

## **CARTA COTAÇÃO PRÉVIA DE PREÇOS N° 001/2020**

Convênios n° 868505/18 e 868784/18

A Santa Casa de Misericórdia de Goiânia é uma associação civil, beneficente, inscrita no CNPJ sob o n° 01.619.790/0001-50 com sede Rua Campinas N° 1135 – Vila Americano do Brasil – Goiânia–Goiás – CEP 74530-240, torna público, para o conhecimento dos interessados, que fará realizar a Cotação Prévia de Preços e vem por esta Carta Cotação normatizar e divulgar a execução dos Convênios n° 868505/18 e 868784/18 celebrado com o Ministério da Saúde, para aquisição de equipamentos e material permanente, para estruturação da unidade de atenção especializada em saúde.

Esta cotação prévia de preços será regida e executada obedecendo às cláusulas e condições do Termo de Convênio firmado entre as partes, do Decreto n° 6.170/2007 e da Portaria Interministerial MP/MF/CGU n° 424/2016 e alterações.

### **1. OBJETIVO**

Aquisição de equipamentos e material permanente para estruturação de unidade de atenção especializada em saúde, conforme especificado no item “5.1 Das Especificações Técnicas dos Equipamentos e Materiais Permanentes” do Termo de Referência.

### **2. JUSTIFICATIVA DA AQUISIÇÃO**

A aquisição visa cumprir os objetos dos Convênios n° 868505/18 e 868784/18 celebrados entre o Ministério da Saúde e a Santa Casa de Misericórdia de Goiânia.

### **3. DA ENTREGA DA PROPOSTA**

3.1 A proposta deverá ser digitada em papel timbrado da empresa, sem emendas, rasuras ou entrelinhas, conter data, nome de fantasia e razão social, CNPJ, endereço completo, número de telefone e e-mail, assinada pelo representante legal da empresa com identificação, dados bancários com nome do banco, agência e conta corrente pessoa jurídica da empresa, mencionar o número do convênio e da Cotação Prévia de Preços, possuir discriminação detalhada do equipamento e/ou material permanente, com as **Especificações Técnicas** conforme detalhamento contido nessa Carta Cotação, além de marca, modelo, fabricante, quantidade, prazo de garantia, local de assistência técnica, acessórios inclusos, valor do preço unitário por item, que deverá ser cotado em moeda nacional, em algarismos com até 2(dois) dígitos decimais e por extensos, em caso de divergência de valores prevalecerão os preços escritos por extensos, com a inclusão de todas as despesas, tais como: impostos, taxas, fretes, seguro e quaisquer outras que forem devidas e com validade da proposta não inferior a 60 (sessenta) dias.

3.2 A proposta deverá ser enviada por e-mail para Santa Casa de Misericórdia de Goiânia, no endereço eletrônico [assessoria@santacasago.org.br](mailto:assessoria@santacasago.org.br) ou em envelope fechado na Superintendência Geral da entidade localizada à Rua Campinas nº 1135 – Vila Americano do Brasil – Goiânia– Goiás – CEP 74530-240, durante o período compreendido entre os dias **23/05/2021 à 04/06/2021.**

#### **4. DAS CONDIÇÕES PARA PARTICIPAÇÃO**

4.1 Os fornecedores participantes do certame deverão:

4.1.1 Apresentar Certificado de Registro Cadastral - CRC do Sistema de Cadastramento Unificado do Governo Federal – SICAF;

4.1.2 Apresentar documentos concernentes a regularidade fiscal da empresa no âmbito federal, estadual e municipal, cito:

- a) Inscrição no Cadastro Nacional de Pessoas Jurídicas - CNPJ;
- b) Certidão Conjunta Positiva com efeitos de Negativa de débitos relativos aos tributos federais e à Dívida Ativa da União emitida pela Secretaria da Receita Federal- SRF/ Procuradoria Geral da Fazenda Nacional - PGFN;
- c) Comprovante de regularidade junto a Fazenda Pública do Estado e Município da sede da empresa;
- d) Certificado de Regularidade – FGTS.

4.1.3 As empresas proponentes neste certame, além dos documentos acima elencados, deverão apresentar registro válido junto a ANVISA para cada item quando exigido no Termo de Referência (Item 5) presente nesse instrumento.

