moeda vigente no País.

7.6. Para fins de pagamento e de liquidação do empenho, a CONTRATADA deverá observar, sempre que necessário, o disposto no artigo 26-A, inciso VIII, alínea "a", do Decreto Estadual nº 37.699/97, o qual trata sobre a obrigatoriedade de utilização da Nota Fiscal Eletrônica (NF-e).

7.7. Sempre que for necessária, a Nota Fiscal Eletrônica (NF-e) deverá ser enviada pela CONTRATADA para o e-mail: smp@fumssar.com.br.

7.8. A nota fiscal/fatura a ser emitida pela CONTRATADA deverá conter, em local de fácil visualização, a indicação do número da licitação, a fim de acelerar o trâmite de recebimento das mercadorias e a posterior liberação do pagamento.

CLÁUSULA OITAVA - DA DOTAÇÃO ORÇAMENTÁRIA

8.1. A despesa decorrente da execução do objeto desta Ata de Registro de Preços correrá à conta das rubricas: LABORATÓRIO:

16.004.0010.0302.0308.2152.3.3390.30

Código Reduzido: 140 - Fonte: 4501 Cef Plena Produção

As dotações orçamentárias para custear despesas com aquisição de materiais diversos para o HEMOCENTRO:

16.003.0010.0302.0308.2143.3.3390.30

Código Reduzido: 160 - Fonte: 4001 BB Hemoconponentes

Código Reduzido: 320 - Fonte: 4501 Cef Plena Produção

Código Reduzido: 320 - Fonte: 4501 Cef Hemocentro FAEC

3.3390.30.09.00 - Material farmacológico 3.3390.30.11.00 - Material Químico

3.3390.30.35.00 - Material laboratorial 3.3390.30.36.00 - Material hospitalar

3.3390.30.99.90 - Bolsas Simples, Duplas e Triplas 3.3390.30.99.04 - Reagentes

CLÁUSULA NONA - DAS ALTERAÇÕES DA ATA DE REGISTRO DE PREÇOS

- 9.1.** A Ata de Registro de Preço poderá sofrer alterações, obedecidas as disposições contidas no artigo 65 da Lei Federal nº 8.666/93.
- 9.2.** Durante a vigência da Ata, os preços registrados serão fixos e irrevogáveis, exceto na hipótese, devidamente comprovada, de ocorrência de situação prevista na alínea “d” do inciso II do artigo 65 da Lei nº 8.666/93, ou quando os preços praticados no mercado sofrerem redução, cabendo ao órgão gerenciador da Ata promover as necessárias negociações com a CONTRATADA.
- 9.3.** Mesmo comprovada a ocorrência de situação prevista na alínea “d” do inciso II do artigo 65 da Lei nº 8.666/93, o CONTRATANTE, se julgar conveniente, poderá optar por cancelar a Ata e por iniciar outro processo de licitação.
- 9.4.** O CONTRATANTE, reconhecendo o desequilíbrio econômico-financeiro, procederá à revisão dos valores pactuados.
- 9.5. Quando o preço de mercado tornar-se superior aos preços registrados e a CONTRATADA, mediante requerimento devidamente comprovado, não puder cumprir o compromisso, o órgão gerenciador pode:**
- liberar a CONTRATADA do compromisso assumido, sem aplicação de penalidade, confirmando a veracidade dos motivos e comprovantes apresentados, desde que a comunicação ocorra antes do pedido de fornecimento;
 - convocar os demais fornecedores visando igual oportunidade de negociação.
- 9.6.** A comprovação será feita por meio de documentos, cabendo à CONTRATADA apresentar cópia de notas fiscais de compra à vista anterior e posterior ao aumento, as quais não poderão conter encargos financeiros e preço promocional.
- 9.7. Quando o preço inicialmente registrado, por motivo superveniente, tornar-se superior ao preço praticado no mercado, o órgão gerenciador deve:**
- convocar a CONTRATADA visando a negociação para redução de preços e sua adequação ao praticado pelo mercado;
 - frustrada a negociação, a CONTRATADA será liberada do compromisso assumido;
 - convocar os demais fornecedores visando igual oportunidade de negociação.
- 9.8.** Na hipótese da CONTRATADA não efetuar a adequação dos preços aos de mercado, o órgão gerenciador, a seu critério, poderá cancelar, total ou parcialmente, a Ata de Registro de Preços.
- 9.9.** Não havendo êxito nas negociações, o órgão gerenciador poderá, desde que seja conveniente aos interesses do CONTRATANTE, cancelar, total ou parcialmente, a Ata de Registro de Preços, adotando as medidas cabíveis para obtenção da proposta mais vantajosa, sem que com isso, a CONTRATADA tenha direito a interpor recursos, ou a indenizações.

