



HOSPITAL UNIVERSITÁRIO DA UNIVERSIDADE FEDERAL DE JUIZ DE FORA

Avenida Eugênio do Nascimento, s/nº - Bairro Dom Bosco

Juiz de Fora-MG, CEP 36038-330

- <http://www.hu-ufjf.ebserh.gov.br>

Processo nº 23765.009585/2024-62

PREGÃO ELETRÔNICO SRP N.º 90067/2024

(Processo Administrativo n.º: 23765.009585/2024-62)

OBJETO: Sistema de Registro de preço (SRP), para aquisição de Produtos para Saúde (insumos para hemodiálise), Agulhas, Seringas e Cateteres (agulha de biópsia, agulhas de fistula, cateter de hemodiálise curta e longa permanência, cateter de hemodiálise triplo lúmen, cateter de hemosiálise tipo palindrome, cateter de tenckhoff, dialisador capilar, elemento filtrante, equipo para diálise peritoneal, fita para rotuladora Dymo Tag, isolador de pressão, kit cateter de hemodiálise de curta permanência, linha sanguínea arterial, linha sanguínea venosa, membrana para osmose reversa portátil, reagente analítico cloro livre em água, reagente analítico quantitativo de dureza total em água, rotulador compatível com fitas Dymo D1 1/2") para atender a Unidade do Sistema Urinário (Hemodiálise) do Hospital Universitário da Universidade Federal de Juiz de Fora (HU-UFJF), unidade hospitalar da Empresa Brasileira de Serviços Hospitalares (EBSERH)

CRITÉRIO DE JULGAMENTO: menor preço

MODO DE DISPUTA: aberto

DATA DA SESSÃO PÚBLICA: 31/10/2024

HORÁRIO DA SESSÃO PÚBLICA: 9h (Horário de Brasília)

LOCAL: www.gov.br/compras

UASG: 155903

A Empresa Brasileira de Serviços Hospitalares - Ebserh, unidade Hospital Universitário da Universidade Federal de Juiz de Fora - HU-UFJF, sediado(a) na Rua Catulo Breviglieri, s/nº - Bairro Santa Catarina - Juiz de Fora - MG, CEP: 36036-110, CNPJ 15.126.437/0025-10, UG- 155903, na pessoa do Agente de Licitação/Comissão de Licitação designado pela Portaria constante dos autos, torna público para conhecimento dos interessados que na data, horário e local acima indicados realizará licitação, para registro de preços, na modalidade PREGÃO, na forma ELETRÔNICA, nos termos do Regulamento de Licitações e Contratos da Ebserh, versão 2.0, aprovado por meio da Resolução n.º 155/2022 do Conselho de Administração (RLCE 2.0), da Lei n.º 13.303, de 30 de junho de 2016, do Decreto n.º 8.945, de 27 de dezembro de 2016, da Lei n.º 14.133, de 1º de abril de 2021 (aplicada aos procedimentos para operação da sessão pública, a partir de sua abertura até a etapa de homologação) e do Decreto n.º 11.462, de 31 de março de 2023.

1. OBJETO

1.1. O objeto da presente licitação é a escolha da proposta mais vantajosa para aquisição Produtos para Saúde (insumos para hemodiálise), Agulhas, Seringas e Cateteres (agulha de biópsia, agulhas de fistula, cateter de hemodiálise curta e longa permanência, cateter de hemodiálise triplo lúmen, cateter de hemosiálise tipo palindrome, cateter de tenckhoff, dialisador capilar, elemento filtrante, equipo para diálise peritoneal, fita para rotuladora Dymo Tag, isolador de pressão, kit cateter de hemodiálise de curta permanência, linha sanguínea arterial, linha sanguínea venosa, membrana para osmose reversa portátil, reagente analítico cloro livre em água, reagente analítico quantitativo de dureza total em água, rotulador compatível com fitas Dymo D1 1/2") para atender a Unidade do Sistema Urinário (Hemodiálise) do Hospital Universitário da Universidade Federal de Juiz de Fora (HU-UFJF), unidade hospitalar da Empresa Brasileira de Serviços Hospitalares (EBSERH), conforme condições, quantidades e exigências estabelecidas neste Edital e seus Anexos.

1.2. A licitação será dividida em itens, conforme especificado no Termo de Referência, facultando-se ao licitante a participação em quantos itens forem de seu interesse.

1.3. Caso haja divergência entre o descritivo dos itens no Edital e seus Anexos e no Portal de Compras do Governo Federal, prevalecerá o descritivo constante no Edital e seus Anexos.

2. REGISTRO DE PREÇOS

2.1. As regras referentes aos órgãos gerenciador e participantes, bem como a eventuais adesões são as que constam da minuta de Ata de Registro de Preços.

3. PARTICIPAÇÃO NO PREGÃO

3.1. Poderão participar deste Pregão os interessados que estiverem previamente credenciados no Sistema de

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

3.2. O licitante se responsabiliza 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, excluída 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.

3.3. 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.

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

3.5. Será concedido tratamento favorecido para as microempresas e empresas de pequeno porte, para as sociedades cooperativas mencionadas no art. 34 da Lei n.º 11.488/2007 - quando permitida a sua participação -, para o agricultor familiar, o produtor rural pessoa física e para o microempreendedor individual - MEI, nos limites previstos da Lei Complementar n.º 123/2006.

3.5.1. O tratamento favorecido de que trata este item somente será aplicável ao item/grupo cujo valor estimado não seja superior à receita bruta máxima admitida para fins de enquadramento como empresa de pequeno porte, que é de R\$ 4.800.000,00 (quatro milhões e oitocentos mil reais), nos termos do art. 3º, inciso II, da Lei Complementar n.º 123/2006, sendo que nas contratações com prazo de vigência superior a 1 (um) ano, será considerado o valor anual do contrato (Acórdão 1193/2024-TCU-Plenário).

3.5.2. Para os itens **1 a 34 (com exceção dos itens 12, 15, 18, 28 e 29)**, a participação é exclusiva para microempresas e empresas de pequeno porte, sociedades cooperativas mencionadas no art. 34 da Lei n.º 11.488/2007, agricultor familiar, produtor rural pessoa física e MEI, nos limites previstos da Lei Complementar n.º 123/2006.

3.5.2.1. 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.

3.5.3. Com base no princípio da eficiência, foram criados itens de participação ampla equivalentes aos itens de participação exclusiva, os quais serão abertos no certame licitatório para disputa, mas somente avançarão para as fases de aceitação e negociação caso haja frustração dos itens de participação exclusiva.

