

PREGÃO ELETRÔNICO

TRAD 90024/2026

CONTRATANTE (120637)

BASE AÉREA DE BOA VISTA

OBJETO

AQUISIÇÃO DE MATERIAIS LABORATORIAIS PARA O GRUPO DE SAÚDE - GSAU

VALOR TOTAL DA CONTRATAÇÃO

R\$582.476,42 (quinhentos e oitenta e dois mil, quatrocentos e setenta e seis reais e quarenta e dois centavos)

DATA DA SESSÃO PÚBLICA

Dia 26/06/2026 às 10h (horário de Brasília)

CRITÉRIO DE JULGAMENTO:

MENOR PREÇO POR ITEM

MODO DE DISPUTA:

Aberto e Fechado

PREFERÊNCIA ME/EPP/EQUIPARADAS

SIM

MARGEM DE PREFERÊNCIA PARA ALGUM ITEM

SIM



Baixe o APP Compras.gov.br
e apresente sua proposta!

Sumário

1. DO OBJETO.....	3
2.DA PARTICIPAÇÃO NA LICITAÇÃO.....	3
3. DO ORÇAMENTO ESTIMADO.....	6
4. DA APRESENTAÇÃO DA PROPOSTA E DOS DOCUMENTOS DE HABILITAÇÃO.....	6
5. DO PREENCHIMENTO DA PROPOSTA.....	8
6. DA ABERTURA DA SESSÃO, CLASSIFICAÇÃO DAS PROPOSTAS E FORMULAÇÃO DE LANCES ...	9
7. DA FASE DE JULGAMENTO.....	12
8. DA FASE DE HABILITAÇÃO.....	15
9. DO TERMO DE CONTRATO.....	17
10. DOS RECURSOS.....	19
11. DAS INFRAÇÕES ADMINISTRATIVAS E SANÇÕES.....	20
12. DA IMPUGNAÇÃO AO EDITAL E DO PEDIDO DE ESCLARECIMENTO.....	23
13. DAS DISPOSIÇÕES GERAIS.....	23



**MINISTÉRIO DA DEFESA
COMANDO DA AERONÁUTICA
BASE AÉREA DE BOA VISTA**

PREGÃO ELETRÔNICO Nº 90024/2026

(Processo Administrativo nº: **67291.000467/2026-40**)

Torna-se público que a União, Ministério da Defesa, representada pela Base Aérea de Boa Vista, por meio da Seção de Licitações Contratos, sediada na Rua Valdemar Bastos de Oliveira, nº 2990, no Bairro Aeroporto, em Boa Vista-RR, CEP 69.310-108, realizará licitação, na modalidade PREGÃO, na forma ELETRÔNICA, nos termos da Lei nº 14.133, de 2021, e demais legislação aplicável e, ainda, de acordo com as condições estabelecidas neste Edital.

1 DO OBJETO

1.1 O objeto da presente licitação é a **AQUISIÇÃO DE MATERIAIS LABORATORIAIS PARA O GRUPO DE SAÚDE - GSAU**, conforme condições, quantidades e exigências estabelecidas neste Edital e seus anexos.

1.2 A licitação será dividida em itens, conforme tabela constante do Termo de Referência, facultando-se ao licitante a participação em quantos itens forem de seu interesse.

2 DA PARTICIPAÇÃO NA LICITAÇÃO

2.1 Poderão participar deste certame os interessados previamente credenciados no Sistema de Cadastramento Unificado de Fornecedores – SICAF e no Sistema de Compras do Governo Federal (www.gov.br/compras).

2.2 Os interessados deverão atender às condições exigidas no cadastramento no Sicafe até o terceiro dia útil anterior à data prevista para recebimento das propostas.

2.3 O licitante responsabiliza-se exclusiva e formalmente pelas transações efetuadas em seu nome, assume como firmes e verdadeiras suas propostas e seus lances, inclusive os atos praticados diretamente ou por seu representante, excluindo a responsabilidade do provedor do sistema ou do órgão ou entidade promotora da licitação por eventuais danos decorrentes de uso indevido das credenciais de acesso, ainda que por terceiros.

2.4 É de responsabilidade do cadastrado conferir a exatidão dos seus dados cadastrais nos Sistemas relacionados no item anterior e mantê-los atualizados junto aos órgãos responsáveis pela informação, devendo proceder, imediatamente, à correção ou à alteração dos registros tão logo identifique incorreção ou aqueles se tornem desatualizados.

2.5 A não observância do disposto no item anterior poderá ensejar desclassificação no momento da habilitação.

2.6 Para todos os itens, a participação é exclusiva a microempresas e empresas de pequeno porte, nos termos do art. 48 da Lei Complementar nº 123, de 14 de dezembro de 2006.

2.7 A obtenção do benefício a que se refere o item anterior fica limitada às microempresas e às empresas de pequeno porte que, no ano-calendário de realização da licitação, ainda não tenham celebrado contratos com a Administração Pública cujos valores somados extrapolem a receita bruta máxima admitida para fins de enquadramento como empresa de pequeno porte.

2.8 Será concedido tratamento favorecido para as microempresas e empresas de pequeno porte, para as sociedades cooperativas mencionadas no artigo 16 da Lei nº 14.133, de 2021, e para o microempreendedor individual - MEI, nos limites previstos da Lei Complementar nº 123, de 2006 e do Decreto nº 8.538, de 2015.

2.9 Não poderão disputar esta licitação:

2.9.1 aquele que não atenda às condições deste Edital e seu(s) anexo(s);

2.9.2 sociedade que desempenhe atividade incompatível com o objeto da licitação;

2.9.3 empresas estrangeiras que não tenham representação legal no Brasil com poderes expressos para receber citação e responder administrativa ou judicialmente;

2.9.4 autor do anteprojeto, do projeto básico ou do projeto executivo, pessoa física ou jurídica, quando a licitação versar sobre serviços ou fornecimento de bens a ele relacionados;

2.9.5 empresa, isoladamente ou em consórcio, responsável pela elaboração do projeto básico ou do projeto executivo, ou empresa da qual o autor do projeto seja dirigente, gerente, controlador, acionista ou detentor de mais de 5% (cinco por cento) do capital com direito a voto, responsável técnico ou subcontratado, quando a licitação versar sobre serviços ou fornecimento de bens a ela necessários;

2.9.6 pessoa física ou jurídica que se encontre, ao tempo da licitação, impossibilitada de participar da licitação em decorrência de sanção que lhe foi imposta;

2.9.7 aquele que mantenha vínculo de natureza técnica, comercial, econômica, financeira, trabalhista ou civil com dirigente do órgão ou entidade contratante ou com agente público que desempenhe função na licitação ou atue na fiscalização ou na gestão do contrato, ou que deles seja cônjuge, companheiro ou parente em linha reta, colateral ou por afinidade, até o terceiro grau;

2.9.8 empresas controladoras, controladas ou coligadas, nos termos da Lei nº 6.404, de 15 de dezembro de 1976, concorrendo entre si;

2.9.9 pessoa física ou jurídica que, nos 5 (cinco) anos anteriores à divulgação do edital, tenha sido condenada judicialmente, com trânsito em julgado, por exploração de trabalho infantil, por submissão

de trabalhadores a condições análogas às de escravo ou por contratação de adolescentes nos casos vedados pela legislação trabalhista;

2.9.10 pessoas jurídicas reunidas em consórcio;

2.9.11 Organizações da Sociedade Civil de Interesse Público - OSCIP, atuando nessa condição;

2.10 Não poderá participar, direta ou indiretamente, da licitação ou da execução do contrato agente público do órgão ou entidade contratante, devendo ser observadas as situações que possam configurar conflito de interesses no exercício ou após o exercício do cargo ou emprego, nos termos da legislação que disciplina a matéria, conforme § 1º do art. 9º da Lei nº 14.133, de 2021.

2.11 O impedimento de que trata o item 2.9.6 será também aplicado ao licitante que atue em substituição a outra pessoa, física ou jurídica, com o intuito de burlar a efetividade da sanção a ela aplicada, inclusive a sua controladora, controlada ou coligada, desde que devidamente comprovado o ilícito ou a utilização fraudulenta da personalidade jurídica do licitante.

2.12 A critério da Administração e exclusivamente a seu serviço, o autor dos projetos e a empresa a que se referem os itens 2.9.4 e 2.9.5 poderão participar no apoio das atividades de planejamento da contratação, de execução da licitação ou de gestão do contrato, desde que sob supervisão exclusiva de agentes públicos do órgão ou entidade.

2.13 Equiparam-se aos autores do projeto as empresas integrantes do mesmo grupo econômico.

2.14 O disposto nos itens 2.9.4 e 2.9.5 não impede a licitação ou a contratação de serviço que inclua como encargo do contratado a elaboração do projeto básico e do projeto executivo, nas contratações integradas, e do projeto executivo, nos demais regimes de execução.

2.15 Em licitações e contratações realizadas no âmbito de projetos e programas parcialmente financiados por agência oficial de cooperação estrangeira ou por organismo financeiro internacional com recursos do financiamento ou da contrapartida nacional, não poderá participar pessoa física ou jurídica que integre o rol de pessoas sancionadas por essas entidades ou que seja declarada inidônea nos termos da Lei nº 14.133/2021.

2.16 A vedação de que trata o item 2.10 estende-se a terceiro que auxilie a condução da contratação na qualidade de integrante de equipe de apoio, profissional especializado ou funcionário ou representante de empresa que preste assessoria técnica.

3 DO ORÇAMENTO ESTIMADO

3.1 O orçamento estimado da presente contratação não será de caráter sigiloso.

4 DA APRESENTAÇÃO DA PROPOSTA E DOS DOCUMENTOS DE HABILITAÇÃO

4.1 Na presente licitação, a fase de habilitação sucederá as fases de apresentação de propostas e lances e de julgamento.

4.2 Os licitantes encaminharão, exclusivamente por meio do sistema eletrônico, a proposta com o preço, conforme o critério de julgamento adotado neste Edital, até a data e o horário estabelecidos para abertura da sessão pública.

4.3 No cadastramento da proposta inicial, o licitante declarará, em campo próprio do sistema, que:

4.3.1 Está ciente e concorda com as condições contidas no edital e seus anexos, bem como de que a proposta apresentada compreende a integralidade dos custos para atendimento dos direitos trabalhistas assegurados na Constituição Federal, nas leis trabalhistas, nas normas infralegais, nas convenções coletivas de trabalho e nos termos de ajustamento de conduta vigentes na data de sua entrega em definitivo e que cumpre plenamente os requisitos de habilitação definidos no instrumento convocatório;

4.3.2 Não emprega menor de 18 anos em trabalho noturno, perigoso ou insalubre e não emprega menor de 16 anos, salvo menor, a partir de 14 anos, na condição de aprendiz, nos termos do artigo 7º, XXXIII, da Constituição;

4.3.3 não possui empregados executando trabalho degradante ou forçado, observando o disposto nos incisos III e IV do art. 1º e no inciso III do art. 5º da Constituição Federal;

4.3.4 cumpre as exigências de reserva de cargos para pessoa com deficiência e para reabilitado da Previdência Social, previstas em lei e em outras normas específicas.

4.4 O licitante organizado em cooperativa deverá declarar, ainda, em campo próprio do sistema eletrônico, que cumpre os requisitos estabelecidos no artigo 16 da Lei nº 14.133, de 2021.

4.5 O licitante deverá declarar em campo próprio do sistema se o produto ou serviço ofertado é manufaturado nacional beneficiado por um dos critérios de margem de preferência indicados no Termo de Referência, quando for o caso, para usufruir do benefício.

4.6 No caso das empresas que foram beneficiadas pela Lei nº 12.546, de 2011, as propostas de preços deverão ser apresentadas com as alíquotas em vigor, nos termos da Lei nº 14.973, de 2024, aplicáveis para o ano de apresentação da proposta.

4.6.1 A pedido da empresa contratada, o preço do contrato poderá ser revisto, nos termos do art. 134 c/c art. 136, I, da Lei nº 14.133, de 2021, após efetiva majoração das alíquotas, conforme regime de transição previsto no art. 9ºA e 9º-B da Lei nº 12.546, de 2011, com a redação dada pela Lei nº 14.973, de 2024.

4.7 O fornecedor enquadrado como microempresa, empresa de pequeno porte, ainda, em campo próprio do sistema eletrônico, que cumpre os requisitos estabelecidos no artigo 3º da Lei Complementar nº 123, de 2006, estando apto a usufruir do tratamento favorecido estabelecido em seus arts. 42 a 49, observado o disposto nos §§ 1º ao 3º do art. 4º, da Lei nº 14.133, de 2021.

4.7.1 No item exclusivo para participação de microempresas e empresas de pequeno porte, a assinalação do campo “não” impedirá o prosseguimento no certame, para aquele item;

4.7.2 Nos itens em que a participação não for exclusiva para microempresas e empresas de pequeno porte, a assinalação do campo “não” apenas produzirá o efeito de o licitante não ter direito ao tratamento favorecido previsto na Lei Complementar nº 123, de 2006, mesmo que microempresa, empresa de pequeno porte ou sociedade cooperativa.

4.8 Não poderá se beneficiar do tratamento jurídico diferenciado estabelecido nos arts. 42 a 49 da Lei Complementar nº 123, de 2006, a pessoa jurídica:

4.8.1 de cujo capital participe outra pessoa jurídica;

4.8.2 que seja filial, sucursal, agência ou representação, no País, de pessoa jurídica com sede no exterior;

4.8.3 de cujo capital participe pessoa física que seja inscrita como empresário ou seja sócia de outra empresa que receba tratamento jurídico diferenciado nos termos da Lei Complementar nº 123, de 2006, desde que a receita bruta global ultrapasse o limite de que trata o inciso II do art. 3º da referida lei;

4.8.4 cujo titular ou sócio participe com mais de 10% (dez por cento) do capital de outra empresa não beneficiada pela Lei Complementar nº 123, de 2006, desde que a receita bruta global ultrapasse o limite de que trata o inciso II do art. 3º da referida lei;

4.8.5 cujo sócio ou titular seja administrador ou equiparado de outra pessoa jurídica com fins lucrativos, desde que a receita bruta global ultrapasse o limite de que trata o inciso II do art. 3º da referida lei;

4.8.6 constituída sob a forma de cooperativas, salvo as de consumo;

4.8.7 que participe do capital de outra pessoa jurídica;

4.8.8 que exerça atividade de banco comercial, de investimentos e de desenvolvimento, de caixa econômica, de sociedade de crédito, financiamento e investimento ou de crédito imobiliário, de corretora ou de distribuidora de títulos, valores mobiliários e câmbio, de empresa de arrendamento mercantil, de seguros privados e de capitalização ou de previdência complementar;

4.8.9 resultante ou remanescente de cisão ou qualquer outra forma de desmembramento de pessoa jurídica que tenha ocorrido em um dos 5 (cinco) anos-calendário anteriores;

4.8.10 constituída sob a forma de sociedade por ações.

4.8.11 cujos titulares ou sócios guardem, cumulativamente, com o contratante do serviço, relação de pessoalidade, subordinação e habitualidade.

4.9 O licitante deverá declarar em campo próprio do sistema que desenvolve programa de integridade, nos termos do Decreto nº 12.304, de 2024, e da Portaria Normativa SE/CGU nº 226, de 9 de setembro de 2025, para fazer jus ao benefício do critério de desempate previsto no art. 60, caput, inciso IV, da lei n. 14.133, de 2021.

4.10 A falsidade da declaração de que trata os itens 4.3 ou 4.7 sujeitará o licitante às sanções previstas na Lei nº 14.133, de 2021, e neste Edital.

4.11 Os licitantes poderão retirar ou substituir a proposta ou, na hipótese de a fase de habilitação anteceder as fases de apresentação de propostas e lances e de julgamento, os documentos de habilitação anteriormente inseridos no sistema, até a abertura da sessão pública.

4.12 Não haverá ordem de classificação na etapa de apresentação da proposta e dos documentos de habilitação pelo licitante, o que ocorrerá somente após os procedimentos de abertura da sessão pública e da fase de envio de lances.

4.13 Serão disponibilizados para acesso público os documentos que compõem a proposta dos licitantes convocados para apresentação de propostas, após a fase de envio de lances.

4.14 Desde que disponibilizada a funcionalidade no sistema, o licitante poderá parametrizar o seu valor final mínimo quando do cadastramento da proposta e obedecerá às seguintes regras:

4.14.1 a aplicação do intervalo mínimo de diferença de valores entre os lances, que incidirá tanto em relação aos lances intermediários quanto em relação ao lance que cobrir a melhor oferta; e

4.14.2 os lances serão de envio automático pelo sistema, respeitado o valor final mínimo, caso estabelecido, e o intervalo de que trata o subitem acima.

4.15 O valor final mínimo final máximo parametrizado no sistema poderá ser alterado pelo fornecedor durante a fase de disputa, sendo vedado:

4.15.1 valor superior a lance já registrado pelo fornecedor no sistema, quando adotado o critério de julgamento por menor preço; e

4.16 O valor final mínimo parametrizado na forma do item 4.14 possuirá caráter sigiloso para os demais fornecedores e para o órgão ou entidade promotora da licitação, podendo ser disponibilizado estrita e permanentemente aos órgãos de controle externo e interno.

4.17 Caberá ao licitante interessado em participar da licitação acompanhar as operações no sistema eletrônico durante o processo licitatório e se responsabilizar pelo ônus decorrente da perda de negócios diante da inobservância de mensagens emitidas pela Administração ou de sua desconexão.

4.18 O licitante deverá comunicar imediatamente ao provedor do sistema qualquer acontecimento que possa comprometer o sigilo ou a segurança, para imediato bloqueio de acesso.

5 DO PREENCHIMENTO DA PROPOSTA

5.1 O licitante deverá enviar sua proposta mediante o preenchimento, no sistema eletrônico, dos seguintes campos:

5.1.1 Valor unitário e total do item;

5.1.2 marca;

5.1.3 fabricante;

5.1.4 Quantidade cotada, devendo respeitar o mínimo de quantidade prevista para cada item;

5.2 Todas as especificações do objeto contidas na proposta vinculam o licitante.

5.3 Nos valores propostos estarão inclusos todos os custos operacionais, encargos previdenciários, trabalhistas, tributários, comerciais e quaisquer outros que incidam direta ou indiretamente na execução do objeto.

5.4 Os preços ofertados, tanto na proposta inicial, quanto na etapa de lances, serão de exclusiva responsabilidade do licitante, não lhe assistindo o direito de pleitear qualquer alteração, sob alegação de erro, omissão ou qualquer outro pretexto.

5.5 Se o regime tributário da empresa implicar o recolhimento de tributos em percentuais variáveis, a cotação adequada será a que corresponde à média dos efetivos recolhimentos da empresa nos últimos doze meses.

5.6 Independentemente do percentual de tributo inserido na planilha, no pagamento serão retidos na fonte os percentuais estabelecidos na legislação vigente.

5.7 Na presente licitação, a Microempresa e a Empresa de Pequeno Porte poderão se beneficiar do regime de tributação pelo Simples Nacional

5.8 A apresentação das propostas implica obrigatoriedade do cumprimento das disposições nelas contidas, em conformidade com o que dispõe o Termo de Referência, assumindo o proponente o compromisso de executar o objeto licitado nos seus termos, bem como de fornecer os materiais, equipamentos, ferramentas e utensílios necessários, em quantidades e qualidades adequadas à perfeita execução contratual, promovendo, quando requerido, sua substituição.

5.9 O prazo de validade da proposta será de **120 (cento e vinte)** dias, a contar da data de sua apresentação.

5.10 Os licitantes devem respeitar os preços máximos estabelecidos nas normas de regência de contratações públicas federais, quando participarem de licitações públicas;

5.11 Caso o critério de julgamento seja o de menor preço, os licitantes devem respeitar os preços máximos previstos no Termo de Referência/Projeto Básico;

5.12 O descumprimento das regras supramencionadas pela Administração por parte dos contratados pode ensejar a responsabilização pelo Tribunal de Contas da União e, após o devido processo legal, gerar as seguintes consequências: assinatura de prazo para a adoção das medidas necessárias ao exato cumprimento da lei, nos termos do art. 71, inciso IX, da Constituição; ou condenação dos agentes públicos responsáveis e da empresa contratada ao pagamento dos prejuízos ao erário, caso verificada a ocorrência de superfaturamento por sobrepreço na execução do contrato.

6 DA ABERTURA DA SESSÃO, CLASSIFICAÇÃO DAS PROPOSTAS E FORMULAÇÃO DE LANCES

6.1 A abertura da presente licitação dar-se-á automaticamente em sessão pública, por meio de sistema eletrônico, na data, horário e local indicados neste Edital.

6.2 Os licitantes poderão retirar ou substituir a proposta ou os documentos de habilitação, quando for o caso, anteriormente inseridos no sistema, até a abertura da sessão pública.

6.3 O sistema disponibilizará campo próprio para troca de mensagens entre o Pregoeiro e os licitantes.

6.4 Iniciada a etapa competitiva, os licitantes deverão encaminhar lances exclusivamente por meio de sistema eletrônico, sendo imediatamente informados do seu recebimento e do valor consignado no registro.

6.5 O lance deverá ser ofertado pelo valor unitário do item

6.6 Os licitantes poderão oferecer lances sucessivos, observando o horário fixado para abertura da sessão e as regras estabelecidas no Edital.

6.7 O licitante somente poderá oferecer lance de valor inferior ao último por ele ofertado e registrado pelo sistema.

6.8 O intervalo mínimo de diferença de valores ou percentuais entre os lances, que incidirá tanto em relação aos lances intermediários quanto em relação à proposta que cobrir a melhor oferta deverá ser 0,05 (cinco centavos).

6.9 O licitante poderá, uma única vez, excluir seu último lance ofertado, no intervalo de quinze segundos após o registro no sistema, na hipótese de lance inconsistente ou inexecutável.

6.10 O procedimento seguirá de acordo com o modo de disputa adotado.

6.11 Será adotado o envio de lances no pregão eletrônico o modo de disputa “aberto e fechado”, os licitantes apresentarão lances públicos e sucessivos, com lance final e fechado.

6.11.1 A etapa de lances da sessão pública terá duração inicial de quinze minutos. Após esse prazo, o sistema encaminhará aviso de fechamento iminente dos lances, após o que transcorrerá o período de até dez minutos, aleatoriamente determinado, findo o qual será automaticamente encerrada a recepção de lances.

6.11.2 Encerrado o prazo previsto no subitem anterior, o sistema abrirá oportunidade para que o autor da oferta de valor mais baixo e os das ofertas com preços até 10% (dez por cento) superiores àquela possam ofertar um lance final e fechado em até cinco minutos, o qual será sigiloso até o encerramento deste prazo.

6.11.3 Caso o item em disputa envolva objeto abrangido por margem de preferência, o percentual referido na disposição anterior será de 20%, nos termos do § 6º do artigo 24 da IN SEGES/ME nº 73, de 2022, incluído pela IN SEGES/MGI nº 79, de 12 de setembro de 2024.

6.11.4 No procedimento de que trata o subitem supra, o licitante poderá optar por manter o seu último lance da etapa aberta, ou por ofertar melhor lance.

6.11.5 Não havendo pelo menos três ofertas nas condições definidas neste item, poderão os autores dos melhores lances subsequentes, na ordem de classificação, até o máximo de três, oferecer um lance final e fechado em até cinco minutos, o qual será sigiloso até o encerramento deste prazo.

6.11.6 Após o término dos prazos estabelecidos nos itens anteriores, o sistema ordenará e divulgará os lances segundo a ordem crescente de valores.

6.12 Não serão aceitos dois ou mais lances de mesmo valor, prevalecendo aquele que for recebido e registrado em primeiro lugar.

6.13 Durante o transcurso da sessão pública, os licitantes serão informados, em tempo real, do valor do menor lance registrado, vedada a identificação do licitante.

6.14 No caso de desconexão com o Pregoeiro, no decorrer da etapa competitiva do Pregão, o sistema eletrônico poderá permanecer acessível aos licitantes para a recepção dos lances.

6.15 Quando a desconexão do sistema eletrônico para o Pregoeiro/Agente de Contratação/Comissão persistir por tempo superior a dez minutos, a sessão pública será suspensa e reiniciada somente após decorridas vinte e quatro horas da comunicação do fato pelo Pregoeiro/Agente de Contratação/Comissão aos participantes, no sítio eletrônico utilizado para divulgação.

6.16 Caso o licitante não apresente lances, concorrerá com o valor de sua proposta.

6.17 Ao final da fase de lances, será aplicado o benefício da margem de preferência, nos termos do art. 26 da Lei 14133/21.

6.17.1 Para produtos ou serviços abrangidos por margem de preferência normal ou adicional, caso a proposta de menor preço não tenha por objeto produto ou serviço contemplado pela referida margem, o sistema automaticamente indicará as propostas de produtos ou serviços que façam jus ao diferencial de preço, pela ordem de classificação, para fins de aceitação pelo Pregoeiro/Agente de Contratação/Comissão.

6.17.2 Nestas situações, a proposta beneficiada pela aplicação da margem de preferência normal ou adicional, conforme o caso, tornar-se-á a proposta classificada em primeiro lugar.

6.18 Só poderá haver empate entre propostas iguais (não seguidas de lances), ou entre lances finais da fase fechada do modo de disputa aberto e fechado.

6.19 Havendo eventual empate entre propostas ou lances, o critério de desempate será aquele previsto no art. 60 da Lei nº 14.133, de 2021, nesta ordem:

6.19.1 disputa final, hipótese em que os licitantes empatados poderão apresentar nova proposta em ato contínuo à classificação;

6.19.2 avaliação do desempenho contratual prévio dos licitantes, para a qual deverão preferencialmente ser utilizados registros cadastrais para efeito de atesto de cumprimento de obrigações previstos nesta Lei;

6.19.3 desenvolvimento pelo licitante de ações de equidade entre homens e mulheres no ambiente de trabalho, conforme Decreto nº 11.430, de 8 de março de 2023;

6.19.4 desenvolvimento pelo licitante de programa de integridade, conforme Decreto nº 12.304, de 2024.

6.20 Persistindo o empate, será assegurada preferência, sucessivamente, aos bens e serviços produzidos ou prestados por:

6.20.1 empresas brasileiras;

6.20.2 empresas que invistam em pesquisa e no desenvolvimento de tecnologia no País;

6.20.3 empresas que comprovem a prática de mitigação, nos termos da Lei nº 12.187, de 29 de dezembro de 2009.

6.21 Esgotado todos os demais critérios de desempate previstos em lei, a escolha do licitante vencedor ocorrerá por sorteio, em ato público, para o qual todos os licitantes serão convocados, vedado qualquer outro processo.

6.22 Encerrada a etapa de envio de lances da sessão pública, na hipótese da proposta do primeiro colocado permanecer acima do preço máximo ou inferior ao desconto definido para a contratação, o pregoeiro poderá negociar condições mais vantajosas, após definido o resultado do julgamento.

6.22.1 A negociação poderá ser feita com os demais licitantes, segundo a ordem de classificação inicialmente estabelecida, quando o primeiro colocado, mesmo após a negociação, for desclassificado em razão de sua proposta permanecer acima do preço máximo definido pela Administração.

6.22.2 A negociação será realizada por meio do sistema, podendo ser acompanhada pelos demais licitantes.

6.22.3 O resultado da negociação será divulgado a todos os licitantes e anexado aos autos do processo licitatório.

6.22.4 O Pregoeiro/Agente de Contratação/Comissão solicitará ao licitante mais bem classificado que, no prazo de 2 (duas) horas, envie a proposta adequada ao último lance ofertado após a negociação realizada, acompanhada, se for o caso, dos documentos complementares, quando necessários à confirmação daqueles exigidos neste Edital e já apresentados.

6.22.5 É facultado ao pregoeiro prorrogar o prazo estabelecido, a partir de solicitação fundamentada feita no chat pelo licitante, antes de findo o prazo.

6.23 Após a negociação do preço, o Pregoeiro iniciará a fase de aceitação e julgamento da proposta.

7 DA FASE DE JULGAMENTO

7.1 Encerrada a etapa de negociação, o pregoeiro verificará se o licitante provisoriamente classificado em primeiro lugar atende às condições de participação no certame, conforme previsto no art. 14 da Lei nº 14.133/2021, legislação correlata e no item 2.9 do edital, especialmente quanto à existência de sanção que impeça a participação no certame ou a futura contratação, mediante a consulta aos seguintes cadastros:

7.1.1 SICAF;

7.1.2 Cadastro Nacional de Empresas Inidôneas e Suspensas – CEIS,

7.1.3 Cadastro Nacional de Empresas Punidas – CNEP e

7.1.4 Lista de licitantes inidôneos, mantida pelo Tribunal de Contas da União.

7.2 A consulta aos cadastros será realizada no nome e no CNPJ da empresa licitante.

7.2.1 A consulta no CEIS quanto às sanções previstas na Lei nº 8.429, de 1992, também ocorrerá no nome e no CPF do sócio majoritário da empresa licitante, se houver, por força do art. 12 da citada lei.

7.3 Para a consulta de licitantes pessoa jurídica poderá haver a substituição das consultas ao CEIS, CNEP e Lista de licitantes inidôneos pela Consulta Consolidada de Pessoa Jurídica do TCU.

7.4 Caso conste na Consulta de Situação do licitante a existência de Ocorrências Impeditivas Indiretas, o Pregoeiro/Agente de Contratação/Comissão diligenciará para verificar se houve fraude por parte das empresas apontadas no Relatório de Ocorrências Impeditivas Indiretas.

7.4.1 A tentativa de burla será verificada por meio dos vínculos societários, linhas de fornecimento similares, dentre outros.

7.4.2 O licitante será convocado para manifestação previamente a uma eventual desclassificação.

7.4.3 Constatada a existência de sanção, o licitante será reputado inabilitado, por falta de condição de participação.

7.5 Caso o licitante provisoriamente classificado em primeiro lugar tenha se utilizado de algum tratamento favorecido às ME/EPPs ou tenha se valido da aplicação da margem de preferência, o Pregoeiro/Agente de Contratação/Comissão verificará se o licitante faz jus ao benefício aplicado.

7.5.1 Caso o licitante não venha a comprovar o atendimento dos requisitos para fazer jus ao benefício da margem de preferência, as propostas serão reclassificadas, para fins de nova aplicação da margem de preferência.

7.6 Verificadas as condições de participação e de utilização do tratamento favorecido, o pregoeiro examinará a proposta classificada em primeiro lugar quanto à adequação ao objeto e à compatibilidade do preço em relação ao máximo estipulado para contratação neste Edital e em seus anexos, observado o disposto no artigo 29 a 35 da IN SEGES nº 73, de 30 de setembro de 2022.

7.7 Será desclassificada a proposta vencedora que:

7.7.1 conter vícios insanáveis;

7.7.2 não obedecer às especificações técnicas contidas no Termo de Referência;

7.7.3 apresentar preços inexequíveis ou permanecerem acima do preço máximo definido para a contratação;

7.7.4 não tiverem sua exequibilidade demonstrada, quando exigido pela Administração;

7.7.5 não cumpra os critérios de aceitabilidade de preços definidos no Termo de Referência;

7.7.6 apresentar desconformidade com quaisquer outras exigências deste Edital ou seus anexos, desde que insanável.

7.8 No caso de bens e serviços em geral, é indício de inexecuibilidade das propostas valores inferiores a 50% (cinquenta por cento) do valor orçado pela Administração.

7.8.1 A inexecuibilidade, na hipótese de que trata o **caput**, só será considerada após diligência do pregoeiro, que comprove:

7.8.1.1 que o custo do licitante ultrapassa o valor da proposta; e

7.8.1.2 inexistirem custos de oportunidade capazes de justificar o vulto da oferta.

7.9 Se houver indícios de inexecuibilidade da proposta de preço, ou em caso da necessidade de esclarecimentos complementares, poderão ser efetuadas diligências, para que a empresa comprove a exequibilidade da proposta.

7.10 Caso o custo global estimado do objeto licitado tenha sido decomposto em seus respectivos custos unitários por meio de Planilha de Custos e Formação de Preços elaborada pela Administração, o licitante classificado em primeiro lugar será convocado para apresentar Planilha por ele elaborada, com os respectivos valores adequados ao valor final da sua proposta, sob pena de não aceitação da proposta.