CLÁUSULA DÉCIMA - DO CANCELAMENTO DA ATA DE REGISTRO DE PREÇOS

- 10.1.** A Ata de Registro de Preços será cancelada por decurso do prazo de vigência ou quando não restarem fornecedores registrados e por iniciativa do CONTRATANTE quando caracterizado o interesse público.
- 10.2.** A CONTRATADA terá seu registro na Ata de Registro de Preços cancelado:
- a pedido, quando comprovar estar impossibilitada de cumprir com as suas exigências por ocorrência de fato superveniente que venha a comprometer a perfeita execução do fornecimento, decorrente de caso fortuito ou de força maior devidamente comprovado;
 - por iniciativa do órgão gerenciador, quando:
 - não cumprir as obrigações decorrentes da Ata de Registro de Preço;
 - não comparecer ou se recusar a retirar, no prazo estabelecido pelo CONTRATANTE, os respectivos contratos, ordens de compra, notas de empenho ou os instrumentos equivalentes decorrentes da Ata de Registro de Preços, sem justificativa aceitável;
 - não aceitar reduzir o preço registrado, na hipótese deste se tornar superior àqueles praticados no mercado;
 - por razões de interesse público, devidamente motivadas e justificadas.
- 10.3.** O cancelamento de registro, nas hipóteses previstas, assegurados o contraditório e a ampla defesa, serão formalizados mediante despacho motivado da autoridade responsável pelo órgão gerenciador.

10.4. Em qualquer hipótese de cancelamento de registro é assegurado o contraditório e a ampla defesa.

CLÁUSULA DÉCIMA PRIMEIRA – DA FISCALIZAÇÃO

11.1. Através dos servidores da Seção de Material e Patrimônio, a CONTRATANTE fiscalizará, como melhor lhe aprouver e no seu exclusivo interesse, o exato e fiel cumprimento das cláusulas e condições estabelecidas na presente Ata, notificando a CONTRATADA a respeito de quaisquer reclamações ou solicitações havidas.

11.2. O pagamento é vinculado ao exercício desta fiscalização pelo CONTRATANTE, mediante a emissão das guias de entrada de materiais e do controle dos prazos estabelecidos.

11.3. Resguardada a disposição das Subcláusulas precedentes, a fiscalização representará o CONTRATANTE e terá as seguintes atribuições:

- a) agir e decidir em nome do CONTRATANTE, inclusive para rejeitar o objeto que estiver em desacordo com as especificações exigidas;
- b) exigir da CONTRATADA o cumprimento rigoroso das obrigações assumidas; emitindo as notificações que se fizerem necessárias;
- c) sustar o pagamento de notas fiscais/faturas no caso de inobservância, pela CONTRATADA, de condições previstas nesta Ata;
- d) solicitar a aplicação, nos termos do edital e desta Ata, de multa (s) e/ou de outras penalidades à CONTRATADA;
- e) instruir o processo com o (s) recurso (s) interposto (s) pela CONTRATADA, no tocante ao pedido de cancelamento de multa (s) e/ou de outras penalidades, quando essa discordar do CONTRATANTE;
- f) encaminhar se necessário, ao Setor competente as solicitações de termo aditivo, devidamente motivados e comprovados.