3.6. Não poderão disputar esta licitação:

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

3.6.2. estrangeiros que não tenham representação legal no Brasil com poderes expressos para receber citação e responder administrativa ou judicialmente;

3.6.3. empresa que se enquadre em alguma das vedações previstas no art. 69 do RLCE 2.0, quais sejam:

3.6.3.1. suspensão no âmbito da Rede Ebserh;

3.6.3.2. declarada inidônea pela União, por Estado ou pelo Distrito Federal, enquanto perdurarem os efeitos da sanção;

3.6.3.3. impedida de licitar e de contratar com a União;

3.6.3.4. constituída por sócio de empresa que estiver suspensa, impedida ou declarada inidônea;

3.6.3.5. cujo administrador seja sócio de empresa suspensa, impedida ou declarada inidônea;

3.6.3.6. constituída por sócio que tenha sido sócio ou administrador de empresa suspensa, impedida ou declarada inidônea, no período dos fatos que deram ensejo à sanção;

3.6.3.7. cujo administrador tenha sido sócio ou administrador de empresa suspensa, impedida ou declarada inidônea, no período dos fatos que deram ensejo à sanção;

3.6.3.8. que tiver, nos seus quadros de diretoria, pessoa que participou, em razão de vínculo de mesma natureza, de empresa declarada inidônea;

3.6.3.9. cujo administrador ou sócio detentor de mais de 5% (cinco por cento) do capital social seja integrante de órgão estatutário, empregado, servidor cedido ou em exercício na Ebserh;

3.6.3.10. cujo administrador ou sócio detentor de mais de 5% (cinco por cento) do capital social seja integrante do Ministério da Educação ou de Instituições Federais de Ensino Superior e congêneres

signatárias de contratos de gestão com a Ebserh;

3.6.3.11. integrante de órgão estatutário, empregado, servidor cedido ou exercício na Ebserh, bem como integrante do Ministério da Educação ou de Instituições Federais de Ensino e congêneres signatários de contratos de gestão com a Ebserh;

3.6.3.12. quem tenha relação de parentesco, até o terceiro grau civil, com:

- a) integrantes de órgãos estatutários da Ebserh;
- b) empregado, servidor cedido ou em exercício na Ebserh cujas atribuições envolvam a atuação na área responsável pela licitação ou estejam envolvidos no respectivo processo de contratação;
- c) autoridade do Ministério da Educação;
- d) autoridade das Instituições Federais de Ensino Superior e congêneres signatárias de contratos de gestão com a Ebserh.

3.6.3.13. cujo proprietário, mesmo na condição de sócio, tenha terminado seu prazo de gestão ou rompido seu vínculo com a Ebserh há menos de 6 (seis) meses.

3.6.3.14. licitante que atue em substituição a outra pessoa, física ou jurídica, com o intuito de burlar a efetividade da sanção a ela aplicada, desde que comprovado o ilícito ou a utilização fraudulenta da personalidade jurídica do licitante;

3.6.4. organizações da Sociedade Civil de Interesse Público - OSCIP, atuando nessa condição;

3.7. As vedações previstas no item 3.6.3 serão também aplicadas 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.

3.8. Será verificado o enquadramento dos licitantes como parte relacionada para o fim de aplicação da Política de Transações com Partes Relacionadas da Ebserh, disponível em www.gov.br/ebserh.

3.9. Ao participar do pregão, o licitante declara estar ciente de que deve observar o Código de Ética e Conduta da rede Ebserh, disponível em www.gov.br/ebserh.

4. IMPUGNAÇÃO AO EDITAL E PEDIDO DE ESCLARECIMENTOS

4.1. Até 2 (dois) dias úteis antes da data fixada para a ocorrência do certame, qualquer pessoa poderá impugnar ou solicitar esclarecimentos a este edital.

4.2. Caberá ao Agente de Licitação, auxiliado pela equipe de apoio e pelos responsáveis pela elaboração deste Edital e seus Anexos, decidir sobre a impugnação ou solicitação de esclarecimentos no prazo de até 1 (um) dia útil, sendo assegurado, na sequência, o prazo de 1 (um) dia útil para a apresentação das propostas pelos licitantes, se for o caso.

4.3. A impugnação ou pedido de esclarecimento poderá ser apresentado por forma eletrônica, pelo e-mail uclhc.hu-ufjf@ebserh.gov.br, até às 23h59min da data limite, ou por escrito, à Unidade de Compras e Licitações, no endereço constante do cabeçalho do Edital, no horário de 08h às 18h.

4.4. Quando a impugnação ou esclarecimento for enviado ao Agente de Licitação da Ebserh, exclusivamente por escrito ou em formato digital não editável, ele também deverá ser enviado em mídia (CD, DVD, etc) nos formatos Word (.doc ou .docx) e PDF (.pdf), tendo em vista que o texto da impugnação deverá ser disponibilizado no Portal de Compras do Governo Federal.

4.5. Não serão conhecidas as impugnações ou pedidos de esclarecimentos interpostos após o prazo previsto no item 4.1, bem como os que não forem apresentados na forma estabelecida no item 4.4 deste Edital.

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

4.6.1. A concessão de efeito suspensivo à impugnação é medida excepcional e deverá ser motivada pelo Agente de Licitação, nos autos do processo de licitação.

4.7. As respostas aos pedidos de esclarecimentos serão divulgadas pelo sistema e vincularão os participantes e a Ebserh.

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

5. APRESENTAÇÃO DA PROPOSTA E DOCUMENTOS DE HABILITAÇÃO

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

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

5.2.1. Os anexos de proposta deverão ser encaminhados apenas pelo licitante provisoriamente classificado em primeiro lugar.

5.3. Caso a fase de habilitação anteceda as fases de apresentação de propostas e lances, os licitantes encaminharão, na forma e no prazo estabelecidos no item anterior, simultaneamente os documentos de habilitação e a proposta com o preço ou o percentual de desconto, observado o disposto nos itens 9.11 e 9.13.1 deste Edital.

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

5.4.1. 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;

5.4.2. 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](#);

5.4.3. não possui, em sua cadeia produtiva, empregados executando trabalho degradante ou forçado, observando o disposto nos [incisos III e IV do art. 1º e no inciso III do art. 5º da Constituição Federal](#);

5.4.4. 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.

5.5. O licitante organizado em cooperativa - quando permitida a sua participação - deverá declarar, ainda, em campo próprio do sistema eletrônico, que cumpre os seguintes requisitos:

5.5.1. a constituição e o funcionamento da cooperativa observam as regras estabelecidas na legislação aplicável, em especial a [Lei n.º 5.764/1971](#), a [Lei n.º 12.690/2012](#), e a [Lei Complementar n.º 130/2009](#);

5.5.2. a cooperativa apresenta demonstrativo de atuação em regime cooperado, com repartição de receitas e despesas entre os cooperados;

5.5.3. qualquer cooperado, com igual qualificação, é capaz de executar o objeto contratado, vedado à Ebserh indicar nominalmente pessoas;

5.5.4. o objeto da licitação se refere, em se tratando de cooperativas enquadradas na [Lei n.º 12.690/2012](#), a serviços especializados constantes do objeto social da cooperativa, a serem executados de forma complementar à sua atuação.

5.6. O fornecedor enquadrado como microempresa, empresa de pequeno porte ou sociedade cooperativa - quando permitida a sua participação - deverá declarar, ainda, em campo próprio do sistema eletrônico, que cumpre os requisitos estabelecidos no [artigo 3º da Lei Complementar n.º 123/2006](#), estando apto a usufruir do tratamento favorecido estabelecido em seus [arts. 42 a 49](#).

5.6.1. 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.

5.6.2. 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 n.º 123/2006](#), mesmo que microempresa, empresa de pequeno porte ou sociedade cooperativa.

5.7. A falsidade da declaração de que trata os itens 5.4 a 5.6 sujeitará o licitante às sanções previstas neste Edital.

5.8. 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.

5.9. 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.

5.10. 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.

5.11. Desde que disponibilizada a funcionalidade no sistema, o licitante poderá parametrizar o seu valor final mínimo ou o seu percentual de desconto máximo quando do cadastramento da proposta e obedecerá às seguintes regras:

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

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

5.12. O valor final mínimo ou o percentual de desconto final máximo parametrizado no sistema poderá ser alterado pelo fornecedor durante a fase de disputa, sendo vedado:

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

5.12.2. percentual de desconto inferior a lance já registrado pelo fornecedor no sistema, quando adotado o critério de julgamento por maior desconto.