4.2 O CRC e os documentos que comprovem regularidade fiscal da empresa devem ser encaminhados, via e-mail, junto com a proposta comercial.

#### **5. TERMO DE REFERÊNCIA**

**5.1 Das Especificações Técnicas dos Equipamentos e Materiais Permanentes de acordo com os Planos de Trabalho aprovados pelo Ministério da Saúde:**

<b>CONVÊNIO nº 868505/18</b>	<b>CONVÊNIO nº 868784/18</b>
<ul style="list-style-type: none"><li>• 2 (dois) Aparelhos de Anestesia</li></ul>	<ul style="list-style-type: none"><li>• 6 (seis) Aparelhos de Hemodiálise</li></ul>
<ul style="list-style-type: none"><li>• 2 (dois) Cardioversores</li></ul>	<ul style="list-style-type: none"><li>• 2 (dois) Cardioversores</li></ul>

<b>Item 01</b>	<b>Nome do Item - APARELHO DE ANESTESIA</b>	<b>Quantidade: 02</b>
<p><b>Especificação Técnica:</b></p> <p>Equipamento microprocessado para atender pacientes neonatais, pediátricos, adultos e obesos mórbidos.</p> <p>Estrutura em material não oxidante, dotado de gavetas e rodízios com freios em pelo menos dois deles, mesa de trabalho e bandeja para apoio de monitores. Com sistema de autoteste ao ligar o equipamento com detecções de erros, falhas de funcionamento etc. Rotâmetro composto por fluxômetro com escalas para alto e baixo fluxo no mínimo para oxigênio (O<sub>2</sub>) e óxido nitroso (N<sub>2</sub>O), podendo ser uma única para ar comprimido ou com monitoração digital com entrada para oxigênio (O<sub>2</sub>), ar comprimido e óxido nitroso (N<sub>2</sub>O). Válvulas para controle de fluxo e pressão com sistema de segurança para proteger o paciente de pressão e fluxos inadequados. Filtro totalmente autoclavável, canister para armazenagem de cal sodada, possibilidade de sistema de exaustão de gases. Válvula APL graduada. Vaporizador do tipo calibrado de engate rápido, permitir acoplamento de 02 vaporizadores e com sistema de segurança para o agente selecionado (se ofertado sistema que permite o acoplamento para 01 vaporizador, deverá ser entregue suporte para acoplar o segundo vaporizador). Ventilador eletrônico microprocessado, com display LCD com tela colorida. Possuir pelo menos as modalidades ventilatórias: ventilação controlada a volume, ventilação controlada a pressão com possibilidade para ventilação intermitente mandatória sincronizada, ventilação por pressão de suporte, ventilação manual/espontânea. Possuir controle e ajuste para pelo menos os parâmetros: pressão máxima, volume corrente, frequência respiratória, fluxo e tempo inspiratório/expiratório, PEEP e pausa inspiratória - todos os controles devem possuir faixas de ajustes necessários para o atendimento de pacientes neonatais a obesos mórbidos. Monitorização de pelo menos: volume corrente, volume minuto, FiO<sub>2</sub>, pressão de pico, média e PEEP. Monitorização gráfica de no mínimo pressão x tempo podendo ainda oferecer gráficos de fluxo x tempo e loops de pressão x volume e fluxo x volume. Alarmes audiovisuais e configuráveis pelo operador. Bateria interna recarregável com autonomia de no mínimo 30 minutos.</p> <p>Deverá acompanhar o equipamento, no mínimo:</p> <p>02 Vaporizadores calibrados de engate rápido;  02 circuitos pacientes completos adulto/pediátrico;  02 neonatais com máscaras, fabricados em silicone autoclavável;  Bateria interna recarregável;  Mangueiras de extensão para ar comprimido, oxigênio (O<sub>2</sub>) e óxido nitroso (N<sub>2</sub>O);  Balão para ventilação e demais acessórios necessários para o pleno funcionamento do equipamento.</p> <p>Exige-se registro ativo na ANVISA;</p> <p>Tensão de acordo com a entidade solicitante;</p> <p>Treinamento e assistência técnica em Goiânia;</p> <p>Garantia: 12 meses contra defeitos de fabricação podendo ser estendida.</p>		
<b>Item 02</b>	<b>Nome do Item - CARDIOVERSOR</b>	<b>Quantidade: 04</b>
<p><b>Especificação Técnica:</b></p> <p>Cardioversor para prover desfibrilação/ cardioversão a pacientes acometidos de taquicardias e bradiacardias, além de monitorização de pacientes em transporte e internados. Cardioversor com tela LCD colorida incorporada de no mínimo 5; Indicação gráfica da impedância de contato na tela principal do equipamento ou pás externas; Desenvolvido seguindo protocolo 1-2-3 para desfibrilação; O equipamento não poderá desarmar ou desativar durante os disparos do desfibrilador e/ou cardioversor, em hipótese alguma, mesmo que momentaneamente;</p>		