CLÁUSULA DÉCIMA SEGUNDA – DAS SANÇÕES ADMINISTRATIVAS

12.1. O descumprimento total ou parcial das obrigações assumidas pela CONTRATADA, sem justificativa aceita pelo CONTRATANTE, resguardados os preceitos legais pertinentes e garantida a defesa prévia, poderá resultar na aplicação das seguintes sanções:

- a) executar o fornecimento com irregularidades, passíveis de correção durante a execução e sem prejuízo ao resultado: advertência e/ou multa de 0,5% sobre o valor total estimado da ordem de compra, a cada irregularidade praticada;
- b) Entregar produtos sem condições de uso, de marca diferente daquela indicada na proposta apresentada, sempre que houver, ou em desacordo com as especificações solicitadas: multa de 0,5% sobre o valor estimado da ordem de compra;
- c) executar o fornecimento com atraso injustificado, até o limite de 10 (dez) dias: multa diária de 0,5% sobre o valor total da ordem de compra;
- d) executar o fornecimento com atraso injustificado, além do prazo do item anterior e até o limite de 30 (trinta) dias, após o qual será considerado como inexecução contratual: multa diária de 2% sobre o valor total da ordem de compra;
- e) inexecução parcial do fornecimento: suspensão do direito de licitar e contratar com a Administração pelo prazo de até 03 anos e multa de 8% sobre o valor total da proposta vencedora;
- f) inexecução total do fornecimento: suspensão do direito de licitar e contratar com a Administração pelo prazo de até 05 anos e multa de 10% sobre o valor total da proposta vencedora;
- g) causar prejuízo material resultante diretamente da execução do fornecimento: declaração de inidoneidade cumulada com a suspensão do direito de licitar e contratar com a Administração Pública pelo prazo de até 05 anos e multa de 10 % sobre o valor total da proposta vencedora;
- h) apresentar documentação falsa comportar-se de modo inidôneo ou cometer fraude fiscal: declaração de inidoneidade cumulada com a suspensão do direito de licitar e contratar com a Administração Pública pelo prazo de até 05 anos e multa de 15 % sobre o valor total da proposta vencedora, e descredenciamento do Cadastro de Fornecedores do Município pelo prazo que durar a suspensão.

12.2. A multa deverá ser recolhida no prazo máximo de até 10 (dez) dias corridos, a contar da data do recebimento da comunicação a ser enviada pelo CONTRATANTE.

12.3. Caso não houver quitação da multa, o valor a ela referente será retido no pagamento a que a CONTRATADA fizer jus.

12.4. Não havendo crédito ou não havendo o pagamento, a multa converter-se-á em dívida ativa não tributária, a ser cobrada na forma da lei.

12.5. Por ocasião da aplicação das multas e outras sanções, serão assegurados à CONTRATADA o contraditório e a ampla defesa.

12.6. As sanções aqui previstas são independentes entre si, podendo ser aplicadas isoladas ou cumulativamente, não excluindo a possibilidade de aplicação de outras, previstas no Decreto Municipal nº 184/10, no Decreto Municipal nº 226/06; na Lei Federal nº 8.666/93 e na Lei Federal nº 10.520/02, incluindo a responsabilização da CONTRATADA por eventuais perdas e danos causados ao CONTRATANTE.

12.7. As sanções aplicadas à CONTRATADA serão inscritas no seu respectivo Cadastro de Registro de Fornecedor do município.

CLÁUSULA DÉCIMA TERCEIRA – DAS DISPOSIÇÕES FINAIS

13.1. A CONTRATADA reconhece as prerrogativas asseguradas ao CONTRATANTE pelo artigo 58 da Lei Federal nº 8.666/93, bem como os direitos do mesmo no caso de cancelamento da Ata de Registro de Preços.

13.2. As partes contratantes declaram-se, ainda, cientes e conformes com todas as disposições e regras atinentes a contratos contidos no edital de licitação, no Decreto Municipal nº 184/10, no Decreto Municipal nº 226/06, na Lei Federal nº 8.666/93 e na Lei Federal nº 10.520/02, ainda que não estejam expressamente transcritas neste instrumento.

13.3. No caso de demanda judicial decorrente da execução desta Ata e que envolva interesse de qualquer dos partícipes, as demais partes deverão fornecer, em prazo hábil para defesa em juízo, todas as informações e documentos necessários para atuação judicial, bem como deverão participar ativamente do processo judicial, praticando todos os atos que lhes couberem, sob pena de inexecução contratual.