7.11 Erros no preenchimento da planilha não constituem motivo para a desclassificação da proposta. A planilha poderá ser ajustada pelo fornecedor, no prazo indicado pelo sistema, desde que não haja majoração do preço e que se comprove que este é o bastante para arcar com todos os custos da contratação;

7.11.1 O ajuste de que trata este dispositivo se limita a sanar erros ou falhas que não alterem a substância das propostas;

7.11.2 Considera-se erro no preenchimento da planilha passível de correção a indicação de recolhimento de impostos e contribuições na forma do Simples Nacional, quando não cabível esse regime.

7.12 Para fins de análise da proposta quanto ao cumprimento das especificações do objeto, poderá ser colhida a manifestação escrita do setor requisitante do serviço ou da área especializada no objeto.

8 DA FASE DE HABILITAÇÃO

8.1 Os documentos previstos no Termo de Referência, necessários e suficientes para demonstrar a capacidade do licitante de realizar o objeto da licitação, serão exigidos para fins de habilitação, nos termos dos arts. 62 a 70 da Lei nº 14.133, de 2021.

8.1.1 A documentação exigida para fins de habilitação jurídica, fiscal, social e trabalhista e econômico-financeira, poderá ser substituída pelo registro cadastral no SICAF.

8.2 Quando permitida a participação de empresas estrangeiras que não funcionem no País, as exigências de habilitação serão atendidas mediante documentos equivalentes, inicialmente apresentados em tradução livre.

8.3 Na hipótese de o licitante vencedor ser empresa estrangeira que não funcione no País, para fins de assinatura do contrato ou da ata de registro de preços, os documentos exigidos para a habilitação serão traduzidos por tradutor juramentado no País e apostilados nos termos do disposto no Decreto nº 8.660, de 29 de janeiro de 2016, ou de outro que venha a substituí-lo, ou consularizados pelos respectivos consulados ou embaixadas.

8.4 Os documentos exigidos para fins de habilitação poderão ser apresentados em original, por cópia ou por documentos escaneados e/ou digitalizados com formato “pdf”

8.5 Os documentos exigidos para fins de habilitação poderão ser substituídos por registro cadastral emitido por órgão ou entidade pública, desde que o registro tenha sido feito em obediência ao disposto na Lei nº 14.133/2021.

8.6 Será verificado se o licitante apresentou declaração de que atende aos requisitos de habilitação, e o declarante responderá pela veracidade das informações prestadas, na forma da lei.

8.7 Será verificado se o licitante apresentou no sistema, sob pena de inabilitação, a declaração de que cumpre as exigências de reserva de cargos para pessoa com deficiência e para reabilitado da Previdência Social, previstas em lei e em outras normas específicas.

8.8 O licitante deverá apresentar, sob pena de desclassificação, declaração de que suas propostas econômicas compreendem a integralidade dos custos para atendimento dos direitos trabalhistas assegurados na Constituição Federal, nas leis trabalhistas, nas normas infralegais, nas convenções coletivas de trabalho e nos termos de ajustamento de conduta vigentes na data de entrega das propostas.

8.9 A habilitação será verificada por meio do Sicaf, nos documentos por ele abrangidos.

8.9.1 Somente haverá a necessidade de comprovação do preenchimento de requisitos mediante apresentação dos documentos originais não-digitais quando houver dúvida em relação à integridade do documento digital ou quando a lei expressamente o exigir.

8.10 É de responsabilidade do licitante conferir a exatidão dos seus dados cadastrais no Sicaf e mantê-los atualizados junto aos órgãos responsáveis pela informação, devendo proceder, imediatamente, à correção ou à alteração dos registros tão logo identifique incorreção ou aqueles se tornem desatualizados.

8.10.1 A não observância do disposto no item anterior poderá ensejar desclassificação no momento da habilitação.

8.11 A verificação pelo pregoeiro, em sítios eletrônicos oficiais de órgãos e entidades emissores de certidões constitui meio legal de prova, para fins de habilitação.

8.11.1 Os documentos exigidos para habilitação que não estejam contemplados no Sicaf serão enviados por meio do sistema, em formato digital, no prazo de 02 (duas) horas), prorrogável por igual período, contado da solicitação do pregoeiro.

8.12 A verificação no SicaF ou a exigência dos documentos nele não contidos somente será feita em relação ao licitante vencedor.

8.12.1 Os documentos relativos à regularidade fiscal que constem do Termo de Referência somente serão exigidos, em qualquer caso, em momento posterior ao julgamento das propostas, e apenas do licitante mais bem classificado.

8.12.2 Respeitada a exceção do subitem anterior, relativa à regularidade fiscal, quando a fase de habilitação anteceder as fases de apresentação de propostas e lances e de julgamento, a verificação ou exigência do presente subitem ocorrerá em relação a todos os licitantes.

8.13 Encerrado o prazo para envio da documentação de que trata o item 8.11.1, poderá ser admitida, mediante decisão fundamentada do Pregoeiro/Agente de Contratação, a apresentação de novos documentos de habilitação ou a complementação de informações acerca dos documentos já apresentados pelos licitantes, em até 2 (duas) horas, para:

8.13.1 a aferição das condições de habilitação do licitante, desde que decorrentes de fatos existentes à época da abertura do certame;

8.13.2 atualização de documentos cuja validade tenha expirado após a data de recebimento das propostas;

8.13.3 suprimimento da ausência de documento de cunho declaratório emitido unilateralmente pelo licitante;

8.13.4 suprimimento da ausência de certidão e/ou documento de cunho declaratório expedido por órgão ou entidade cujos atos gozem de presunção de veracidade e fé pública.

8.14 Findo o prazo assinalado sem o envio da nova documentação, restará preclusa essa oportunidade conferida ao licitante, implicando sua inabilitação.

8.15 Na análise dos documentos de habilitação, a comissão de contratação poderá sanar erros ou falhas, que não alterem a substância dos documentos e sua validade jurídica, mediante decisão fundamentada, registrada em ata e acessível a todos, atribuindo-lhes eficácia para fins de habilitação e classificação.

8.16 Na hipótese de o licitante não atender às exigências para habilitação, o pregoeiro examinará a proposta subsequente e assim sucessivamente, na ordem de classificação, até a apuração de uma proposta que atenda ao presente edital, observado o prazo disposto no subitem 8.11.1.

8.17 Somente serão disponibilizados para acesso público os documentos de habilitação do licitante cuja proposta atenda ao edital de licitação, após concluídos os procedimentos de que trata o subitem anterior.

8.18 A comprovação de regularidade fiscal e trabalhista das microempresas e das empresas de pequeno porte somente será exigida para efeito de contratação, e não como condição para participação na licitação.

8.19 Quando a fase de habilitação anteceder a de julgamento e já tiver sido encerrada, não caberá exclusão de licitante por motivo relacionado à habilitação, salvo em razão de fatos supervenientes ou só conhecidos após o julgamento.

9 DO TERMO DE CONTRATO

9.1 Após a homologação e adjudicação, caso se conclua pela contratação, será firmado termo de contrato, ou outro instrumento equivalente.

9.2 O adjudicatário terá o prazo de 10 (dez) dias úteis, contados a partir da data de sua convocação, para assinar o termo de contrato ou instrumento equivalente, sob pena de decair o direito à contratação, sem prejuízo das sanções previstas neste Edital.

9.3 Alternativamente à convocação para comparecer perante o órgão ou entidade para a assinatura do Termo de Contrato ou instrumento equivalente, a Administração poderá: a) encaminhá-lo para assinatura, mediante correspondência postal com aviso de recebimento (AR), para que seja assinado e devolvido no prazo de 10 (dez) dias úteis, a contar da data de seu recebimento; b) disponibilizar acesso a sistema de processo eletrônico para que seja assinado digitalmente em até 10 (dez) dias úteis; ou c) outro meio eletrônico, assegurado o prazo de 10 (dez) dias úteis para resposta após recebimento da notificação pela Administração.

9.4 O Aceite da Nota de Empenho ou do instrumento equivalente, emitida ao fornecedor adjudicado, implica o reconhecimento de que:

9.4.1 referida Nota está substituindo o contrato, aplicando-se à relação de negócios ali estabelecida as disposições da Lei nº 14.133, de 2021;

9.4.2 a contratada se vincula à sua proposta e às previsões contidas neste Edital;

9.4.3 a contratada reconhece que as hipóteses de rescisão são aquelas previstas nos artigos 137 e 138 da Lei nº 14.133, de 2021 e reconhece os direitos da Administração previstos nos artigos 137 a 139 da mesma Lei.

9.5 Os prazos dos itens 9.2 e 9.3 poderão ser prorrogados, por igual período, por solicitação justificada do adjudicatário e aceita pela Administração.

9.6 O prazo de vigência da contratação é o estabelecido no Termo de Referência.

9.7 Na assinatura do contrato ou instrumento equivalente será exigido o Cadastro Informativo de Créditos não Quitados do Setor Público Federal – Cadin e a comprovação das condições de habilitação e contratação consignadas neste Edital, que deverão ser mantidas pelo fornecedor durante a vigência do contrato.

9.8 A existência de registro no Cadin constitui fator impeditivo para a contratação.

10 DOS RECURSOS

10.1 A interposição de recurso referente ao julgamento das propostas, à habilitação ou inabilitação de licitantes, à anulação ou revogação da licitação, observará o disposto no art. 165 da Lei nº 14.133, de 2021.

10.2 O prazo recursal é de 3 (três) dias úteis, contados da data de intimação ou de lavratura da ata.

10.3 Quando o recurso apresentado impugnar o julgamento das propostas ou o ato de habilitação ou inabilitação do licitante:

10.3.1 a intenção de recorrer deverá ser manifestada imediatamente, sob pena de preclusão;

10.3.2 o prazo para a manifestação da intenção de recorrer não será inferior a 10 (dez) minutos.

10.3.3 o prazo para apresentação das razões recursais será iniciado na data de intimação ou de lavratura da ata de habilitação ou inabilitação;

10.3.4 na hipótese de adoção da inversão de fases prevista no § 1º do art. 17 da Lei nº 14.133, de 2021, o prazo para apresentação das razões recursais será iniciado na data de intimação da ata de julgamento.

10.4 Os recursos deverão ser encaminhados em campo próprio do sistema.

10.5 O recurso será dirigido à autoridade que tiver editado o ato ou proferido a decisão recorrida, a qual poderá reconsiderar sua decisão no prazo de 3 (três) dias úteis, ou, nesse mesmo prazo, encaminhar recurso para a autoridade superior, a qual deverá proferir sua decisão no prazo de 10 (dez) dias úteis, contado do recebimento dos autos.

10.6 Os recursos interpostos fora do prazo não serão conhecidos.

10.7 O prazo para apresentação de contrarrazões ao recurso pelos demais licitantes será de 3 (três) dias úteis, contados da data da intimação pessoal ou da divulgação da interposição do recurso, assegurada a vista imediata dos elementos indispensáveis à defesa de seus interesses.

10.8 O recurso e o pedido de reconsideração terão efeito suspensivo do ato ou da decisão recorrida até que sobrevenha decisão final da autoridade competente.

10.9 O acolhimento do recurso invalida tão somente os atos insuscetíveis de aproveitamento.

10.10 Os autos do processo permanecerão com vista franqueada aos interessados no sítio eletrônico www.gov.br/compras.

11 DAS INFRAÇÕES ADMINISTRATIVAS E SANÇÕES

11.1 Comete infração administrativa, nos termos da lei, o licitante que, com dolo ou culpa:

11.1.1 deixar de entregar a documentação exigida para o certame ou não entregar qualquer documento que tenha sido solicitado pelo/a pregoeiro/a durante o certame;

11.1.2 Salvo em decorrência de fato superveniente devidamente justificado, não mantiver a proposta em especial quando:

11.1.2.1 não enviar a proposta adequada ao último lance ofertado ou após a negociação;

11.1.2.2 recusar-se a enviar o detalhamento da proposta quando exigível;

11.1.2.3 pedir para ser desclassificado quando encerrada a etapa competitiva; ou

11.1.2.4 apresentar proposta em desacordo com as especificações do edital;

11.1.3 não celebrar o contrato ou não entregar a documentação exigida para a contratação, quando convocado dentro do prazo de validade de sua proposta;

11.1.4 recusar-se, sem justificativa, a assinar o contrato ou a ata de registro de preço, ou a aceitar ou retirar o instrumento equivalente no prazo estabelecido pela Administração;

11.1.5 apresentar declaração ou documentação falsa exigida para o certame ou prestar declaração falsa durante a licitação

11.1.6 fraudar a licitação

11.1.7 comportar-se de modo inidôneo ou cometer fraude de qualquer natureza, em especial quando:

11.1.7.1 agir em conluio ou em desconformidade com a lei;

11.1.7.2 induzir deliberadamente a erro no julgamento;

11.1.8 praticar atos ilícitos com vistas a frustrar os objetivos da licitação

11.1.9 praticar ato lesivo previsto no art. 5º da Lei n.º 12.846, de 2013.

11.2 Com fulcro na Lei nº 14.133, de 2021, a Administração poderá, após regular processo administrativo, garantida a prévia defesa, aplicar aos licitantes e/ou adjudicatários as seguintes sanções, sem prejuízo das responsabilidades civil e criminal:

11.2.1 advertência;

11.2.2 multa;

11.2.3 impedimento de licitar e contratar e

11.2.4 declaração de inidoneidade para licitar ou contratar, enquanto perdurarem os motivos determinantes da punição ou até que seja promovida sua reabilitação perante a própria autoridade que aplicou a penalidade.

11.3 Na aplicação das sanções serão considerados:

11.3.1 a natureza e a gravidade da infração cometida.

11.3.2 as peculiaridades do caso concreto

11.3.3 as circunstâncias agravantes ou atenuantes

11.3.4 os danos que dela provierem para a Administração Pública

11.3.5 a implantação ou o aperfeiçoamento de programa de integridade, conforme normas e orientações dos órgãos de controle.

11.4 A multa será recolhida no prazo máximo de 30 (trinta) dias úteis, a contar da comunicação oficial.

11.4.1 Para as infrações previstas nos itens 11.1.1, 11.1.2 e 11.1.3, a multa será de 0,5% a 15% do valor do contrato licitado.

11.4.2 Para as infrações previstas nos itens 11.1.4, 11.1.5, 11.1.6, 11.1.7, 11.1.8 e 11.1.9, a multa será de 15% a 30% do valor do contrato licitado.

11.5 As sanções de advertência, impedimento de licitar e contratar e declaração de inidoneidade para licitar ou contratar poderão ser aplicadas, cumulativamente ou não, à penalidade de multa.

11.6 Na aplicação da sanção de multa será facultada a defesa do interessado no prazo de 15 (quinze) dias úteis, contado da data de sua intimação.

11.7 A sanção de impedimento de licitar e contratar será aplicada ao responsável em decorrência das infrações administrativas relacionadas nos itens 11.1.1, 11.1.2 e 11.1.3 e 15.1.4 quando não se justificar a imposição de penalidade mais grave, e impedirá o responsável de licitar e contratar no âmbito da Administração Pública direta e indireta do ente federativo a qual pertencer o órgão ou entidade, pelo prazo máximo de 3 (três) anos.

11.8 Poderá ser aplicada ao responsável a sanção de declaração de inidoneidade para licitar ou contratar, em decorrência da prática das infrações dispostas nos itens 11.1.5, 11.1.6, 11.1.7, 11.1.8 e 11.1.9, bem como pelas infrações administrativas previstas nos itens 11.1.1, 11.1.2 e 11.1.3 que justifiquem a imposição de penalidade mais grave que a sanção de impedimento de licitar e contratar, cuja duração observará o prazo previsto no art. 156, §5º, da Lei n.º 14.133/2021.

11.9 A recusa injustificada do adjudicatário em assinar o contrato ou a ata de registro de preço, ou em aceitar ou retirar o instrumento equivalente no prazo estabelecido pela Administração, descrita no item 14.1.4, caracterizará o descumprimento total da obrigação assumida e o sujeitará às penalidades e à imediata perda da garantia de proposta em favor do órgão ou entidade promotora da licitação, nos termos do art. 45, §4º da IN SEGES/ME n.º 73, de 2022.

11.10 A apuração de responsabilidade relacionadas às sanções de impedimento de licitar e contratar e de declaração de inidoneidade para licitar ou contratar demandará a instauração de processo de responsabilização a ser conduzido por comissão composta por 2 (dois) ou mais servidores estáveis, que avaliará fatos e circunstâncias conhecidos e intimará o licitante ou o adjudicatário para, no prazo de 15 (quinze) dias úteis, contado da data de sua intimação, apresentar defesa escrita e especificar as provas que pretenda produzir.

11.11 Caberá recurso no prazo de 15 (quinze) dias úteis da aplicação das sanções de advertência, multa e impedimento de licitar e contratar, contado da data da intimação, o qual será dirigido à autoridade que tiver proferido a decisão recorrida, que, se não a reconsiderar no prazo de 5 (cinco) dias úteis, encaminhará o recurso com sua motivação à autoridade superior, que deverá proferir sua decisão no prazo máximo de 20 (vinte) dias úteis, contado do recebimento dos autos.

11.12 Caberá a apresentação de pedido de reconsideração da aplicação da sanção de declaração de inidoneidade para licitar ou contratar no prazo de 15 (quinze) dias úteis, contado da data da intimação, e decidido no prazo máximo de 30 (trinta) dias úteis, contado do seu recebimento.

11.13 O recurso e o pedido de reconsideração terão efeito suspensivo do ato ou da decisão recorrida até que sobrevenha decisão final da autoridade competente.

11.14 A aplicação das sanções previstas neste edital não exclui, em hipótese alguma, a obrigação de reparação integral dos danos causados.

11.15 Para a garantia da ampla defesa e contraditório dos licitantes, as notificações serão enviadas eletronicamente para os endereços de e-mail informados na proposta comercial, bem como os cadastrados pela empresa no SICAF.

11.15.1 Os endereços de e-mail informados na proposta comercial e/ou cadastrados no Sicaf serão considerados de uso contínuo da empresa, não cabendo alegação de desconhecimento das comunicações a eles comprovadamente enviadas.

12 DA IMPUGNAÇÃO AO EDITAL E DO PEDIDO DE ESCLARECIMENTO

12.1 Qualquer pessoa é parte legítima para impugnar este Edital por irregularidade na aplicação da Lei nº 14.133, de 2021, devendo protocolar o pedido até 3 (três) dias úteis antes da data da abertura do certame.

12.2 A resposta à impugnação ou ao pedido de esclarecimento será divulgado em sítio eletrônico oficial no prazo de até 3 (três) dias úteis, limitado ao último dia útil anterior à data da abertura do certame.

12.3 A impugnação e o pedido de esclarecimento poderão ser realizados por forma eletrônica, pelos seguintes meios: www.gov.br/compras e licitababv@gmail.com

12.4 As impugnações e pedidos de esclarecimentos não suspendem os prazos previstos no certame.

12.5 A concessão de efeito suspensivo à impugnação é medida excepcional e deverá ser motivada pelo Pregoeiro/Agente de Contratação/Comissão, nos autos do processo de licitação.

12.6 Acolhida a impugnação, será definida e publicada nova data para a realização do certame.

13 DAS DISPOSIÇÕES GERAIS

13.1 Será divulgada ata da sessão pública no sistema eletrônico.

13.2 Não havendo expediente ou ocorrendo qualquer fato superveniente que impeça a realização do certame na data marcada, a sessão será automaticamente transferida para o primeiro dia útil subsequente, no mesmo horário anteriormente estabelecido, desde que não haja comunicação em contrário, pelo Pregoeiro.

13.3 Todas as referências de tempo no Edital, no aviso e durante a sessão pública observarão o horário de Brasília - DF.

13.4 A homologação do resultado desta licitação não implicará direito à contratação.

13.5 As normas disciplinadoras da licitação serão sempre interpretadas em favor da ampliação da disputa entre os interessados, desde que não comprometam o interesse da Administração, o princípio da isonomia, a finalidade e a segurança da contratação.

13.6 Os licitantes assumem todos os custos de preparação e apresentação de suas propostas e a Administração não será, em nenhum caso, responsável por esses custos, independentemente da condução ou do resultado do processo licitatório.

13.7 Na contagem dos prazos estabelecidos neste Edital e seus Anexos, excluir-se-á o dia do início e incluir-se-á o do vencimento. Só se iniciam e vencem os prazos em dias de expediente na Administração.

13.8 O desatendimento de exigências formais não essenciais não importará o afastamento do licitante, desde que seja possível o aproveitamento do ato, observados os princípios da isonomia e do interesse público.

13.9 Em caso de divergência entre disposições deste Edital e de seus anexos ou demais peças que compõem o processo, prevalecerá as deste Edital.

13.10 O Edital e seus anexos estão disponíveis, na íntegra, no Portal Nacional de Contratações Públicas (PNCP) e endereço eletrônico <https://www.gov.br/pncp/pt-br>

13.11 Integram este Edital, para todos os fins e efeitos, os seguintes anexos:

13.11.1 ANEXO I - Termo de Referência

13.11.1.1 Apêndice do Anexo I - Anexos do Termo de Referência

13.11.1.2 Apêndice do Anexo I - Estudo Técnico Preliminar

13.11.2 ANEXO II – Minuta de Termo de Contrato

13.11.3 ANEXO III - Minuta da Proposta;

Boa Vista – RR, 06 de Abril de 2026

Minuta elaborada por:

SIDCLEI JUNGER DA SILVA JUNIOR 1º Ten Int
Chefe da Seção de Licitações e Contratos

Conferido:

RICHARD JULIÃO ALVES Cap Int
Agente de Controle Interno

À vista das informações contida nestes autos e com observância às normas vigentes **APROVO** o presente Minuta de Edital.

JOZAFAR DA PAIXÃO OLIVEIRA JUNIOR Maj Int
Ordenador de Despesas

BASE AÉREA DE BOAVISTA

Termo de Referência 4/2026

Informações Básicas

Número do artefato	UASG	Editado por	Atualizado em
4/2026	120637-BASE AÉREA DE BOAVISTA	ALICE CRISTIANE ASSIS FERNANDES	30/03/2026 15:21 (v 0.15)
Status			
CONCLUIDO			

Outras informações

Categoria	Número da Contratação	Processo Administrativo
II - compra, inclusive por encomenda/Bens de consumo		67291000467/2026-4

1. CONDIÇÕES GERAIS DA CONTRATAÇÃO

- 1.1. Aquisição de materiais laboratoriais para o Grupo de Saúde - GSAU, conforme condições e exigências estabelecidas neste instrumento.
- 1.2. Os bens objeto desta contratação são caracterizados como comuns, conforme justificativa constante do Estudo Técnico Preliminar.
- 1.3. O objeto desta contratação não se enquadra como bem de luxo, conforme Decreto nº 10.818, de 27 de setembro de 2021.
- 1.4. O prazo de vigência da contratação é de 12 (doze) meses, contados do(a) assinatura do contrato, na forma dos artigos 106 e 107 da Lei nº 14.133, de 2021.
- 1.5. O contrato ou outro instrumento hábil que o substitua oferece maior detalhamento das regras que serão aplicadas em relação à vigência da contratação.

2. FUNDAMENTAÇÃO E DESCRIÇÃO DA NECESSIDADE DA CONTRATAÇÃO

- 2.1. A Fundamentação da Contratação e de seus quantitativos encontra-se pormenorizada em tópico específico dos Estudos Técnicos Preliminares, apêndice deste Termo de Referência.
- 2.2. O objeto da contratação está previsto no Plano de Contratações Anual (PAAC) de 2026, conforme disposto na página Institucional da Força Aérea Brasileira: <https://www2.fab.mil.br/paac/index.php/2026>.

3. DESCRIÇÃO DA SOLUÇÃO COMO UM TODO CONSIDERADO O CICLO DE VIDA DO OBJETO E ESPECIFICAÇÃO DO PRODUTO

- 3.1. A descrição da solução como um todo encontra-se pormenorizada em tópico específico dos Estudos Técnicos Preliminares, apêndice deste Termo de Referência.

4. REQUISITOS DA CONTRATAÇÃO

Sustentabilidade

4.1. Os critérios de sustentabilidade são aqueles previstos nas especificações do objeto e/ou obrigações da contratada e/ou no edital como requisito previsto em lei especial. Deve ser dada prioridade para produtos reciclados e recicláveis e para bens, serviços e obras que considerem critérios compatíveis com padrões de consumo sustentáveis (artigo 7º, XI, da Lei nº 12.305/2010 – Política Nacional de Resíduos Sólidos), devendo ser observado os critérios de sustentabilidade do Guia Nacional de Contratações Sustentáveis, o Decreto nº 7.746/2012, para estabelecer critérios e práticas para a promoção do desenvolvimento sustentável nas contratações realizadas pela administração pública) e as Instruções Normativas SLTI/MP ns. 01/2010 (Dispõe sobre os critérios de sustentabilidade ambiental na aquisição de bens, contratação de serviços ou obras pela Administração Pública), em especial:

4.1.1. Constituir o seu material, todo ou em parte, por material reciclado, atóxico, biodegradável, conforme ABNT NBR – 15448-1 e 15448-2;

4.1.2. Observar requisitos ambientais para a obtenção de certificação do Instituto Nacional de Metrologia, Normalização e Qualidade Industrial – INMETRO como produtos sustentáveis ou de menor impacto ambiental em relação aos seus similares;

4.1.3. Utilizar preferencialmente embalagens para acondicionamento individual adequado, passível de reciclagem e com menor volume possível.

4.1.4. Não utilizar substâncias perigosas em concentração acima da recomendada na diretiva RoHS (Restriction of Certain Hazardous Substances), tais como mercúrio (Hg), chumbo (Pb), cromo hexavalente (Cr(VI)), cádmio (Cd), bifenil-polibromados (PBBs), éteres difenil-polibromados (PBDEs).

Indicação de marcas ou modelos

4.2. A contratada deverá fornecer reagentes plenamente compatíveis com os seguintes equipamentos utilizados no laboratório do GSAU-BV:

- a) BS-240 PRO – Mindray (Bioquímica);
- b) Cell Dyn Ruby – Abbott Laboratories (Hematologia);
- c) Combilayzer 13 – HUMAN CAT 17600 (Analisador de urina);
- d) Fibrintimer II – Siemens (Coagulômetro).
- e) ou equivalente compatível com os mesmos reagentes.

4.2.1. A exigência de compatibilidade deve-se ao fato de que esses são os equipamentos atualmente em uso no laboratório e/ou em processo de aquisição, garantindo assim a padronização, confiabilidade e precisão das análises realizadas.

Da Subcontratação

4.3. Não será permitida a subcontratação de empresa para execução do objeto contratual;

Garantia da contratação

4.4. Não haverá exigência da garantia da contratação dos artigos 96 e seguintes da Lei nº 14.133/21, por não se tratar de aquisição de grande vulto, envolvendo alta complexidade técnica e riscos financeiros consideráveis.

Reserva de cotas para microempresas e empresas de pequeno porte:

4.5. Para a presente licitação, não será realizada a reserva de cotas, uma vez que todos os itens são destinados à participação exclusiva de microempresas e empresas de pequeno porte, nos termos do art. 8º, §5º, do Decreto nº 8.538, de 2015.

Margem de Preferência:

4.6. O objeto da contratação enquadra-se na margem de preferência normal.

5. MODELO DE EXECUÇÃO DO OBJETO

Condições de Entrega

5.1. O prazo de entrega dos bens é de 15 (quinze) dias, contados do recebimento da Nota de Empenho, em remessa única.

5.2. Caso não seja possível a entrega na data assinalada, a empresa deverá comunicar as razões respectivas com pelo menos 5 (cinco) dias úteis de antecedência para que qualquer pleito de prorrogação de prazo seja analisado, ressalvadas situações de caso fortuito e força maior.

5.3. Os bens deverão ser entregues na Base Aérea de Boa Vista, no endereço: Rua Valdemar Bastos de Oliveira, nº 2990 – Aeroporto, CEP 69.301-108 - Boa Vista, RR.

5.4. O horário e a data da entrega deverá ser em dia útil, em horário compreendido entre 08h a 15h mediante agendamento prévio pelo telefone (21) 2174-7417, para esclarecimentos de dúvidas ou esclarecimentos.

5.5. Na contratação não serão aceitos materiais de qualidade e características inferiores ao indicado no estudo preliminar e neste termo de referência.

Garantia, manutenção e assistência técnica

5.6. O prazo de garantia é aquele estabelecido na Lei nº 8.078, de 11 de setembro de 1990 (Código de Defesa do Consumidor).

5.7. O contratado será obrigado a reparar, corrigir, remover, reconstruir ou substituir, a suas expensas, no total ou em parte, o objeto do contrato em que se verificarem vícios, defeitos ou incorreções resultantes de sua execução ou de materiais nela empregados, as suas expensas no total ou em parte, o objeto do contrato em que se verificarem vícios, defeitos ou incorreções resultantes de sua execução ou de materiais nela empregados, no prazo de até 10 dias úteis (art. 119 Lei nº 14.133/2021).

6. MODELO DE GESTÃO DO CONTRATO

6.1. O contrato deverá ser executado fielmente pelas partes, de acordo com as cláusulas avençadas e as normas da Lei nº 14.133, de 2021, e cada parte responderá pelas consequências de sua inexecução total ou parcial.

6.2. Em caso de impedimento, ordem de paralisação ou suspensão do contrato, o cronograma de execução será prorrogado automaticamente pelo tempo correspondente, anotadas tais circunstâncias mediante simples apostila.

6.3. As comunicações entre o órgão ou entidade e a contratada devem ser realizadas por escrito sempre que o ato exigir tal formalidade, admitindo-se o uso de mensagem eletrônica para esse fim.

6.4. O órgão ou entidade poderá convocar representante da empresa para adoção de providências que devam ser cumpridas de imediato.

Fiscalização

6.5. A execução do contrato deverá ser acompanhada e fiscalizada pelo(s) fiscal(is) do contrato, ou pelos respectivos substitutos.

Fiscalização Técnica

6.6. O fiscal técnico do contrato acompanhará a execução do contrato, para que sejam cumpridas todas as condições estabelecidas no contrato, de modo a assegurar os melhores resultados para a Administração.

6.7. O fiscal técnico do contrato anotará no histórico de gerenciamento do contrato todas as ocorrências relacionadas à execução do contrato, com a descrição do que for necessário para a regularização das faltas ou dos defeitos observados.

6.8. Identificada qualquer inexatidão ou irregularidade, o fiscal técnico do contrato emitirá notificações para a correção da execução do contrato, determinando prazo para a correção.

6.9. O fiscal técnico do contrato informará ao gestor do contrato, em tempo hábil, a situação que demandar decisão ou adoção de medidas que ultrapassem sua competência, para que adote as medidas necessárias e saneadoras, se for o caso.

6.10. No caso de ocorrências que possam inviabilizar a execução do contrato nas datas aprazadas, o fiscal técnico do contrato comunicará o fato imediatamente ao gestor do contrato.

6.11. O fiscal técnico do contrato comunicará ao gestor do contrato, em tempo hábil, o término do contrato sob sua responsabilidade, com vistas à renovação tempestiva ou à prorrogação contratual.

Fiscalização Administrativa

6.12. O fiscal administrativo do contrato verificará a manutenção das condições de habilitação da contratada, acompanhará o empenho, o pagamento, as garantias, as glosas e a formalização de apostilamento e termos aditivos, solicitando quaisquer documentos comprobatórios pertinentes, caso necessário.

6.13. Caso ocorra descumprimento das obrigações contratuais, o fiscal administrativo do contrato atuará tempestivamente na solução do problema, reportando ao gestor do contrato para que tome as providências cabíveis, quando ultrapassar a sua competência.

6.14. A fiscalização de que trata esta cláusula não exclui nem reduz a responsabilidade do Contratado, inclusive perante terceiros, por qualquer irregularidade, ainda que resultante de imperfeições técnicas, vícios redibitórios, ou emprego de material inadequado ou de qualidade inferior e, na ocorrência desta, não implica corresponsabilidade da Contratante ou de seus agentes, gestores e fiscais, de conformidade.

Gestor do Contrato

6.15. Cabe ao gestor do contrato:

6.15.1. coordenar a atualização do processo de acompanhamento e fiscalização do contrato contendo todos os registros formais da execução no histórico de gerenciamento do contrato, a exemplo da ordem de serviço, do registro de ocorrências, das alterações e das prorrogações contratuais, elaborando relatório com vistas à verificação da necessidade de adequações do contrato para fins de atendimento da finalidade da administração.

6.15.2. acompanhar os registros realizados pelos fiscais do contrato, de todas as ocorrências relacionadas à execução do contrato e as medidas adotadas, informando, se for o caso, à autoridade superior àquelas que ultrapassarem a sua competência.