5.13. O valor final mínimo ou o percentual de desconto final máximo parametrizado na forma do item 5.11 possuirá caráter sigiloso para os demais fornecedores e para a Ebserh, podendo ser disponibilizado estrita e permanentemente aos órgãos de controle externo e interno.

5.14. 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 Ebserh ou de sua desconexão.

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

6. PREENCHIMENTO DA PROPOSTA

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

6.1.1. valor unitário e total do item;

6.1.2. quantidade;

6.1.3. marca;

6.1.4. fabricante;

6.1.5. descrição complementar do objeto, contendo as informações similares à especificação do Termo de Referência.

6.1.5.1. Na descrição complementar do objeto não poderão constar elementos ou informações que identifiquem o licitante ou em relação aos quais o sistema apresente campo próprio para preenchimento, tais como: marca; fabricante do produto; dentre outros.

6.2. O licitante não poderá oferecer proposta em quantitativo inferior ao máximo previsto para contratação.

6.3. Não será admitida a previsão de preços diferentes em razão de local de entrega ou de acondicionamento, tamanho de lote ou qualquer outro motivo.

6.4. Quando dois ou mais itens compuserem um grupo, torna-se obrigatória a cotação para todos os itens que o compõem.

6.5. O licitante deverá declarar, para cada item, em campo próprio do sistema, se o produto ofertado é beneficiado por um dos critérios de margem de preferência indicados no Termo de Referência.

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

6.7. 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.

6.8. 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.

6.9. Se o regime tributário da empresa implicar o recolhimento de tributos em percentuais variáveis, a proposta deverá considerar a média dos efetivos recolhimentos da empresa nos últimos doze meses.

6.10. Se a execução do objeto envolver a aplicação de normas que impliquem desoneração tributária, a proposta deverá considerar a desoneração.

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

6.12. 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.

6.13. O prazo de validade da proposta não será inferior a 90 (noventa) dias, a contar da data de sua apresentação.

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

6.14.1. Caso o critério de julgamento seja o de maior desconto, o preço já decorrente da aplicação do desconto ofertado deverá respeitar os preços máximos estabelecidos nas normas de regência de contratações públicas federais.

6.15. O descumprimento das regras supramencionadas 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.

7. ABERTURA DA SESSÃO, CLASSIFICAÇÃO DAS PROPOSTAS E FORMULAÇÃO DE LANCES

7.1. 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.

7.2. 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.

7.2.1. Será desclassificada a proposta que identifique o licitante.

7.2.2. A desclassificação será sempre fundamentada e registrada no sistema, com acompanhamento em tempo real por todos os participantes.

7.2.3. A não desclassificação da proposta não impede o seu julgamento definitivo em sentido contrário, levado a efeito na fase de aceitação.

7.3. O sistema ordenará automaticamente as propostas classificadas, sendo que somente estas participarão da fase de lances.

7.4. O sistema disponibilizará campo próprio para troca de mensagens entre o Agente de Licitação e os licitantes.

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

7.6. O lance deverá ser ofertado pelo valor unitário do item.

7.7. Os licitantes poderão oferecer lances sucessivos, observando o horário fixado para abertura da sessão e as regras estabelecidas neste Edital.

7.8. O licitante somente poderá oferecer lance de valor inferior ou percentual de desconto superior ao último por ele ofertado e registrado pelo sistema

7.9. 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 de 1%.

7.10. 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 inexequível.

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

7.12. Caso seja adotado para o envio de lances no pregão eletrônico o modo de disputa “aberto”, os licitantes apresentarão lances públicos e sucessivos, com prorrogações.

7.12.1. A etapa de lances da sessão pública terá duração de dez minutos e, após isso, será prorrogada automaticamente pelo sistema quando houver lance ofertado nos últimos dois minutos do período de duração da sessão pública.

7.12.2. A prorrogação automática da etapa de lances, de que trata o subitem anterior, será de dois minutos e ocorrerá sucessivamente sempre que houver lances enviados nesse período de prorrogação, inclusive no caso de lances intermediários.

7.12.3. Não havendo novos lances na forma estabelecida nos itens anteriores, a sessão pública encerrar-se-á automaticamente, e o sistema ordenará e divulgará os lances conforme a ordem final de classificação.

7.12.4. Definida a melhor proposta, se a diferença em relação à proposta classificada em segundo lugar for de pelo menos 5% (cinco por cento), o Agente de Licitação, auxiliado pela equipe de apoio, poderá admitir o reinício da disputa aberta, para a definição das demais colocações.

7.12.5. Após o reinício previsto no item supra, os licitantes serão convocados para apresentar lances intermediários.

7.13. Caso seja adotado para 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.

7.13.1. 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 tempo de até dez minutos, aleatoriamente determinado, findo o qual será automaticamente encerrada a recepção de lances.

7.13.2. 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.

7.13.3. 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.

7.13.4. 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.

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

7.14. Caso seja adotado para o envio de lances no pregão eletrônico o modo de disputa “fechado e aberto”, poderão participar da etapa aberta somente os licitantes que apresentarem a proposta de menor preço/ maior percentual de desconto e os das propostas até 10% (dez por cento) superiores/inferiores àquela, em que os licitantes apresentarão lances públicos e sucessivos, até o encerramento da sessão e eventuais prorrogações.

7.14.1. Não havendo pelo menos 3 (três) propostas nas condições definidas no item 7.14, poderão os licitantes que apresentaram as três melhores propostas, consideradas as empatadas, oferecer novos lances sucessivos.

7.14.2. A etapa de lances da sessão pública terá duração de dez minutos e, após isso, será prorrogada automaticamente pelo sistema quando houver lance ofertado nos últimos dois minutos do período de duração da sessão pública.

7.14.3. A prorrogação automática da etapa de lances, de que trata o subitem anterior, será de dois minutos e ocorrerá sucessivamente sempre que houver lances enviados nesse período de prorrogação, inclusive no caso de lances intermediários.

7.14.4. Não havendo novos lances na forma estabelecida nos itens anteriores, a sessão pública encerrar-se-á automaticamente, e o sistema ordenará e divulgará os lances conforme a ordem final de classificação.

7.14.5. Definida a melhor proposta, se a diferença em relação à proposta classificada em segundo lugar for de pelo menos 5% (cinco por cento), o Agente de Licitação, auxiliado pela equipe de apoio, poderá admitir o reinício da disputa aberta, para a definição das demais colocações.

7.14.6. Após o reinício previsto no subitem supra, os licitantes serão convocados para apresentar lances intermediários.

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

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

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

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

7.19. Quando a desconexão do sistema eletrônico para o Agente de Licitação 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 Agente de Licitação aos participantes, no sítio eletrônico utilizado para divulgação.

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

7.21. Em relação a itens não exclusivos para participação de microempresas e empresas de pequeno porte, uma vez encerrada a etapa de lances, será efetivada a verificação automática, junto à Receita Federal, do porte da entidade empresarial. O sistema identificará em coluna própria as microempresas e empresas de pequeno porte participantes, procedendo à comparação com os valores da primeira colocada, se esta for empresa de maior porte, assim como das demais classificadas, para o fim de aplicar-se o disposto nos [arts. 44 e 45 da Lei Complementar n.º 123/2006](#), regulamentada pelo [Decreto n.º 8.538/2015](#).

7.21.1. Nessas condições, as propostas de microempresas e empresas de pequeno porte que se encontrarem na faixa de até 5% (cinco por cento) acima da melhor proposta ou melhor lance serão consideradas empatadas com a primeira colocada.