13.4. Os casos omissos serão analisados e solucionados à luz do Decreto Municipal nº 184/10 e do Decreto Municipal nº 226/06, com aplicação subsidiária da Lei Federal nº 8.666/93 e da Lei Federal nº 10.520/02, bem como da legislação pertinente.

CLÁUSULA DÉCIMA QUARTA – DO FORO

14.1. Para dirimir as questões oriundas da presente Ata de Registro de Preços ou de sua execução, as partes elegem, com renúncia expressa a qualquer outro, por mais privilegiado que seja, o foro da Comarca de Santa Rosa, RS.

E, por assim haverem acordado, declaram ambas as partes aceitar todas as disposições estabelecidas na presente Ata de Registro de Preços que, lida e achada conforme, vai assinada em 03 (três) vias de igual teor e forma, juntamente com duas testemunhas.

Santa Rosa, de de 2019.

Presidente.

XXXXXXXXX,
Contratada.

TESTEMUNHAS:

ANEXO XI

DECRETO Nº 184, DE 21 DE SETEMBRO DE 2010.

Regulamenta o Sistema de Registro de Preços previsto no art. 15 da Lei nº 8.666, de 21 de junho de 1993, e dá outras providências

O PREFEITO MUNICIPAL DE SANTA ROSA, Estado do Rio Grande do Sul, no uso das atribuições que lhe são conferidas pela Lei Orgânica do Município, art. 55, nos termos do disposto no art. 15 da Lei nº 8.666, de 21 de junho de 1993, e suas alterações, de conformidade com o processo administrativo nº 6.074, de 25-6-2010,

DECRETA:

Art. 1º As contratações de serviços e a aquisição de bens, quando efetuadas pelo Sistema de Registro de Preços, no âmbito da administração municipal, obedecerão ao disposto neste decreto.

Parágrafo único. Para os efeitos deste decreto, são adotadas as seguintes definições:

I - Sistema de Registro de Preços – SRP, conjunto de procedimentos para registro formal de preços relativos à prestação de serviços e aquisição de bens, para contratações futuras;

II - Ata de Registro de Preços - documento vinculativo, obrigacional, com característica de compromisso para futura contratação, onde se registram os preços, fornecedores, órgãos participantes e condições a serem praticadas, conforme as disposições contidas no instrumento convocatório e propostas apresentadas;

III - Órgão Gerenciador – órgão, departamento ou entidade da administração pública responsável pela condução do conjunto de procedimentos do certame para registro de preços e gerenciamento da Ata de Registro de Preços dele decorrente;

IV - Órgão Participante – órgão, secretaria ou entidade que participa dos procedimentos iniciais do SRP e integra a Ata de Registro de Preços.

Art. 2º Será adotado, preferencialmente, o SRP nas seguintes hipóteses:

I - quando, pelas características do bem ou serviço, houver necessidade de contratações frequentes;

II - quando for mais conveniente a aquisição de bens com previsão de entregas parceladas ou contratação de serviços necessários à administração para o desempenho de suas atribuições;

III - quando for conveniente a aquisição de bens ou a contratação de serviços para atendimento a mais de um órgão ou entidade, ou a programas de governo;

IV – quando, pela natureza do objeto, não for possível definir previamente o quantitativo a ser demandado pela administração.

Parágrafo único. Pode ser realizado registro de preços para contratação de bens e serviços de informática, obedecida a legislação vigente, desde que devidamente justificada e caracterizada a vantagem econômica.

Art. 3º A licitação para registro de preços será realizada na modalidade de concorrência ou de pregão, do tipo menor preço, nos termos das leis nºs 8.666, de 21 de julho de 1993, e 10.520, de 17 de julho de 2002, e será precedida de ampla pesquisa de mercado.

§1º Excepcionalmente pode ser adotado, na modalidade de concorrência, o tipo técnica e preço, a critério do órgão gerenciador e mediante despacho devidamente fundamentado da autoridade máxima do órgão ou entidade.