6.15.3. acompanhar a manutenção das condições de habilitação da contratada, para fins de empenho de despesa e pagamento, e anotará os problemas que obstem o fluxo normal da liquidação e do pagamento da despesa no relatório de riscos eventuais.

6.15.4. emitir documento comprobatório da avaliação realizada pelos fiscais técnico, administrativo e setorial quanto ao cumprimento de obrigações assumidas pelo Contratado, com menção ao seu desempenho na execução contratual, baseado nos indicadores objetivamente definidos e aferidos, e a eventuais penalidades aplicadas, devendo constar do cadastro de atesto de cumprimento de obrigações.

6.15.5. tomar providências para a formalização de processo administrativo de responsabilização para fins de aplicação de sanções, a ser conduzido pela comissão de que trata o art. 158 da Lei nº 14.133, de 2021, ou pelo agente ou pelo setor com competência para tal, conforme o caso.

6.15.6. elaborar relatório final com informações sobre a consecução dos objetivos que tenham justificado a contratação e eventuais condutas a serem adotadas para o aprimoramento das atividades da Administração.

6.15.7. enviar a documentação pertinente ao setor de contratos para a formalização dos procedimentos de liquidação e pagamento, no valor dimensionado pela fiscalização e gestão nos termos do contrato.

7. INFRAÇÕES E SANÇÕES ADMINISTRATIVAS

7.1. Comete infração administrativa, nos termos da Lei nº 14.133, de 2021, o Contratado que:

- a) der causa à inexecução parcial do contrato;
- b) der causa à inexecução parcial do contrato que cause grave dano à Administração ou ao funcionamento dos serviços públicos ou ao interesse coletivo;
- c) der causa à inexecução total do contrato;
- d) ensejar o retardamento da execução ou da entrega do objeto da contratação sem motivo justificado;
- e) apresentar documentação falsa ou prestar declaração falsa durante a execução do contrato;
- f) praticar ato fraudulento na execução do contrato;
- g) comportar-se de modo inidôneo ou cometer fraude de qualquer natureza;
- h) praticar ato lesivo previsto no art. 5º da Lei nº 12.846, de 1º de agosto de 2013.

7.2. Serão aplicadas ao Contratado que incorrer nas infrações acima descritas as seguintes sanções:

7.2.1. Advertência, quando o Contratado der causa à inexecução parcial do contrato, sempre que não se justificar a imposição de penalidade mais grave;

7.2.2. Impedimento de licitar e contratar, quando praticadas as condutas descritas nas alíneas “b”, “c” e “d” do subitem acima, sempre que não se justificar a imposição de penalidade mais grave;

7.2.3. Declaração de inidoneidade para licitar e contratar, quando praticadas as condutas descritas nas alíneas “e”, “f”, “g” e “h” do subitem acima, bem como nas alíneas “b”, “c” e “d”, que justifiquem a imposição de penalidade mais grave.

7.2.4. Multa:

7.2.4.1. A sanção prevista no inciso II do caput do Art. 156 da Lei nº 14.133 calculada na forma do edital ou do contrato, não poderá ser inferior a 0,5% (cinco décimos por cento) nem superior a 30% (trinta por cento) do valor do contrato licitado ou celebrado com contratação direta e será aplicada ao responsável por qualquer das infrações

7.3. A aplicação das sanções previstas neste Termo de Referência não exclui, em hipótese alguma, a obrigação de reparação integral do dano causado ao Contratante.

7.4. Todas as sanções previstas neste Termo de Referência poderão ser aplicadas cumulativamente com a multa.

7.5. Antes da aplicação da multa será facultada a defesa do interessado no prazo de 15 (quinze) dias úteis, contado da data de sua intimação.

7.6. Se a multa aplicada e as indenizações cabíveis forem superiores ao valor do pagamento eventualmente devido pelo Contratante ao Contratado, além da perda desse valor, a diferença será descontada da garantia prestada ou será cobrada judicialmente.

7.7. A multa poderá ser recolhida administrativamente no prazo máximo de 10 (dez) dias, a contar da data do recebimento da comunicação enviada pela autoridade competente.

7.8. A aplicação das sanções realizar-se-á em processo administrativo que assegure o contraditório e a ampla defesa ao Contratado, observando-se o procedimento previsto no caput e parágrafos do art. 158 da Lei nº 14.133, de 2021, para as penalidades de impedimento de licitar e contratar e de declaração de inidoneidade para licitar ou contratar.

7.8.1. Para a garantia da ampla defesa e contraditório, as notificações serão enviadas eletronicamente para os endereços de e-mail informados na proposta comercial, bem como os cadastrados pela empresa no SICAF.

7.8.2. Os endereços de e-mail informados na proposta comercial e/ou cadastrados no SICAF serão considerados de uso contínuo da empresa, não cabendo alegação de desconhecimento das comunicações a eles comprovadamente enviadas.

7.9. Na aplicação das sanções serão considerados:

7.9.1. a natureza e a gravidade da infração cometida;

7.9.2. as peculiaridades do caso concreto;

7.9.3. as circunstâncias agravantes ou atenuantes;

7.9.4. os danos que dela provierem para o Contratante; e

7.9.5. a implantação ou o aperfeiçoamento de programa de integridade, conforme normas e orientações dos órgãos de controle.

7.10. Os atos previstos como infrações administrativas na Lei nº 14.133, de 2021, ou em outras leis de licitações e contratos da Administração Pública que também sejam tipificados como atos lesivos na Lei nº 12.846, de 2013, serão apurados e julgados conjuntamente, nos mesmos autos, observados o rito procedimental e autoridade competente definidos na referida Lei.

7.11. A personalidade jurídica do Contratado poderá ser desconsiderada sempre que utilizada com abuso do direito para facilitar, encobrir ou dissimular a prática dos atos ilícitos previstos neste Termo de Referência ou para provocar confusão patrimonial, e, nesse caso, todos os efeitos das sanções aplicadas à pessoa jurídica serão estendidos aos seus administradores e sócios com poderes de administração, à pessoa jurídica sucessora ou à empresa do mesmo ramo com relação de coligação ou controle, de fato ou de direito, com o Contratado, observados, em todos os casos, o contraditório, a ampla defesa e a obrigatoriedade de análise jurídica prévia.

7.12. O Contratante deverá, no prazo máximo de 15 (quinze) dias úteis, contado da data de aplicação da sanção, informar e manter atualizados os dados relativos às sanções por ela aplicadas, para fins de publicidade no Cadastro Nacional de Empresas Inidôneas e Suspensas (CEIS) e no Cadastro Nacional de Empresas Punidas (CNEP), instituídos no âmbito do Poder Executivo Federal.

7.12.1. As penalidades serão obrigatoriamente registradas no SICAF.

7.13. As sanções de impedimento de licitar e contratar e declaração de inidoneidade para licitar ou contratar são passíveis de reabilitação na forma do art. 163 da Lei nº 14.133, de 2021.

7.14. Os débitos do Contratado para com a Administração Contratante, resultantes de multa administrativa e/ou indenizações, não inscritos em dívida ativa, poderão ser compensados, total ou parcialmente, com os créditos devidos pelo referido órgão decorrentes deste mesmo contrato ou de outros contratos administrativos que o Contratado possua com o mesmo órgão ora Contratante, na forma da Instrução Normativa SEGES/ME nº 26, de 13 de abril de 2022.

8. CRITÉRIOS DE MEDIÇÃO E DE PAGAMENTO

Recebimento

8.1. Os bens serão recebidos provisoriamente, de forma sumária, no ato da entrega, juntamente com a nota fiscal ou instrumento de cobrança equivalente, pelo(a) responsável pelo acompanhamento e fiscalização do contrato, para efeito de posterior verificação de sua conformidade com as especificações constantes no Termo de Referência e na proposta.

8.2. Os bens poderão ser rejeitados, no todo ou em parte, inclusive antes do recebimento provisório, quando em desacordo com as especificações constantes no Termo de Referência e na proposta, devendo ser substituídos no prazo de 10 (dez) dias, a contar da notificação da contratada, às suas custas, sem prejuízo da aplicação das penalidades.

8.3. O recebimento definitivo ocorrerá no prazo de 10 (dez) dias úteis, a contar do recebimento da nota fiscal ou instrumento de cobrança equivalente pela Administração, após a verificação da qualidade e quantidade do material e consequente aceitação mediante termo detalhado.

8.4. Para as contratações decorrentes de despesas cujos valores não ultrapassem o limite de que trata o inciso II do art. 75 da Lei nº 14.133, de 2021, o prazo máximo para o recebimento definitivo será de até 10 (dez) dias úteis.

8.5. O prazo para recebimento definitivo poderá ser excepcionalmente prorrogado, de forma justificada, por igual período, quando houver necessidade de diligências para a aferição do atendimento das exigências contratuais.

8.6. No caso de controvérsia sobre a execução do objeto, quanto à dimensão, qualidade e quantidade, deverá ser observado o teor do art. 143 da Lei nº 14.133, de 2021, comunicando-se à empresa para emissão de Nota Fiscal quanto à parcela incontroversa da execução do objeto, para efeito de liquidação e pagamento.

8.7. O prazo para a solução, pelo Contratado, de inconsistências na execução do objeto ou de saneamento da nota fiscal ou de instrumento de cobrança equivalente, verificadas pela Administração durante a análise prévia à liquidação de despesa, não será computado para os fins do recebimento definitivo.

8.8. O recebimento provisório ou definitivo não excluirá a responsabilidade civil pela solidez e pela segurança dos bens nem a responsabilidade ético-profissional pela perfeita execução do contrato.

8.9. As atividades de montagem, instalação e quaisquer outras necessárias para o funcionamento ou uso do bem correrão por conta do Contratado e são condição para o recebimento do objeto.

Liquidação

8.10. Recebida a Nota Fiscal ou documento de cobrança equivalente, correrá o prazo de dez dias úteis para fins de liquidação, na forma desta seção, prorrogáveis por igual período, nos termos do art. 7º, §3º da Instrução Normativa SEGES/ME nº 77/2022.

8.11. O prazo de que trata o item anterior será reduzido à metade, mantendo-se a possibilidade de prorrogação, no caso de contratações decorrentes de despesas cujos valores não ultrapassem o limite de que trata o inciso II do art. 75 da Lei nº 14.133, de 2021.

8.12. Para fins de liquidação, o setor competente deverá verificar se a nota fiscal ou instrumento de cobrança equivalente apresentado expressa os elementos necessários e essenciais do documento, tais como:

8.12.1. o prazo de validade;

8.12.2. a data da emissão;

8.12.3. os dados do contrato e do órgão contratante;

8.12.4. o período respectivo de execução do contrato;

8.12.5. o valor a pagar; e

8.12.6. eventual destaque do valor de retenções tributárias cabíveis.

8.13. Havendo erro na apresentação da nota fiscal ou instrumento de cobrança equivalente, ou circunstância que impeça a liquidação da despesa, esta ficará sobrestada até que o Contratado providencie as medidas saneadoras, reiniciando-se o prazo após a comprovação da regularização da situação, sem ônus ao Contratante;

8.14. A nota fiscal ou instrumento de cobrança equivalente deverá ser obrigatoriamente acompanhado da comprovação da regularidade fiscal, constatada por meio de consulta on-line ao SICAF ou, na impossibilidade de acesso ao referido Sistema, mediante consulta aos sítios eletrônicos oficiais ou à documentação mencionada no art. 68 da Lei nº 14.133, de 2021.

8.15. A Administração deverá realizar consulta ao SICAF para:

8.15.1. verificar a manutenção das condições de habilitação exigidas;

8.15.2. identificar possível razão que impeça a participação em licitação/contratação no âmbito do órgão ou entidade, tais como a proibição de contratar com a Administração ou com o Poder Público, bem como ocorrências impeditivas indiretas.

8.16. Constatando-se, junto ao SICAF, a situação de irregularidade do Contratado, será providenciada sua notificação, por escrito, para que, no prazo de 5 (cinco) dias úteis, regularize sua situação ou, no mesmo prazo, apresente sua defesa. O prazo poderá ser prorrogado uma vez, por igual período, a critério do Contratante.

8.17. Não havendo regularização ou sendo a defesa considerada improcedente, o Contratante deverá comunicar aos órgãos responsáveis pela fiscalização da regularidade fiscal quanto à inadimplência do Contratado, bem como quanto à existência de pagamento a ser efetuado, para que sejam acionados os meios pertinentes e necessários para garantir o recebimento de seus créditos.

8.18. Persistindo a irregularidade, o Contratante deverá adotar as medidas necessárias à rescisão contratual nos autos do processo administrativo correspondente, assegurada ao Contratado a ampla defesa.

8.19. Havendo a efetiva execução do objeto, os pagamentos serão realizados normalmente, até que se decida pela rescisão do contrato, caso o Contratado não regularize sua situação junto ao SICAF.

Prazo de pagamento

8.20. O pagamento será efetuado no prazo de até 10 (dez) dias úteis contados da finalização da liquidação da despesa, conforme seção anterior, nos termos da Instrução Normativa SEGES/ME nº 77, de 2022.

8.21. No caso de atraso pelo Contratante, os valores devidos ao Contratado serão atualizados monetariamente entre o termo final do prazo de pagamento até a data de sua efetiva realização, mediante aplicação do índice IPCA-E de correção monetária.

Forma de pagamento

8.22. O pagamento será realizado por meio de ordem bancária, para crédito em banco, agência e conta corrente indicados pelo Contratado.

8.23. Será considerada data do pagamento o dia em que constar como emitida a ordem bancária para pagamento.

8.24. Quando do pagamento, será efetuada a retenção tributária prevista na legislação aplicável.

8.25. Independentemente do percentual de tributo inserido na planilha, quando houver, serão retidos na fonte, quando da realização do pagamento, os percentuais estabelecidos na legislação vigente.

8.26. O Contratado regularmente optante pelo Simples Nacional, nos termos da Lei Complementar nº 123, de 2006, não sofrerá a retenção tributária quanto aos impostos e contribuições abrangidos por aquele regime. No entanto, o pagamento ficará condicionado à apresentação de comprovação, por meio de documento oficial, de que faz jus ao tratamento tributário favorecido previsto na referida Lei Complementar.

Cessão de Crédito

8.27. As cessões de crédito dependerão de prévia aprovação do Contratante.

8.27.1. A eficácia da cessão de crédito, em relação à Administração, está condicionada à celebração de termo aditivo ao contrato administrativo.

8.27.2. Sem prejuízo do regular atendimento da obrigação contratual de cumprimento de todas as condições de habilitação por parte do Contratado (cedente), a celebração do aditamento de cessão de crédito e a realização dos pagamentos respectivos também se condicionam à regularidade fiscal e trabalhista do cessionário, bem como à certificação de que o cessionário não se encontra impedido de licitar e contratar com o Poder Público, conforme a legislação em vigor, ou de receber benefícios ou incentivos fiscais ou creditícios, direta ou indiretamente, conforme o art. 12 da Lei nº 8.429, de 1992, nos termos do Parecer JL-01, de 18 de maio de 2020.

8.27.3. O crédito a ser pago à cessionária é exatamente aquele que seria destinado à cedente (Contratado) pela execução do objeto contratual, restando absolutamente incólumes todas as defesas e exceções ao pagamento e todas as demais cláusulas exorbitantes ao direito comum aplicáveis no regime jurídico de direito público incidente sobre os contratos administrativos, incluindo a possibilidade de pagamento em conta vinculada ou de pagamento pela efetiva comprovação do fato gerador, quando for o caso, e o desconto de multas, glosas e prejuízos causados à Administração.

8.27.4. A cessão de crédito não afetará a execução do objeto contratado, que continuará sob a integral responsabilidade do Contratado.

8.28. O disposto nesta seção não afeta as operações de crédito de que trata a Instrução Normativa SEGES/MGI nº 82, de 21 de fevereiro de 2025, as quais ficam por esta regidas.

Reajuste

8.29. Os preços inicialmente contratados são fixos e irredutíveis no prazo de um ano contado da data do orçamento estimado na cotação 07.11.2025 realizada no site de compras do governo através da pesquisa de preços.

8.30. Após o interregno de um ano, e independentemente de pedido do Contratado, os preços iniciais serão reajustados, mediante a aplicação, pelo Contratante, do índice IPCA, de um ano a partir do período da data da cotação, exclusivamente para as obrigações iniciadas e concluídas após a ocorrência da anualidade.

8.31. Nos reajustes subsequentes ao primeiro, o interregno mínimo de um ano será contado a partir dos efeitos financeiros do último reajuste.

8.32. No caso de atraso ou não divulgação do(s) índice (s) de reajustamento, o Contratante pagará ao Contratado a importância calculada pela última variação conhecida, liquidando a diferença correspondente tão logo seja(m) divulgado(s) o(s) índice(s) definitivo(s).

8.33. Nas aferições finais, o(s) índice(s) utilizado(s) para reajuste será(ão), obrigatoriamente, o(s) definitivo(s).

8.34. Caso o(s) índice(s) estabelecido(s) para reajustamento venha(m) a ser extinto(s) ou de qualquer forma não possa(m) mais ser utilizado(s), será(ão) adotado(s), em substituição, o(s) que vier(em) a ser determinado(s) pela legislação então em vigor.

8.35. Na ausência de previsão legal quanto ao índice substituto, as partes elegerão novo índice oficial, para reajustamento do preço do valor remanescente, por meio de termo aditivo.

8.36. O reajuste será realizado por apostilamento.

9. FORMA E CRITÉRIOS DE SELEÇÃO DO FORNECEDOR E FORMA DE FORNECIMENTO

Forma de seleção e critério de julgamento da proposta

9.1. O fornecedor será selecionado por meio da realização de procedimento de LICITAÇÃO, na modalidade PREGÃO, sob a forma ELETRÔNICA, com adoção do critério de julgamento pelo *MENOR PREÇO*.

Forma de fornecimento

9.2. O fornecimento do objeto poderá ser parcelado.

Critérios de aceitabilidade de preços

9.3. Em se tratando de contratação, caso adotado o critério de julgamento de menor preço ou de maior desconto por grupo de itens, o critério de aceitabilidade de preços unitários máximos será o *MENOR PREÇO*:

9.3.1. Valores unitários: conforme tabela constante no anexo A.

Exigências de habilitação

9.4. Para fins de habilitação, deverá o interessado comprovar os seguintes requisitos:

Habilitação jurídica

9.5. Pessoa física: cédula de identidade (RG) ou documento equivalente que, por força de lei, tenha validade para fins de identificação em todo o território nacional;

9.6. Empresário individual: inscrição no Registro Público de Empresas Mercantis, a cargo da Junta Comercial da respectiva sede; com capital social de até 10% conforme art. 69, §4º, da Lei de Licitações.

9.7. Microempreendedor Individual - MEI: Certificado da Condição de Microempreendedor Individual - CCMEI, cuja aceitação ficará condicionada à verificação da autenticidade no sítio <https://www.gov.br/empresas-e-negocios/pt-br/empreendedor>;

9.8. Sociedade empresária, sociedade limitada unipessoal – SLU ou sociedade identificada como empresa individual de responsabilidade limitada - EIRELI: inscrição do ato constitutivo, estatuto ou contrato social no Registro Público de Empresas Mercantis, a cargo da Junta Comercial da respectiva sede, acompanhada de documento comprobatório de seus administradores;

9.9. Sociedade empresária estrangeira: portaria de autorização de funcionamento no Brasil, publicada no Diário Oficial da União e arquivada na Junta Comercial da unidade federativa onde se localizar a filial, agência, sucursal ou estabelecimento, a qual será considerada como sua sede, conforme Instrução Normativa DREI/ME n.º 77, de 18 de março de 2020;

9.10. Sociedade simples: inscrição do ato constitutivo no Registro Civil de Pessoas Jurídicas do local de sua sede, acompanhada de documento comprobatório de seus administradores;

9.11. Filial, sucursal ou agência de sociedade simples ou empresária: inscrição do ato constitutivo da filial, sucursal ou agência da sociedade simples ou empresária, respectivamente, no Registro Civil das Pessoas Jurídicas ou no Registro Público de Empresas Mercantis onde opera, com averbação no Registro onde tem sede a matriz;

9.12. Sociedade cooperativa: ata de fundação e estatuto social, com a ata da assembleia que o aprovou, devidamente arquivado na Junta Comercial ou inscrito no Registro Civil das Pessoas Jurídicas da respectiva sede, além do registro de que trata o art. 107 da Lei nº 5.764, de 16 de dezembro 1971.

9.13. Ato de autorização para o exercício da atividade de agricultura familiar expedido pela Secretaria Especial de Agricultura Familiar e do Desenvolvimento Agrário e nos termos do art. 4º, §2º do Decreto nº 10.880, de 2 de dezembro de 2021

9.14. Os documentos apresentados deverão estar acompanhados de todas as alterações ou da consolidação respectiva.

Habilitação fiscal, social e trabalhista

9.15. Prova de inscrição no Cadastro Nacional de Pessoas Jurídicas ou no Cadastro de Pessoas Físicas, conforme o caso;

9.16. Prova de regularidade fiscal perante a Fazenda Nacional, mediante apresentação de certidão expedida conjuntamente pela Secretaria da Receita Federal do Brasil (RFB) e pela Procuradoria-Geral da Fazenda Nacional (PGFN), referente a todos os créditos tributários federais e à Dívida Ativa da União (DAU) por elas administrados, inclusive aqueles relativos à Seguridade Social, nos termos da Portaria Conjunta nº 1.751, de 02 de outubro de 2014, do Secretário da Receita Federal do Brasil e da Procuradora-Geral da Fazenda Nacional;

9.17. Prova de regularidade com o Fundo de Garantia do Tempo de Serviço (FGTS);

9.18. Prova de inexistência de débitos inadimplidos perante a Justiça do Trabalho, mediante a apresentação de certidão negativa ou positiva com efeito 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;

9.19. Prova de inscrição no cadastro de contribuintes Estadual ou Distrital relativo ao domicílio ou sede do fornecedor, pertinente ao seu ramo de atividade e compatível com o objeto contratual;

9.20. Prova de regularidade com a Fazenda Estadual ou Distrital do domicílio ou sede do fornecedor, relativa à atividade em cujo exercício contrata ou concorre;

9.21. Caso o fornecedor seja considerado isento dos tributos relacionados ao objeto contratual, deverá comprovar tal condição mediante a apresentação de declaração da Fazenda respectiva do seu domicílio ou sede, ou outra equivalente, na forma da lei.

9.22. O fornecedor enquadrado como microempreendedor individual que pretenda auferir os benefícios do tratamento diferenciado previstos na Lei Complementar n. 123, de 2006, estará dispensado da prova de inscrição nos cadastros de contribuintes estadual e municipal.

Disposições gerais sobre habilitação

9.23. Quando permitida a participação de empresas estrangeiras que não funcionem no País, as exigências de habilitação serão atendidas mediante documentos equivalentes, inicialmente apresentados em tradução livre.

9.24. Na hipótese de o fornecedor ser empresa estrangeira que não funcione no País, para assinatura do contrato ou da ata de registro de preços ou do aceite do instrumento equivalente, os documentos exigidos para a habilitação serão traduzidos por tradutor juramentado no País e apostilados nos termos do disposto no Decreto nº 8.660, de 29 de janeiro de 2016, ou de outro que venha a substituí-lo, ou consularizados pelos respectivos consulados ou embaixadas.

9.25. Não serão aceitos documentos de habilitação com indicação de CNPJ/CPF diferentes, salvo aqueles legalmente permitidos.

9.26. Se o fornecedor for a matriz, todos os documentos deverão estar em nome da matriz, e se o fornecedor for a filial, todos os documentos deverão estar em nome da filial, exceto para atestados de capacidade técnica, e no caso daqueles documentos que, pela própria natureza, comprovadamente, forem emitidos somente em nome da matriz.

9.27. Serão aceitos registros de CNPJ de fornecedor matriz e filial com diferenças de números de documentos pertinentes ao CND e ao CRF/FGTS, quando for comprovada a centralização do recolhimento dessas contribuições.

10. ESTIMATIVAS DO VALOR DA CONTRATAÇÃO

10.1. O custo estimado total da contratação é de R\$582.476,42 (quinhentos e oitenta e dois mil, quatrocentos e setenta e seis reais e quarenta e dois centavos), conforme custos unitários apostos na tabela anexa.

11. ADEQUAÇÃO ORÇAMENTÁRIA

11.1. As despesas decorrentes da presente contratação correrão à conta de recursos específicos consignados no Orçamento Geral da União.

11.2. A contratação será atendida pela seguinte dotação:

- I. Gestão/unidade: 120637;
- II. Fonte de recursos: 10000000000;
- III. Programa de trabalho: 26GSA024;
- IV. Elemento de despesa: 339030; e
- V. Plano interno: CG190904100.

12. DISPOSIÇÕES FINAIS

12.1. As informações contidas neste Termo de Referência não são classificadas como sigilosas, nos termos da Lei nº 12.527, de 18 de novembro de 2011.

13. ANEXO I Regras aplicáveis ao instrumento substitutivo ao contrato

1. FORMALIZAÇÃO DA CONTRATAÇÃO

1.1. O adjudicatário terá o prazo de 10 (dez) dias contado a partir da data de sua convocação, para aceitar o instrumento equivalente a Note de Empenho, sob pena de decair do direito à contratação, sem prejuízo das sanções previstas.

1.2. O prazo poderá ser prorrogado, por igual período, por solicitação justificada do adjudicatário e aceita pela Administração.

1.3. O aceite do instrumento equivalente pelo adjudicatário implica no reconhecimento de que:

1.3.1. referido instrumento substitui o termo de contrato, sendo-lhe aplicáveis as disposições da Lei nº 14.133 /2021.

2. VIGÊNCIA E PRORROGAÇÃO

2.1. O prazo de vigência da contratação é aquele estabelecido no Termo de Referência, na forma do artigos 107 da Lei nº 14.133, de 2021.

2.2. O prazo de vigência será automaticamente prorrogado, independentemente de termo aditivo, quando o objeto não for concluído no período firmado acima, ressalvadas as providências cabíveis no caso de culpa do Contratado, previstas neste instrumento.

2.3. A prorrogação de que trata este item é condicionada ao ateste, pela autoridade competente, de que as condições e os preços permanecem vantajosos para a Administração, permitida a negociação com o Contratado, bem como à inexistência de registros no Cadastro Informativo de créditos não quitados do setor público federal (Cadin).

2.4. O Contratado não tem direito subjetivo à prorrogação contratual.

2.5. A prorrogação contratual deverá ser promovida mediante celebração de termo aditivo.

2.6. A contratação não poderá ser prorrogada quando o Contratado tiver sido penalizado nas sanções de declaração de inidoneidade ou impedimento de licitar e contratar com poder público, observadas as abrangências de aplicação.

3. OBRIGAÇÕES DO CONTRATANTE

3.1. São obrigações do Contratante:

3.1.1. Exigir o cumprimento de todas as obrigações assumidas pelo Contratado, de acordo com o Termo de Referência e seus anexos;

3.1.2. Receber o objeto no prazo e condições estabelecidas no Termo de Referência;

3.1.3. Notificar o Contratado, por escrito, sobre vícios, defeitos incorreções, imperfeições, falhas ou irregularidades verificadas na execução do objeto contratual, fixando prazo para que seja substituído, reparado ou corrigido, total ou parcialmente, às suas expensas, certificando-se de que as soluções por ele propostas sejam as mais adequadas;

3.1.4. Acompanhar e fiscalizar a execução contratual e o cumprimento das obrigações pelo Contratado;

3.1.5. Efetuar o pagamento ao Contratado do valor correspondente ao fornecimento do objeto, no prazo, forma e condições estabelecidos no Termo de Referência e neste Anexo;

3.1.6. Aplicar ao Contratado as sanções previstas na lei e no Termo de Referência;

3.1.7. Cientificar o órgão de representação judicial da Advocacia-Geral da União para adoção das medidas cabíveis quando do descumprimento de obrigações pelo Contratado;

3.1.8. Explicitamente emitir decisão sobre todas as solicitações e reclamações relacionadas à execução contratual, ressalvados os requerimentos manifestamente impertinentes, meramente protelatórios ou de nenhum interesse para a boa execução do ajuste.

3.1.8.1. A Administração terá o prazo de 10 (dez) dias, a contar da data do protocolo do requerimento para decidir, admitida a prorrogação motivada, por igual período.

3.1.9. Responder eventuais pedidos de reestabelecimento do equilíbrio econômico-financeiro feitos pelo Contratado no prazo máximo de 10 (dez) dias.

3.1.10. Notificar os emitentes das garantias quanto ao início de processo administrativo para apuração de descumprimento de cláusulas contratuais.

3.2. A Administração não responderá por quaisquer compromissos assumidos pelo Contratado com terceiros, ainda que vinculados à execução do objeto contratual, bem como por qualquer dano causado a terceiros em decorrência de ato do Contratado, de seus empregados, prepostos ou subordinados.

4. OBRIGAÇÕES DO CONTRATADO

4.1. O Contratado deve cumprir todas as obrigações constantes do Termo de Referência e deste Anexo, assumindo como exclusivamente seus os riscos e as despesas decorrentes da boa e perfeita execução do objeto, observando, ainda, as obrigações a seguir dispostas:

4.1.1. Entregar o objeto acompanhado do manual do usuário, com uma versão em português, e da relação da rede de assistência técnica autorizada;

4.1.2. Responsabilizar-se pelos vícios e danos decorrentes do objeto, de acordo com o Código de Defesa do Consumidor;

4.1.3. Comunicar ao Contratante, no prazo máximo de 24 (vinte e quatro) horas que antecede a data da entrega, os motivos que impossibilitem o cumprimento do prazo previsto, com a devida comprovação;

4.1.4. Atender às determinações regulares emitidas pelo fiscal ou gestor contratuais ou autoridade superior e prestar todo esclarecimento ou informação por eles solicitados;

4.1.5. Reparar, corrigir, remover, reconstruir ou substituir, às suas expensas, no total ou em parte, no prazo fixado pelo fiscal contratual, os bens nos quais se verificarem vícios, defeitos ou incorreções resultantes da execução ou dos materiais empregados;

4.1.6. Responsabilizar-se pelos vícios e danos decorrentes da execução do objeto, bem como por todo e qualquer dano causado à Administração ou terceiros, não reduzindo essa responsabilidade a fiscalização ou o acompanhamento da execução contratual pelo Contratante, que ficará autorizado a descontar dos pagamentos devidos ou da garantia, caso exigida, o valor correspondente aos danos sofridos;

4.1.7. Quando não for possível a verificação da regularidade no Sistema de Cadastro de Fornecedores – SICAF, o Contratado deverá entregar ao setor responsável pela fiscalização contratual, junto com a Nota Fiscal para fins de pagamento, os seguintes documentos:

4.1.7.1. prova de regularidade relativa à Seguridade Social;

4.1.7.2. certidão conjunta relativa aos tributos federais e à Dívida Ativa da União;

4.1.7.3. certidões que comprovem a regularidade perante a Fazenda Estadual ou Distrital do domicílio ou sede do Contratado;

4.1.7.4. Certidão de Regularidade do FGTS – CRF; e

4.1.7.5. Certidão Negativa de Débitos Trabalhistas – CNDT;

4.1.8. Responsabilizar-se pelo cumprimento de todas as obrigações trabalhistas, previdenciárias, fiscais, comerciais e as demais previstas em legislação específica, cuja inadimplência não transfere a responsabilidade ao Contratante e não poderá onerar o objeto da contratação;

4.1.9. Comunicar ao Fiscal, no prazo de 24 (vinte e quatro) horas, qualquer ocorrência anormal ou acidente que se verifique no local da execução do objeto contratual.

4.1.10. Paralisar, por determinação do Contratante, qualquer atividade que não esteja sendo executada de acordo com a boa técnica ou que ponha em risco a segurança de pessoas ou bens de terceiros.