7.21.2. A melhor classificada nos termos do subitem anterior terá o direito de encaminhar uma última oferta para desempate, obrigatoriamente em valor inferior ao da primeira colocada, no prazo de 5 (cinco) minutos controlados pelo sistema, contados após a comunicação automática para tanto.

7.21.3. Caso a microempresa ou a empresa de pequeno porte melhor classificada desista ou não se manifeste no prazo estabelecido, serão convocadas as demais licitantes microempresa e empresa de pequeno porte que se encontrem naquele intervalo de 5% (cinco por cento), na ordem de classificação, para o exercício do mesmo direito, no prazo estabelecido no subitem anterior.

7.21.4. No caso de equivalência dos valores apresentados pelas microempresas e empresas de pequeno porte que se encontrem nos intervalos estabelecidos nos subitens anteriores, será realizado sorteio entre elas para que se identifique aquela que primeiro poderá apresentar melhor oferta.

7.22. 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.

7.22.1. Havendo eventual empate entre propostas ou lances, o critério de desempate será aquele previsto no [art. 60 da Lei n.º 14.133/2021](#), nesta ordem:

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

7.22.1.2. avaliação do desempenho contratual prévio dos licitantes, para a qual deverão preferencialmente ser utilizados registros cadastrais para efeito de atesto de cumprimento de obrigações;

7.22.1.3. desenvolvimento pelo licitante de ações de equidade entre homens e mulheres no ambiente de trabalho, conforme regulamento;

7.22.1.4. desenvolvimento pelo licitante de programa de integridade, conforme orientações dos órgãos de controle;

7.22.2. Persistindo o empate, será assegurada preferência, sucessivamente, ao objeto executado por:

7.22.2.1. empresas brasileiras;

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

7.22.2.3. empresas que comprovem a prática de mitigação, nos termos da [Lei n.º 12.187/2009](#).

7.23. Persistindo o empate, será realizado sorteio, observado o seguinte:

7.23.1. o disposto no [art. 28, § 2º, da Instrução Normativa SEGES/ME n.º 73/2022](#).

7.24. O valor estimado para a contratação será tornado público apenas após o encerramento da etapa de julgamento das propostas.

7.25. Encerrada a etapa de envio de lances da sessão pública, na hipótese da proposta do primeiro colocado permanecer acima dos preços máximos por grupo e por item ou inferior ao desconto definido para a contratação, o Agente de Licitação negociará com o primeiro colocado condições mais vantajosas.

7.25.1. 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 dos preços máximos por grupo e por item definidos pela Ebserh.

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

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

7.25.4. O Agente de Licitação solicitará ao licitante mais bem classificado que, no prazo de 4 (quatro) 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.

7.25.5. É facultado ao Agente de Licitação prorrogar o prazo estabelecido, a partir de solicitação fundamentada feita no chat pelo licitante ou, quando não disponível, pelo endereço de e-mail constante no edital, antes de findo o prazo.

7.26. Se, depois de adotada a providência referida no item anterior, não for obtido valor igual ou inferior ao orçamento estimado para a contratação, será revogado o item ou a licitação.

7.27. Exitosa a negociação do preço, o Agente de Licitação iniciará a fase de julgamento.

8. FASE DE JULGAMENTO

8.1. O Agente de Licitação verificará se o licitante provisoriamente classificado em primeiro lugar atende às condições de participação no certame, especialmente quanto à existência de sanção que impeça a participação no certame ou a futura contratação, mediante a consulta aos seguintes cadastros:

a) Sicaf;

b) Consulta Consolidada de Pessoa Jurídica do TCU ([certidoes-apf.apps.tcu.gov.br](#)).

8.2. A consulta aos cadastros será realizada em nome da empresa licitante e também de seu sócio majoritário, por força da vedação de que trata o [artigo 12 da Lei n.º 8.429/1992](#).

8.3. Caso se constate a existência das vedações transcritas nos itens 3.6.3.4, 3.6.3.5, 3.6.3.6, 3.6.3.7, 3.6.3.8 e 3.6.3.14, a inabilitação deverá ser precedida de realização de diligências para verificar se houve tentativa de fraude por parte das empresas apontadas, por meio dos vínculos societários, linhas de fornecimento similares, datas de abertura,

dentre outros, sendo necessária a convocação do fornecedor para manifestação previamente à sua desclassificação.

8.4. Constatada a existência de vedação, o licitante será reputado inabilitado, por falta de condição de participação.

8.5. Caso o licitante provisoriamente classificado em primeiro lugar tenha se utilizado de algum tratamento favorecido às ME/EPPs, o Agente de Licitação verificará se faz jus ao benefício, em conformidade com os itens 3.5.1 e 5.6 deste edital.

8.6. Verificadas as condições de participação e de utilização do tratamento favorecido, o Agente de Licitação examinará a proposta classificada em primeiro lugar quanto à adequação ao objeto e à compatibilidade do preço para contratação neste Edital e em seus anexos, observado o disposto no artigo 29 a 35 da [Instrução Normativa SEGES/MP n.º 3/2018](#).

8.7. Será desclassificada a proposta vencedora que:

8.7.1. conter vícios insanáveis;

8.7.2. não obedecer às especificações técnicas contidas no Termo de Referência;

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

8.7.4. não tiverem sua exequibilidade demonstrada, quando exigido pela Ebserh;

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

8.8. É indício de inexequibilidade das propostas valores inferiores a 50% (cinquenta por cento) do valor orçado pela Ebserh.

8.8.1. A inexequibilidade, na hipótese de que trata o caput, só será considerada após diligência do Agente de Licitação, que comprove:

8.8.1.1. que o custo do licitante ultrapassa o valor da proposta; e

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

8.9. A Ebserh poderá realizar diligências para aferir a efetividade das propostas ou exigir dos licitantes que ela seja demonstrada, bem como para facultar a correção de vícios sanáveis, sem que se prejudique a atribuição de tratamento isonômico entre os licitantes.

8.9.1. Qualquer interessado poderá requerer que se realizem diligências para aferir a exequibilidade e a legalidade das propostas, devendo apresentar as provas ou os indícios que fundamentam a suspeita.

8.9.2. São considerados vícios sanáveis, entre outros, os defeitos materiais atinentes à descrição do objeto da proposta e suas especificações técnicas, incluindo aspectos relacionados à execução do objeto, às formalidades, aos requisitos de representação, às planilhas de composição de preços, à inexequibilidade ou ao valor excessivo de preços unitários quando o julgamento não é realizado sob o regime de empreitada por preço unitário e, de modo geral, aos documentos de conteúdo declaratório sobre situações preexistentes, desde que não alterem a substância da proposta.

8.10. O Agente de Licitação poderá convocar o licitante para enviar documento digital complementar, por meio de funcionalidade disponível no sistema, no prazo de 4 (quatro) horas, sob pena de não aceitação da proposta.

8.10.1. É facultado ao Agente de Licitação prorrogar o prazo estabelecido, a partir de solicitação fundamentada feita no chat pelo licitante ou, quando não disponível, pelo endereço de e-mail constante no edital, antes de findo o prazo.

8.11. Caso o Termo de Referência exija a apresentação de amostra, o licitante classificado em primeiro lugar deverá apresentá-la, conforme disciplinado no Termo de Referência, sob pena de não aceitação da proposta.

8.12. Por meio de mensagem no sistema, será divulgado o local e horário de realização do procedimento para a avaliação das amostras, cuja presença será facultada a todos os interessados, incluindo os demais licitantes.