§2º Cabe ao órgão gerenciador a prática de todos os atos de controle e administração do SRP, e ainda o seguinte:

I - convidar, mediante correspondência eletrônica ou outro meio eficaz, as secretarias, órgãos e entidades a participarem do registro de preços;

II - consolidar todas as informações relativas à estimativa individual e total de consumo, promovendo a adequação dos respectivos projetos básicos encaminhados para atender aos requisitos de padronização e racionalização;

III - promover todos os atos necessários à instrução processual para a realização do procedimento licitatório pertinente, inclusive a documentação das justificativas nos casos em que a restrição à competição for admissível pela lei;

IV - realizar a necessária pesquisa de mercado com vistas à identificação dos valores a serem licitados, com assistência das secretarias, órgãos e entidades participantes do registro de preços;

V - confirmar junto aos órgãos participantes a sua concordância com o objeto a ser licitado, inclusive quanto aos quantitativos, especificações e projeto básico;

VI - realizar todo o procedimento licitatório, bem como os atos dele decorrentes, tais como a assinatura da ata e o encaminhamento de sua cópia aos demais órgãos participantes;

VII - gerenciar a Ata de Registro de Preços, providenciando a indicação, sempre que solicitado, dos fornecedores, para atendimento às necessidades da administração municipal, obedecendo a ordem de classificação e os quantitativos de contratação definidos pelos participantes da ata;

VIII - conduzir os procedimentos relativos a eventuais renegociações dos preços registrados e a aplicação de penalidades por descumprimento do pactuado na Ata de Registro de Preços;

IX - realizar, quando necessário, prévia reunião com licitantes, visando informá-los das peculiaridades do SRP e coordenar, com as secretarias ou órgãos participantes, a qualificação mínima dos respectivos gestores indicados.

§3º A secretaria ou órgão participante do registro de preços será responsável pela manifestação de interesse em participar do registro de preços, providenciando o encaminhamento, ao órgão gerenciador, de sua estimativa de consumo, cronograma de contratação e respectivas especificações ou projeto básico e estimativa de valores, nos termos da Lei nº 8.666, de 1993, adequado ao registro de preço do qual pretende fazer parte, devendo ainda:

I - garantir que todos os atos inerentes ao procedimento para sua inclusão no registro de preços a ser realizado estejam devidamente formalizados e aprovados pela autoridade competente;

II - manifestar, junto ao órgão gerenciador, sua concordância com o objeto a ser licitado, antes da realização do procedimento licitatório;

III - tomar conhecimento da Ata de Registros de Preços, inclusive as respectivas alterações porventura ocorridas, com o objetivo de assegurar, quando de seu uso, o correto cumprimento de suas disposições, logo após concluído o procedimento licitatório.

§4º Cabe à secretaria ou órgão participante indicar o fiscalizador do contrato, ao qual, além das atribuições previstas no art. 67 da Lei nº 8.666, de 1993, compete:

I - promover consulta prévia junto ao órgão gerenciador, quando da necessidade de contratação, a fim de obter a indicação do fornecedor, os respectivos quantitativos e os valores a serem praticados, encaminhando, posteriormente, as informações sobre a contratação efetivamente realizada;

II - assegurar-se, quando do uso da Ata de Registro de Preços, que a contratação a ser procedida atenda aos seus interesses, sobretudo quanto aos valores praticados, informando ao órgão gerenciador eventual desvantagem, quanto à sua utilização;

III - zelar, após receber a indicação do fornecedor, pelos demais atos relativos ao cumprimento, por este, das obrigações contratualmente assumidas, e também, em coordenação com o órgão gerenciador, pela aplicação de eventuais penalidades decorrentes do descumprimento de cláusulas contratuais;

IV - informar ao órgão gerenciador, quando de sua ocorrência, a recusa do fornecedor em atender às condições estabelecidas em edital, firmadas na Ata de Registro de Preços, as divergências relativas à entrega, as características e origem dos bens licitados e a recusa do contratado em assinar contrato para fornecimento ou prestação de serviços.

Art. 4º O prazo de validade da Ata de Registro de Preço não pode ser superior a um ano, computadas neste as eventuais prorrogações.