4.1.11. Manter, durante toda a vigência da contratação, em compatibilidade com as obrigações assumidas, todas as condições exigidas para habilitação na licitação ou para qualificação na contratação direta;

4.1.12. Cumprir, durante todo o período de execução contratual, a reserva de cargos prevista em lei para pessoa com deficiência, para reabilitado da Previdência Social ou para aprendiz, bem como as reservas de cargos previstas na legislação;

4.1.13. Comprovar a reserva de cargos a que se refere a cláusula acima, no prazo fixado pela fiscalização contratual, com a indicação dos empregados que preencheram as referidas vagas;

4.1.14. Guardar sigilo sobre todas as informações obtidas em decorrência da execução do objeto;

4.1.15. Arcar com o ônus decorrente de eventual equívoco no dimensionamento dos quantitativos de sua proposta, inclusive quanto aos custos variáveis decorrentes de fatores futuros e incertos, devendo complementá-los, caso o previsto inicialmente em sua proposta não seja satisfatório para o atendimento do objeto da contratação, exceto quando ocorrer algum dos eventos arrolados no art. 124, II, d, da Lei nº 14.133, de 2021;

4.1.16. Cumprir, além dos postulados legais vigentes de âmbito federal, estadual ou municipal, as normas de segurança do Contratante;

4.1.17. Alocar os empregados necessários, com habilitação e conhecimento adequados, ao perfeito cumprimento das obrigações assumidas, fornecendo os materiais, equipamentos, ferramentas e utensílios demandados, cuja quantidade, qualidade e tecnologia deverão atender às recomendações de boa técnica e a legislação de regência;

4.1.18. Orientar e treinar seus empregados sobre os deveres previstos na Lei nº 13.709, de 14 de agosto de 2018, adotando medidas eficazes para proteção de dados pessoais a que tenha acesso por força da execução contratual;

4.1.19. Conduzir os trabalhos com estrita observância às normas da legislação pertinente, cumprindo as determinações dos Poderes Públicos, mantendo sempre limpo o local de execução do objeto e nas melhores condições de segurança, higiene e disciplina.

4.1.20. Submeter previamente, por escrito, ao Contratante, para análise e aprovação, quaisquer mudanças nos métodos executivos que fujam às especificações do memorial descritivo ou instrumento congênere.

4.1.21. Não permitir a utilização de qualquer trabalho do menor de dezesseis anos, exceto na condição de aprendiz para os maiores de quatorze anos, nem permitir a utilização do trabalho do menor de dezoito anos em trabalho noturno, perigoso ou insalubre.

4.1.22. Cumprir as normas de proteção ao trabalho, inclusive aquelas relativas à segurança e à saúde no trabalho ;

4.1.23. Não submeter os trabalhadores a condições degradantes de trabalho, jornadas exaustivas, servidão por dívida ou trabalhos forçados;

4.1.24. Não permitir a utilização de qualquer trabalho do menor de dezesseis anos de idade, exceto na condição de aprendiz para os maiores de quatorze anos de idade, observada a legislação pertinente;

4.1.25. Não submeter o menor de dezoito anos de idade à realização de trabalho noturno e em condições perigosas e insalubres e à realização de atividades constantes na Lista de Piores Formas de Trabalho Infantil, aprovada pelo Decreto nº 6.481, de 12 de junho de 2008;

4.1.26. Receber e dar o tratamento adequado a denúncias de discriminação, violência e assédio no ambiente de trabalho.

5. DA EXTINÇÃO CONTRATUAL

5.1. A contratação será extinta quando cumpridas as obrigações de ambas as partes, ainda que isso ocorra antes do prazo estipulado para tanto.

5.2. Se as obrigações não forem cumpridas no prazo estipulado, a vigência ficará prorrogada até a conclusão do objeto, caso em que deverá a Administração providenciar a readequação do cronograma fixado para a contratação.

5.3. Quando a não conclusão do objeto referida no item anterior decorrer de culpa do Contratado:

5.3.1. ficará ele constituído em mora, sendo-lhe aplicáveis as respectivas sanções administrativas; e

5.3.2. poderá a Administração optar pela extinção contratual e, nesse caso, adotará as medidas admitidas em lei para a continuidade da execução contratual.

5.9. A contratação poderá ser extinta antes de cumpridas as obrigações nela estipuladas, ou antes do prazo fixado, por algum dos motivos previstos no artigo 137 da Lei nº 14.133/21, bem como amigavelmente, assegurados o contraditório e a ampla defesa.

5.9.1. Nesta hipótese, aplicam-se também os artigos 138 e 139 da mesma Lei.

5.9.2. A alteração social ou a modificação da finalidade ou da estrutura da empresa não ensejará a extinção se não restringir sua capacidade de concluir o objeto.

5.9.2.1. Se a operação implicar mudança da pessoa jurídica contratada, deverá ser formalizado termo aditivo para alteração subjetiva.

5.10. O termo de extinção, sempre que possível, será precedido:

5.10.1. Balanço dos eventos contratuais já cumpridos ou parcialmente cumpridos;

5.10.2. Relação dos pagamentos já efetuados e ainda devidos;

5.10.3. Indenizações e multas.

5.11. A extinção contratual não configura óbice para o reconhecimento do desequilíbrio econômico-financeiro, hipótese em que será concedida indenização por meio de termo indenizatório.

5.12. A contratação poderá ser extinta caso se constate que o Contratado mantém vínculo de natureza técnica, comercial, econômica, financeira, trabalhista ou civil com dirigente do órgão ou entidade contratante ou com agente público que tenha desempenhado função na licitação ou na contratação direta, ou atue na fiscalização ou na gestão contratuais, ou que deles seja cônjuge, companheiro ou parente em linha reta, colateral ou por afinidade, até o terceiro grau.

6. DOS CASOS OMISSOS

6.1. Os casos omissos serão decididos pelo Contratante, segundo as disposições contidas na Lei nº 14.133, de 2021, e demais normas federais aplicáveis e, subsidiariamente, segundo as disposições contidas na Lei nº 8.078, de 1990 – Código de Defesa do Consumidor – e normas e princípios gerais dos contratos.

7. ALTERAÇÕES

7.1. Eventuais alterações contratuais reger-se-ão pela disciplina dos arts. 124 e seguintes da Lei nº 14.133, de 2021.

7.2. O Contratado é obrigado a aceitar, nas mesmas condições contratuais, os acréscimos ou supressões que se fizerem necessários, até o limite de 25% (vinte e cinco por cento) do valor inicial atualizado da contratação.

7.3. As supressões resultantes de acordo celebrado entre as partes contratantes poderão exceder o limite de 25% (vinte e cinco por cento) do valor inicial atualizado do contrato.

7.4. As alterações contratuais deverão ser promovidas mediante celebração de termo aditivo, submetido à prévia aprovação da consultoria jurídica do Contratante, salvo nos casos de justificada necessidade de antecipação de seus efeitos, hipótese em que a formalização do aditivo deverá ocorrer no prazo máximo de 1 (um) mês.

7.5. Registros que não caracterizam alterações contratuais podem ser realizados por simples apostila, dispensada a celebração de termo aditivo, na forma do art. 136 da Lei nº 14.133, de 2021.

8. FORO

8.1. Fica definido o Foro da Justiça Federal em, Seção Judiciária de para dirimir os litígios que decorrerem da execução contratual que não puderem ser compostos pela conciliação, conforme art. 92, §1º, da Lei nº 14.133, de 2021.

14. ANEXO II TERMO DE CIÊNCIA E CONCORDÂNCIA

ANEXO II

TERMO DE CIÊNCIA E CONCORDÂNCIA

Por meio deste instrumento, o contratado declara que está ciente e concorda com as disposições e obrigações previstas no Edital, no Termo de Referência e nos demais anexos a que se refere o pregão, bem como que se responsabiliza, sob as penas da Lei, pela veracidade e legitimidade das informações e documentos apresentados durante o processo de contratação.

Local-UF, de de 20....

(Nome e Cargo do Representante Legal)

15. Responsáveis

Todas as assinaturas eletrônicas seguem o horário oficial de Brasília e fundamentam-se no §3º do Art. 4º do [Decreto nº 10.543, de 13 de novembro de 2020](#).

LAILA KELLEME SANTOS SILVA

Chefe da Célula de Laboratório de Análises Clínicas do GSAU

RICHARD JULIAO ALVES

Agente de Controle Interno

JOZAFAR DA PAIXAO OLIVEIRA JUNIOR

Ordenador de Despesas



MINISTÉRIO DA DEFESA
COMANDO DA AERONÁUTICA

CONTROLE DE ASSINATURAS ELETRÔNICAS DO DOCUMENTO

Documento:	TR - TERMO DE REFERÊNCIA
Data/Hora de Criação:	01/04/2026 19:25:46
Páginas do Documento:	17
Páginas Totais (Doc. + Ass.)	18
Hash MD5:	d82bad93aacff2138d0a0efd09119434
Verificação de Autenticidade:	https://autenticidade-documento.sti.fab.mil.br/assinatura

Este documento foi assinado e conferido eletronicamente com fundamento no artigo 6º, do Decreto nº 8.539 de 08/10/2015 da Presidência da República pelos assinantes abaixo:

Assinado via ASSINATURA CADASTRAL por 1º Ten LAILA KELLEM SANTOS SILVA GOMES no dia 01/04/2026 às 16:28:19 no horário oficial de Brasília.

Assinado via ASSINATURA CADASTRAL por 1º Ten BÁRBARA CORRÊA FORTES ALBANO no dia 18/05/2026 às 16:04:48 no horário oficial de Brasília.

Assinado via ASSINATURA CADASTRAL por Major JOZAFAR DA PAIXÃO OLIVEIRA JUNIOR no dia 19/05/2026 às 10:28:07 no horário oficial de Brasília.

Anexo B							
Descrição dos itens, quantidades, valores unitários e totais de cada item.							
Aquisição de Materiais Laboratoriais para o GSAU-BV							
Item	CATMAT	ESPECIFICAÇÃO COMPLETA	Unid Medida	Quant. Mínima	Quant. Máxima	Valor Unitário Médio	Custo Total
1	399552	REAGENTE PARA DIAGNÓSTICO CLÍNICO 7 TIPO: CONJUNTO COMPLETO, CARACTERÍSTICAS ADICIONAIS: PARA EQUIPAMENTO HEMATOLOGIA – HEMOGRAMA , COMPONENTES ADICIONAIS: HEMOLISANTES, DILUENTES, CALIBRADORES, CONTROLES, OUTROS COMPONENTES: SOLUÇÕES DE LIMPEZA. Os reagentes e diluentes devem ser entregues em embalagem original, volume padronizado e constar no rótulo e/ou bula técnica : Nome técnico do reagente, Nome do fabricante e do importador, Número de registro ANVISA, Lote e data de fabricação Validade, Condições de armazenamento (2 °C a 35 °C), conforme o produto, Precauções de uso e instruções de descarte, Compatibilidade com o modelo de equipamento: CELL DYN RUBY (ABBOT)	TESTE	2400	3.000	3,93	R\$ 11.790,00
2	332714	REAGENTE PARA DIAGNÓSTICO CLÍNICO5 TIPO: CONJUNTO COMPLETO, TIPO DE ANÁLISE: TEMPO DE ATIVIDADE DE PROTROMBINA , MÉTODO: AGLUTINAÇÃO, APRESENTAÇÃO: TESTE. Os reagentes devem ser entregues em embalagem original, volume padronizado e constar no rótulo e/ou bula técnica : Fornecido em kit completo com identificação de lote, data de fabricação e validade; Deve possuir registro ativo na ANVISA , conforme RDC nº 36/2015; Incluir FISPQ (Ficha de Segurança) e instruções de uso em língua portuguesa; Embalagem devidamente lacrada e identificada. Cada kit deve permitir número determinado de testes conforme especificação do fabricante e em quantidade previamente acordada com o setor demandante antes da entrega. Compatibilidade com o modelo de equipamento: FIBRINTIMER II (SIEMENS) . Deve ainda fornecer controles, calibradores, diluentes, quando for o caso, cubetas e barras de mistura embaladas juntas.	TESTE	480	600	5,24	R\$ 3.144,00
3	442070	REAGENTE PARA DIAGNÓSTICO CLÍNICO 5 TIPO: CONJUNTO COMPLETO PARA AUTOMAÇÃO, TIPO DE ANÁLISE: QUANTITATIVO DE FIBRINOGENIO , MÉTODO: COAGULOMETRIA, APRESENTAÇÃO: TESTE. Os reagentes devem ser entregues em embalagem original, volume padronizado e constar no rótulo e/ou bula técnica : Fornecido em kit completo com identificação de lote, data de fabricação e validade; Deve possuir registro ativo na	TESTE	160	200	3,66	R\$ 732,00

		ANVISA, conforme RDC nº 36/2015; Incluir FISPQ (Ficha de Segurança) e instruções de uso em língua portuguesa; Embalagem devidamente lacrada e identificada. Cada kit deve permitir número determinado de testes conforme especificação do fabricante e em quantidade previamente acordada com o setor demandante antes da entrega. Compatibilidade com o modelo de equipamento: FIBRINTIMER II (SIEMENS) . Deve ainda fornecer controles, calibradores, diluentes, quando for o caso , cubetas e barras de mistura embaladas juntas.					
4	442195	REAGENTE PARA DIAGNÓSTICO CLÍNICO 5 TIPO: CONJUNTO COMPLETO, TIPO DE ANÁLISE: TEMPO DE TROMBOPLASTINA PARCIAL ATIVADA , MÉTODO: COAGULOMETRIA, APRESENTAÇÃO: TESTE. Os reagentes a serem adquiridos destinam-se ao uso em coagulômetro semi-automático de quatro fases, modelo FIBRINTIMER II (Siemens) ou equivalente tecnicamente comprovado. Deverão ser fornecidos em kits completos, originais de fábrica e devidamente lacrados , contendo todos os componentes necessários à execução dos ensaios de coagulação, incluindo cubetas, barras de mistura, controles, calibradores e diluentes , quando aplicável. As embalagens deverão apresentar identificação de lote, data de fabricação, validade, registro ativo na ANVISA (RDC nº 36/2015) , além de FISPQ e instruções de uso em português . Cada kit deverá permitir número determinado de testes conforme especificação do fabricante, em quantidade previamente acordada com o setor demandante .	TESTE	480	600	1,86	R\$ 1.116,00
5	332710	REAGENTE PARA DIAGNÓSTICO CLÍNICO 5 TIPO: CONJUNTO COMPLETO PARA AUTOMAÇÃO, TIPO DE ANÁLISE: QUANTITATIVO DE TRANSFERRINA , MÉTODO: QUIMIOLUMINESCÊNCIA, APRESENTAÇÃO: TESTE. O reagente deverá ser fornecido em kit completo, pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO, devidamente identificado com número de lote, número de registro na ANVISA, data de fabricação e validade. Cada kit deverá permitir número determinado de testes conforme especificação do fabricante e em quantidade previamente acordada com o setor demandante antes da entrega. O produto deve ser mantido sob refrigeração entre 2 °C e 8 °C, não devendo ser congelado, garantindo-se a estabilidade e a integridade dos componentes até o término do prazo de validade.	TESTE	800	1000	2,95	R\$ 2.950,00
6	351672	ANTI HIV I E II REAGENTE PARA DIAGNÓSTICO CLÍNICO 5 TIPO: CONJUNTO COMPLETO PARA AUTOMAÇÃO, TIPO DE ANÁLISE: QUANTITATIVO DE ANTI HIV I E II , MÉTODO: QUIMIOLUMINESCÊNCIA,	TESTE	1600	2000	11,78	R\$ 23.560,00

		APRESENTAÇÃO: TESTE. O reagente de HIV para quimioluminescência deverá ser fornecido em kit completo e pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO, devidamente identificado com lote, ANVISA, fabricação e validade. A quantidade de testes por kit será definida em acordo prévio, e o produto exige armazenamento refrigerado entre 2 °C e 8 °C, sem congelamento, para manter sua estabilidade e integridade.					
7	340715	PSA LIVRE REAGENTE PARA DIAGNÓSTICO CLÍNICO 5 TIPO: CONJUNTO COMPLETO PARA AUTOMAÇÃO, TIPO DE ANÁLISE: QUANTITATIVO DE PSA LIVRE, MÉTODO: QUIMIOLUMINESCÊNCIA, APRESENTAÇÃO: O reagente de PSA LIVRE para quimioluminescência é um kit completo, pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO, para detecção quantitativa in vitro de PSA Livre em soro/plasma humano. Ele inclui reagentes específicos, conjugados, substrato, tampões, diluentes, calibradores e controles, além de soluções de lavagem e limpeza do sistema.	TESTE	1600	2000	7,7	R\$ 15.400,00
8	340716	PSA TOTAL REAGENTE PARA DIAGNÓSTICO CLÍNICO 5 TIPO: CONJUNTO COMPLETO PARA AUTOMAÇÃO, TIPO DE ANÁLISE: QUANTITATIVO DE PSA TOTAL, MÉTODO: QUIMIOLUMINESCÊNCIA, APRESENTAÇÃO: O reagente de PSA Total para quimioluminescência é um kit completo, pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO, para detecção quantitativa in vitro de PSA Total em soro/plasma humano. Ele inclui reagentes específicos, conjugados, substrato, tampões, diluentes, calibradores e controles, além de soluções de lavagem e limpeza do sistema.	TESTE	1600	2000	6,83	R\$ 13.660,00
9	340722	T4 LIVRE REAGENTE PARA DIAGNÓSTICO CLÍNICO 5 TIPO: CONJUNTO COMPLETO PARA AUTOMAÇÃO, TIPO DE ANÁLISE: QUANTITATIVO DE T4 LIVRE, MÉTODO: QUIMIOLUMINESCÊNCIA, APRESENTAÇÃO: O reagente de T4 LIVRE para quimioluminescência é um kit completo, pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO, para detecção quantitativa in vitro em soro/plasma humano. Ele inclui reagentes específicos, conjugados, substrato, tampões, diluentes, calibradores e controles, além de soluções de lavagem e limpeza do sistema. O reagente de T4 LIVRE para quimioluminescência deverá ser fornecido em kit completo e pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO, devidamente identificado com lote, ANVISA, fabricação e validade. A quantidade de testes por kit será definida em acordo prévio, e o produto exige armazenamento refrigerado entre 2 °C e 8 °C, sem congelamento, para manter sua estabilidade e integridade.	TESTE	1600	2000	4,27	R\$ 8.540,00

10	340709	<p>TSH REAGENTE PARA DIAGNÓSTICO CLÍNICO 5 TIPO: CONJUNTO COMPLETO PARA AUTOMAÇÃO, TIPO DE ANÁLISE: QUANTITATIVO DE TSH, MÉTODO: QUIMIOLUMINESCÊNCIA, APRESENTAÇÃO: O reagente de TSH para quimioluminescência é um kit completo, pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO, para detecção quantitativa in vitro em soro/plasma humano. Ele inclui reagentes específicos, conjugados, substrato, tampões, diluentes, calibradores e controles, além de soluções de lavagem e limpeza do sistema. O reagente de TSH para quimioluminescência deverá ser fornecido em kit completo e pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO, devidamente identificado com lote, ANVISA, fabricação e validade. A quantidade de testes por kit será definida em acordo prévio, e o produto exige armazenamento refrigerado entre 2 °C e 8 °C, sem congelamento, para manter sua estabilidade e integridade.</p>	TESTE	1600	2000	4,26	R\$ 8.520,00
11	356313	<p>ANTI-TOXOPLASMA IGM REAGENTE PARA DIAGNÓSTICO CLÍNICO 5 TIPO: CONJUNTO COMPLETO PARA AUTOMAÇÃO, TIPO DE ANÁLISE: QUANTITATIVO DE ANTI-TOXOPLASMA IGM, MÉTODO: QUIMIOLUMINESCÊNCIA, APRESENTAÇÃO: O reagente de ANTI-TOXOPLASMA IGM para quimioluminescência é um kit completo, pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO, para detecção quantitativa in vitro em soro/plasma humano. Ele inclui reagentes específicos, conjugados, substrato, tampões, diluentes, calibradores e controles, além de soluções de lavagem e limpeza do sistema. O reagente de ANTI-TOXOPLASMA IGM para quimioluminescência deverá ser fornecido em kit completo e pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO, devidamente identificado com lote, ANVISA, fabricação e validade. A quantidade de testes por kit será definida em acordo prévio, e o produto exige armazenamento refrigerado entre 2 °C e 8 °C, sem congelamento, para manter sua estabilidade e integridade.</p>	TESTE	1600	2000	8,73	R\$ 17.460,00
12	356312	<p>ANTI-TOXOPLASMA IGG REAGENTE PARA DIAGNÓSTICO CLÍNICO 5 TIPO: CONJUNTO COMPLETO PARA AUTOMAÇÃO, TIPO DE ANÁLISE: QUANTITATIVO DE ANTI-TOXOPLASMA IGG, MÉTODO: QUIMIOLUMINESCÊNCIA, APRESENTAÇÃO: O reagente de ANTI-TOXOPLASMA IGG para quimioluminescência é um kit completo, pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO, para detecção quantitativa in vitro em soro/plasma humano. Ele inclui reagentes</p>	TESTE	1600	2000	8,90	R\$ 17.800,00

		específicos, conjugados, substrato, tampões, diluentes, calibradores e controles, além de soluções de lavagem e limpeza do sistema.O reagente de ANTI-TOXOPLASMA IGG para quimioluminescência deverá ser fornecido em kit completo e pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO, devidamente identificado com lote, ANVISA, fabricação e validade. A quantidade de testes por kit será definida em acordo prévio, e o produto exige armazenamento refrigerado entre 2 °C e 8 °C, sem congelamento, para manter sua estabilidade e integridade.					
13	400466	25 HIDROXI VITAMINA D REAGENTE PARA DIAGNÓSTICO CLÍNICO 5 TIPO: CONJUNTO COMPLETO PARA AUTOMAÇÃO, TIPO DE ANÁLISE: QUANTITATIVO DE 25 HIDROXI VITAMINA D, MÉTODO: QUIMIOLUMINESCÊNCIA, APRESENTAÇÃO: O reagente de 25 HIDROXI VITAMINA D para quimioluminescência é um kit completo, pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO , para detecção quantitativa in vitro em soro/plasma humano. Ele inclui reagentes específicos, conjugados, substrato, tampões, diluentes, calibradores e controles, além de soluções de lavagem e limpeza do sistema.O reagente de 25 HIDROXI VITAMINA D para quimioluminescência deverá ser fornecido em kit completo e pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO, devidamente identificado com lote, ANVISA, fabricação e validade. A quantidade de testes por kit será definida em acordo prévio, e o produto exige armazenamento refrigerado entre 2 °C e 8 °C, sem congelamento, para manter sua estabilidade e integridade.	TESTE	1600	2000	5,75	R\$ 11.500,00
14	340713	ESTRADIOL REAGENTE PARA DIAGNÓSTICO CLÍNICO 5 TIPO: CONJUNTO COMPLETO PARA AUTOMAÇÃO, TIPO DE ANÁLISE: QUANTITATIVO DE ESTRADIOL, MÉTODO: QUIMIOLUMINESCÊNCIA, APRESENTAÇÃO: O reagente de ESTRADIOL para quimioluminescência é um kit completo, pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO , para detecção quantitativa in vitro em soro/plasma humano. Ele inclui reagentes específicos, conjugados, substrato, tampões, diluentes, calibradores e controles, além de soluções de lavagem e limpeza do sistema.O reagente de ESTRADIOL para quimioluminescência deverá ser fornecido em kit completo e pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO, devidamente identificado com lote, ANVISA, fabricação e validade. A quantidade de testes por kit será definida em acordo prévio, e o produto exige armazenamento refrigerado entre 2 °C e 8 °C, sem congelamento, para manter sua estabilidade e integridade.	TESTE	1600	2000	5,34	R\$ 10.680,00

15	340711	<p>FSH REAGENTE PARA DIAGNÓSTICO CLÍNICO 5 TIPO: CONJUNTO COMPLETO PARA AUTOMAÇÃO, TIPO DE ANÁLISE: QUANTITATIVO DE FSH, MÉTODO: QUIMIOLUMINESCÊNCIA, APRESENTAÇÃO: O reagente de FSH para quimioluminescência é um kit completo, pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO, para detecção quantitativa in vitro em soro/plasma humano. Ele inclui reagentes específicos, conjugados, substrato, tampões, diluentes, calibradores e controles, além de soluções de lavagem e limpeza do sistema. O reagente de FSH para quimioluminescência deverá ser fornecido em kit completo e pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO, devidamente identificado com lote, ANVISA, fabricação e validade. A quantidade de testes por kit será definida em acordo prévio, e o produto exige armazenamento refrigerado entre 2 °C e 8 °C, sem congelamento, para manter sua estabilidade e integridade.</p>	TESTE	1600	2000	6,16	R\$ 12.320,00
16	340710	<p>LH REAGENTE PARA DIAGNÓSTICO CLÍNICO 5 TIPO: CONJUNTO COMPLETO PARA AUTOMAÇÃO, TIPO DE ANÁLISE: QUANTITATIVO DE LH, MÉTODO: QUIMIOLUMINESCÊNCIA, APRESENTAÇÃO: O reagente de LH para quimioluminescência é um kit completo, pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO, para detecção quantitativa in vitro em soro/plasma humano. Ele inclui reagentes específicos, conjugados, substrato, tampões, diluentes, calibradores e controles, além de soluções de lavagem e limpeza do sistema. O reagente de LH para quimioluminescência deverá ser fornecido em kit completo e pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO, devidamente identificado com lote, ANVISA, fabricação e validade. A quantidade de testes por kit será definida em acordo prévio, e o produto exige armazenamento refrigerado entre 2 °C e 8 °C, sem congelamento, para manter sua estabilidade e integridade.</p>	TESTE	1600	2000	6,58	R\$ 13.160,00
17	357109	<p>BETA HCG QUANTITATIVO REAGENTE PARA DIAGNÓSTICO CLÍNICO 5 TIPO: CONJUNTO COMPLETO PARA AUTOMAÇÃO, TIPO DE ANÁLISE: QUANTITATIVO DE BETA HCG QUANTITATIV, MÉTODO: QUIMIOLUMINESCÊNCIA, APRESENTAÇÃO: O reagente de BETA HCG QUANTITATIVO para quimioluminescência é um kit completo, pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO, para detecção quantitativa in vitro em soro/plasma humano. Ele inclui reagentes específicos, conjugados, substrato, tampões, diluentes, calibradores e</p>	TESTE	1600	2000	5,08	R\$ 10.160,00

		controles, além de soluções de lavagem e limpeza do sistema. O reagente de BETA HCG QUANTITATIVO para quimioluminescência deverá ser fornecido em kit completo e pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO, devidamente identificado com lote, ANVISA, fabricação e validade. A quantidade de testes por kit será definida em acordo prévio, e o produto exige armazenamento refrigerado entre 2 °C e 8 °C, sem congelamento, para manter sua estabilidade e integridade.					
18	349473	VITAMINA B12 REAGENTE PARA DIAGNÓSTICO CLÍNICO 5 TIPO: CONJUNTO COMPLETO PARA AUTOMAÇÃO, TIPO DE ANÁLISE: QUANTITATIVO DE VITAMINA B12, MÉTODO: QUIMIOLUMINESCÊNCIA, APRESENTAÇÃO: O reagente de VITAMINA B12 para quimioluminescência é um kit completo, pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO , para detecção quantitativa in vitro em soro/plasma humano. Ele inclui reagentes específicos, conjugados, substrato, tampões, diluentes, calibradores e controles, além de soluções de lavagem e limpeza do sistema. O reagente de VITAMINA B12 para quimioluminescência deverá ser fornecido em kit completo e pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO, devidamente identificado com lote, ANVISA, fabricação e validade. A quantidade de testes por kit será definida em acordo prévio, e o produto exige armazenamento refrigerado entre 2 °C e 8 °C, sem congelamento, para manter sua estabilidade e integridade.	TESTE	1600	2000	4,23	R\$ 8.460,00
19	339050	RUBÉULA IGM REAGENTE PARA DIAGNÓSTICO CLÍNICO 5 TIPO: CONJUNTO COMPLETO PARA AUTOMAÇÃO, TIPO DE ANÁLISE: QUANTITATIVO DE RUBÉULA IGM, MÉTODO: QUIMIOLUMINESCÊNCIA, APRESENTAÇÃO: O reagente de RUBÉULA IGM para quimioluminescência é um kit completo, pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO , para detecção quantitativa in vitro em soro/plasma humano. Ele inclui reagentes específicos, conjugados, substrato, tampões, diluentes, calibradores e controles, além de soluções de lavagem e limpeza do sistema. O reagente de RUBÉULA IGM para quimioluminescência deverá ser fornecido em kit completo e pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO, devidamente identificado com lote, ANVISA, fabricação e validade. A quantidade de testes por kit será definida em acordo prévio, e o produto exige armazenamento refrigerado entre 2 °C e 8 °C, sem congelamento, para manter sua	TESTE	1600	2000	7,6	R\$ 15.200,00

		estabilidade e integridade.					
20	339049	<p>RUBÉOLA IGG. REAGENTE PARA DIAGNÓSTICO CLÍNICO 5 TIPO: CONJUNTO COMPLETO PARA AUTOMAÇÃO, TIPO DE ANÁLISE: QUANTITATIVO DE RUBÉOLA IGG., MÉTODO: QUIMIOLUMINESCÊNCIA, APRESENTAÇÃO: O reagente de RUBÉOLA IGG para quimioluminescência é um kit completo, pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO, para detecção quantitativa in vitro em soro/plasma humano. Ele inclui reagentes específicos, conjugados, substrato, tampões, diluentes, calibradores e controles, além de soluções de lavagem e limpeza do sistema. O reagente de RUBÉOLA IGG para quimioluminescência deverá ser fornecido em kit completo e pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO, devidamente identificado com lote, ANVISA, fabricação e validade. A quantidade de testes por kit será definida em acordo prévio, e o produto exige armazenamento refrigerado entre 2 °C e 8 °C, sem congelamento, para manter sua estabilidade e integridade.</p>	TESTE	1600	2000	7,59	R\$ 15.180,00
21	352207	<p>ANTI-HCV REAGENTE PARA DIAGNÓSTICO CLÍNICO 5 TIPO: CONJUNTO COMPLETO PARA AUTOMAÇÃO, TIPO DE ANÁLISE: QUANTITATIVO DE ANTI-HCV, MÉTODO: QUIMIOLUMINESCÊNCIA, APRESENTAÇÃO: O reagente de ANTI-HCV para quimioluminescência é um kit completo, pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO, para detecção quantitativa in vitro em soro/plasma humano. Ele inclui reagentes específicos, conjugados, substrato, tampões, diluentes, calibradores e controles, além de soluções de lavagem e limpeza do sistema. O reagente de ANTI-HCV para quimioluminescência deverá ser fornecido em kit completo e pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO, devidamente identificado com lote, ANVISA, fabricação e validade. A quantidade de testes por kit será definida em acordo prévio, e o produto exige armazenamento refrigerado entre 2 °C e 8 °C, sem congelamento, para manter sua estabilidade e integridade.</p>	TESTE	1600	2000	7,26	R\$ 14.520,00
22	352205	<p>HBSAG REAGENTE PARA DIAGNÓSTICO CLÍNICO 5 TIPO: CONJUNTO COMPLETO PARA AUTOMAÇÃO, TIPO DE ANÁLISE: QUANTITATIVO DE HBSAG, MÉTODO: QUIMIOLUMINESCÊNCIA, APRESENTAÇÃO: O reagente de HBSAG para quimioluminescência é um kit completo, pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO, para detecção quantitativa in vitro em soro/plasma humano. Ele</p>	TESTE	1600	2000	7	R\$ 14.000,00

		inclui reagentes específicos, conjugados, substrato, tampões, diluentes, calibradores e controles, além de soluções de lavagem e limpeza do sistema. O reagente de HBSAG para quimioluminescência deverá ser fornecido em kit completo e pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO, devidamente identificado com lote, ANVISA, fabricação e validade. A quantidade de testes por kit será definida em acordo prévio, e o produto exige armazenamento refrigerado entre 2 °C e 8 °C, sem congelamento, para manter sua estabilidade e integridade.					
23	400448	ANTI-HBS REAGENTE PARA DIAGNÓSTICO CLÍNICO 5 TIPO: CONJUNTO COMPLETO PARA AUTOMAÇÃO, TIPO DE ANÁLISE: QUANTITATIVO DE ANTI-HBS, MÉTODO: QUIMIOLUMINESCÊNCIA, APRESENTAÇÃO: O reagente de ANTI-HBS para quimioluminescência é um kit completo, pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO, para detecção quantitativa in vitro em soro/plasma humano. Ele inclui reagentes específicos, conjugados, substrato, tampões, diluentes, calibradores e controles, além de soluções de lavagem e limpeza do sistema. O reagente de ANTI-HBS para quimioluminescência deverá ser fornecido em kit completo e pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO, devidamente identificado com lote, ANVISA, fabricação e validade. A quantidade de testes por kit será definida em acordo prévio, e o produto exige armazenamento refrigerado entre 2 °C e 8 °C, sem congelamento, para manter sua estabilidade e integridade.	TESTE	1600	2000	5,22	R\$ 10.440,00
24	356309	ANTI- CITOMEGALOVÍRUS IGM REAGENTE PARA DIAGNÓSTICO CLÍNICO 5 TIPO: CONJUNTO COMPLETO PARA AUTOMAÇÃO, TIPO DE ANÁLISE: QUANTITATIVO DE ANTI-CITOMEGALOVÍRUS IGM, MÉTODO: QUIMIOLUMINESCÊNCIA, APRESENTAÇÃO: O reagente de ANTI-CITOMEGALOVÍRUS IGM para quimioluminescência é um kit completo, pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO, para detecção quantitativa in vitro em soro/plasma humano. Ele inclui reagentes específicos, conjugados, substrato, tampões, diluentes, calibradores e controles, além de soluções de lavagem e limpeza do sistema. O reagente de ANTI-CITOMEGALOVÍRUS IGM para quimioluminescência deverá ser fornecido em kit completo e pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO, devidamente identificado com lote, ANVISA, fabricação e validade. A quantidade de testes por kit será definida em acordo prévio, e o produto exige armazenamento refrigerado entre 2 °C e 8 °C, sem congelamento, para manter sua	TESTE	1600	2000	7,34	R\$ 14.680,00