8.13. Os resultados das avaliações serão divulgados por meio de mensagem no sistema.

8.14. No caso de não haver entrega da amostra ou ocorrer atraso na entrega, sem justificativa aceita pelo Agente de Licitação, ou havendo entrega de amostra fora das especificações previstas neste Edital, a proposta do licitante será recusada.

8.15. Se a(s) amostra(s) apresentada(s) pelo primeiro classificado não for(em) aceita(s), o Agente de Licitação analisará a aceitabilidade da proposta ou lance ofertado pelo segundo classificado. Seguir-se-á com a verificação da(s) amostra(s) e, assim, sucessivamente, até a verificação de uma que atenda às especificações constantes no Termo de Referência.

8.16. Caso o Termo de Referência defina a possibilidade de exigência de amostra no período de vigência do contrato ou da ata de registro de preços, será aplicado o procedimento previsto neste edital, no que couber.

8.17. Definido o resultado do julgamento, a Ebserh poderá negociar condições mais vantajosas com o primeiro

colocado, observado o procedimento previsto no item 7.24.

8.18. Encerrada a negociação, será iniciado o procedimento de habilitação.

9. FASE DE HABILITAÇÃO

9.1. Os documentos previstos neste Edital, necessários e suficientes para demonstrar a capacidade do licitante de realizar o objeto da licitação, serão exigidos para fins de habilitação, nos termos do 65 a 69 do RLCE 2.0.

9.2. 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 para o português, salvo se comprovada a inidoneidade da entidade emissora.

9.2.1. 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 n.º 8.660, de 29 de janeiro de 2016](#), ou de outro que venha a substituí-lo, ou consularizados pelos respectivos consulados ou embaixadas.

9.3. Quando permitida a participação de consórcio de empresas, serão observadas as seguintes exigências:

9.3.1. comprovação de compromisso público ou particular de constituição de consórcio, subscrito pelos consorciados;

9.3.2. indicação de empresa líder do consórcio, que será responsável por sua representação perante a Ebserh;

9.3.3. admissão, para efeito de habilitação técnica, do somatório dos quantitativos de cada consorciado e, para efeito de habilitação econômico-financeira, do somatório dos valores de cada consorciado;

9.3.4. impedimento, na mesma licitação, de participação de empresa consorciada, isoladamente ou por meio de mais de um consórcio;

9.3.5. responsabilidade solidária dos integrantes pelos atos praticados em consórcio, tanto na fase de Seleção de Fornecedor quanto na de Gestão do Contrato;

9.3.6. habilitação técnica, quando exigida, por meio do somatório dos quantitativos de cada consorciado e, para efeito de habilitação econômico-financeira, quando exigida, por meio do somatório dos valores de cada consorciado;

9.3.6.1. se o consórcio não for formado integralmente por microempresas ou empresas de pequeno porte e o projeto básico/termo de referência exigir requisitos de habilitação econômico-financeira, haverá um acréscimo de 10% para o consórcio em relação ao valor exigido para os licitantes individuais.

9.3.7. constituição e registro do consórcio, antes da celebração do contrato;

9.3.8. a substituição de consorciado deverá ser expressamente autorizada pela Ebserh e condicionada à comprovação de que a nova empresa do consórcio possui, no mínimo, os mesmos quantitativos para efeito de habilitação técnica e os mesmos valores para efeito de capacidade econômico-financeira apresentados pela empresa substituída para fins de habilitação do consórcio.

9.4. Quando permitida a participação de cooperativas, serão observadas as seguintes exigências complementares:

9.4.1. a relação dos cooperados que atendem aos requisitos técnicos exigidos para a contratação e que executarão o contrato, com as respectivas atas de inscrição e a comprovação de que estão domiciliados na localidade da sede da cooperativa, respeitado o disposto nos arts. 4º, inciso XI, 21, inciso I e 42, §§ 2º a 6º da Lei n.º 5.764/1971;

9.4.2. a declaração de regularidade de situação do contribuinte individual - DRSCI, para cada um dos cooperados indicados;

9.4.3. o registro previsto no art. 107 da Lei n.º 5.764/1971;

9.4.4. a comprovação de integração das respectivas quotas-partes por parte dos cooperados que executarão o contrato;

9.4.5. os seguintes documentos para a comprovação da regularidade jurídica da cooperativa: a) ata de fundação; b) estatuto social com a ata da assembleia que o aprovou; c) regimento dos fundos instituídos pelos cooperados, com a ata da assembleia; d) editais de convocação das três últimas assembleias gerais extraordinárias; e) três registros de presença dos cooperados que executarão o contrato em assembleias gerais ou nas reuniões seccionais; e f) ata da sessão que os cooperados autorizaram a cooperativa a contratar o objeto da licitação; e

9.4.6. a última auditoria contábil-financeira da cooperativa, conforme dispõe o art. 112 da Lei n.º 5.764/1971 ou uma declaração, sob as penas da lei, de que tal auditoria não foi exigida pelo órgão fiscalizador.

9.5. Os documentos exigidos para fins de habilitação poderão ser apresentados em original ou por cópia.

9.6. Os documentos exigidos para fins de habilitação poderão ser substituídos por registro cadastral emitido pela Ebserh, desde que o registro tenha sido feito em obediência ao disposto no RLCE 2.0.

9.7. 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.

9.8. 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.

9.9. 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.

9.10. Quando a avaliação prévia do local de execução for considerada, conforme previsão do Termo de Referência, imprescindível para o conhecimento pleno das condições e peculiaridades do objeto a ser contratado, o licitante deve atestar, sob pena de inabilitação, que conhece o local e as condições de realização do serviço, assegurado a ele o direito de realização de vistoria prévia.

9.10.1. O licitante que optar por realizar vistoria prévia terá disponibilizado pela Ebserh data e horário exclusivos, a ser agendado (indicar forma de agendamento), de modo que seu agendamento não coincida com o agendamento de outros licitantes.

9.10.2. Caso o licitante opte por não realizar vistoria prévia, poderá substituí-la por declaração formal assinada pelo seu responsável técnico acerca do conhecimento pleno das condições e peculiaridades da contratação.

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

9.11.1. 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. ([Instrução Normativa SEGES/MP n.º 3/2018, art. 4º, §1º, e art. 6º, §4º](#)).

9.12. É de responsabilidade do licitante, sob pena de desclassificação, 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. ([Instrução Normativa SEGES/MP n.º 3/2018, art. 7º, caput](#)).

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

9.13.1. Os documentos exigidos para habilitação que não estejam contemplados no Sicaf serão enviados por meio do sistema, em formato digital, no prazo de 4 (quatro) horas, prorrogável por igual período, contado da solicitação do Agente de Licitação, a partir de solicitação fundamentada feita no chat pelo licitante ou, quando não disponível, pelo endereço de e-mail constante no edital, antes de findo o prazo.

9.13.2. Na hipótese de a fase de habilitação anteceder a fase de apresentação de propostas e lances, os licitantes encaminharão, por meio do sistema, simultaneamente os documentos de habilitação e a proposta com o preço ou o percentual de desconto, observado o disposto no [art. 36, § 1º, e no art. 39, § 1º, da Instrução Normativa SEGES/ME n.º 73/2022](#).

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

9.14.1. Os documentos relativos à regularidade fiscal somente serão exigidos, em qualquer caso, em momento posterior ao julgamento das propostas, e apenas do licitante mais bem classificado.

9.14.2. 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.