§1º Os contratos decorrentes do SRP terão sua vigência conforme as disposições contidas nos instrumentos convocatórios e respectivos contratos, obedecido o disposto no art. 57 da Lei nº 8.666/1993.

§2º É admitida a prorrogação da vigência da ata, nos termos do art. 57, § 4º, da Lei nº 8.666, quando a proposta continuar se mostrando mais vantajosa, satisfeitos os demais requisitos desta norma.

Art. 5º A administração, quando da aquisição de bens ou contratação de serviços, poderá subdividir a quantidade total do item em lotes, sempre que comprovado técnica e economicamente viável, de forma a possibilitar maior competitividade, observados, neste caso, dentre outros, a quantidade mínima, o prazo e o local de entrega ou de prestação dos serviços.

Art. 6º Ao preço do primeiro colocado poderão ser registrados tantos fornecedores quantos necessários para que, em função das propostas apresentadas, seja atingida a quantidade total estimada para o item ou lote, observando-se o seguinte:

I - o preço registrado e a indicação dos respectivos fornecedores serão divulgados em órgão oficial da administração e ficarão disponibilizados durante a vigência da Ata de Registro de Preços;

II - quando das contratações decorrentes do registro de preços deve ser respeitada a ordem de classificação das empresas constantes da ata;

III - as secretarias ou órgãos participantes do registro de preços devem, quando da necessidade de contratação, recorrer ao órgão gerenciador da Ata de Registro de Preços, para que este proceda a indicação do fornecedor e respectivos preços a serem praticados.

Parágrafo único. Excepcionalmente, a critério do órgão gerenciador, quando a quantidade do primeiro colocado não for suficiente para as demandas estimadas, desde que se trate de objetos de qualidade ou desempenho superior, devidamente justificada e comprovada a vantagem, e as ofertas sejam em valor inferior ao máximo admitido, poderão ser registrados outros preços.

Art. 7º A existência de preços registrados não obriga a administração a firmar as contratações que deles podem advir, facultando-se a realização de licitação específica para a aquisição pretendida, sendo assegurado ao beneficiário do registro a preferência de fornecimento em igualdade de condições.

Art. 8º A Ata de Registro de Preços, durante sua vigência, pode ser utilizada por qualquer secretaria, órgão ou entidade da administração que não tenha participado do certame licitatório, mediante prévia consulta ao órgão gerenciador, desde que devidamente comprovada a vantagem.

§1º As secretarias, órgãos ou entidades que não participaram do registro de preços, quando desejarem fazer uso da Ata de Registro de Preços, devem manifestar seu interesse junto ao órgão gerenciador da ata, para que este indique os possíveis fornecedores e respectivos preços a serem praticados, obedecida a ordem de classificação.

§2º Cabe ao fornecedor beneficiário da Ata de Registro de Preços, observadas as condições nela estabelecidas, optar pela aceitação ou não do fornecimento, independentemente dos quantitativos registrados em ata, desde que este fornecimento não prejudique as obrigações anteriormente assumidas.

§3º As aquisições ou contratações adicionais a que se refere este artigo não podem exceder, por órgão ou entidade, a 100% (cem por cento) dos quantitativos registrados na Ata de Registro de Preços.

Art. 9º O edital de licitação para registro de preços contemplará, no mínimo:

I - a especificação/descrição do objeto, explicitando o conjunto de elementos necessários e suficientes, com nível de precisão adequado, para a caracterização do bem ou serviço, inclusive definindo as respectivas unidades de medida usualmente adotadas;

II - a estimativa de quantidades a serem adquiridas no prazo de validade do registro;

III - o preço unitário máximo ou estimado que a administração se dispõe a pagar, por contratação, consideradas as regiões e as estimativas de quantidades a serem adquiridas;

IV - a quantidade mínima de unidades a ser cotada, por item, no caso de bens;

V - as condições quanto aos locais, prazos de entrega, forma de pagamento e, complementarmente, nos casos de serviços, quando cabíveis, a frequência, periodicidade, características do pessoal, materiais e equipamentos a serem fornecidos e utilizados, procedimentos a serem seguidos, cuidados, deveres, disciplina e controles a serem adotados;

VI - o prazo de validade do registro de preço;

VII - as secretarias, órgãos e entidades participantes do respectivo registro de preço;

VIII - os modelos de planilhas de custo, quando cabíveis, e as respectivas minutas de contratos, no caso de prestação de serviços;

IX - as penalidades a serem aplicadas por descumprimento das condições estabelecidas.