		estabilidade e integridade.					
25	356308	ANTI-CITOMEGALOVÍRUS IGG REAGENTE PARA DIAGNÓSTICO CLÍNICO 5 TIPO: CONJUNTO COMPLETO PARA AUTOMAÇÃO, TIPO DE ANÁLISE: QUANTITATIVO DE ANTI-CITOMEGALOVÍRUS IGG, MÉTODO: QUIMIOLUMINESCÊNCIA, APRESENTAÇÃO: O reagente de ANTI-CITOMEGALOVÍRUS IGG para quimioluminescência é um kit completo, pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO, para detecção quantitativa in vitro em soro/plasma humano. Ele inclui reagentes específicos, conjugados, substrato, tampões, diluentes, calibradores e controles, além de soluções de lavagem e limpeza do sistema. O reagente de ANTI-CITOMEGALOVÍRUS IGG para quimioluminescência deverá ser fornecido em kit completo e pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO, devidamente identificado com lote, ANVISA, fabricação e validade. A quantidade de testes por kit será definida em acordo prévio, e o produto exige armazenamento refrigerado entre 2 °C e 8 °C, sem congelamento, para manter sua estabilidade e integridade.	TESTE	1600	2000	5,2	R\$ 10.400,00
26	340714	TESTOSTERONA TOTAL REAGENTE PARA DIAGNÓSTICO CLÍNICO 5 TIPO: CONJUNTO COMPLETO PARA AUTOMAÇÃO, TIPO DE ANÁLISE: QUANTITATIVO DE TESTOSTERONA TOTAL, MÉTODO: QUIMIOLUMINESCÊNCIA, APRESENTAÇÃO: O reagente de TESTOSTERONA TOTAL para quimioluminescência é um kit completo, pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO, para detecção quantitativa in vitro em soro/plasma humano. Ele inclui reagentes específicos, conjugados, substrato, tampões, diluentes, calibradores e controles, além de soluções de lavagem e limpeza do sistema. O reagente de TESTOSTERONA TOTAL para quimioluminescência deverá ser fornecido em kit completo e pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO, devidamente identificado com lote, ANVISA, fabricação e validade. A quantidade de testes por kit será definida em acordo prévio, e o produto exige armazenamento refrigerado entre 2 °C e 8 °C, sem congelamento, para manter sua estabilidade e integridade.	TESTE	1600	2000	6,17	R\$ 12.340,00
27	400449	TROPONINA I REAGENTE PARA DIAGNÓSTICO CLÍNICO 5 TIPO: CONJUNTO COMPLETO PARA AUTOMAÇÃO, TIPO DE ANÁLISE: QUANTITATIVO DE TROPONINA I, MÉTODO: QUIMIOLUMINESCÊNCIA, APRESENTAÇÃO: O reagente de TROPONINA I para quimioluminescência é um kit completo, pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO,	TESTE	1600	2000	6,94	R\$ 13.880,00

		para detecção quantitativa in vitro em soro/plasma humano. Ele inclui reagentes específicos, conjugados, substrato, tampões, diluentes, calibradores e controles, além de soluções de lavagem e limpeza do sistema. O reagente de TROPONINA I para quimioluminescência deverá ser fornecido em kit completo e pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO, devidamente identificado com lote, ANVISA, fabricação e validade. A quantidade de testes por kit será definida em acordo prévio, e o produto exige armazenamento refrigerado entre 2 °C e 8 °C, sem congelamento, para manter sua estabilidade e integridade.					
28	400446	MIOGLOBINA REAGENTE PARA DIAGNÓSTICO CLÍNICO 5 TIPO: CONJUNTO COMPLETO PARA AUTOMAÇÃO, TIPO DE ANÁLISE: QUANTITATIVO DE MIOGLOBINA, MÉTODO: QUIMIOLUMINESCÊNCIA, APRESENTAÇÃO: O reagente de MIOGLOBINA para quimioluminescência é um kit completo, pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO , para detecção quantitativa in vitro em soro/plasma humano. Ele inclui reagentes específicos, conjugados, substrato, tampões, diluentes, calibradores e controles, além de soluções de lavagem e limpeza do sistema. O reagente de MIOGLOBINA para quimioluminescência deverá ser fornecido em kit completo e pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO, devidamente identificado com lote, ANVISA, fabricação e validade. A quantidade de testes por kit será definida em acordo prévio, e o produto exige armazenamento refrigerado entre 2 °C e 8 °C, sem congelamento, para manter sua estabilidade e integridade.	TESTE	1600	2000	7	R\$ 14.000,00
29	331748	ÁCIDO ÚRICO REAGENTE PARA DIAGNÓSTICO CLÍNICO 5 TIPO: CONJUNTO COMPLETO PARA AUTOMAÇÃO, TIPO DE ANÁLISE: QUANTITATIVO DE ÁCIDO ÚRICO, MÉTODO: QUIMIOLUMINESCÊNCIA, APRESENTAÇÃO: O reagente de ÁCIDO ÚRICO para quimioluminescência é um kit completo, pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO , para detecção quantitativa in vitro em soro/plasma humano. Ele inclui reagentes específicos, conjugados, substrato, tampões, diluentes, calibradores e controles, além de soluções de lavagem e limpeza do sistema. O reagente de ÁCIDO ÚRICO para quimioluminescência deverá ser fornecido em kit completo e pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO, devidamente identificado com lote, ANVISA, fabricação e validade. A quantidade de testes por kit será definida em acordo prévio, e o produto exige armazenamento	TESTE	2000	2500	1,01	R\$ 2.525,00

		refrigerado entre 2 °C e 8 °C, sem congelamento, para manter sua estabilidade e integridade.					
30	331742	ALBUMINA REAGENTE PARA DIAGNÓSTICO CLÍNICO 5 TIPO: CONJUNTO COMPLETO PARA AUTOMAÇÃO, TIPO DE ANÁLISE: QUANTITATIVO DE ALBUMINA, MÉTODO: QUIMIOLUMINESCÊNCIA, APRESENTAÇÃO: O reagente de ALBUMINA para quimioluminescência é um kit completo, pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO, para detecção quantitativa in vitro em soro/plasma humano. Ele inclui reagentes específicos, conjugados, substrato, tampões, diluentes, calibradores e controles, além de soluções de lavagem e limpeza do sistema. O reagente de ALBUMINA para quimioluminescência deverá ser fornecido em kit completo e pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO, devidamente identificado com lote, ANVISA, fabricação e validade. A quantidade de testes por kit será definida em acordo prévio, e o produto exige armazenamento refrigerado entre 2 °C e 8 °C, sem congelamento, para manter sua estabilidade e integridade.	TESTE	2000	2500	0,95	R\$ 2.375,00
31	331734	AMILASE REAGENTE PARA DIAGNÓSTICO CLÍNICO 5 TIPO: CONJUNTO COMPLETO PARA AUTOMAÇÃO, TIPO DE ANÁLISE: QUANTITATIVO DE AMILASE, MÉTODO: QUIMIOLUMINESCÊNCIA, APRESENTAÇÃO: O reagente de AMILASE para quimioluminescência é um kit completo, pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO, para detecção quantitativa in vitro em soro/plasma humano. Ele inclui reagentes específicos, conjugados, substrato, tampões, diluentes, calibradores e controles, além de soluções de lavagem e limpeza do sistema. O reagente de AMILASE para quimioluminescência deverá ser fornecido em kit completo e pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO, devidamente identificado com lote, ANVISA, fabricação e validade. A quantidade de testes por kit será definida em acordo prévio, e o produto exige armazenamento refrigerado entre 2 °C e 8 °C, sem congelamento, para manter sua estabilidade e integridade.	TESTE	2000	2500	1,65	R\$ 4.125,00
32	336253	BILIRRUBINA DIRETA REAGENTE PARA DIAGNÓSTICO CLÍNICO 5 TIPO: CONJUNTO COMPLETO PARA AUTOMAÇÃO, TIPO DE ANÁLISE: QUANTITATIVO DE BILIRRUBINA DIRETA, MÉTODO: QUIMIOLUMINESCÊNCIA, APRESENTAÇÃO: O reagente de BILIRRUBINA DIRETA para quimioluminescência é um kit completo, pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO, para detecção quantitativa in vitro em	TESTE	2000	2500	1,37	R\$ 3.425,00

		soro/plasma humano. Ele inclui reagentes específicos, conjugados, substrato, tampões, diluentes, calibradores e controles, além de soluções de lavagem e limpeza do sistema. O reagente de BILIRRUBINA DIRETA para quimioluminescência deverá ser fornecido em kit completo e pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO, devidamente identificado com lote, ANVISA, fabricação e validade. A quantidade de testes por kit será definida em acordo prévio, e o produto exige armazenamento refrigerado entre 2 °C e 8 °C, sem congelamento, para manter sua estabilidade e integridade.					
33	336250	BILIRRUBINA TOTAL REAGENTE PARA DIAGNÓSTICO CLÍNICO 5 TIPO: CONJUNTO COMPLETO PARA AUTOMAÇÃO, TIPO DE ANÁLISE: QUANTITATIVO DE BILIRRUBINA TOTAL, MÉTODO: QUIMIOLUMINESCÊNCIA, APRESENTAÇÃO: O reagente de BILIRRUBINA TOTAL para quimioluminescência é um kit completo, pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO , para detecção quantitativa in vitro em soro/plasma humano. Ele inclui reagentes específicos, conjugados, substrato, tampões, diluentes, calibradores e controles, além de soluções de lavagem e limpeza do sistema. O reagente de BILIRRUBINA TOTAL para quimioluminescência deverá ser fornecido em kit completo e pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO, devidamente identificado com lote, ANVISA, fabricação e validade. A quantidade de testes por kit será definida em acordo prévio, e o produto exige armazenamento refrigerado entre 2 °C e 8 °C, sem congelamento, para manter sua estabilidade e integridade.	TESTE	2000	2500	1,52	R\$ 3.800,00
34	331741	CÁLCIO REAGENTE PARA DIAGNÓSTICO CLÍNICO 5 TIPO: CONJUNTO COMPLETO PARA AUTOMAÇÃO, TIPO DE ANÁLISE: QUANTITATIVO DE CÁLCIO, MÉTODO: QUIMIOLUMINESCÊNCIA, APRESENTAÇÃO: O reagente de CÁLCIO para quimioluminescência é um kit completo, pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO , para detecção quantitativa in vitro em soro/plasma humano. Ele inclui reagentes específicos, conjugados, substrato, tampões, diluentes, calibradores e controles, além de soluções de lavagem e limpeza do sistema. O reagente de CÁLCIO para quimioluminescência deverá ser fornecido em kit completo e pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO, devidamente identificado com lote, ANVISA, fabricação e validade. A quantidade de testes por kit será definida em acordo prévio, e o produto exige armazenamento refrigerado entre 2 °C e 8 °C, sem	TESTE	2000	2500	1,42	R\$ 3.550,00

		congelamento, para manter sua estabilidade e integridade.					
35	334471	<p>CK TOTAL REAGENTE PARA DIAGNÓSTICO CLÍNICO 5 TIPO: CONJUNTO COMPLETO PARA AUTOMAÇÃO, TIPO DE ANÁLISE: QUANTITATIVO DE CK TOTAL, MÉTODO: QUIMIOLUMINESCÊNCIA, APRESENTAÇÃO: O reagente de CK TOTAL para quimioluminescência é um kit completo, pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO, para detecção quantitativa in vitro em soro/plasma humano. Ele inclui reagentes específicos, conjugados, substrato, tampões, diluentes, calibradores e controles, além de soluções de lavagem e limpeza do sistema. O reagente de CK TOTAL para quimioluminescência deverá ser fornecido em kit completo e pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO, devidamente identificado com lote, ANVISA, fabricação e validade. A quantidade de testes por kit será definida em acordo prévio, e o produto exige armazenamento refrigerado entre 2 °C e 8 °C, sem congelamento, para manter sua estabilidade e integridade.</p>	TESTE	2000	2500	1,17	R\$ 2.925,00
36	333336	<p>CKMB REAGENTE PARA DIAGNÓSTICO CLÍNICO 5 TIPO: CONJUNTO COMPLETO PARA AUTOMAÇÃO, TIPO DE ANÁLISE: QUANTITATIVO DE CKMB, MÉTODO: QUIMIOLUMINESCÊNCIA, APRESENTAÇÃO: O reagente de CKMB para quimioluminescência é um kit completo, pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO, para detecção quantitativa in vitro em soro/plasma humano. Ele inclui reagentes específicos, conjugados, substrato, tampões, diluentes, calibradores e controles, além de soluções de lavagem e limpeza do sistema. O reagente de CKMB para quimioluminescência deverá ser fornecido em kit completo e pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO, devidamente identificado com lote, ANVISA, fabricação e validade. A quantidade de testes por kit será definida em acordo prévio, e o produto exige armazenamento refrigerado entre 2 °C e 8 °C, sem congelamento, para manter sua estabilidade e integridade.</p>	TESTE	2000	2500	1,83	R\$ 4.575,00
37	331743	<p>CLORO REAGENTE PARA DIAGNÓSTICO CLÍNICO 5 TIPO: CONJUNTO COMPLETO PARA AUTOMAÇÃO, TIPO DE ANÁLISE: QUANTITATIVO DE CLORO, MÉTODO: QUIMIOLUMINESCÊNCIA, APRESENTAÇÃO: O reagente de CLORO para quimioluminescência deverá ser fornecido em kit completo e pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO, devidamente identificado com lote, ANVISA, fabricação e validade. A quantidade de testes por kit será definida</p>	TESTE	2000	2500	0,99	R\$ 2.475,00

		em acordo prévio, e o produto exige armazenamento refrigerado entre 2 °C e 8 °C, sem congelamento, para manter sua estabilidade e integridade.					
38	331732	<p>COLESTEROL TOTAL REAGENTE PARA DIAGNÓSTICO CLÍNICO 5 TIPO: CONJUNTO COMPLETO PARA AUTOMAÇÃO, TIPO DE ANÁLISE: QUANTITATIVO DE COLESTEROL TOTAL, MÉTODO: QUIMIOLUMINESCÊNCIA, APRESENTAÇÃO: O reagente de COLESTEROL TOTAL para quimioluminescência é um kit completo, pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO, para detecção quantitativa in vitro em soro/plasma humano. Ele inclui reagentes específicos, conjugados, substrato, tampões, diluentes, calibradores e controles, além de soluções de lavagem e limpeza do sistema. O reagente de COLESTEROL TOTAL para quimioluminescência deverá ser fornecido em kit completo e pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO, devidamente identificado com lote, ANVISA, fabricação e validade. A quantidade de testes por kit será definida em acordo prévio, e o produto exige armazenamento refrigerado entre 2 °C e 8 °C, sem congelamento, para manter sua estabilidade e integridade.</p>	TESTE	2000	2500	1,14	R\$ 2.850,00
39	333334	<p>CREATININA REAGENTE PARA DIAGNÓSTICO CLÍNICO 5 TIPO: CONJUNTO COMPLETO PARA AUTOMAÇÃO, TIPO DE ANÁLISE: QUANTITATIVO DE CREATININA, MÉTODO: QUIMIOLUMINESCÊNCIA, APRESENTAÇÃO: O reagente de CREATININA para quimioluminescência é um kit completo, pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO, para detecção quantitativa in vitro em soro/plasma humano. Ele inclui reagentes específicos, conjugados, substrato, tampões, diluentes, calibradores e controles, além de soluções de lavagem e limpeza do sistema. O reagente de CREATININA para quimioluminescência deverá ser fornecido em kit completo e pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO, devidamente identificado com lote, ANVISA, fabricação e validade. A quantidade de testes por kit será definida em acordo prévio, e o produto exige armazenamento refrigerado entre 2 °C e 8 °C, sem congelamento, para manter sua estabilidade e integridade.</p>	TESTE	2000	2500	0,77	R\$ 1.925,00
40	331739	<p>FERRO REAGENTE PARA DIAGNÓSTICO CLÍNICO 5 TIPO: CONJUNTO COMPLETO PARA AUTOMAÇÃO, TIPO DE ANÁLISE: QUANTITATIVO DE FERRO, MÉTODO: QUIMIOLUMINESCÊNCIA, APRESENTAÇÃO: O reagente de FERRO para quimioluminescência é um kit completo, pronto para uso no</p>	TESTE	2000	2500	1,11	R\$ 2.775,00

		equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO , para detecção quantitativa in vitro em soro/plasma humano. Ele inclui reagentes específicos, conjugados, substrato, tampões, diluentes, calibradores e controles, além de soluções de lavagem e limpeza do sistema. O reagente de FERRO para quimioluminescência deverá ser fornecido em kit completo e pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO, devidamente identificado com lote, ANVISA, fabricação e validade. A quantidade de testes por kit será definida em acordo prévio, e o produto exige armazenamento refrigerado entre 2 °C e 8 °C, sem congelamento, para manter sua estabilidade e integridade.					
41	331735	FOSFATASE ALCALINA REAGENTE PARA DIAGNÓSTICO CLÍNICO 5 TIPO: CONJUNTO COMPLETO PARA AUTOMAÇÃO, TIPO DE ANÁLISE: QUANTITATIVO DE FOSFATASE ALCALINA, MÉTODO: QUIMIOLUMINESCÊNCIA, APRESENTAÇÃO: O reagente de FOSFATASE ALCALINA para quimioluminescência é um kit completo, pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO , para detecção quantitativa in vitro em soro/plasma humano. Ele inclui reagentes específicos, conjugados, substrato, tampões, diluentes, calibradores e controles, além de soluções de lavagem e limpeza do sistema. O reagente de FOSFATASE ALCALINA para quimioluminescência deverá ser fornecido em kit completo e pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO, devidamente identificado com lote, ANVISA, fabricação e validade. A quantidade de testes por kit será definida em acordo prévio, e o produto exige armazenamento refrigerado entre 2 °C e 8 °C, sem congelamento, para manter sua estabilidade e integridade.	TESTE	2000	2500	0,97	R\$ 2.425,00
42	331740	FÓSFORO REAGENTE PARA DIAGNÓSTICO CLÍNICO 5 TIPO: CONJUNTO COMPLETO PARA AUTOMAÇÃO, TIPO DE ANÁLISE: QUANTITATIVO DE FÓSFORO, MÉTODO: QUIMIOLUMINESCÊNCIA, APRESENTAÇÃO: O reagente de FÓSFORO para quimioluminescência é um kit completo, pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO , para detecção quantitativa in vitro em soro/plasma humano. Ele inclui reagentes específicos, conjugados, substrato, tampões, diluentes, calibradores e controles, além de soluções de lavagem e limpeza do sistema. O reagente de FÓSFORO para quimioluminescência deverá ser fornecido em kit completo e pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO, devidamente identificado com lote, ANVISA, fabricação e validade. A quantidade de testes por kit será definida em acordo	TESTE	2000	2500	1,48	R\$ 3.700,00

		prévio, e o produto exige armazenamento refrigerado entre 2 °C e 8 °C, sem congelamento, para manter sua estabilidade e integridade.					
43	331737	<p>GGT REAGENTE PARA DIAGNÓSTICO CLÍNICO 5 TIPO: CONJUNTO COMPLETO PARA AUTOMAÇÃO, TIPO DE ANÁLISE: QUANTITATIVO DE GGT, MÉTODO: QUIMIOLUMINESCÊNCIA, APRESENTAÇÃO: O reagente de GGT para quimioluminescência é um kit completo, pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO, para detecção quantitativa in vitro em soro/plasma humano. Ele inclui reagentes específicos, conjugados, substrato, tampões, diluentes, calibradores e controles, além de soluções de lavagem e limpeza do sistema. O reagente de GGT para quimioluminescência deverá ser fornecido em kit completo e pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO, devidamente identificado com lote, ANVISA, fabricação e validade. A quantidade de testes por kit será definida em acordo prévio, e o produto exige armazenamento refrigerado entre 2 °C e 8 °C, sem congelamento, para manter sua estabilidade e integridade.</p>	TESTE	2000	2500	1,38	R\$ 3.450,00
44	333480	<p>GLICOSE REAGENTE PARA DIAGNÓSTICO CLÍNICO 5 TIPO: CONJUNTO COMPLETO PARA AUTOMAÇÃO, TIPO DE ANÁLISE: QUANTITATIVO DE GLICOSE, MÉTODO: QUIMIOLUMINESCÊNCIA, APRESENTAÇÃO: O reagente de GLICOSE para quimioluminescência é um kit completo, pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO, para detecção quantitativa in vitro em soro/plasma humano. Ele inclui reagentes específicos, conjugados, substrato, tampões, diluentes, calibradores e controles, além de soluções de lavagem e limpeza do sistema. O reagente de GLICOSE para quimioluminescência deverá ser fornecido em kit completo e pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO, devidamente identificado com lote, ANVISA, fabricação e validade. A quantidade de testes por kit será definida em acordo prévio, e o produto exige armazenamento refrigerado entre 2 °C e 8 °C, sem congelamento, para manter sua estabilidade e integridade.</p>	TESTE	2000	2500	0,93	R\$ 2.325,00
45	357736	<p>HEMOGLOBINA GLICADA REAGENTE PARA DIAGNÓSTICO CLÍNICO 5 TIPO: CONJUNTO COMPLETO PARA AUTOMAÇÃO, TIPO DE ANÁLISE: QUANTITATIVO DE HEMOGLOBINA GLICADA, MÉTODO: QUIMIOLUMINESCÊNCIA, APRESENTAÇÃO: O reagente de HEMOGLOBINA GLICADA para quimioluminescência é um kit completo, pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO,</p>	TESTE	2000	2500	2,16	R\$ 5.400,00

		para detecção quantitativa in vitro em soro/plasma humano. Ele inclui reagentes específicos, conjugados, substrato, tampões, diluentes, calibradores e controles, além de soluções de lavagem e limpeza do sistema. O reagente de HEMOGLOBINA GLICADA para quimioluminescência deverá ser fornecido em kit completo e pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO, devidamente identificado com lote, ANVISA, fabricação e validade. A quantidade de testes por kit será definida em acordo prévio, e o produto exige armazenamento refrigerado entre 2 °C e 8 °C, sem congelamento, para manter sua estabilidade e integridade.					
46	331754	HDL COLESTEROL REAGENTE PARA DIAGNÓSTICO CLÍNICO 5 TIPO: CONJUNTO COMPLETO PARA AUTOMAÇÃO, TIPO DE ANÁLISE: QUANTITATIVO DE HDL COLESTEROL, MÉTODO: QUIMIOLUMINESCÊNCIA, APRESENTAÇÃO: O reagente de HDL COLESTEROL para quimioluminescência é um kit completo, pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO , para detecção quantitativa in vitro em soro/plasma humano. Ele inclui reagentes específicos, conjugados, substrato, tampões, diluentes, calibradores e controles, além de soluções de lavagem e limpeza do sistema. O reagente de HDL COLESTEROL para quimioluminescência deverá ser fornecido em kit completo e pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO, devidamente identificado com lote, ANVISA, fabricação e validade. A quantidade de testes por kit será definida em acordo prévio, e o produto exige armazenamento refrigerado entre 2 °C e 8 °C, sem congelamento, para manter sua estabilidade e integridade.	TESTE	2000	2500	1,52	R\$ 3.800,00
47	333410	LDL COLESTEROL REAGENTE PARA DIAGNÓSTICO CLÍNICO 5 TIPO: CONJUNTO COMPLETO PARA AUTOMAÇÃO, TIPO DE ANÁLISE: QUANTITATIVO DE LDL COLESTEROL, MÉTODO: QUIMIOLUMINESCÊNCIA, APRESENTAÇÃO: O reagente de LDL COLESTEROL para quimioluminescência é um kit completo, pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO , para detecção quantitativa in vitro em soro/plasma humano. Ele inclui reagentes específicos, conjugados, substrato, tampões, diluentes, calibradores e controles, além de soluções de lavagem e limpeza do sistema. O reagente de LDL COLESTEROL para quimioluminescência deverá ser fornecido em kit completo e pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO, devidamente identificado com lote, ANVISA, fabricação e validade. A quantidade de	TESTE	2000	2500	2,54	R\$ 6.350,00

		testes por kit será definida em acordo prévio, e o produto exige armazenamento refrigerado entre 2 °C e 8 °C, sem congelamento, para manter sua estabilidade e integridade.					
48	334490	<p>POTÁSSIO REAGENTE PARA DIAGNÓSTICO CLÍNICO 5 TIPO: CONJUNTO COMPLETO PARA AUTOMAÇÃO, TIPO DE ANÁLISE: QUANTITATIVO DE POTÁSSIO. O reagente de POTÁSSIO para quimioluminescência é um kit completo, pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO, para detecção quantitativa in vitro em soro/plasma humano. Ele inclui reagentes específicos, conjugados, substrato, tampões, diluentes, calibradores e controles, além de soluções de lavagem e limpeza do sistema. O reagente de POTÁSSIO para quimioluminescência deverá ser fornecido em kit completo e pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO, devidamente identificado com lote, ANVISA, fabricação e validade. A quantidade de testes por kit será definida em acordo prévio, e o produto exige armazenamento refrigerado entre 2 °C e 8 °C, sem congelamento, para manter sua estabilidade e integridade.</p>	TESTE	2000	2500	1,4	R\$ 3.500,00
49	331744	<p>LIPASE REAGENTE PARA DIAGNÓSTICO CLÍNICO 5 TIPO: CONJUNTO COMPLETO PARA AUTOMAÇÃO, TIPO DE ANÁLISE: QUANTITATIVO DE LIPASE, MÉTODO: QUIMIOLUMINESCÊNCIA, APRESENTAÇÃO: O reagente de LIPASE para quimioluminescência é um kit completo, pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO, para detecção quantitativa in vitro em soro/plasma humano. Ele inclui reagentes específicos, conjugados, substrato, tampões, diluentes, calibradores e controles, além de soluções de lavagem e limpeza do sistema. O reagente de LIPASE para quimioluminescência deverá ser fornecido em kit completo e pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO, devidamente identificado com lote, ANVISA, fabricação e validade. A quantidade de testes por kit será definida em acordo prévio, e o produto exige armazenamento refrigerado entre 2 °C e 8 °C, sem congelamento, para manter sua estabilidade e integridade.</p>	TESTE	2000	2500	1,73	R\$ 4.325,00
50	368924	<p>LACTATO REAGENTE PARA DIAGNÓSTICO CLÍNICO 5 TIPO: CONJUNTO COMPLETO PARA AUTOMAÇÃO, TIPO DE ANÁLISE: QUANTITATIVO DE LACTATO, MÉTODO: QUIMIOLUMINESCÊNCIA, APRESENTAÇÃO: O reagente de LACTATO para quimioluminescência é um kit completo, pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO, para detecção quantitativa in vitro em soro/plasma humano. Ele inclui reagentes específicos, conjugados,</p>	TESTE	2000	2500	2,25	R\$ 5.625,00

		substrato, tampões, diluentes, calibradores e controles, além de soluções de lavagem e limpeza do sistema. O reagente de LACTATO para quimioluminescência deverá ser fornecido em kit completo e pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO, devidamente identificado com lote, ANVISA, fabricação e validade. A quantidade de testes por kit será definida em acordo prévio, e o produto exige armazenamento refrigerado entre 2 °C e 8 °C, sem congelamento, para manter sua estabilidade e integridade.					
51	416748	LDH (LACTATO DESIDROGENASE) REAGENTE PARA DIAGNÓSTICO CLÍNICO 5 TIPO: CONJUNTO COMPLETO PARA AUTOMAÇÃO, TIPO DE ANÁLISE: QUANTITATIVO DE LDH (LACTATO DESIDROGENASE), MÉTODO: QUIMIOLUMINESCÊNCIA, APRESENTAÇÃO: O reagente de LDH (LACTATO DESIDROGENASE) para quimioluminescência é um kit completo, pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO, para detecção quantitativa in vitro em soro/plasma humano. Ele inclui reagentes específicos, conjugados, substrato, tampões, diluentes, calibradores e controles, além de soluções de lavagem e limpeza do sistema. O reagente de LDH (LACTATO DESIDROGENASE) para quimioluminescência deverá ser fornecido em kit completo e pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO, devidamente identificado com lote, ANVISA, fabricação e validade. A quantidade de testes por kit será definida em acordo prévio, e o produto exige armazenamento refrigerado entre 2 °C e 8 °C, sem congelamento, para manter sua estabilidade e integridade.	TESTE	2000	2500	1,51	R\$ 3.775,00
52	331738	MAGNÉSIO REAGENTE PARA DIAGNÓSTICO CLÍNICO 5 TIPO: CONJUNTO COMPLETO PARA AUTOMAÇÃO, TIPO DE ANÁLISE: QUANTITATIVO DE MAGNÉSIO, MÉTODO: QUIMIOLUMINESCÊNCIA, APRESENTAÇÃO: O reagente de MAGNÉSIO para quimioluminescência é um kit completo, pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO, para detecção quantitativa in vitro em soro/plasma humano. Ele inclui reagentes específicos, conjugados, substrato, tampões, diluentes, calibradores e controles, além de soluções de lavagem e limpeza do sistema. O reagente de MAGNÉSIO para quimioluminescência deverá ser fornecido em kit completo e pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO, devidamente identificado com lote, ANVISA, fabricação e validade. A quantidade de testes por kit será definida em acordo prévio, e o produto exige armazenamento refrigerado entre 2 °C e 8 °C, sem congelamento, para manter sua estabilidade e integridade.	TESTE	2000	2500	1,85	R\$ 4.625,00

53	331751	<p>SÓDIO REAGENTE PARA DIAGNÓSTICO CLÍNICO 5 TIPO: CONJUNTO COMPLETO PARA AUTOMAÇÃO, TIPO DE ANÁLISE: QUANTITATIVO DE SÓDIO, MÉTODO: QUIMIOLUMINESCÊNCIA, APRESENTAÇÃO: O reagente de SÓDIO para quimioluminescência é um kit completo, pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO, para detecção quantitativa in vitro em soro/plasma humano. Ele inclui reagentes específicos, conjugados, substrato, tampões, diluentes, calibradores e controles, além de soluções de lavagem e limpeza do sistema. O reagente de SÓDIO para quimioluminescência deverá ser fornecido em kit completo e pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO, devidamente identificado com lote, ANVISA, fabricação e validade. A quantidade de testes por kit será definida em acordo prévio, e o produto exige armazenamento refrigerado entre 2 °C e 8 °C, sem congelamento, para manter sua estabilidade e integridade.</p>	TESTE	2000	2500	1,73	R\$ 4.325,00
54	353797	<p>PROTEÍNA C REATIVA ULTRASENSÍVEL REAGENTE PARA DIAGNÓSTICO CLÍNICO 5 TIPO: CONJUNTO COMPLETO PARA AUTOMAÇÃO, TIPO DE ANÁLISE: QUANTITATIVO DE PROTEÍNA C REATIVA ULTRASENSÍVEL, MÉTODO: QUIMIOLUMINESCÊNCIA, APRESENTAÇÃO: O reagente de PROTEÍNA C REATIVA ULTRASENSÍVEL para quimioluminescência é um kit completo, pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO, para detecção quantitativa in vitro em soro/plasma humano. Ele inclui reagentes específicos, conjugados, substrato, tampões, diluentes, calibradores e controles, além de soluções de lavagem e limpeza do sistema. O reagente de PROTEÍNA C REATIVA ULTRASENSÍVEL para quimioluminescência deverá ser fornecido em kit completo e pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO, devidamente identificado com lote, ANVISA, fabricação e validade. A quantidade de testes por kit será definida em acordo prévio, e o produto exige armazenamento refrigerado entre 2 °C e 8 °C, sem congelamento, para manter sua estabilidade e integridade.</p>	TESTE	2000	2500	3,5	R\$ 8.750,00
55	350233	<p>PROTEÍNAS TOTAIS REAGENTE PARA DIAGNÓSTICO CLÍNICO 5 TIPO: CONJUNTO COMPLETO PARA AUTOMAÇÃO, TIPO DE ANÁLISE: QUANTITATIVO DE PROTEÍNAS TOTAIS, MÉTODO: QUIMIOLUMINESCÊNCIA, APRESENTAÇÃO: O reagente de PROTEÍNAS TOTAIS para quimioluminescência é um kit completo, pronto para uso no equipamento</p>	TESTE	2000	2500	1,59	R\$ 3.975,00