9.15. Após a entrega dos documentos para habilitação, não será permitida a substituição ou a apresentação de novos documentos, salvo em sede de diligência, para (art. 66 do RLCE 2.0 e art. 39, § 4º, da Instrução Normativa SEGES/ME n.º 73/2022):

9.15.1. atestar condição pré-existente à abertura da sessão pública do certame;

9.15.2. complementação de informações acerca dos documentos já apresentados pelos licitantes e desde que necessária para apurar fatos existentes à época da abertura do certame; e

9.15.3. atualização de documentos cuja validade tenha expirado após a data de recebimento das propostas.

9.16. Na análise dos documentos de habilitação, o Agente de Licitação 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.

9.17. Na hipótese de o licitante não atender às exigências para habilitação, o Agente de Licitação 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 9.13.1.

9.18. Serão disponibilizados para acesso público os documentos de habilitação dos licitantes convocados para a apresentação da documentação habilitatória, após concluídos os procedimentos de que trata o item 9.16.

9.19. 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 ([art. 4º do Decreto n.º 8.538/2015](#)).

9.20. 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.

9.21. No caso de inabilitação, haverá nova verificação, pelo sistema, da eventual ocorrência do empate ficto, previsto nos arts. 44 e 45 da Lei Complementar n.º 123/2006, seguindo-se a disciplina antes estabelecida para aceitação da proposta subsequente.

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

9.23. Se o licitante for a matriz, todos os documentos deverão estar em nome da matriz, e se o licitante for a filial, todos os documentos deverão estar em nome da filial, exceto aqueles documentos que, pela própria natureza, comprovadamente, forem emitidos somente em nome da matriz.

9.23.1. Serão aceitos registros de CNPJ de licitante 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.

9.24. Os documentos a serem apresentados para a comprovação da **habilitação jurídica** são os seguintes:

9.24.1. No caso de empresário individual: inscrição no Registro Público de Empresas Mercantis, a cargo da Junta Comercial da respectiva sede;

9.24.2. Em se tratando de microempreendedor individual - MEI: Certificado da Condição de Microempreendedor Individual - CCMEI, cuja aceitação ficará condicionada à verificação da autenticidade no sítio eletrônico www.gov.br/empresas-e-negocios/pt-br/empreendedor;

9.24.3. No caso de sociedade empresária: ato constitutivo, estatuto ou contrato social em vigor, devidamente registrado na Junta Comercial da respectiva sede, acompanhado de documento comprobatório de seus administradores;

9.24.4. No caso de sucursal, filial ou agência: inscrição no Registro Público de Empresas Mercantis onde opera, com averbação no Registro onde tem sede a matriz;

9.24.5. No caso de sociedade simples: inscrição do ato constitutivo no Registro Civil das Pessoas Jurídicas do local de sua sede, acompanhada de prova da indicação dos seus administradores;

9.24.6. No caso de empresa ou sociedade estrangeira em funcionamento no País: decreto de autorização;

9.24.7. No caso de cooperativa: ata de fundação e estatuto social em vigor, com a ata da assembleia que o aprovou, devidamente arquivado na Junta Comercial ou inscrito no Registro Civil das Pessoas Jurídicas da respectiva sede, bem como o registro de que trata o art. 107 da Lei n.º 5.764/1971;

9.24.8. Os documentos acima deverão estar acompanhados de todas as alterações relevantes ao objeto desta Licitação e à composição societária atual da empresa ou da última consolidação.

9.25. Os documentos a serem apresentados para a comprovação da **habilitação fiscal, seguridade social e trabalhista** são os seguintes:

9.25.1. prova de inscrição no Cadastro Nacional de Pessoas Jurídicas ou no Cadastro de Pessoas Físicas, conforme o caso;

9.25.2. prova de inscrição no cadastro de contribuintes estadual e/ou municipal, se houver, relativo ao domicílio ou sede do licitante, pertinente ao seu ramo de atividade e compatível com o objeto contratual;

9.25.3. 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 n.º 1.751/2014, do Secretário da Receita Federal do Brasil e da Procuradora-Geral da Fazenda Nacional.

9.25.4. prova de regularidade relativa à Seguridade Social e ao FGTS, que demonstre cumprimento dos encargos sociais instituídos por lei;

9.25.5. 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 n.º 5.452/1943;

9.25.6. cumprimento do disposto no inciso XXXIII do art. 7º da Constituição Federal.

9.26. Os documentos relacionados à **capacidade econômico-financeira** e **qualificação técnico-profissional e/ou técnico-operacional**, quando exigidos, estão previstos no Termo de Referência.

9.27. O licitante enquadrado como microempreendedor individual que pretenda auferir os benefícios do tratamento diferenciado previstos na Lei Complementar n.º 123/2006, estará dispensado da prova de inscrição no cadastro de contribuintes estadual.

9.28. A declaração do vencedor acontecerá no momento imediatamente posterior à fase de habilitação.

9.28.1. A existência de restrição relativamente à regularidade fiscal e trabalhista não impede que o licitante qualificado como microempresa ou empresa de pequeno porte seja declarada vencedora, uma vez que atenda a todas as demais exigências do Edital.

9.29. Caso a proposta mais vantajosa seja ofertada por licitante qualificado como microempresa ou empresa de pequeno porte, e uma vez constatada a existência de alguma restrição no que tange à regularidade fiscal e trabalhista, ele será convocado para, no prazo de 5 (cinco) dias úteis, após a declaração do vencedor, comprovar a regularização. O prazo poderá ser prorrogado por igual período, a critério da Ebserh, quando requerida pelo licitante, mediante apresentação de justificativa.

9.30. A não-regularização fiscal e trabalhista no prazo previsto no item anterior acarretará a decadência do direito à contratação, sem prejuízo das sanções previstas neste Edital, sendo facultada a convocação dos licitantes remanescentes, na ordem de classificação. Se, na ordem de classificação, seguir-se outra microempresa, empresa de pequeno porte ou sociedade cooperativa com alguma restrição na documentação fiscal e trabalhista, será concedido o mesmo prazo para regularização.

9.31. Havendo necessidade de analisar minuciosamente os documentos exigidos, o Agente de Licitação suspenderá a sessão, informando no chat a nova data e horário para a continuidade.

9.32. Será inabilitado o licitante que não comprovar sua habilitação, seja por não apresentar quaisquer dos documentos exigidos, ou apresentá-los em desacordo com o estabelecido neste Edital.

9.32.1. O licitante será convocado para manifestação previamente à sua inabilitação.

9.32.2. Não atendidas as exigências de habilitação pelo licitante, o Agente de Licitação examinará a proposta subsequente e assim sucessivamente, na ordem de classificação, até a apuração de uma proposta que atenda aos requisitos deste Edital.

9.33. O licitante provisoriamente vencedor em um item, que estiver concorrendo em outro item, ficará obrigado a comprovar os requisitos de habilitação cumulativamente, isto é, somando as exigências do item em que venceu às do item em que estiver concorrendo, e assim sucessivamente, sob pena de inabilitação, além da aplicação das sanções cabíveis.

9.33.1. Não havendo a comprovação cumulativa dos requisitos de habilitação, a inabilitação recairá sobre o(s) item(ns) de menor(es) valor(es) cuja retirada(s) seja(m) suficiente(s) para a habilitação do licitante nos remanescentes.

9.34. Constatado o atendimento às exigências de habilitação, o licitante será declarado vencedor.

10. 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 n.º 14.133/2021](#).