Monitoração de ECG incorporada pelas Pás ou pelo Cabo de ECG de 5 ou 3 vias; Desenvolvido com Tecnologia Bifásica Bifásico, com carga máxima regulável de no mínimo de 200 Joules; Modulo DEA integrado. Sistema de impressão automática de 5 segundos antes e 15 segundos após a descarga elétrica com registro da curva de ECG e da carga selecionada e da carga entregue; Alarmes no mínimo para: eletrodo solto, fibrilação, taquicardia e bradicardia ajustáveis, Registro de data, hora, frequência cardíaca, derivação do ECG, das ocorrências de cada disparo, com teclas destinadas a suspensão ou desligamento momentâneo destes alarmes; Impressão automática/manual do tipo Cabeça Térmica Tempo de carregamento de, no máximo, 07 segundos; Possibilidade de comando acionamento de carga e de descarga pelas pás externas; Desfibrilação assíncrona ou síncrona (modo Cardioversor). Descarga automática após 30 segundos no mínimo e 60 segundos no máximo se não for descarregado automaticamente pelo operador; A descarga do desfibrilador deve requerer a ativação simultânea de dois controles (um em cada pá), para minimizar o risco de choque acidental; Indicação clara das fases; carregando, pronto, descarregando, desarmando; Compensação da impedância transtorácica pelas pás reutilizáveis. Indicador de nível de bateria em valor absoluto não percentual por segurança; A bateria do equipamento deve ter a capacidade de efetuar, no mínimo, 50 choques ou mínimo de 05 horas de monitorização, sem precisar de recarga durante esse período; Circuito de entrada de sinal flutuante com proteção contra-choques de desfibrilador e corrente de bisturi elétrico.

Peso máximo de até 7 kg com bateria e pás externas;

Alimentação elétrica automática BIVOLT AUTOMÁTICO 110-220v 60hz;

Índice de proteção mínimo IP X.2.

Acessórios inclusos: 01 Cabo de ECG de 03 vias;

Exige-se registro ativo na ANVISA;

Treinamento e assistência técnica em Goiânia;

Garantia: 12 meses contra defeitos de fabricação podendo ser estendida.

Item 03	Nome do Item - APARELHO PARA HEMODIÁLISE	Quantidade: 06
<p><b>Especificação Técnica:</b></p> <p>Controle volumétrico de ultra filtração por sistema fechado; variações de proporção de acetato e bicarbonato; programação de ultra filtração, com controle automático de ptm e capacidade de retirada de no mínimo 3 litros por hora; ultra filtração sequencial automática; variação do fluxo dialisato de 300 até 800ml/minuto; equipada com dispositivo que permita a coleta de amostra de dialisato durante o procedimento hemodialítico; adequada para operação com dialisadores de qualquer tipo, tanto de baixo como de alto fluxo; equipado com Blood-Leak, dispositivo que detecta o rompimento de fibras do dialisador e a presença de sangue no líquido ultrafiltrado; equipada com pelo menos seis perfis de sódio e seis perfis de ultra filtração, podendo haver variações simultâneas ou independentes; equipada com dispositivo para consumo de bicarbonato em pó; permite o tratamento hemodialítico com agulha única; bomba de heparina com programação para infusão contínua; desinfecção totalmente automatizada e programável, com diferentes alternativas de programas de limpeza e desinfecção; timer para determinar início automático de rinse, hot rinse e desinfecção química (pré-programação), com tela interativa de fácil operação e visualização com alta definição de imagens e cores de todos os parâmetros do tratamento. Em caso de falta de energia, possibilita o funcionamento da bomba de sangue e do painel de controle por no mínimo 15 minutos; desenho totalmente modular, facilitando a manutenção e a introdução de opcionais futuros. Entrada</p>		

para conexão com uma central de computador via on-line.