		<p>automatizado Mindray BS-240 PRO, para detecção quantitativa in vitro em soro/plasma humano. Ele inclui reagentes específicos, conjugados, substrato, tampões, diluentes, calibradores e controles, além de soluções de lavagem e limpeza do sistema. O reagente de PROTEÍNAS TOTAIS para quimioluminescência deverá ser fornecido em kit completo e pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO, devidamente identificado com lote, ANVISA, fabricação e validade. A quantidade de testes por kit será definida em acordo prévio, e o produto exige armazenamento refrigerado entre 2 °C e 8 °C, sem congelamento, para manter sua estabilidade e integridade.</p>					
56	378034	<p>FERRITINA REAGENTE PARA DIAGNÓSTICO CLÍNICO 5 TIPO: CONJUNTO COMPLETO PARA AUTOMAÇÃO, TIPO DE ANÁLISE: QUANTITATIVO DE FERRITINA, MÉTODO: QUIMIOLUMINESCÊNCIA, APRESENTAÇÃO: O reagente de FERRITINA para quimioluminescência é um kit completo, pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO, para detecção quantitativa in vitro em soro/plasma humano. Ele inclui reagentes específicos, conjugados, substrato, tampões, diluentes, calibradores e controles, além de soluções de lavagem e limpeza do sistema. O reagente de FERRITINA para quimioluminescência deverá ser fornecido em kit completo e pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO, devidamente identificado com lote, ANVISA, fabricação e validade. A quantidade de testes por kit será definida em acordo prévio, e o produto exige armazenamento refrigerado entre 2 °C e 8 °C, sem congelamento, para manter sua estabilidade e integridade.</p>	TESTE	1600	2000	4,87	R\$ 9.740,00
57	335045	<p>PROTEÍNA URINÁRIA REAGENTE PARA DIAGNÓSTICO CLÍNICO 5 TIPO: CONJUNTO COMPLETO PARA AUTOMAÇÃO, TIPO DE ANÁLISE: QUANTITATIVO DE PROTEÍNA URINÁRIA, MÉTODO: QUIMIOLUMINESCÊNCIA, APRESENTAÇÃO: O reagente de PROTEÍNA URINÁRIA para quimioluminescência é um kit completo, pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO, para detecção quantitativa in vitro em soro/plasma humano. Ele inclui reagentes específicos, conjugados, substrato, tampões, diluentes, calibradores e controles, além de soluções de lavagem e limpeza do sistema. O reagente de PROTEÍNA URINÁRIA para quimioluminescência deverá ser fornecido em kit completo e pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO, devidamente identificado com lote, ANVISA, fabricação e validade. A quantidade de testes por kit será definida em acordo</p>	TESTE	2000	2500	1,26	R\$ 3.150,00

		prévio, e o produto exige armazenamento refrigerado entre 2 °C e 8 °C, sem congelamento, para manter sua estabilidade e integridade.					
58	333406	TIBC REAGENTE PARA DIAGNÓSTICO CLÍNICO 5 TIPO: CONJUNTO COMPLETO PARA AUTOMAÇÃO, TIPO DE ANÁLISE: QUANTITATIVO DE TIBC, MÉTODO: QUIMIOLUMINESCÊNCIA, APRESENTAÇÃO: O reagente de TIBC para quimioluminescência é um kit completo, pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO, para detecção quantitativa in vitro em soro/plasma humano. Ele inclui reagentes específicos, conjugados, substrato, tampões, diluentes, calibradores e controles, além de soluções de lavagem e limpeza do sistema. O reagente de TIBC para quimioluminescência deverá ser fornecido em kit completo e pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO, devidamente identificado com lote, ANVISA, fabricação e validade. A quantidade de testes por kit será definida em acordo prévio, e o produto exige armazenamento refrigerado entre 2 °C e 8 °C, sem congelamento, para manter sua estabilidade e integridade.	TESTE	2000	2500	1,65	R\$ 4.125,00
59	334463	TGO/AST REAGENTE PARA DIAGNÓSTICO CLÍNICO 5 TIPO: CONJUNTO COMPLETO PARA AUTOMAÇÃO, TIPO DE ANÁLISE: QUANTITATIVO DE TGO/AST, MÉTODO: QUIMIOLUMINESCÊNCIA, APRESENTAÇÃO: O reagente de TGO/AST para quimioluminescência é um kit completo, pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO, para detecção quantitativa in vitro em soro/plasma humano. Ele inclui reagentes específicos, conjugados, substrato, tampões, diluentes, calibradores e controles, além de soluções de lavagem e limpeza do sistema. O reagente de TGO/AST para quimioluminescência deverá ser fornecido em kit completo e pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO, devidamente identificado com lote, ANVISA, fabricação e validade. A quantidade de testes por kit será definida em acordo prévio, e o produto exige armazenamento refrigerado entre 2 °C e 8 °C, sem congelamento, para manter sua estabilidade e integridade.	TESTE	2000	2500	1,39	R\$ 3.475,00
60	331747	TGP/ALT REAGENTE PARA DIAGNÓSTICO CLÍNICO 5 TIPO: CONJUNTO COMPLETO PARA AUTOMAÇÃO, TIPO DE ANÁLISE: QUANTITATIVO DE TGP/ALT, MÉTODO: QUIMIOLUMINESCÊNCIA, APRESENTAÇÃO: O reagente de TGP/ALT para quimioluminescência é um kit completo, pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO, para detecção quantitativa in vitro em soro/plasma humano. Ele	TESTE	2000	2500	1,47	R\$ 3.675,00

		inclui reagentes específicos, conjugados, substrato, tampões, diluentes, calibradores e controles, além de soluções de lavagem e limpeza do sistema. O reagente de TGP/ALT para quimioluminescência deverá ser fornecido em kit completo e pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO, devidamente identificado com lote, ANVISA, fabricação e validade. A quantidade de testes por kit será definida em acordo prévio, e o produto exige armazenamento refrigerado entre 2 °C e 8 °C, sem congelamento, para manter sua estabilidade e integridade.					
61	331733	TRIGLICERÍDEOS REAGENTE PARA DIAGNÓSTICO CLÍNICO 5 TIPO: CONJUNTO COMPLETO PARA AUTOMAÇÃO, TIPO DE ANÁLISE: QUANTITATIVO DE TRIGLICERÍDEOS , MÉTODO: QUIMIOLUMINESCÊNCIA, APRESENTAÇÃO: O reagente de TRIGLICERÍDEOS para quimioluminescência é um kit completo, pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO, para detecção quantitativa in vitro em soro/plasma humano. Ele inclui reagentes específicos, conjugados, substrato, tampões, diluentes, calibradores e controles, além de soluções de lavagem e limpeza do sistema. O reagente de TRIGLICERÍDEOS para quimioluminescência deverá ser fornecido em kit completo e pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO, devidamente identificado com lote, ANVISA, fabricação e validade. A quantidade de testes por kit será definida em acordo prévio, e o produto exige armazenamento refrigerado entre 2 °C e 8 °C, sem congelamento, para manter sua estabilidade e integridade.	TESTE	2000	2500	1,11	R\$ 2.775,00
62	331749	UREIA REAGENTE PARA DIAGNÓSTICO CLÍNICO 5 TIPO: CONJUNTO COMPLETO PARA AUTOMAÇÃO, TIPO DE ANÁLISE: QUANTITATIVO DE UREIA , MÉTODO: QUIMIOLUMINESCÊNCIA, APRESENTAÇÃO: O reagente de UREIA para quimioluminescência é um kit completo, pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO, para detecção quantitativa in vitro em soro/plasma humano. Ele inclui reagentes específicos, conjugados, substrato, tampões, diluentes, calibradores e controles, além de soluções de lavagem e limpeza do sistema. O reagente de UREIA para quimioluminescência deverá ser fornecido em kit completo e pronto para uso no equipamento automatizado Mindray BS-240 PRO, devidamente identificado com lote, ANVISA, fabricação e validade. A quantidade de testes por kit será definida em acordo prévio, e o produto exige armazenamento refrigerado entre 2 °C e 8 °C, sem congelamento, para manter sua	TESTE	2000	2500	1,51	R\$ 3.775,00

		estabilidade e integridade.					
63	396034	REAGENTE PARA DIAGNÓSTICO CLÍNICO 5 TIPO: SUSPENSÃO DE ANTÍGENOS PARA TRIAGEM DE VDRL, MÉTODO: FLOCULAÇÃO, CARACTERÍSTICAS ADICIONAIS: PRONTO PARA USO, APRESENTAÇÃO: TESTE. Antígeno de VDRL (suspensão de cardiolipina, lecitina e colesterol); Tampão de diluição; Controle positivo e negativo; Instruções de uso e reagente de agitação (se aplicável). Características obrigatórias: Produto pronto para uso , não requerendo preparação prévia; Deve possuir registro ativo na ANVISA , conforme RDC nº 36/2015; Deve estar devidamente rotulado , com número de lote, data de fabricação e validade; Incluir FISPQ (Ficha de Segurança do Produto Químico) e instruções de uso em língua portuguesa; Fornecido em embalagem íntegra e lacrada , contendo identificação do fabricante e/ou importador autorizado.	TESTE	2400	3000	0,57	R\$ 1.710,00
64	356905	REAGENTE PARA DIAGNÓSTICO CLÍNICO 6 TIPO: CONJUNTO COMPLETO, TIPO DE ANÁLISE: QUALITATIVO DE BETA HCG, MÉTODO: IMUNOCROMATOGRAFIA, APRESENTAÇÃO: TESTE. Teste – kit completo pronto para uso , contendo todos os componentes necessários à execução do ensaio, incluindo cassete de teste, pipeta ou conta-gotas, e tampão diluente, quando aplicável. Dispositivo de teste imunocromatográfico (cassete tira ou placa); Reagente tampão / diluente; Controle interno incorporado à tira de teste; Instruções de uso em língua portuguesa. Produto pronto para uso e de uso in vitro ; Fornecido em conjunto completo , devidamente rotulado e lacrado; Deve possuir registro ativo na ANVISA , conforme RDC nº 36/2015; Embalagem contendo número de lote, data de fabricação e validade; Acompanha FISPQ (Ficha de Segurança do Produto Químico) e instruções de uso ; Deve apresentar controle interno visível que assegure a validade do resultado do teste.	TESTE	2400	3000	0,98	R\$ 2.940,00
65	384548	SOROTIPO: ANTI-B, COMPOSIÇÃO: MONOCLONAL. Produto pronto para uso ; Deve possuir registro ativo na ANVISA , conforme RDC nº 36/2015; Embalagem com identificação clara de lote, data de fabricação, validade, fabricante e número de registro ANVISA ; Deve apresentar cor de identificação padronizada (amarelo para Anti-B) , conforme normas de hemotipagem; Acompanhar FISPQ (Ficha de Segurança) e instruções de uso ; Compatível com os métodos de rotina em bancos de sangue e laboratórios clínicos .	UND	12	15	18,76	R\$ 281,40
66	384548	SOROTIPO: ANTI-D, COMPOSIÇÃO: MONOCLONAL. Produto pronto para uso ; Deve possuir registro ativo na ANVISA , conforme RDC nº 36/2015; Embalagem com identificação clara de	UND	12	15	18,19	R\$ 272,85

		lote, data de fabricação, validade, fabricante e número de registro ANVISA; Deve apresentar cor de identificação padronizada, conforme normas de hemotipagem; Acompanhar FISPQ (Ficha de Segurança) e instruções de uso; Compatível com os métodos de rotina em bancos de sangue e laboratórios clínicos.					
67	384548	SOROTIPO: ANTI-A, COMPOSIÇÃO: MONOCLONAL. Produto pronto para uso; Deve possuir registro ativo na ANVISA, conforme RDC nº 36/2015; Embalagem com identificação clara de lote, data de fabricação, validade, fabricante e número de registro ANVISA; Deve apresentar cor de identificação padronizada (azul para Anti-A), conforme normas de hemotipagem; Acompanhar FISPQ (Ficha de Segurança) e instruções de uso; Compatível com os métodos de rotina em bancos de sangue e laboratórios clínicos.	UND	12	15	35,01	R\$ 525,15
68	335034	REAGENTE PARA DIAGNÓSTICO CLÍNICO 6 TIPO: CONJUNTO COMPLETO, TIPO DE ANÁLISE: QUALITATIVO DE SANGUE OCULTO EM FEZES, MÉTODO: IMUNOCROMATOGRAFICO, APRESENTAÇÃO: TESTE. kit completo pronto para uso , contendo todos os componentes necessários à execução do ensaio, como dispositivos de teste (cassete ou tira), tampão diluente, frasco coletor com aplicador e instruções de uso. Dispositivo de teste imunocromatográfico (cassete ou tira reativa); Solução tampão / diluente; Frasco coletor com aplicador; Controle interno incorporado à tira de teste; Instruções de uso em língua portuguesa.	TESTE	2400	3000	2,70	R\$ 8.100,00
69	357757	CORANTE TIPO: AZUL DE CRESIL BRILHANTE, ASPECTO FÍSICO: LÍQUIDO, CARACTERÍSTICAS ADICIONAIS: CI (Color Index): 51010; Solução aquosa estabilizada; Alta pureza e estabilidade química; Compatível com microscopia óptica; Preparado para coloração rápida e eficiente de reticulócitos; Isento de precipitados visíveis. Conservar entre 15 °C e 30 °C. Proteger de luz solar direta. Não congelar.	UND	4	5	59,68	R\$ 298,40
70	327534	CORANTE TIPO: CONJUNTO REAGENTE PARA COLORAÇÃO DE GRAM, ASPECTO FÍSICO: LÍQUIDO, CARACTERÍSTICAS ADICIONAIS: FRASCOS SEPARADOS CONTENDO, COMPOSIÇÃO: CRISTAL VIOLETA, LUGOL, ETANOL – ACETONA, FUCSINA BÁSICA. Reagentes conformes à Farmacopéia Brasileira / USP Teste microbiológico: Ausência de contaminação Estabilidade: ≥ 12 meses a 15–30 °C. Produto pronto para uso, sem necessidade de diluição.	UND	4	5	73,95	R\$ 369,75
71	327536	CORANTE TIPO: CONJUNTO CORANTE HEMATOLÓGICO PANÓTICO RÁPIDO, ASPECTO FÍSICO: LÍQUIDO, CARACTERÍSTICAS ADICIONAIS: FRASCOS SEPARADOS CONTENDO, COMPOSIÇÃO: 0,1% DE	UND	4	5	39,74	R\$ 198,70

		CICLOHEXADIENOS, 0,1% DE AZOBENZOSULFÔNICOS, COMPONENTES ADICIONAIS: 0,1% DE FENOTIAZINAS. Coloração nítida de núcleos e citoplasma em ≤ 1 minuto Ausência de precipitados, produto estável em temperatura ambiente (15–30 °C). Testado e validado para uso em microscopia clínica					
72	353742	REAGENTE PARA DIAGNÓSTICO CLÍNICO 7 TIPO: CONJUNTO COMPLETO, TIPO DE ANÁLISE: QUALITATIVO ANTI DENGUE VÍRUS IGG E IGM , MÉTODO: IMUNOCROMATOGRAFIA, APRESENTAÇÃO: TESTE. Detecção qualitativa e diferencial de anticorpos IGG e IGM contra o vírus da Dengue em amostras de soro, plasma ou sangue total humano. Apresentação: Kit contendo dispositivos de teste e acessórios	TESTE	400	500	5,14	R\$ 2.570,00
73	412589	REAGENTE PARA DIAGNÓSTICO CLÍNICO 1 TIPO: CONJUNTO COMPLETO, TIPO DE ANÁLISE: QUALITATIVO ANTI DENGUE VÍRUS E ANTÍGENO NS1 , MÉTODO: IMUNOCROMATOGRAFIA, APRESENTAÇÃO: TESTE. Tipo: Conjunto completo, Tipo de análise: Qualitativo Método: Imunocromatografia Amostra: Soro, plasma ou sangue total Finalidade: Detecção de infecção aguda (NS1) e resposta imune (IgM/IgG).	TESTE	400	500	4,44	R\$ 2.220,00
74	437626	REAGENTE PARA DIAGNÓSTICO CLÍNICO 2 TIPO: CONJUNTO COMPLETO, TIPO DE ANÁLISE: QUALITATIVO DE ANTI CHIKUNGUNYA VÍRUS IGM , MÉTODO: IMUNOCROMATOGRAFIA, APRESENTAÇÃO: TESTE. Tipo: Conjunto completo Tipo de análise: Qualitativo Método: Imunocromatografia, Amostra: Soro ou plasma, Finalidade: Detecção de anticorpos IgM específicos (fase aguda).	TESTE	320	400	12,29	R\$ 4.916,00
75	431778	REAGENTE ANALÍTICO 1 TIPO: CONJUNTO COMPLETO, TIPO DE ANÁLISE: QUALITATIVO DROGAS , CARACTERÍSTICA ADICIONAL: ARRANJO EM CHIP, COMPONENTES: ANFETAMINA, BARBITÚRICOS, BENZODIAZEPÍNICOS, COMPONENTES ADICIONAIS: BUPRENORFINA, CANABINÓIDES, BENZOILECOGNINA. OUTROS COMPONENTES: METANFETAMINA, METADONA, MDMA, OPIÁCEOS COMPOSIÇÃO: FENCICLIDINA, ANT. TRICÍCLICOS. APLICAÇÃO : EM URINA. Método: Imunocromatografia competitiva.	TESTE	1600	2000	22,83	R\$ 45.660,00
76	337327	REAGENTE PARA DIAGNÓSTICO CLÍNICO 5 TIPO: SORO DE COOMBS , COMPOSIÇÃO BÁSICA: MONOESPECÍFICO ANTI-IGG HUMANO. Tipo: Reagente isolado, Tipo de análise: Qualitativo Método: Aglutinação direta, Composição: Anticorpo monoclonal anti-IgG humano, Aplicação: Teste de antiglobulina direta (Coombs direto).	UND	12	15	36,35	R\$ 545,25

77	343029	REAGENTE PARA DIAGNÓSTICO CLÍNICO 5 TIPO: CONJUNTO COMPLETO, TIPO DE ANÁLISE: QUANTITATIVO DE PROTEÍNA "C" REATIVA, MÉTODO: AGLUTINAÇÃO EM LÁTEX, APRESENTAÇÃO: TESTE.	TESTE	1600	2000	0,34	R\$ 680,00
78	467047	REAGENTE PARA DIAGNÓSTICO CLÍNICO 7 TIPO: CONJUNTO COMPLETO, TIPO DE ANÁLISE: QUALITATIVO ANTÍGENO CORONAVÍRUS COVID-19, MÉTODO: IMUNOCROMATOGRAFIA, APRESENTAÇÃO: TESTE. Amostra: Swab nasal/orofaríngeo, Aplicação: Detecção de antígeno SARS-CoV-2.	TESTE	240	300	3,48	R\$ 1.044,00
79	334484	REAGENTE PARA DIAGNÓSTICO CLÍNICO 6 TIPO: CONJUNTO COMPLETO, TIPO DE ANÁLISE: QUALITATIVO DE HIV I E II, MÉTODO: IMUNOCROMATOGRAFIA, APRESENTAÇÃO: TESTE. kit completo pronto para uso , contendo todos os componentes necessários à execução do ensaio, incluindo cassete de teste, pipeta ou conta-gotas, e tampão diluente, quando aplicável. Dispositivo de teste imunocromatográfico (cassete, tira ou placa); Reagente tampão / diluente; Controle interno incorporado à tira de teste; Instruções de uso em língua portuguesa. Produto pronto para uso e de uso in vitro ; Fornecido em conjunto completo , devidamente rotulado e lacrado; Deve possuir registro ativo na ANVISA , conforme RDC nº 36/2015; Embalagem contendo número de lote, data de fabricação e validade; Acompanha FISPQ (Ficha de Segurança do Produto Químico) e instruções de uso ; Deve apresentar controle interno visível que assegure a validade do resultado do teste. Amostra: Soro, plasma ou sangue total Amostra: Soro, plasma ou sangue total.	TESTE	240	300	2,59	R\$ 777,00
80	368252	REAGENTE PARA DIAGNÓSTICO CLÍNICO 7 TIPO: CONJUNTO COMPLETO, TIPO DE ANÁLISE: QUALITATIVO HBSAG, MÉTODO: IMUNOCROMATOGRAFIA, APRESENTAÇÃO: TESTE. kit completo pronto para uso , contendo todos os componentes necessários à execução do ensaio, incluindo cassete de teste, pipeta ou conta-gotas, e tampão diluente, quando aplicável. Dispositivo de teste imunocromatográfico (cassete, tira ou placa); Reagente tampão / diluente; Controle interno incorporado à tira de teste; Instruções de uso em língua portuguesa. Produto pronto para uso e de uso in vitro ; Fornecido em conjunto completo , devidamente rotulado e lacrado; Deve possuir registro ativo na ANVISA , conforme RDC nº 36/2015; Embalagem contendo número de lote, data de fabricação e validade; Acompanha FISPQ (Ficha de Segurança do Produto Químico) e instruções de uso ; Deve apresentar controle interno visível que assegure a validade do resultado do teste. Amostra: Soro, plasma ou sangue total	TESTE	240	300	1,89	R\$ 567,00

81	335769	REAGENTE PARA DIAGNÓSTICO CLÍNICO 6 TIPO: CONJUNTO COMPLETO, TIPO DE ANÁLISE: QUALITATIVO DE PSA TOTAL, MÉTODO: IMUNOCROMATOGRAFIA, APRESENTAÇÃO: TESTE. Kit completo pronto para uso , contendo todos os componentes necessários à execução do ensaio, incluindo cassete de teste, pipeta ou conta-gotas, e tampão diluente, quando aplicável. Dispositivo de teste imunocromatográfico (cassete, tira ou placa); Reagente tampão / diluente; Controle interno incorporado à tira de teste; Instruções de uso em língua portuguesa. Produto pronto para uso e de uso in vitro ; Fornecido em conjunto completo , devidamente rotulado e lacrado; Deve possuir registro ativo na ANVISA , conforme RDC nº 36/2015; Embalagem contendo número de lote, data de fabricação e validade; Acompanha FISPQ (Ficha de Segurança do Produto Químico) e instruções de uso ; Deve apresentar controle interno visível que assegure a validade do resultado do teste.	TESTE	400	500	3,48	R\$ 1.740,00
82	368340	REAGENTE PARA DIAGNÓSTICO CLÍNICO 3 TIPO: CONJUNTO COMPLETO, TIPO DE ANÁLISE: QUALITATIVO DE ANTIPLASMODIUM SP, MÉTODO: IMUNOCROMATOGRAFIA, APRESENTAÇÃO: TESTE. Kit completo pronto para uso , contendo todos os componentes necessários à execução do ensaio, incluindo cassete de teste, pipeta ou conta-gotas, e tampão diluente, quando aplicável. Dispositivo de teste imunocromatográfico (cassete, tira ou placa); Reagente tampão / diluente; Controle interno incorporado à tira de teste; Instruções de uso em língua portuguesa. Produto pronto para uso e de uso in vitro ; Fornecido em conjunto completo , devidamente rotulado e lacrado; Deve possuir registro ativo na ANVISA , conforme RDC nº 36/2015; Embalagem contendo número de lote, data de fabricação e validade; Acompanha FISPQ (Ficha de Segurança do Produto Químico) e instruções de uso ; Deve apresentar controle interno visível que assegure a validade do resultado do teste. Amostra: Sangue total capilar ou venoso	TESTE	400	500	8,40	R\$ 4.200,00
83	344237	REAGENTE PARA DIAGNÓSTICO CLÍNICO 7 TIPO: CONJUNTO COMPLETO, TIPO DE ANÁLISE: QUALITATIVO DE TROPONINA I, MÉTODO: IMUNOCROMATOGRAFIA, APRESENTAÇÃO: TESTE. Kit completo pronto para uso , contendo todos os componentes necessários à execução do ensaio, incluindo cassete de teste, pipeta ou conta-gotas, e tampão diluente, quando aplicável. Dispositivo de teste imunocromatográfico (cassete, tira ou placa); Reagente tampão / diluente; Controle interno incorporado à tira de teste; Instruções de uso em língua portuguesa. Produto pronto para uso e de uso in vitro ; Fornecido em conjunto	TESTE	400	500	2,93	R\$ 1.465,00

		completo, devidamente rotulado e lacrado; Deve possuir registro ativo na ANVISA , conforme RDC nº 36/2015; Embalagem contendo número de lote, data de fabricação e validade; Acompanha FISPQ (Ficha de Segurança do Produto Químico) e instruções de uso ; Deve apresentar controle interno visível que assegure a validade do resultado do teste.					
84	337768	REAGENTE PARA DIAGNÓSTICO CLÍNICO 5 TIPO: CONJUNTO COMPLETO, TIPO DE ANÁLISE: QUANTITATIVO DE ANTIESTREPTOLISINA "O" , MÉTODO: AGLUTINAÇÃO EM LÁTEX, APRESENTAÇÃO: TESTE. Método: Aglutinação em látex, Amostra: Soro, Aplicação: Detecção de infecção estreptocócica recente. kit completo pronto para uso , contendo todos os componentes necessários à execução do ensaio, incluindo cassete de teste, pipeta ou conta-gotas, e tampão diluente, quando aplicável. Dispositivo de teste imunocromatográfico (cassete, tira ou placa); Reagente tampão / diluente; Controle interno incorporado à tira de teste; Instruções de uso em língua portuguesa. Produto pronto para uso e de uso in vitro ; Fornecido em conjunto completo , devidamente rotulado e lacrado; Deve possuir registro ativo na ANVISA , conforme RDC nº 36/2015; Embalagem contendo número de lote, data de fabricação e validade; Acompanha FISPQ (Ficha de Segurança do Produto Químico) e instruções de uso ; Deve apresentar controle interno visível que assegure a validade do resultado do teste.	TESTE	800	1000	0,48	R\$ 480,00
85	337471	REAGENTE PARA DIAGNÓSTICO CLÍNICO 5 TIPO: CONJUNTO COMPLETO, TIPO DE ANÁLISE: QUANTITATIVO DE FATOR REUMATOIDE , MÉTODO: AGLUTINAÇÃO EM LÁTEX, APRESENTAÇÃO: TESTE. Kit completo pronto para uso , contendo todos os componentes necessários à execução do ensaio, incluindo cassete de teste, pipeta ou conta-gotas, e tampão diluente, quando aplicável. Dispositivo de teste imunocromatográfico (cassete, tira ou placa); Reagente tampão / diluente; Controle interno incorporado à tira de teste; Instruções de uso em língua portuguesa. Produto pronto para uso e de uso in vitro ; Fornecido em conjunto completo , devidamente rotulado e lacrado; Deve possuir registro ativo na ANVISA , conforme RDC nº 36/2015; Embalagem contendo número de lote, data de fabricação e validade; Acompanha FISPQ (Ficha de Segurança do Produto Químico) e instruções de uso ; Deve apresentar controle interno visível que assegure a validade do resultado do teste.	TESTE	480	600	0,56	R\$ 336,00
86	435823	REAGENTE PARA DIAGNÓSTICO CLÍNICO 1 TIPO: CONJUNTO COMPLETO, TIPO DE ANÁLISE: QUALITATIVO ANTI ZIKA VÍRUS IGG E IGM , MÉTODO: IMUNOCROMATOGRAFIA, APRESENTAÇÃO: TESTE. kit completo pronto para uso , contendo	TESTE	320	400	13,92	R\$ 5.568,00

		todos os componentes necessários à execução do ensaio, incluindo cassete de teste, pipeta ou conta-gotas, e tampão diluente, quando aplicável. Dispositivo de teste imunocromatográfico (cassete, tira ou placa); Reagente tampão / diluente; Controle interno incorporado à tira de teste; Instruções de uso em língua portuguesa. Produto pronto para uso e de uso in vitro ; Fornecido em conjunto completo , devidamente rotulado e lacrado; Deve possuir registro ativo na ANVISA , conforme RDC nº 36/2015; Embalagem contendo número de lote, data de fabricação e validade; Acompanha FISPQ (Ficha de Segurança do Produto Químico) e instruções de uso ; Deve apresentar controle interno visível que assegure a validade do resultado do teste. Amostra: Soro, plasma ou sangue total					
87	382448	REAGENTE PARA DIAGNÓSTICO CLÍNICO 5 TIPO: CONJUNTO COMPLETO PARA AUTOMAÇÃO, TIPO DE ANÁLISE: QUANTITATIVO DE POTÁSSIO, MÉTODO: POTENCIOMETRIA, APRESENTAÇÃO: TESTE. Compatível com Analisador Eletrolítico. Equipamento de medição direta por eletrodo de íon seletivo. Amostras: sangue total, soro, plasma ou urina diluída. Volume de amostra: 100 - 150ul. Velocidade superior a 60 amostras/h. Armazenamento de dados superior a 500 resultados. Tela de toque. Impressora térmica. Medições: K ⁺ ,Na ⁺ , Cl ⁻ e Ca ²⁺ .	TESTE	400	500	1,20	R\$ 600,00
88	369996	REAGENTE PARA DIAGNÓSTICO CLÍNICO 5 TIPO: CONJUNTO COMPLETO PARA AUTOMAÇÃO, TIPO DE ANÁLISE: QUANTITATIVO DE SÓDIO, MÉTODO: POTENCIOMETRIA, APRESENTAÇÃO: TESTE. Compatível com Analisador Eletrolítico. Equipamento de medição direta por eletrodo de íon seletivo. Amostras: sangue total, soro, plasma ou urina diluída. Volume de amostra: 100 - 150ul. Velocidade superior a 60 amostras/h. Armazenamento de dados superior a 500 resultados. Tela de toque. Impressora térmica. Medições: K ⁺ ,Na ⁺ , Cl ⁻ e Ca ²⁺ .	TESTE	400	500	1,16	R\$ 580,00
89	360111	REAGENTE PARA DIAGNÓSTICO CLÍNICO 5 TIPO: CONJUNTO COMPLETO PARA AUTOMAÇÃO, TIPO DE ANÁLISE: QUANTITATIVO DE CLORETOS, MÉTODO: POTENCIOMETRIA, APRESENTAÇÃO: TESTE. Compatível com Analisador Eletrolítico. Equipamento de medição direta por eletrodo de íon seletivo. Amostras: sangue total, soro, plasma ou urina diluída. Volume de amostra: 100 - 150ul. Velocidade superior a 60 amostras/h. Armazenamento de dados superior a 500 resultados. Tela de toque. Impressora térmica. Medições: K ⁺ ,Na ⁺ , Cl ⁻ e Ca ²⁺ .	TESTE	400	500	1,07	R\$ 535,00
90	412677	PLACA LABORATÓRIO TIPO: KLINE, MATERIAL: VIDRO, CAPACIDADE: 12 POÇOS.	UND	8	10	21,95	R\$ 219,50
91	439710	SERINGA MATERIAL: POLIPROPILENO, CAPACIDADE:	UND	800	1000	0,35	R\$ 350,00