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 durante o prazo concedido na sessão pública, não inferior a 10 minutos, de forma imediata após o término do julgamento das propostas e do ato de habilitação ou inabilitação, em campo próprio do sistema, sob pena de preclusão;

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

10.3.3. na hipótese de adoção da inversão de fases, 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.

10.5.1. Os prazos previstos neste item podem ser prorrogados, de forma excepcional, por decisão fundamentada da autoridade competente.

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 <https://www.gov.br/EBSERH/pt-br/hospitais-universitarios/regiao-sudeste/hu-ufjf/aceso-a-informacao/licitacoes-e-contratos/licitacoes>

11. ENCERRAMENTO DA LICITAÇÃO

11.1. Encerradas as fases de julgamento e habilitação, e exauridos os recursos administrativos, o processo licitatório será encaminhado ao Diretor de Administração e Infraestrutura, no caso da Administração Central, ou ao Gerente Administrativo, no caso das unidades hospitalares, que poderá:

- 11.1.1. determinar o retorno dos autos para saneamento de irregularidades;
- 11.1.2. revogar a licitação por motivo de conveniência e oportunidade;
- 11.1.3. proceder à anulação da licitação, de ofício ou mediante provocação de terceiros, sempre que presente ilegalidade insanável;
- 11.1.4. adjudicar o objeto e homologar a licitação.

11.2. Nos casos de anulação e revogação, deverá ser assegurada a prévia manifestação dos interessados.

12. ATA DE REGISTRO DE PREÇOS

12.1. Homologado o resultado da licitação, o licitante mais bem classificado terá o prazo de 2 (dois) dias, contados a partir da data de sua convocação, para assinar a Ata de Registro de Preços, cujo prazo de validade encontra-se nela fixado, sob pena de decadência do direito à contratação, sem prejuízo das sanções previstas no RLCE 2.0.

12.2. O prazo de convocação poderá ser prorrogado uma vez, por igual período, mediante solicitação do licitante mais bem classificado, desde que:

- 12.2.1. a solicitação seja devidamente justificada e apresentada dentro do prazo; e
- 12.2.2. a justificativa apresentada seja aceita pela Administração.

12.3. A ata de registro de preços será assinada por meio de assinatura digital e disponibilizada no sistema de registro de preços.

12.4. Serão formalizadas tantas Atas de Registro de Preços quantas forem necessárias para o registro de todos os itens constantes no Termo de Referência, com a indicação do licitante vencedor, a descrição do(s) item(ns), as respectivas quantidades, preços registrados e demais condições.

12.5. O preço registrado, com a indicação dos fornecedores, será divulgado no PNCP e disponibilizado durante a vigência da ata de registro de preços.

12.6. A existência de preços registrados implicará compromisso de fornecimento nas condições estabelecidas, mas não obrigará a Administração a contratar, facultada a realização de licitação específica para a aquisição pretendida, desde que devidamente justificada.

12.7. Na hipótese de o convocado não assinar a ata de registro de preços no prazo e nas condições estabelecidas, fica facultado à Administração convocar os licitantes remanescentes do cadastro de reserva, na ordem de classificação, para fazê-lo em igual prazo e nas condições propostas pelo primeiro classificado.

13. FORMAÇÃO DO CADASTRO DE RESERVA

13.1. Após a homologação da licitação, será incluído na ata, na forma de anexo, o registro dos licitantes que:

- 13.1.1. aceitarem cotar o objeto com preço igual ao do adjudicatário, observada a classificação na licitação; e
- 13.1.2. mantiverem sua proposta original.

13.2. Será respeitada, nas contratações, a ordem de classificação dos licitantes registrados na ata.

13.2.1. A apresentação de novas propostas na forma deste item não prejudicará o resultado do certame em relação ao licitante mais bem classificado.

13.2.2. Para fins da ordem de classificação, os licitantes que aceitarem cotar o objeto com preço igual ao do adjudicatário antecederão aqueles que mantiverem sua proposta original.

13.3. A habilitação dos licitantes que comporão o cadastro de reserva será efetuada quando houver necessidade de contratação dos licitantes remanescentes, nas seguintes hipóteses:

13.3.1. quando o licitante vencedor não assinar a ata de registro de preços no prazo e nas condições estabelecidos neste edital; ou

13.3.2. quando houver o cancelamento do registro do fornecedor ou do registro de preços, nas hipóteses previstas nos arts. 28 e 29 do Decreto nº 11.462/2023.

13.4. Na hipótese de nenhum dos licitantes que aceitaram cotar o objeto com preço igual ao do adjudicatário concordar com a contratação em igual prazo e nas condições propostas pelo primeiro classificado, a Administração, observados o valor estimado e a sua eventual atualização na forma prevista neste edital, poderá:

13.4.1. convocar os licitantes que mantiveram sua proposta original para negociação, na ordem de classificação, com vistas à obtenção de preço melhor, mesmo que acima do preço do adjudicatário; ou

13.4.2. adjudicar e firmar o contrato nas condições ofertadas pelos licitantes remanescentes, observada a ordem de classificação, quando frustrada a negociação de melhor condição.

14. TERMO DE CONTRATO OU INSTRUMENTO EQUIVALENTE

14.1. Após a homologação da licitação, em sendo realizada a contratação, será firmado Termo de Contrato ou emitido instrumento equivalente.

14.2. O adjudicatário terá o prazo de 05 (cinco) dias úteis, contados a partir da data de sua convocação, para assinar o Termo de Contrato ou aceitar instrumento equivalente, conforme o caso, sob pena de decair do direito à contratação, sem prejuízo das sanções previstas neste Edital.

14.2.1. Alternativamente à convocação para comparecer perante o órgão ou entidade para a assinatura do Termo de Contrato ou aceite do instrumento equivalente, a Ebserh poderá encaminhá-lo para assinatura ou aceite da adjudicatária, mediante correspondência postal com aviso de recebimento (AR) ou meio eletrônico, para que seja assinado ou aceito no prazo de 05 (cinco) dias, a contar da data de seu recebimento.

14.2.2. O prazo de convocação poderá ser prorrogado 1 (uma) vez, por igual período, por solicitação justificada do adjudicatário e aceita pela Ebserh.

14.3. O Aceite da Nota de Empenho ou do instrumento equivalente, emitida à empresa adjudicada, implica o reconhecimento de que:

14.3.1. referida Nota está substituindo o contrato;

14.3.2. a contratada se vincula à sua proposta e às previsões contidas no Edital e seus Anexos;

14.3.3. a contratada reconhece que as hipóteses de rescisão são aquelas previstas nos arts. 183 e 184 do RLCE 2.0.

14.4. Previamente à contratação, a Ebserh realizará consulta ao Sicaf para identificar possível suspensão temporária de participação em licitação, no âmbito da Ebserh, proibição de contratar com o Poder Público, bem como ocorrências impeditivas indiretas, observado o disposto no art. 29 da Instrução Normativa SEGES/MP n.º 03/2018 e, nos termos do art. 6º, inciso III, da Lei n.º 10.522/2002, consulta prévia ao CADIN.

14.4.1. Nos casos em que houver necessidade de assinatura do instrumento de contrato, e o fornecedor não estiver inscrito no Sicaf, este deverá proceder ao seu cadastramento, sem ônus, antes da contratação.

14.4.2. Na hipótese de irregularidade do registro no Sicaf, o contratado deverá regularizar a sua situação perante o cadastro no prazo de até 05 (cinco) dias úteis, sob pena de aplicação das penalidades previstas no Edital e Anexos.