Exige-se registro ativo na ANVISA;

Tensão de acordo com a entidade solicitante;

Treinamento e assistência técnica em Goiânia;

Garantia: 12 meses contra defeitos de fabricação podendo ser estendida.

5.1 - Os equipamentos, objeto desta cotação, devem ser novos. Em hipótese alguma será aceito equipamento usado ou recondicionado.

## **6. DA GARANTIA**

6.1 O período de garantia total para o equipamento incluindo reposição de peças, mão-de-obra, deslocamento de técnico, frete do transporte de partes ou peças, serviço de instalação, ou qualquer ônus voltado a este fim, deve ter duração mínima de 12 meses a contar de sua instalação e do Aceite Técnico do Equipamento.

6.2 Dentro da vigência da garantia, o fornecedor deve ser responsável por defeitos de fabricação, bem como desgastes anormais do equipamento, suas partes e acessórios, obrigando-se a ressarcir os danos e substituir os elementos defeituosos ou o equipamento em si, se for o caso, sem ônus à Entidade, mesmo após o Aceite Técnico e/ou pagamento.

## **7. DA ASSISTÊNCIA TÉCNICA E MANUTENÇÃO**

7.1 O fornecedor deve possuir equipe de assistência técnica ou representação técnica especializada para a prestação permanente de serviços de manutenção no Estado de Goiás, após o vencimento do prazo de garantia, com qualidade satisfatória e mediante remuneração compatível com os valores de mercado.

7.2 O fornecedor deve assegurar a prestação dos serviços de manutenção preventiva ou corretiva, comprometendo-se a realizá-la em prazo máximo definido, a partir da data de recebimento do pedido da Entidade, assumindo o ônus de não computar no período de garantia os prazos excedentes de manutenção do equipamento.

7.3 Informar na proposta, os custos de partes e peças, em especial, das peças de vida útil relativamente curta ou que estão sujeitas a esterilização, bem como das partes e peças importadas.

7.4 Informar os custos com serviços de assistência técnica e manutenção prestada durante e após o período de garantia descrevendo inclusive, se houver, custos como transporte e estada de técnicos e transporte de equipamentos.

7.5 Informar os custos dos insumos e demais materiais de consumo necessários à realização dos procedimentos.

## **8. DO MANUAL DE OPERAÇÃO**

A contratada deverá fornecer à instituição todas as informações técnicas em português, necessárias e suficientes para a operação correta e segura do equipamento.

## **9. DO TREINAMENTO**

O fornecedor deve garantir o treinamento de operadores na quantidade que a entidade determinar em contrato, para capacitá-los quanto ao uso correto e seguro dos equipamentos, sem qualquer ônus para Entidade.

## **10. DA INSTALAÇÃO E FUNCIONAMENTO DOS EQUIPAMENTOS**

10.1 A proposta apresentada pelos fornecedores deve conter requisitos mínimos de instalação dos equipamentos, necessários para avaliar a adequação das instalações da entidade para seu recebimento e funcionamento.

10.2 A instalação dos equipamentos deve ser realizada pelo fornecedor ou seu representante autorizado, devendo ser iniciada exclusivamente após aprovação formal dos pré-requisitos de instalação e funcionamento, emitidos pelo fornecedor.

10.3 O fornecedor ou representante autorizado deve efetuar os testes de instalação dos equipamentos, realizando demonstração de seu funcionamento ao responsável técnico designado pela Entidade e/ou demais profissionais indicados por ela.

10.4 O fornecedor deve informar a necessidade de adquirir componentes e acessórios que não acompanham os equipamentos, necessários ao seu funcionamento e realização dos procedimentos. A inobservância deste requisito confere à Entidade o direito de cancelar a Contratação caso julgue que as aquisições sejam inviáveis.