		20ML , TIPO BICO: BICO CENTRAL LUERLOCK OU SLIP, TIPO VEDAÇÃO: ÊMBOLO DE BORRACHA, ADICIONAL: GRADUADA, NUMERADA, TIPO AGULHA: C/ AGULHA 22 G X 1" , ESTERILIDADE: ESTÉRIL, DESCARTÁVEL, APRESENTAÇÃO: EMBALAGEM INDIVIDUAL.					
92	439669	SERINGA MATERIAL: POLIPROPILENO, CAPACIDADE: 3ML , TIPO BICO: BICO CENTRAL LUERLOCK OU SLIP, TIPO VEDAÇÃO: ÊMBOLO DE BORRACHA, ADICIONAL: GRADUADA, NUMERADA, TIPO AGULHA: C/ AGULHA 22 G X 1" , ESTERILIDADE: ESTÉRIL, DESCARTÁVEL, APRESENTAÇÃO: EMBALAGEM INDIVIDUAL.	UND	1600	2000	0,25	R\$ 500,00
93	439688	SERINGA 5ML C/ AGULHA 25 X 0,7" , MATERIAL: POLIPROPILENO, CAPACIDADE: 5ML , TIPO BICO: BICO CENTRAL LUERLOCK OU SLIP, TIPO VEDAÇÃO: ÊMBOLO DE BORRACHA, ADICIONAL: GRADUADA, NUMERADA, TIPO AGULHA: C/ AGULHA 22 G X 1" , ESTERILIDADE: ESTÉRIL, DESCARTÁVEL, APRESENTAÇÃO: EMBALAGEM INDIVIDUAL.	UND	400	500	0,32	R\$ 160,00
94	456204	ESTANTE TUBO ENSAIO MATERIAL: PLÁSTICO, DIÂMETRO TUBO: PARA TUBOS ATÉ 30MM , CAPACIDADE: ATÉ 25 UNIDADES, ADICIONAL: COM ALÇA LATERAL	UND	24	30	23,94	R\$ 718,20
95	441229	ESTANTE TUBO ENSAIO MATERIAL: PLÁSTICO, DIÂMETRO TUBO: PARA TUBOS ATÉ 15MM , CAPACIDADE: ATÉ 120 UNIDADES.	UND	24	30	43,13	R\$ 1.293,90
96	377537	TUBO PARA COLETA DE AMOSTRA BIOLÓGICA MATERIAL: PLÁSTICO, VOLUME: 5 ML, COMPONENTES: COM FLUORETO DE SÓDIO E EDTA , USO: COLETA DE SANGUE, CARACTERÍSTICA ADICIONAL: À VÁCUO, ESTERILIDADE: ESTÉRIL, DESCARTÁVEL.	UND	1600	2000	0,47	R\$ 940,00
97	376621	TUBO PARA COLETA DE AMOSTRA BIOLÓGICA MATERIAL: PLÁSTICO, VOLUME: 5ML, COMPONENTES: COM EDTA-K3 , USO: COLETA DE SANGUE, CARACTERÍSTICA ADICIONAL: À VÁCUO, ESTERILIDADE: ESTÉRIL, DESCARTÁVEL.	UND	2400	3000	0,44	R\$ 1.320,00
98	411380	CÂMARA CONTAGEM TIPO: NEUBAUER , MATERIAL: VIDRO, PROFUNDIDADE: PROFUNDIDADE CERCA DE 0,1 MM , CARACTERÍSTICA ADICIONAL: ESPELHADA	UND	8	10	103,75	R\$ 1.037,50
99	458641	TUBO PARA COLETA DE AMOSTRA BIOLÓGICA MATERIAL: PLÁSTICO, VOLUME: 5ML, COMPONENTES: COM CITRATO DE SÓDIO 3,2% , USO: COLETA DE SANGUE, CARACTERÍSTICA ADICIONAL: À VÁCUO, ESTERILIDADE: ESTÉRIL, DESCARTÁVEL.	UND	1600	2000	0,60	R\$ 1.200,00
100	375911	TUBO PARA COLETA DE AMOSTRA BIOLÓGICA MATERIAL:	UND	2400	3000	0,57	R\$ 1.710,00

		PLÁSTICO, VOLUME: 5ML, COMPONENTES: COM ATIVADOR DE COÁGULO E GEL SEPARADOR , USO: COLETA DE SANGUE, CARACTERÍSTICA ADICIONAL: À VÁCUO, ESTERILIDADE: ESTÉRIL, DESCARTÁVEL.					
101	439702	SERINGA MATERIAL: POLIPROPILENO, CAPACIDADE: 10ML , TIPO BICO: BICO CENTRAL LUER LOCK OU SLIP, TIPO VEDAÇÃO: ÊMBOLO DE BORRACHA, ADICIONAL: GRADUADA, NUMERADA, TIPO AGULHA: C/ AGULHA 22 G X 1" , ESTERILIDADE: ESTÉRIL, DESCARTÁVEL, APRESENTAÇÃO: EMBALAGEM INDIVIDUAL.	UND	1200	1500	0,45	R\$ 675,00
102	439654	SERINGA MATERIAL: POLIPROPILENO, CAPACIDADE: 1ML , TIPO BICO: BICO CENTRAL LUER LOCK OU SLIP, TIPO VEDAÇÃO: ÊMBOLO DE BORRACHA, ADICIONAL: GRADUADA (ESCALA UI), NUMERADA, TIPO AGULHA: C/ AGULHA 26 G X 1/2" , ESTERILIDADE: ESTÉRIL, DESCARTÁVEL, APRESENTAÇÃO: EMBALAGEM INDIVIDUAL.	UND	600	750	0,33	R\$ 247,50
103	411901	AGULHA COLETA SANGUE À VÁCUO MATERIAL: AÇO INOXIDÁVEL SILICONIZADO, DIMENSÃO: 25GX 1 1/2" , TIPO PONTA: BISEL CURTO TRIFACETADO, TIPO CONEXÃO: CONECTOR LUER LOCK EM PLÁSTICO, TIPO FIXAÇÃO: PROTETOR PLÁSTICO, USO: ESTÉRIL, DESCARTÁVEL, EMBALAGEM INDIVIDUAL.	UND	1600	2000	0,32	R\$ 640,00
104	397583	AGULHA COLETA SANGUE À VÁCUO MATERIAL: AÇO INOXIDÁVEL SILICONIZADO, DIMENSÃO: 21 G X 1 1/4" , TIPO PONTA: BISEL CURTO TRIFACETADO, TIPO CONEXÃO: CONECTOR LUER LOCK EM PLÁSTICO, TIPO FIXAÇÃO: PROTETOR PLÁSTICO, CARACTERÍSTICA ADICIONAL: COM SISTEMA SEGURANÇA SEGUNDO NR/32, USO: ESTÉRIL, DESCARTÁVEL, EMBALAGEM INDIVIDUAL.	UND	800	1000	0,55	R\$ 550,00
105	416267	LÂMINA LABORATÓRIO MATERIAL: PLÁSTICO, APLICAÇÃO: P/ SEDIMENTOS URINÁRIOS , ADICIONAL: COM 10 ÁREAS .	UND	800	1000	3,17	R\$ 3.170,00
106	409745	LÂMINA LABORATÓRIO MATERIAL: VIDRO, DIMENSÕES: CERCA DE 75 X 50MM, TIPO BORDA: BORDA FOSCA .	UND	320	400	6,45	R\$ 2.580,00
107	408322	PAPEL DE FILTRO TIPO: QUALITATIVO, DIÂMETRO: CERCA DE 90 M .	UND	400	500	4,47	R\$ 2.235,00
108	424317	PIPETA TIPO: WESTERGREIN , GRADUAÇÃO: GRADUADA, CAPACIDADE: 1ML, MATERIAL: PLÁSTICO, ESCALA: ESCALA 1 EM 1 MM.	UND	400	500	0,90	R\$ 450,00
109	287488	CAIXA TÉRMICA MATÉRIA:	UND	3,2	4	67,33	R\$ 269,32

		RESINA, ESPUMA DE POLIURETANO, CAPACIDADE: 9,5L , CARACTERÍSTICAS ADICIONAIS: COM ALÇA E TAMPA, TAMANHO 34 X 23CM , APLICAÇÃO: TRANSPORTE DE HEMOCOMPONENTES .					
110	409760	TUBO LABORATÓRIO TIPO: CENTRÍFUGA , MATERIAL: POLIPROPILENO, TIPO FUNDO: FUNDO CÔNICO, CAPACIDADE: 15 ML , ACESSÓRIOS: TAMPA ROSQUEÁVEL, GRADUAÇÃO: GRADUADO, USO: AUTOCLAVÁVEL.	UND	800	1000	0,56	R\$ 560,00
111	339561	REAGENTE PARA DIAGNÓSTICO CLÍNICO 5 TIPO: UROANÁLISE , CARACTERÍSTICAS ADICIONAIS: 11 PARÂMETROS , APRESENTAÇÃO: TIRA. COMPATÍVEL COM O EQUIPAMENTO DE UROANÁLISE: COMBILYZER 13 (HUMAN).	UND	1600	2000	0,75	R\$ 1.500,00
112	441690	BOLSA COLETORA DE URINA SISTEMA FECHADO MATERIAL: PLÁSTICO, TIPO: SISTEMA FECHADO, MODELO: INFANTIL , CAPACIDADE: CERCA DE 100 ML , GRADUAÇÃO: GRADUADA, VÁLVULA: VÁLVULA ANTI-REFLUXO, PINÇA: CLAMP CORTA FLUXO, COMPONENTES: C/ SISTEMA FIXAÇÃO LEITO, ESTERILIDADE: ESTÉRIL, DESCARTÁVEL.	UND	240	300	0,45	R\$ 135,00
113	375901	TUBO PARA COLETA DE AMOSTRA BIOLÓGICA MATERIAL: PLÁSTICO, VOLUME: 2 ML , COMPONENTES: COM EDTA-K3 , USO: MICRO COLETA DE SANGUE, CARACTERÍSTICA ADICIONAL: À VÁCUO, ESTERILIDADE: ESTÉRIL, DESCARTÁVEL.	UND	240	300	0,48	R\$ 144,00
114	379256	TUBO PARA COLETA DE AMOSTRA BIOLÓGICA MATERIAL: PLÁSTICO, VOLUME: 2 ML , COMPONENTES: COM ATIVADOR DE COÁGULO , USO: COLETA DE SANGUE, CARACTERÍSTICA ADICIONAL: À VÁCUO, ESTERILIDADE: ESTÉRIL, DESCARTÁVEL.	UND	240	300	0,57	R\$ 171,00
115	372348	TUBO PARA COLETA DE AMOSTRA BIOLÓGICA MATERIAL: PLÁSTICO, VOLUME: 2 ML , COMPONENTES: COM CITRATO DE SÓDIO 3,2% , USO: COLETA DE SANGUE, CARACTERÍSTICA ADICIONAL: À VÁCUO, ESTERILIDADE: ESTÉRIL, DESCARTÁVEL.	UND	240	300	0,58	R\$ 174,00
116	620577	RESERVATÓRIO P/ COLETA DE AMOSTRA BIOLÓGICA MODELO: FRASCO , APLICAÇÃO: P/ FEZES, MATERIAL: POLÍMERO RÍGIDO TRANSPARENTE, VOLUME: CERCA DE 50 ML , FECHAMENTO: TAMPA PLÁSTICA, COMPONENTE: C/ CONSERVANTE, FILTROS E PÁ , ESTERILIDADE: NÃO ESTÉRIL USO ÚNICO.	UND	400	500	0,43	R\$ 215,00
117	396145	SWAB MATERIAL: HASTE PLÁSTICA, TIPO PONTA: PONTA EM ALGODÃO HIDRÓFILO , APRESENTAÇÃO*: EMBALAGEM	UND	800	1000	1,30	R\$ 1.300,00

		INDIVIDUAL, ADITIVOS: COM MEIO DE TRANSPORTE STUART , ESTERILIDADE: ESTÉRIL, TIPO DE USO: DESCARTÁVEL.					
118	444925	SWAB MATERIAL: HASTE PLÁSTICA, TIPO PONTA: PONTA EM RAYON , APRESENTAÇÃO*: EMBALAGEM INDIVIDUAL EM TUBO PLÁSTICO, ESTERILIDADE: ESTÉRIL , TIPO DE USO: DESCARTÁVEL.	UND	800	1000	0,41	R\$ 410,00
119	405738	KIT COLETA CONTENDO SOLUÇÃO FIXADORA À BASE DE METANOL, ESPÉCULO SILICONADO, ESCOVA E ESPÁTULA PLÁSTICA, PARA COLETA DE AMOSTRAS BIOLÓGICAS PARA CITOLOGIA LÍQUIDA .	UND	800	1000	8,44	R\$ 8.440,00
						TOTAL:	R\$ 582.476,42



MINISTÉRIO DA DEFESA
COMANDO DA AERONÁUTICA

CONTROLE DE ASSINATURAS ELETRÔNICAS DO DOCUMENTO

Documento:	Anexo B - Lista de Itens e Valores
Data/Hora de Criação:	12/03/2026 18:22:27
Páginas do Documento:	35
Páginas Totais (Doc. + Ass.)	36
Hash MD5:	3e162fba1dc978cff285900dc636b1c2
Verificação de Autenticidade:	https://autenticidade-documento.sti.fab.mil.br/assinatura

Este documento foi assinado e conferido eletronicamente com fundamento no artigo 6º, do Decreto nº 8.539 de 08/10/2015 da Presidência da República pelos assinantes abaixo:

Assinado via ASSINATURA CADASTRAL por 1º Ten LAILA KELLEM SANTOS SILVA GOMES no dia 12/03/2026 às 15:39:11 no horário oficial de Brasília.

BASE AÉREA DE BOAVISTA

Estudo Técnico Preliminar 7/2026

1. Informações Básicas

Número do processo: 67291.000467/2026-40

2. Objeto da Contratação

2.1 Aquisição de Materiais Laboratoriais para o Grupo de Saúde (GSAU) da Base Aérea de Boa Vista (BABV).

3. Observações Técnicas Complementares

3.1 Adicionalmente, foi necessária a descrição nominal dos equipamentos laboratoriais in loco do GSAU-BV, nos quais serão utilizados para processar os reagentes e insumos em questão. Esta exigência decorre do fato de que o laboratório já possui tais equipamentos, e os mesmos demandam estrita compatibilidade com os reagentes e materiais a serem adquiridos, garantindo o perfeito funcionamento, a eficácia dos procedimentos e a acurácia dos resultados.

4. Descrição da necessidade

4.1 A aquisição de Material Laboratorial para aplicação no Laboratório de Análises Clínicas do GSAU, faz-se necessária para a retomada plena das atividades da célula laboratorial, atualmente comprometidas devido à indisponibilidade de insumos específicos e assim propiciar um atendimento adequado e de qualidade aos usuários deste Grupo de Saúde.

4.2 Justifica-se ainda que a referida contratação objetiva manter a operacionalidade da Organização de Saúde da Aeronáutica. Os materiais a serem adquiridos serão aplicados no atendimento ao efetivo, veteranos e seus dependentes vinculados à GUARNAE- BV, também contemplando atendimento aos conscritos e o apoio as missões de Ação Cívico-Social(ACISO).

4.3 Outrossim, a referida contratação esteia-se na missão institucional do GSAU em prover aos militares e seus beneficiários um atendimento de saúde com fornecimento de serviços médicos profícuos e eficientes conforme estatui o inciso IV, alínea “e” do art. 50 da Lei nº 6.888/1980:

Art. 50. São direitos dos militares:

IV - nas condições ou nas limitações impostas por legislação e regulamentação específicas, os seguintes:

e) a assistência médico-hospitalar para si e seus dependentes, assim entendida como o conjunto de atividades relacionadas com a prevenção, conservação ou recuperação da saúde, abrangendo serviços profissionais médicos, farmacêuticos e odontológicos, bem como o fornecimento, a aplicação de meios e os cuidados e demais atos médicos e paramédicos necessário.

5. Área requisitante

Área Requisitante	Responsável
Célula do Laboratório de Análises Clínicas (CLAC) do Grupo de Saúde (GSAU) da Base Aérea de Boa Vista (BABV).	LAILA KELLEM SANTOS SILVA GOMES 1º Tenente QOCon FARM BIO – Chefe da CLAC

6. Descrição dos Requisitos da Contratação

6.1 A contratada deve cumprir todas as obrigações constantes no Termo de Referência e de sua proposta, assumindo como exclusivamente seus riscos e as despesas decorrentes de boa e perfeita execução do objeto.

6.2 Dentre as peças da proposta apresentadas por parte das empresas licitantes, deverá constar o catálogo do item objeto do Pregão, para fins de verificação por parte da contratante, se o item ofertado atende a demanda da contratação.

6.3 A contratação deverá observar, no que couber, práticas de sustentabilidade dispostas no Guia Nacional de Licitações Sustentáveis, bem como aos regramentos relativos a Política Nacional de Resíduos Sólidos Lei nº 12.305/2010.

6.4 O objeto tem natureza de bem comum, tendo em vista que seus padrões de desempenho e qualidade podem se objetivamente definidos em edital, por meio de especificações usuais de mercado, nos termos do art. 6º, inciso XIII, da Lei Federal nº 14.133/2021.

6.5 O objeto desta contratação não se enquadra como sendo bem de luxo, conforme Decreto nº 10.818 de 27 de setembro de 2021.

6.6 O prazo de vigência da contratação é de 12 (doze) meses, prorrogável por igual período, contados da data de assinatura do contrato ou instrumento equivalente, na forma dos artigos nº 106 e 107 da lei nº 14.133/2021, os quais podem ser prorrogados até o limite de 10 (dez) anos.

6.7 A presente contratação exigirá apenas o atendimento das especificações apresentadas no Termo de Referência.

6.8 Não será permitida a subcontratação de empresa para execução do objeto contratual.

6.9 A contratada deve efetuar a entrega do objeto em perfeitas condições, conforme especificações, prazo e local constantes no Termo de Referência e seus anexos, acompanhado da respectiva nota fiscal, na qual constarão as indicações referentes a: marca, fabricante, modelo, procedência e prazo de garantia ou validade; deverá Ainda:

- a) Responsabilizar-se pelos vícios e danos decorrentes do objeto, de acordo com os artigos 12, 13 e 17 a 27, do Código de Defesa do Consumidor (Lei nº 8.078, de 1990);
- b) Substituir, reparar ou corrigir, às suas expensas, no prazo fixado neste Termo de Referência, o objeto com avarias ou defeitos;
- c) Manter, durante toda a execução do contrato, em compatibilidade com as obrigações assumidas, todas as condições de habilitação e qualificação exigidas na licitação;
- d) Indicar preposto para representá-la durante a execução do contrato; e
- e) Promover a destinação final ambientalmente adequada, sempre que a legislação assim o exigir, como nos casos de pneus, pilhas e baterias, etc.

6.10 Quando não for possível a verificação da regularidade no Sistema de Cadastro de Fornecedores – SICAF, a empresa contratada deverá entregar ao setor responsável pela fiscalização do contrato, até o dia trinta do mês seguinte ao da prestação dos serviços, os seguintes documentos:

- a. prova de regularidade relativa à Seguridade Social;
- b. certidão conjunta relativa aos tributos federais e à Dívida Ativa da União;
- c. certidões que comprovem a regularidade perante a Fazenda Municipal ou Distrital do domicílio ou sede do contratado;
- d. Certidão de Regularidade do FGTS – CRF; e
- e. Certidão Negativa de Débitos Trabalhistas – CNDT, conforme alínea "c" do item 10.2 do Anexo VIII-B da IN SEGES /MP n. 5/2017.

6.11 O prazo de entrega dos bens é de 150 (quinze) dias, contados do recebimento da Nota de Empenho pela contratada, em remessa única, no seguinte endereço, Rua Valdemar Bastos de Oliveira, Nº 2990 – Bairro Aeroporto – Boa Vista/RR – CEP 69.310-108.

6.12 Todos os materiais deverão ser novos, originais e prontos para uso, com garantia mínima de 12 (doze) meses a partir da data de entrega, incluindo a garantia legal do fabricante.

6.13 Caso não seja possível a entrega na data assinalada, a empresa deverá comunicar as razões respectivas com pelo menos 5 (cinco) dias úteis de antecedência para que qualquer pleito de prorrogação de prazo seja analisado, ressalvadas situações de caso fortuito e força maior.

6.14 Caso a verificação não ocorra no prazo estipulado, considerar-se-á o recebimento definitivo automaticamente realizado no último dia do prazo.

6.15 O recebimento provisório ou definitivo não exime a contratada das responsabilidades por danos ou irregularidades constatadas posteriormente.

6.16 Todos os insumos e reagentes deverão apresentar validade mínima de 6 (seis) meses a partir da data de entrega.

6.17 A contratada deverá fornecer, sem custo adicional, todos os controles e calibradores necessários à correta utilização dos insumos e reagentes, garantindo rastreabilidade e precisão das análises.

6.18 Todos os insumos e reagentes deverão ser fornecidos prontos para uso, sem necessidade de diluições ou preparos prévios, assegurando padronização e eficiência nas rotinas laboratoriais.

6.19 O material deverá ser entregue no horário compreendido entre 08h e 14h, na Base Aérea de Boa Vista, localizada, na Rua Valdemar Bastos de Oliveira nº 2990, Bairro Aeroporto, CEP 69.310-108, Boa Vista - RR, em data a ser agendada previamente por meio do Fone: (21) 2174-7417.

6.20 Os insumos serão recebidos provisoriamente no prazo de 5 (cinco) dias, pelo responsável pelo acompanhamento e fiscalização do contrato, para efeito de posterior verificação de sua conformidade com as especificações constantes no Termo de Referência e seus anexos.

6.21 Os materiais bens poderão ser rejeitados, no todo ou em parte, quando em desacordo com as especificações constantes neste Termo de Referência e seus anexos devendo ser substituídos no prazo de 10 (dez) dias úteis, a contar da notificação da contratada, às suas custas, sem prejuízo da aplicação das penalidades.

6.22 Os bens serão recebidos definitivamente no prazo de 5 (cinco) dias, contados do recebimento provisório, após a verificação da qualidade e quantidade do material e consequente aceitação mediante termo circunstanciado.

6.23 Não será admitida a subcontratação do objeto licitatório.

6.24 Treinamento e Capacitação: A contratada deverá fornecer treinamento adequado para os profissionais do laboratório que utilizarão os insumos e reagentes, garantindo a correta aplicação e manuseio, sem custo adicional.

6.25 Documentação Técnica: A contratada deverá fornecer toda a documentação técnica necessária, incluindo fichas de segurança, manuais de uso e especificações técnicas dos produtos, em língua portuguesa.

6.26 Manutenção e Suporte: A contratada deverá disponibilizar suporte técnico e manutenção dos equipamentos fornecidos, garantindo o pleno funcionamento e a qualidade dos serviços prestados.

6.27 Controle de Qualidade: A contratada deverá implementar um sistema de controle de qualidade para os insumos e reagentes fornecidos, garantindo que atendam aos padrões exigidos pela ANVISA e outras regulamentações pertinentes.

6.28 Rastreabilidade dos Produtos: A contratada deverá garantir a rastreabilidade dos insumos e reagentes, fornecendo informações sobre a origem e o lote de cada item, para facilitar o controle e a auditoria.

6.29 Certificações e Conformidades: Todos os insumos e reagentes fornecidos devem estar em conformidade com as normas técnicas e regulamentações da ANVISA e demais órgãos competentes, apresentando as certificações necessárias.

6.30 Relatórios de Fornecimento: A contratada deverá apresentar relatórios mensais sobre o fornecimento dos insumos e reagentes, incluindo informações sobre a quantidade fornecida, validade e eventuais não conformidades detectadas.

6.31 Atualização de Produtos: A contratada deverá manter a contratante informada sobre atualizações e melhorias nos produtos fornecidos, incluindo novas versões ou substituições que possam beneficiar o laboratório.

6.32 Responsabilidade Ambiental: A contratada deverá seguir todas as normas ambientais pertinentes ao descarte de materiais e reagentes, garantindo a destinação correta dos resíduos gerados.

6.33 Prazo de Reposição de Materiais: No caso de produtos com validade inferior a 6 meses, a contratada deverá se comprometer a repor esses itens antes do vencimento, garantindo que o laboratório não fique sem os insumos necessários.

6.34 Reagentes compatíveis: A contratada deverá fornecer reagentes plenamente compatíveis com os seguintes equipamentos utilizados no laboratório do GSAU-BV:

- BS-240 PRO – Mindray (Bioquímica);
- Cell Dyn Ruby – Abbott Laboratories (Hematologia);
- Combilayzer 13 – HUMAN CAT 17600 (Analisador de urina); e
- Fibrintimer II – Siemens (Coagulômetro) ou equivalente compatível com os mesmos reagentes.

6.35 exigência de fornecimento de reagentes compatíveis com os equipamentos atualmente instalados no laboratório do GSAU-BV (BS-240 PRO – Mindray, Cell Dyn Ruby – Abbott, Combilayzer 13 – Human e Fibrintimer II – Siemens) fundamenta-se em critérios técnicos e operacionais indispensáveis à continuidade e qualidade dos serviços laboratoriais. Tal exigência decorre dos seguintes fatores:

I – Compatibilidade técnica obrigatória: Os equipamentos laboratoriais mencionados operam com metodologias específicas e sistemas analíticos fechados ou semifechados, exigindo reagentes validados pelo fabricante ou tecnicamente compatíveis, sob pena de comprometer a acurácia, precisão e reprodutibilidade dos resultados;

II – Garantia da confiabilidade diagnóstica: A utilização de reagentes não compatíveis pode gerar resultados inconsistentes, impactando diretamente a segurança do paciente e a credibilidade dos exames realizados;

III – Preservação dos equipamentos: O uso de insumos inadequados pode ocasionar danos aos equipamentos, perda de garantia do fabricante e aumento de custos com manutenção corretiva;

IV – Padronização e continuidade operacional: A padronização dos insumos assegura a continuidade dos protocolos laboratoriais já estabelecidos, evitando necessidade de revalidação de métodos, retrabalho e interrupções nos serviços; e

V – Eficiência administrativa e economicidade: A aquisição de reagentes compatíveis evita custos adicionais com adaptação tecnológica, treinamento extra e substituição de equipamentos. Ressalta-se que a indicação de compatibilidade com equipamentos não tem caráter restritivo de competição, sendo admitida a oferta de reagentes de outras marcas, desde que comprovadamente compatíveis com os equipamentos descritos, mediante documentação técnica do fabricante ou validação reconhecida.

6.36 Demais requisitos e obrigações da Contratada e Contratante, bem como o detalhamento dos serviços serão previstos no Termo de Referência.

7. Levantamento de Mercado

7.1 Para atender a demanda, a Administração optou pela aquisição terceirizada via processo licitatório, haja vista a inviabilidade de produção dos itens e possibilidade de aquisição do material pelo mercado.

7.2 Outrossim, analisou-se a forma de solução da demanda por meio de contratações similares no Comprasnet, pelo qual se verificou que a aquisição dos equipamentos almejados tem sido usual e que há empresas no seguimento pretendido para atender a demanda.

7.3 Desta feita, para subsidiar a contratação do presente objeto, realizou-se pesquisa de preços, conforme Instrução Normativa nº 65, de 7 de julho de 2021, dando-se prioridade para as pesquisas por meio Banco de Preços e Sítios Eletrônicos Especializados, e conforme determina o § 1 do art. 5º da IN 65/202, foram priorizados os incisos I e II para grande maioria dos itens e utilizou-se o parâmetro III para buscar estimativa para alguns itens por linha sequencial, haja vista a dificuldade de encontrar todos os itens por meio apenas dos parâmetros I e II.

8. Descrição da solução como um todo

8.1 Diante das alternativas apresentadas pelo mercado, sopesando-se os prós e contras de cada uma delas, entende-se que a melhor solução para a satisfação do interesse público é a aquisição dos equipamentos em proveito do Grupo de Saúde, conforme condições, quantidades e exigências estabelecidas no Termo de Referência, bem como garantir o atendimento dos pacientes pela OSA.

a) A análise da Contratação Anterior:

Não houve aquisição de itens idênticos nos últimos anos. Considera-se assim uma aquisição e contratação inédita. Desta feita, esta Organização Militar optou por iniciar um processo mediante Pregão Eletrônico como alternativa mais adequada para contratação de empresa especializada no fornecimento dos itens almejados.

b) Planejamento da Contratação:

A contratação de empresa para o fornecimento dos itens objeto deste processo foi planejada por membros do Esquadrão Administrativo e Técnico do GSAU da BABV, e a quantidade dos itens correspondem ao número mínimo necessário para mobilar e equipar as novas instalações do CAIS e da Célula de Fisioterapia do GSAU

9. Estimativa das Quantidades a serem Contratadas

9.1 A quantidade estimada foi definida considerando:

a) O quantitativo de exames realizados nas clínicas conveniadas, em atendimento a demanda requerida pelos atendimentos médicos deste Grupo de Saúde, consignados no Anexo C, que encerra a Memória de Cálculo que fundamenta esta solicitação;

b) A administração adotará o Sistema de Fornecimento continuado, por se tratar de um procedimento especial e flexível, uma vez que há a possibilidade de realizar parceladamente as ordens de compra ou requisições, em conformidade com a necessidade institucional, a disponibilidade de seu orçamento e quando não for possível definir previamente o quantitativo exato a ser demandado. A opção se dá por convergência da demanda com os artigos 106 e 107 da Lei nº 14.133/2021; e

c) O documento de Formalização da Demanda, fundamentado na relação de itens e valores descritos no Anexo B

10. Estimativa do Valor da Contratação

Valor (R\$): 582.476,42

(quinhentos e oitenta e dois mil e quatrocentos e setenta e seis reais e quarenta e dois centavos).

10.1 Com vistas a subsidiar a contratação do presente objeto, realizou-se pesquisa de preços, conforme Instrução Normativa nº 65, de 7 de julho de 2021. Foi dando prioridade para as pesquisas por meio Banco de Preços e Sítios Eletrônicos Especializados, e como determina o § 1º do art. 5º da IN 65/2021, foram priorizados os incisos I e II para grande maioria dos itens e utilizou-se o parâmetro III para buscar estimativa para alguns itens por linha sequencial, haja vista a dificuldade de encontrar todos os itens por meio apenas dos parâmetros I e II, vide Anexo A.

10.2 Não foram utilizados os parâmetros IV e V do §1º do art. 5º da Instrução Normativa nº 65/2021, para fins de determinação do preço estimado, uma vez que não utilizamos a pesquisa direta com fornecedores, tampouco a pesquisa na base nacional de notas fiscais eletrônicas.

10.3 Para encontrar os valores de referência foram utilizados os filtros de Código do Material/Serviço, Unidade de Fornecimento. A Comissão de Planejamento, primeiramente utilizou filtro utilizando os estados Região Amazônica, como poucos itens foram encontrados na pesquisa do Painel de Preços, assim, a pesquisa foi estendida para as demais regiões, sendo registrados valores correspondentes aos praticados no mercado local.

10.4 Em caso de discordância entre as especificações descritas no CATMAT e as especificações constantes no Termo de Referência deste Processo Licitatório, prevalecerão as especificações técnicas descritas no Termo de Referência.

10.5 Ademais, a metodologia para obtenção do preço de referência para a presente contratação, foi utilizada a média aritmética dos valores, descontando-se os eventuais preços exorbitantes, inexequíveis e inconsistentes, conforme art. 3º da IN 65/2021.

11. Justificativa para o Parcelamento ou não da Solução

11.1 A adjudicação do Pregão Eletrônico para Sistema de Registro de Preços será por item, visto que o objeto é divisível e não há prejuízo para o conjunto da solução ou perda de economia de escala, além de ser técnica e economicamente viável. Junto a isso, o parcelamento do objeto visa propiciar a ampla participação de licitantes que, embora não disponham de capacidade para execução da totalidade do objeto, podem fazê-lo com relação a itens ou unidades autônomas, permitindo que empresas distintas sejam contratadas. e propicia amplitude na competição, conforme orienta o art. 40, inc. V, alínea § 2º da Lei 14.133/2021.

12. Contratações Correlatas e/ou Interdependentes

12.1 Esta contratação não exige contratações correlatas, uma vez que o objeto da contratação não guarda relação com outro objeto, principal ou acessório.

13. Alinhamento entre a Contratação e o Planejamento

13.1 Pelas razões expostas na descrição da necessidade, após a análise do levantamento de mercado, descrição da solução e estimativa da quantidade, conclui-se que a contratação em tela esta alinhada com o planejamento das atividades desta Organização Militar para o exercício do ano de 2026, uma vez que a necessidade da presente contratação foi registrada no Plano de Trabalho Anual da Base Aérea de Boa Vista.

14. Classificação da Informação

14.1 Tendo em vista que os documentos pertencentes ao presente processo licitatório não se enquadram como sigilosos, informa-se que as informações, conforme art. 23 da Lei nº 12.527/2011 e considerando o art 13 da IN SEGES n 58/2022, nela contidas, não necessitam de classificação, e estarão disponíveis para consulta tão logo o Edital esteja publicado.