Parágrafo único. O edital pode admitir, como critério de adjudicação, a oferta de desconto sobre tabela de preços praticados no mercado, nos casos de peças de veículos, medicamentos, passagens aéreas, manutenções e outros similares.

Art. 10. Homologado o resultado da licitação, o órgão gerenciador, respeitada a ordem de classificação e a quantidade de fornecedores a serem registrados, convocará os interessados para assinatura da Ata de Registro de Preços que, após cumpridos os requisitos de publicidade, terá efeito de compromisso de fornecimento nas condições estabelecidas.

Art. 11. A contratação com os fornecedores registrados, após a indicação pelo órgão gerenciador do registro de preços, será formalizada pelo órgão interessado, por intermédio de instrumento contratual, emissão de nota de empenho de despesa, autorização de compra ou outro instrumento similar, conforme o disposto no art. 62 da Lei nº 8.666, de 1993.

Art. 12. A Ata de Registro de Preços poderá sofrer alterações, obedecidas as disposições contidas no art. 65 da Lei nº 8.666.

§1º O preço registrado pode ser revisto em decorrência de eventual redução daqueles praticados no mercado, ou de fato que eleve o custo dos serviços ou bens registrados, cabendo ao órgão gerenciador da ata promover as necessárias negociações com os fornecedores.

§2º Quando o preço inicialmente registrado, por motivo superveniente, tornar-se superior ao preço praticado no mercado o órgão gerenciador deve:

I - convocar o fornecedor visando a negociação para redução de preços e sua adequação ao praticado pelo mercado;

II - frustrada a negociação, o fornecedor será liberado do compromisso assumido;

III - convocar os demais fornecedores visando igual oportunidade de negociação.

§3º Quando o preço de mercado tornar-se superior aos preços registrados e o fornecedor, mediante requerimento devidamente comprovado, não puder cumprir o compromisso, o órgão gerenciador pode:

I - liberar o fornecedor do compromisso assumido, sem aplicação de penalidade, confirmando a veracidade dos motivos e comprovantes apresentados, desde que a comunicação ocorra antes do pedido de fornecimento;

II - convocar os demais fornecedores visando igual oportunidade de negociação.

§4º Não havendo êxito nas negociações, o órgão gerenciador deve proceder à revogação da Ata de Registro de Preços, adotando as medidas cabíveis para obtenção da contratação mais vantajosa.

Art. 13. O fornecedor terá seu registro cancelado quando:

I - descumprir as condições da Ata de Registro de Preços;

II - não retirar a respectiva nota de empenho ou instrumento equivalente, no prazo estabelecido pela administração, sem justificativa aceitável;

III - não aceitar reduzir o seu preço registrado, na hipótese de este se tornar superior àqueles praticados no mercado;

IV - houver razões de interesse público.

§1º O cancelamento de registro, nas hipóteses previstas, assegurados o contraditório e a ampla defesa, será formalizado por despacho da autoridade competente do órgão gerenciador.

§2º O fornecedor pode solicitar o cancelamento de seu registro de preço na ocorrência de fato superveniente que venha comprometer a perfeita execução contratual, decorrentes de caso fortuito ou de força maior devidamente comprovados.

Art. 14. Podem ser utilizados recursos de tecnologia da informação na operacionalização das disposições de que trata este decreto, bem assim na automatização dos procedimentos inerentes aos controles e atribuições dos órgãos gerenciador e participante.

Art. 15. Este decreto entra em vigor na data de sua publicação.

GABINETE DO PREFEITO MUNICIPAL DE SANTA ROSA, 21 DE SETEMBRO DE 2010.

ORLANDO DESCONSI,
Prefeito Municipal.

Registre-se e publique-se.
Luciene Pires Schröder,
Secretária de Administração Substituta.