## **11. DO CRITERIO DE JULGAMENTO DAS PROPOSTAS**

11.1 Serão desclassificadas as propostas que:

- a) Não atendam às exigências contidas nos itens 3 a 10;
- b) Apresentem descontos excessivos ou manifestações inexecutáveis;
- c) Ofereçam vantagens ou alternativas não previstas, de interpretação dúbia ou rasuradas, ou ainda que contrariem no todo ou em parte o presente Termo de Referência;

11.2 A escolha recairá pela proposta que apresentar, além do menor preço ou maior qualidade mensurada por requisitos como valor técnico, caráter funcional, compatibilidade com

características ambientais, custos para instalação e de utilização, insumos, produtividade, custos de manutenção, localidade de assistência técnica, referências e requisitos similares.

11.3 Havendo empate entre duas ou mais propostas será classificada a que apresentar melhor técnica e se ainda assim permanecer o empate, a classificação dar-se-á por sorteio realizado pela Comissão Técnica.

11.4 Depois de homologada, esta cotação não poderá ser impugnada, vedada desistência por parte da empresa homologada.

## **12. DO INSTRUMENTO CONTRATUAL**

12.1 – A assinatura do instrumento contratual dar-se-á em até 10 dias úteis após a homologação do processo em apreço.

12.2 – Para aquisições, cujo montante seja inferior a R\$ 10.000,00 (dez mil reais) será emitida Autorização de Fornecimento - AF.

## **13. DO PRAZO DE ENTREGA DOS EQUIPAMENTOS E MATERIAIS PERMANENTES**

A contratada fará a entrega e instalação dos equipamentos e/ou materiais permanentes no endereço desta Entidade contratante em até 60 (sessenta) dias da assinatura do instrumento contratual ou da emissão da autorização de fornecimento.

## **14. DO PAGAMENTO**

14.1 A liberação do recurso financeiro se dará mediante aceite do processo de compra pelo Ministério da Saúde atendendo preceito da Portaria Interministerial MP/MF/CGU n° 424/2016; a partir do qual, o pagamento será efetuado por meio de crédito em conta corrente específica informada pelo contratado, preferencialmente do Banco do Brasil ou Caixa, mediante a apresentação da nota fiscal em até 10(dez) dias úteis contados do Aceite Técnico do item.

14.2 O aceite técnico será emitido pela Entidade, atestando o recebimento, instalação e colocação do equipamento em plenas condições de uso.

14.3 No ato de pagamento a empresa vencedora da cotação deve comprovar as mesmas condições de regularidade fiscal exigida para participar do certame.

## **15. DO RECURSO FINANCEIRO**

15.1 O recurso financeiro para as despesas descritas neste Carta Cotação correrá por conta dos Convênios SICONV n° 868505/18 e 868784/18 firmado entre a Santa Casa de Misericórdia de Goiânia e o Ministério da Saúde.

## **16. DA EMISSÃO DA NOTA FISCAL**

16.1 A contratada deverá fazer constar nas notas fiscais emitidas, conforme o rol de itens entregues e a Cláusula Sexta – “Da Execução Físico-Financeira”, o número do Convênio 868505/18 para os Aparelhos de Anestesia, o número do Convênio 868784/18 para os Aparelhos de Hemodiálise e os números 868505/18 e 868784/18 para os Cardioversores.

## **17. DAS DISPOSIÇÕES GERAIS**

17.1 A qualquer tempo pode ser revogada a contratação da empresa que deixar de satisfazer as exigências estabelecidas neste Carta Cotação e aos padrões de qualidade adotados pela Entidade.

17.2 O proponente selecionado é responsável, em qualquer época, pela fidelidade e pela legitimidade as informações constantes nos documentos apresentadas, podendo ser excluída do certame a empresa, se verificada alguma irregularidade na documentação ou nas informações apresentadas.

17.3 A participação no processo de seleção importa na aceitação integral e irretratável das normas contidas neste Carta Cotação.

17.4 A Entidade poderá revogar ou anular a presente cotação, em decisão motivada, sem que caiba qualquer indenização aos candidatos.

17.5 Os casos omissos serão resolvidos pela Entidade.

Goiânia, 15 de maio de 2021.



**IRANI RIBEIRO DE MOURA**

**SUPERINTENDENTE GERAL**  
Santa Casa de Misericórdia de Goiânia