15. Benefícios a serem alcançados com a contratação

15.1 A aquisição resultará no aprimoramento das atividades da célula laboratorial de análises clínicas do GSAU-BV visando prover assistência aos militares da Guarnição de Aeronáutica de Boa Vista e seus dependentes. Torna-se imperativa a necessidade de manter o elevado grau de qualidade na assistência à saúde tornando efetiva a confiança e credibilidade do militar e seus dependentes em relação ao atendimento prestado pelo GSAU. Partindo deste princípio, entende-se que o militar possuidor de boa assistência, para si e seus dependentes, estará seguro para cumprir seus afazeres, sentindo-se mais motivado em alcançar metas e bons resultados para a Força Aérea.

16. Providências a serem Adotadas

16.1 Registre-se que não haverá necessidade de adequação do ambiente por se tratar de aquisição de insumos laboratoriais que serão utilizados durante os atendimentos dos beneficiários da saúde. Outrossim, não haverá necessidade de capacitação da equipe de fiscalização, uma vez que os componentes da referida comissão de fiscalização e recebimento serão profissionais da área de Análises Clínicas que conhecem os itens a serem adquiridos.

17. Possíveis Impactos Ambientais

17.1 Considerando que a aquisição dos insumos já vem finalizado, pronto para uso, os impactos ambientais na aquisição não apresentam impacto ambiental relevante, contudo deverá ser observado o princípio constitucional da defesa do meio ambiente nos processos de produção dos produtos, além dos critérios dispostos no Guia Nacional de Contratações Sustentáveis, e outras legislações pertinentes no que couber.

17.2 Em especial, observar e seguir a Lei de Resíduos Sólidos nº 12.305/2010, para minimizar/anular os possíveis impactos ambientais. Notadamente considerar os padrões sustentáveis relativos ao art. 7º:

I) proteção da saúde pública e da qualidade ambiental;

II) não geração, redução, reutilização, reciclagem e tratamento dos resíduos sólidos, bem como disposição final ambientalmente adequada dos rejeitos;

III) estímulo à adoção de padrões sustentáveis de produção e consumo de bens e serviços;

IV) adoção, desenvolvimento e aprimoramento de tecnologias limpas como forma de minimizar impactos ambientais;

V) redução do volume e da periculosidade dos resíduos perigosos;

VI) incentivo à indústria da reciclagem, tendo em vista fomentar o uso de matérias-primas e insumos derivados de materiais recicláveis e reciclados;

17.3 Só será admitida a oferta de produto previamente notificado/registrado na ANVISA, conforme a Lei nº 6.360, de 1976 e Decreto nº 8.077, de 2013.

17.4 Em relação aos produtos cuja certificação é voluntária, é possível exigir o cumprimento dos requisitos técnicos previstos em normas do INMETRO, mas não se pode obrigar a apresentar a certificação do INMETRO (podem ser apresentadas certificações equivalentes). A contratada deverá apresentar o Certificado de Boas Práticas de Fabricação (CBPF) para os produtos abrangidos pela RDC nº497, de 20 de maio de 2021.

17.5 As considerações acima assentadas objetivam atender ao princípio da sustentabilidade previsto na Lei nº 14.133/2021, as orientações do Guia Nacional de Licitações Sustentáveis e Lei de Resíduos Sólidos nº 12.305/2010, uma vez que a aquisição dos produtos podem gerar resíduos sólidos para o meio ambiente.

18. Declaração de Viabilidade

Esta equipe de planejamento declara **viável** esta contratação.

18.1. Justificativa da Viabilidade

A presente contratação é viável, considerando que a contratação está prevista no Plano Anual de Contratações, bem como o presente planejamento foi elaborado em harmonia com a Instrução Normativa nº 058/2022/SEGES/ME e legislação que trata da matéria. Os custos previstos são compatíveis e caracterizam a economicidade, os riscos envolvidos são administráveis e a área requisitante realizou a melhor solução para alcançar o objetivo pretendido.

19. Responsáveis

Todas as assinaturas eletrônicas seguem o horário oficial de Brasília e fundamentam-se no §3º do Art. 4º do [Decreto nº 10.543, de 13 de novembro de 2020](#).

Despacho: Proposto por:

LAILA KELLEM SANTOS SILVA

1º Ten QOCon FARM - Chefe da Célula do Laboratório de Análises Clínicas do GSAU BV

Despacho: Conferido por:

RICHARD JULIAO ALVES

Capitão QOInt - Agente de Controle Interno da BABV

Despacho: Aprovado por:

JOZAFAR DA PAIXAO OLIVEIRA JUNIOR

Major QOInt - Ordenador de Despesas da BABV



MINISTÉRIO DA DEFESA
COMANDO DA AERONÁUTICA

CONTROLE DE ASSINATURAS ELETRÔNICAS DO DOCUMENTO

Documento:	ETP - ESTUDO TÉCNICO PRELIMINAR
Data/Hora de Criação:	08/05/2026 16:24:30
Páginas do Documento:	7
Páginas Totais (Doc. + Ass.)	8
Hash MD5:	7a887097e1a3afdd9ce36d9382ad4cdb
Verificação de Autenticidade:	https://autenticidade-documento.sti.fab.mil.br/assinatura

Este documento foi assinado e conferido eletronicamente com fundamento no artigo 6º, do Decreto nº 8.539 de 08/10/2015 da Presidência da República pelos assinantes abaixo:

Assinado via ASSINATURA CADASTRAL por 1º Ten LAILA KELLEME SANTOS SILVA GOMES no dia 08/05/2026 às 13:28:29 no horário oficial de Brasília.

Assinado via ASSINATURA CADASTRAL por 1º Ten BÁRBARA CORRÊA FORTES ALBANO no dia 18/05/2026 às 16:04:49 no horário oficial de Brasília.

Assinado via ASSINATURA CADASTRAL por Major JOZAFAR DA PAIXÃO OLIVEIRA JUNIOR no dia 19/05/2026 às 10:28:07 no horário oficial de Brasília.

ANEXO II

TERMO DE CONTRATO
Lei nº 14.133, de 1º de abril de 2021
AQUISIÇÕES – LICITAÇÃO



MINISTÉRIO DA DEFESA
COMANDO DA AERONÁUTICA
BASE AÉREA DE BOA VISTA

(Processo Administrativo nº: 67291.000467/2026-40)

CONTRATO ADMINISTRATIVO Nº/....., QUE
FAZEM ENTRE SI A UNIÃO, POR INTERMÉDIO DO
(A).....
E

A União, Comando da Aeronáutica, representada pela Base Aérea de Boa Vista, por meio da Seção de Licitações e Contratos, com sede na Rua Valdemar Bastos de Oliveira, Bairro Aeroporto, na cidade de Boa Vista-RR, CEP 69.310-108, inscrita no CNPJ/MF sob o nº 00.394.429/0189-05, neste ato representado pelo Ordenador de Despesas, **Jozafar** da Paixão Oliveira Junior Maj Int, designado para função pelo Boletim do Comando da Aeronáutica nº ■■■, de 2026, inscrito no CPF nº ■■■■■■■■■■, portador da Carteira de Identidade nº ■■■■■ – COMAER, doravante denominada CONTRATANTE, e o(a) inscrito(a) no CNPJ/MF sob o nº, sediado(a) na, em doravante designada CONTRATADO, neste ato representada por (nome e função no contratado), conforme atos constitutivos da empresa ou procuração apresentada nos autos, portador(a) da Carteira de Identidade nº, expedida pela (o), e CPF nº, tendo em vista o que consta no Processo nº **67291.000467/2026-40**, e em observância às disposições da Lei nº 14.133, de 1º de abril de 2021 e demais legislação aplicável, resolvem celebrar o presente Termo de Contrato, decorrente do Pregão Eletrônico nº **90024/2026**, mediante as cláusulas e condições a seguir enunciadas.

1 CLÁUSULA PRIMEIRA – OBJETO

1.1 O objeto do presente instrumento é a contratação para **AQUISIÇÃO DE MATERIAIS LABORATORIAIS PARA O GRUPO DE SAÚDE - GSAU**, nas condições estabelecidas no Termo de Referência.

1.2 Objeto da contratação:

ITEM	ESPECIFICAÇÃO	CATMAT	UNIDADE DE MEDIDA	QUANTIDADE	VALOR UNITÁRIO	VALOR TOTAL
------	---------------	--------	-------------------	------------	----------------	-------------

1						
2						
3						
...						

1.3 Vinculam esta contratação, independentemente de transcrição:

1.3.1 O Termo de Referência;

1.3.2 O Edital da Licitação;

1.3.3 A Proposta do contratado;

1.3.4 Eventuais anexos dos documentos supracitados.

2 CLÁUSULA SEGUNDA – VIGÊNCIA E PRORROGAÇÃO

2.1 O prazo de vigência da contratação é de 12 (doze) meses, prorrogável por igual período, contados da assinatura do contrato, prorrogável sucessivamente por até 10 anos, na forma dos artigos 106 e 107 da Lei nº 14.133, de 2021.

2.1.1 A prorrogação de que trata este item é condicionada ao ateste, pela autoridade competente, de que as condições e os preços permanecem vantajosos para a Administração, permitida a negociação com o CONTRATADO, bem como à inexistência de registros no Cadastro Informativo de créditos não quitados do setor público federal (Cadin).

2.2 O CONTRATADO não tem direito subjetivo à prorrogação contratual.

2.3 A prorrogação de contrato deverá ser promovida mediante celebração de termo aditivo.

2.4 O contrato não poderá ser prorrogado quando o CONTRATADO tiver sido penalizado nas sanções de declaração de inidoneidade ou impedimento de licitar e contratar com poder público, observadas as abrangências de aplicação.

3 CLÁUSULA TERCEIRA – MODELOS DE EXECUÇÃO E GESTÃO CONTRATUAIS

3.1 O regime de execução contratual, os modelos de gestão e de execução, assim como os prazos e condições de conclusão, entrega, observação e recebimento do objeto constam no Termo de Referência, anexo a este Contrato.

4 CLÁUSULA QUARTA – SUBCONTRATAÇÃO

4.1 Não será admitida subcontratação do objeto, de acordo com Termo de Referência, anexo a este Contrato.

5 CLÁUSULA QUINTA - PREÇO

5.1 O valor total da contratação é de R\$582.476,42 (quinhentos e oitenta e dois mil, quatrocentos e setenta e seis reais e quarenta e dois centavos).

5.2 No valor acima estão incluídas todas as despesas ordinárias diretas e indiretas decorrentes da execução do objeto, inclusive tributos e/ou impostos, encargos sociais, trabalhistas, previdenciários, fiscais e comerciais incidentes, taxa de administração, frete, seguro e outros necessários ao cumprimento integral do objeto da contratação.

5.3 O valor acima é meramente estimativo, de forma que os pagamentos devidos ao contratado dependerão dos quantitativos efetivamente fornecidos.

6 CLÁUSULA SEXTA - PAGAMENTO

6.1 O prazo para pagamento ao contratado e demais condições a ele referentes encontram-se definidos no Termo de Referência, anexo a este Contrato.

7 CLÁUSULA SÉTIMA - REAJUSTE

7.1 As regras acerca do reajuste do valor contratual são aquelas definidas no Termo de Referência, anexo a este Contrato.

8 CLÁUSULA OITAVA - OBRIGAÇÕES DO CONTRATANTE

8.1 São obrigações do CONTRATANTE:

8.1.1 Exigir o cumprimento de todas as obrigações assumidas pelo Contratado, de acordo com o contrato e seus anexos;

8.1.2 Receber o objeto no prazo e condições estabelecidas no Termo de Referência;

8.1.3 Notificar o CONTRATADO, por escrito, sobre vícios, defeitos incorreções, imperfeições, falhas ou irregularidades verificadas na execução do objeto contratual, fixando prazo para que seja substituído, reparado ou corrigido, total ou parcialmente, às suas expensas, certificando-se de que as soluções por ele propostas sejam as mais adequadas;

8.1.4 Acompanhar e fiscalizar a execução do contrato e o cumprimento das obrigações pelo CONTRATADO;

8.1.5 Efetuar o pagamento ao CONTRATADO do valor correspondente ao fornecimento do objeto, no prazo, forma e condições estabelecidos no presente Contrato e no Termo de Referência.

8.1.6 Aplicar ao CONTRATADO as sanções previstas na lei e neste Contrato;

8.1.7 Cientificar o órgão de representação judicial da Advocacia-Geral da União para adoção das medidas cabíveis quando do descumprimento de obrigações pelo CONTRATADO;

8.1.8 Explicitamente emitir decisão sobre todas as solicitações e reclamações relacionadas à execução do presente Contrato, ressalvados os requerimentos manifestamente impertinentes, meramente protelatórios ou de nenhum interesse para a boa execução do ajuste.

8.1.8.1 Administração terá o prazo de 15 (quinze) dias, a contar da data do protocolo do requerimento para decidir, admitida a prorrogação motivada, por igual período.

8.1.9 Responder eventuais pedidos de reestabelecimento do equilíbrio econômico-financeiro feitos pelo contratado no prazo máximo de 15 (quinze) dias.

8.1.10 Notificar os emitentes das garantias quanto ao início de processo administrativo para apuração de descumprimento de cláusulas contratuais.

8.2 A Administração não responderá por quaisquer compromissos assumidos pelo Contratado com terceiros, ainda que vinculados à execução do contrato, bem como por qualquer dano causado a terceiros em decorrência de ato do CONTRATADO, de seus empregados, prepostos ou subordinados.

9 CLÁUSULA NONA - OBRIGAÇÕES DO CONTRATADO

9.1 O CONTRATADO deve cumprir todas as obrigações constantes deste Contrato e em seus anexos, assumindo como exclusivamente seus os riscos e as despesas decorrentes da boa e perfeita execução do objeto, observando, ainda, as obrigações a seguir dispostas:

9.2 Atender às determinações regulares emitidas pelo fiscal ou gestor do contrato ou autoridade superior e prestar todo esclarecimento ou informação por eles solicitados;

9.3 Reparar, corrigir, remover, reconstruir ou substituir, às suas expensas, no total ou em parte, no prazo fixado pelo fiscal do contrato, os bens e serviços nos quais se verificarem vícios, defeitos ou incorreções resultantes da execução ou dos materiais empregados;

9.4 Responsabilizar-se pelos vícios e danos decorrentes da execução do objeto, bem como por todo e qualquer dano causado à Administração ou terceiros, não reduzindo essa responsabilidade a fiscalização ou o acompanhamento da execução contratual pelo CONTRATANTE, que ficará autorizado a descontar dos pagamentos devidos ou da garantia, caso exigida, o valor correspondente aos danos sofridos;

9.5 Quando não for possível a verificação da regularidade no Sistema de Cadastro de Fornecedores – SICAF, o CONTRATADO deverá entregar ao setor responsável pela fiscalização do contrato, junto com a Nota Fiscal para fins de pagamento, os seguintes documentos:

9.5.1 prova de regularidade relativa à Seguridade Social;

9.5.2 certidão conjunta relativa aos tributos federais e à Dívida Ativa da União;

9.5.3 certidões que comprovem a regularidade perante a Fazenda Estadual ou Distrital do domicílio ou sede do CONTRATADO ;

9.5.4 Certidão de Regularidade do FGTS – CRF; e

9.5.5 Certidão Negativa de Débitos Trabalhistas – CNDT;

9.6 Responsabilizar-se pelo cumprimento de todas as obrigações trabalhistas, sociais, previdenciárias, tributárias, fiscais, comerciais e as demais previstas em legislação específica, cuja inadimplência não transfere a responsabilidade ao CONTRATANTE e não poderá onerar o objeto do contrato;

9.7 Comunicar ao Fiscal do contrato tempestivamente, observada a urgência da situação, qualquer ocorrência anormal ou acidente que se verifique no local da execução do objeto contratual, não ultrapassando o prazo de 24 (vinte e quatro) horas;

9.8 Paralisar, por determinação do contratante, qualquer atividade que não esteja sendo executada de acordo com a boa técnica ou que ponha em risco a segurança de pessoas ou bens de terceiros.

9.9 Manter durante toda a vigência do contrato, em compatibilidade com as obrigações assumidas, todas as condições exigidas para habilitação na licitação ou para qualificação na contratação direta;

9.10 Cumprir, durante todo o período de execução do contrato, a reserva de cargos prevista em lei para pessoa com deficiência, para reabilitado da Previdência Social ou para aprendiz, bem como as reservas de cargos previstas na legislação;

9.11 Comprovar a reserva de cargos a que se refere a cláusula acima, no prazo fixado pelo fiscal do contrato, com a indicação dos empregados que preencheram as referidas vagas;

9.12 Guardar sigilo sobre todas as informações obtidas em decorrência do cumprimento do contrato;

9.13 Arcar com o ônus decorrente de eventual equívoco no dimensionamento dos quantitativos de sua proposta, inclusive quanto aos custos variáveis decorrentes de fatores futuros e incertos, devendo complementá-los, caso o previsto inicialmente em sua proposta não seja satisfatório para o atendimento do objeto da contratação, exceto quando ocorrer algum dos eventos arrolados no art. 124, II, d, da Lei nº 14.133, de 2021.

9.14 Cumprir, além dos postulados legais vigentes de âmbito federal, estadual ou municipal, as normas de segurança do CONTRATANTE;

9.15 Alocar os empregados necessários ao perfeito cumprimento das cláusulas deste contrato, com habilitação e conhecimento adequados;

9.16 Prestar os serviços dentro dos parâmetros e rotinas estabelecidos;

9.17 Fornecer todos os materiais, equipamentos, ferramentas e utensílios demandados, em quantidade, qualidade e tecnologia adequadas, com a observância às recomendações aceitas pela boa técnica, normas e legislação de regência;

9.18 Conduzir os trabalhos com estrita observância às normas da legislação pertinente, cumprindo as determinações dos Poderes Públicos, mantendo sempre limpo o local de execução do objeto e nas melhores condições de segurança, higiene e disciplina;

9.19 Submeter previamente, por escrito, ao CONTRATANTE, para análise e aprovação, quaisquer mudanças nos métodos executivos que fujam às especificações do memorial descritivo ou instrumento congênere;

9.20 Cumprir as normas de proteção ao trabalho, inclusive aquelas relativas à segurança e à saúde no trabalho;

9.21 Não submeter os trabalhadores a condições degradantes de trabalho, jornadas exaustivas, servidão por dívida ou trabalhos forçados;

9.22 Não permitir a utilização de qualquer trabalho do menor de dezesseis anos de idade, exceto na condição de aprendiz para os maiores de quatorze anos de idade, observada a legislação pertinente;

9.23 Não submeter o menor de dezoito anos de idade à realização de trabalho noturno e em condições perigosas e insalubres e à realização de atividades constantes na Lista de Piores Formas de Trabalho Infantil, aprovada pelo Decreto nº 6.481, de 12 de junho de 2008;

9.24 Receber e dar o tratamento adequado a denúncias de discriminação, violência e assédio no ambiente de trabalho;

9.25 Entregar o objeto, quando necessário, acompanhado do manual do usuário, com uma versão em português, e da relação da rede de assistência técnica autorizada;

9.26 Responsabilizar-se pelos vícios e danos decorrentes do objeto, de acordo com o Código de Defesa do Consumidor (Lei nº 8.078, de 1990);

9.27 Comunicar ao CONTRATANTE, no prazo máximo de 24 (vinte e quatro) horas que antecede a data da entrega, os motivos que impossibilitem o cumprimento do prazo previsto, com a devida comprovação;

9.28 Orientar e treinar seus empregados sobre os deveres previstos na Lei nº 13.709, de 14 de agosto de 2018, adotando medidas eficazes para proteção de dados pessoais a que tenha acesso por força da execução deste contrato.

9.29 Atender as previsões do Termo de Referência.

10 CLÁUSULA DÉCIMA- OBRIGAÇÕES PERTINENTES À LGPD

10.1 As partes deverão cumprir a Lei nº 13.709, de 2018 (LGPD), quanto a todos os dados pessoais a que tenham acesso em razão do certame ou do contrato administrativo que eventualmente venha a ser firmado, a partir da apresentação da proposta no procedimento de contratação, independentemente de declaração ou de aceitação expressa.

10.2 Os dados obtidos somente poderão ser utilizados para as finalidades que justificaram seu acesso e de acordo com a boa-fé e com os princípios do art. 6º da LGPD.

10.3 É vedado o compartilhamento com terceiros dos dados obtidos fora das hipóteses permitidas em Lei.

10.4 A Administração deverá ser informada no prazo de 5 (cinco) dias úteis sobre todos os contratos de suboperação firmados ou que venham a ser celebrados pelo CONTRATADO.

10.5 Terminado o tratamento dos dados nos termos do art. 15 da LGPD, é dever do CONTRATADO eliminá-los, com exceção das hipóteses do art. 16 da LGPD, incluindo aquelas em que houver necessidade de guarda de documentação para fins de comprovação do cumprimento de obrigações legais ou contratuais e somente enquanto não prescritas essas obrigações.

10.6 É dever do CONTRATADO orientar e treinar seus empregados sobre os deveres, requisitos e responsabilidades decorrentes da LGPD.

10.7 O CONTRATADO deverá exigir de SUBOPERADORES e SUBCONTRATADOS o cumprimento dos deveres da presente cláusula, permanecendo integralmente responsável por garantir sua observância.

10.8 O CONTRATANTE poderá realizar diligência para aferir o cumprimento dessa cláusula, devendo o CONTRATADO atender prontamente eventuais pedidos de comprovação formulados.

10.9 O CONTRATADO deverá prestar, no prazo fixado pelo CONTRATANTE, prorrogável justificadamente, quaisquer informações acerca dos dados pessoais para cumprimento da LGPD, inclusive quanto a eventual descarte realizado.

10.10 Bancos de dados formados a partir de contratos administrativos, notadamente aqueles que se proponham a armazenar dados pessoais, devem ser mantidos em ambiente virtual controlado, com registro individual rastreável de tratamentos realizados (LGPD, art. 37), com cada acesso, data, horário e registro da finalidade, para efeito de responsabilização, em caso de eventuais omissões, desvios ou abusos.

10.10.1 Os referidos bancos de dados devem ser desenvolvidos em formato interoperável, a fim de garantir a reutilização desses dados pela Administração nas hipóteses previstas na LGPD.

10.11 O contrato está sujeito a ser alterado nos procedimentos pertinentes ao tratamento de dados pessoais, quando indicado pela autoridade competente, em especial a ANPD por meio de opiniões técnicas ou recomendações, editadas na forma da LGPD.

10.12 Os contratos e convênios de que trata o § 1º do art. 26 da LGPD deverão ser comunicados à autoridade nacional.

11 CLÁUSULA DÉCIMA PRIMEIRA – GARANTIA DE EXECUÇÃO

11.1 Não haverá exigência de garantia contratual da execução.

12 CLÁUSULA DÉCIMA SEGUNDA – INFRAÇÕES E SANÇÕES ADMINISTRATIVAS

12.1 As regras acerca de infrações e sanções administrativas referentes à execução do contrato são aquelas definidas no Termo de Referência, anexo a este Contrato.

13 CLÁUSULA DÉCIMA TERCEIRA – DA EXTINÇÃO CONTRATUAL

13.1 O contrato será extinto quando vencido o prazo nele estipulado, independentemente de terem sido cumpridas ou não as obrigações de ambas as partes contraentes.

13.2 O contrato poderá ser extinto antes do prazo nele fixado, sem ônus para o CONTRATANTE, mediante justificativa formal de que não dispõe de créditos orçamentários para sua continuidade ou de que o contrato não mais lhe oferece vantagem.

13.2.1 Nesse caso, a extinção antecipada ocorrerá na próxima data de aniversário do contrato, garantido um prazo mínimo de dois meses para ciência formal do contratado, devendo ser observada a regra do art. 183 da Lei nº 14.133, de 2021 para a contagem deste prazo.

13.3 O contrato poderá ser extinto com fundamento na ausência de créditos orçamentários ou na perda de vantagem contratual antes da data de aniversário, desde que ocorra com ônus para o CONTRATANTE, conforme previsto no art. 138, §2º, da Lei nº 14.133, de 2021.

13.4 O contrato poderá ser extinto antes de cumpridas as obrigações nele estipuladas, ou antes do prazo nele fixado, por algum dos motivos previstos no artigo 137 da Lei nº 14.133/21, bem como amigavelmente, assegurados o contraditório e a ampla defesa.

13.5 *Nesta hipótese, aplicam-se também os artigos 138 e 139 da mesma Lei.*

13.6 A alteração social ou a modificação da finalidade ou da estrutura da empresa não ensejará a extinção se não restringir sua capacidade de concluir o contrato.

13.7 Se a operação implicar mudança da pessoa jurídica contratada, deverá ser formalizado termo aditivo para alteração subjetiva.

13.8 O termo de extinção, sempre que possível, será precedido:

13.8.1 Do balanço dos eventos contratuais já cumpridos ou parcialmente cumpridos;

13.8.2 Da relação dos pagamentos já efetuados e ainda devidos;

13.8.3 Das indenizações e multas.

13.9 A extinção do contrato não configura óbice para o reconhecimento do desequilíbrio econômico-financeiro, hipótese em que será concedida indenização por meio de termo indenizatório.

13.10 O CONTRATANTE poderá ainda:

13.10.1 nos casos de obrigação de pagamento de multa pelo CONTRATADO, reter a garantia prestada a ser executada, conforme legislação que rege a matéria; e

13.10.2 nos casos em que houver necessidade de ressarcimento de prejuízos causados à Administração, nos termos do inciso IV do art. 139 da Lei nº 14.133, de 2021, reter os eventuais créditos existentes em favor do CONTRATADO decorrentes do contrato.

13.11 O contrato poderá ser extinto caso se constate que o CONTRATADO mantém vínculo de natureza técnica, comercial, econômica, financeira, trabalhista ou civil com dirigente do órgão ou entidade contratante ou com agente público que tenha desempenhado função na licitação, ou atue na fiscalização ou na gestão do contrato, ou que deles seja cônjuge, companheiro ou parente em linha reta, colateral ou por afinidade, até o terceiro grau.

14 CLÁUSULA DÉCIMA QUARTA – ALTERAÇÕES

14.1 Eventuais alterações contratuais reger-se-ão pela disciplina dos arts. 124 e seguintes da Lei nº 14.133, de 2021.

14.2 O CONTRATADO é obrigado a aceitar, nas mesmas condições contratuais, os acréscimos ou supressões que se fizerem necessários, até o limite de 25% (vinte e cinco por cento) do valor inicial atualizado do contrato.

14.3 As supressões resultantes de acordo celebrado entre as partes contratantes poderão exceder o limite de 25% (vinte e cinco por cento) do valor inicial atualizado do contrato.

14.4 As alterações contratuais deverão ser promovidas mediante celebração de termo aditivo, submetido à prévia aprovação da consultoria jurídica do CONTRATANTE, salvo nos casos de justificada necessidade de antecipação de seus efeitos, hipótese em que a formalização do aditivo deverá ocorrer no prazo máximo de 1 (um) mês.

14.5 Registros que não caracterizam alteração do contrato podem ser realizados por simples apostila, dispensada a celebração de termo aditivo, na forma do art. 136 da Lei nº 14.133, de 2021.

15 CLÁUSULA DÉCIMA QUINTA – DOTAÇÃO ORÇAMENTÁRIA

15.1 As despesas decorrentes da presente contratação correrão à conta de recursos específicos consignados no Orçamento Geral da União deste exercício, na dotação abaixo discriminada:

- I) Gestão/Unidade: 120637;
- II) Fonte de Recursos: 1000000000;
- III) Programa de Trabalho: 26GSA024;
- IV) Elemento de Despesa: 339030;
- V) Plano Interno: CG190904100;

15.2 A dotação relativa aos exercícios financeiros subsequentes será indicada após aprovação da Lei Orçamentária respectiva e liberação dos créditos correspondentes, mediante apostilamento.

CLÁUSULA DÉCIMA SEXTA – DOS CASOS OMISSOS

16.1 Os casos omissos serão decididos pelo contratante, segundo as disposições contidas na Lei nº 14.133, de 2021, e demais normas federais aplicáveis e, subsidiariamente, segundo as disposições contidas na Lei nº 8.078, de 1990 – Código de Defesa do Consumidor – e normas e princípios gerais dos contratos.

17. CLÁUSULA DÉCIMA SÉTIMA – PUBLICAÇÃO

17.1 Incumbirá ao contratante divulgar o presente instrumento no Portal Nacional de Contratações Públicas (PNCP), na forma prevista no art. 94 da Lei 14.133, de 2021, bem como no respectivo sítio oficial na Internet, em atenção ao art. 91, *caput*, da Lei n.º 14.133, de 2021, e ao art. 8º, §2º, da Lei n. 12.527, de 2011, c/c art. 7º, §3º, inciso V, do Decreto n. 7.724, de 2012.

18. CLÁUSULA DÉCIMA OITAVA – FORO

18.1 Fica eleito o Foro da Justiça Federal em RR, em Seção Judiciária de Boa Vista -RR, para dirimir os litígios que decorrerem da execução deste Termo de Contrato que não puderem ser compostos pela conciliação, conforme art. 92, §1º, da Lei nº 14.133/21.

Boa Vista-RR, 06 de Abril de 2026

Representante legal do CONTRATANTE

Representante legal do CONTRATADO

TESTEMUNHAS:

1-

2-

ANEXO IV

MINUTA DA PROPOSTA

COMANDO DA AERONÁUTICA
BASE AÉREA DE BOA VISTA
PREGÃO ELETRÔNICO Nº **/****
(Processo Administrativo nº *****,*****/****-*)

NOME DA EMPRESA

C. N. P.J: ***/***/****-**

Endereço:

Rua. * , Nº ***/ SALA *- BAIRRO ***

Fone/Fax: *****/****/*****

MUNICÍPIO / U F CEP: *****

EMAIL:

Banco do Brasil: agencia: *****/ Conta:*****

PROPOSTA DE PREÇOS PARA O PREGÃO **/****

ITENS	DESCRIÇÃO DOS PRODUTOS	UND	MARC	FABRIC	QTDE	V.UNIT	V.TOTAL
1	DESCRIÇÃO DO OBJETO	****	*****	*****	***	*****	*****

	VALOR TOTAL	*****
--	-------------	-------

Valor da Proposta R\$ *****,** (xxxx milhões xxxxx e xxxxxx mil xxxxxxxx e xxxxxxxx e xxxxxx reais e xxxxxxxxx centavos)

Representante da Empresa: xxxxxx, CPF nº *****, IDT: nº *****

Órgãoemissor/UF Telefone: (**) *****/ *****

E-Mail: *****

Validade da Proposta: xx(xxx) dias / O prazo de entrega dos bens é de xx (xx) dias

- Declaro, que a proposta apresentada para participar da (identificação da licitação) foi elaborada de maneira independente (pelo Licitante), e o conteúdo da

proposta não foi, no todo ou em parte, direta ou indiretamente, informado, discutido ou recebido de qualquer outro participante potencial ou de fato da (identificação da licitação), por qualquer meio ou por qualquer pessoa.

- Declaro, sob as penas da lei, que atendo aos requisitos legais para a qualificação como microempresa ou empresa de pequeno porte, se for o caso.

- Declaro que aceitamos e concordamos plenamente com todos os termos deste Edital e seus anexos e que temos total conhecimento de todas as condições neles contidas.

- Declaro ainda que nos preços cotados estão incluídos todas as despesas, tributos e encargos de qualquer natureza incidentes sobre o objeto deste Pregão.

Boa Vista-RR **/****/ * * * *

Assinatura do Sócio da empresa
CPF:



MINISTÉRIO DA DEFESA
COMANDO DA AERONÁUTICA

CONTROLE DE ASSINATURAS ELETRÔNICAS DO DOCUMENTO

Documento:	EDITAL E ANEXOS
Data/Hora de Criação:	07/04/2026 12:10:22
Páginas do Documento:	34
Páginas Totais (Doc. + Ass.)	35
Hash MD5:	e5c2d817302bff4f14bf09124957847f
Verificação de Autenticidade:	https://autenticidade-documento.sti.fab.mil.br/assinatura

Este documento foi assinado e conferido eletronicamente com fundamento no artigo 6º, do Decreto nº 8.539 de 08/10/2015 da Presidência da República pelos assinantes abaixo:

Assinado via ASSINATURA CADASTRAL por 1º Ten SIDCLEI JUNGER DA SILVA JUNIOR no dia 11/05/2026 às 15:14:42 no horário oficial de Brasília.

Assinado via ASSINATURA CADASTRAL por 1º Ten BÁRBARA CORRÊA FORTES ALBANO no dia 18/05/2026 às 16:04:48 no horário oficial de Brasília.

Assinado via ASSINATURA CADASTRAL por Major JOZAFAR DA PAIXÃO OLIVEIRA JUNIOR no dia 19/05/2026 às 10:28:07 no horário oficial de Brasília.