14.5. Na assinatura do contrato ou, se for o caso, da ata de registro de preços, será exigida a comprovação das condições de habilitação consignadas no Edital, que deverão ser mantidas pelo licitante durante a sua vigência.

14.6. Na hipótese de o vencedor da licitação se recusar a assinar o contrato ou, se for o caso, a ata de registro de preços, a Ebserh, poderá revogar a licitação ou convocar outro licitante, respeitada a ordem de classificação, para fazê-lo em igual prazo e nas mesmas condições propostas pelo primeiro classificado, inclusive quanto aos preços atualizados em conformidade com este instrumento convocatório.

14.6.1. Os licitantes convocados terão, em momento anterior à assinatura do contrato ou, se for o caso, da ata de registro de preços, as suas propostas e eventuais documentos complementares analisados, negociarão sua proposta com a Ebserh, bem como deverão comprovar os requisitos para habilitação.

14.6.2. A recusa injustificada do adjudicatário em assinar o contrato ou em aceitar ou retirar o instrumento equivalente no prazo estabelecido pela Ebserh caracterizará descumprimento total da obrigação assumida e o sujeitará às penalidades estabelecidas neste instrumento convocatório e à imediata perda da garantia de proposta, quando exigida, em favor da Ebserh.

15. SANÇÕES ADMINISTRATIVAS

15.1. Comete infração administrativa, sujeita à sanção de suspensão temporária de participação em licitação e impedimento de contratar com a Ebserh, sem prejuízo de responsabilidade civil e criminal, o licitante que:

15.1.1. tenha praticado atos ilícitos visando a frustrar os objetivos da licitação;

- 15.1.2. demonstre não possuir idoneidade para contratar com a Ebserh em virtude de atos ilícitos praticados;
- 15.1.3. convocado dentro do prazo de validade da sua proposta ou, se for o caso, da ata de registro de preços, não celebrar o contrato;
- 15.1.4. deixar de entregar a documentação exigida para o certame;
- 15.1.5. apresentar documentação falsa exigida para o certame;
- 15.1.6. ensejar o retardamento da execução do objeto da licitação;
- 15.1.7. não manter a proposta; e
- 15.1.8. comportar-se de modo inidôneo, inclusive com a prática de atos lesivos à Administração Pública previstos na Lei n.º 12.846/2013.

15.2. As sanções do item anterior também se aplicam aos integrantes do cadastro de reserva, em pregão para registro de preços, que, convocados, não honrarem o compromisso assumido injustificadamente.

15.3. A aplicação das sanções realizar-se-á em processo administrativo que assegurará o devido processo legal ao licitante, observando-se o procedimento previsto na Lei n.º 13.303/2016, no RLCE 2.0, na Norma Operacional - SEI n.º 7/2023/DAI-EBSERH, aplicando-se subsidiariamente a Lei n.º 9.784/1999.

15.4. A autoridade competente para a aplicação das sanções levará em consideração a gravidade da conduta do infrator, o caráter educativo da pena, bem como o dano causado à Ebserh, observados os princípios da proporcionalidade e da razoabilidade.

15.5. Se, durante o processo de aplicação de penalidade, for identificada a prática de infração administrativa tipificada pela Lei n.º 12.846/2013, será aberto processo relacionado para levantamento preliminar dos indícios vislumbrados, com elaboração de relatório circunstanciado acerca do tema e posterior remessa à Corregedoria-Geral para tratamento nos termos do Decreto n.º 11.129/2022.

15.5.1. O processamento do PAR ou a negociação de acordo de leniência não interfere no seguimento regular dos processos administrativos específicos para apuração da ocorrência de danos e prejuízos à administração pública federal resultantes de ato lesivo cometido por pessoa jurídica, com ou sem a participação de agente público.

15.6. Após o trânsito em julgado do processo, as sanções administrativas aplicadas pela Ebserh deverão ser registradas e publicadas no Sicaf. Quando a sanção aplicada decorrer de Processo Administrativo de Responsabilização - PAR, os dados relativos à penalidade deverão ser incluídos no Cadastro Nacional de Empresas Punidas, de que trata a Lei n.º 12.846/2013.

15.7. As sanções por atos praticados no decorrer da contratação estão previstas no termo de referência, anexo a este Edital.

16. DISPOSIÇÕES GERAIS

16.1. Será divulgada ata da sessão pública no sistema eletrônico.

16.2. 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 Agente de Licitação.

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

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

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

16.6. 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 unidade da Ebserh responsável pela licitação.

16.7. 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.

16.8. Em caso de divergência entre disposições deste Edital e de seus Anexos ou demais peças que compõem o processo, prevalecerá as do Termo de Referência.

16.9. O Edital está disponibilizado, na íntegra, no Portal da Ebserh e no endereço eletrônico <https://www.gov.br/EBSERH/pt-br/hospitais-universitarios/regiao-sudeste/hu-ufjf/aceso-a-informacao/licitacoes-e-contratos/licitacoes>

16.10. Integrar este Edital, para todos os fins e efeitos, os seguintes Anexos:

- 16.10.1. **ANEXO I** - termo de referência e seus respectivos anexos (Documento SEI nº 43354111);
- 16.10.2. Os seguintes anexos integram este Termo de Referência:
 - 16.10.2.1. Modelo de Proposta (Documento SEI nº 43275119);
 - 16.10.2.2. Modelo de Termo de Recebimento Provisório (Documento SEI nº 43274917);
 - 16.10.2.3. Modelo de Termo de Recebimento Definitivo (Documento SEI nº 43274944);
 - 16.10.2.4. Modelo Parecer Técnico de Avaliação de Amostra de Material (Documento SEI nº 43275047);
- 16.10.3. **ANEXO II** - Modelo da Ata de Registro de Preços (Documento SEI nº 43351172);
- 16.10.4. **ANEXO III** - Modelo de Termo de Contrato (Documento SEI nº 43352182);
- 16.10.5. **ANEXO IV**- Modelo de Termo de Comodato (Documento SEI nº 43353003);
- 16.10.6. **ANEXO V** - Declaração de Inexistência de Impedimentos (Documento SEI nº 43342848);
- 16.10.7. **ANEXO VI** - Estudo Técnico Preliminar da Contratação (Documento SEI nº 43258680).

Juiz de Fora - MG, data da assinatura eletrônica

(assinado eletronicamente)
DANIEL FERNANDES AFONSO
Chefe da Unidade de Compras e Licitações
Matrícula SIAPE: 227****

Aprovo o Edital nos termos do artigo 4º, inciso XVIII, da Portaria-SEI nº 08, de 09 de janeiro de 2019, c/c artigo 3º, inciso I, alínea "b", da Portaria-SEI nº 27, de 17 de janeiro de 2023.

(assinado eletronicamente)
BRUNO DE AZEVEDO GOMES FREITAS
Gerente Administrativo
Matrícula SIAPE: 184****



Documento assinado eletronicamente por **Daniel Fernandes Afonso, Chefe de Unidade**, em 16/10/2024, às 15:00, conforme horário oficial de Brasília, com fundamento no art. 6º, caput, do [Decreto nº 8.539, de 8 de outubro de 2015](#).



Documento assinado eletronicamente por **Bruno Azevedo Gomes Freitas, Gerente**, em 16/10/2024, às 15:11, conforme horário oficial de Brasília, com fundamento no art. 6º, caput, do [Decreto nº 8.539, de 8 de outubro de 2015](#).



A autenticidade deste documento pode ser conferida no site https://sei.ebserh.gov.br/sei/controlador_externo.php?acao=documento_conferir&id_orgao_acesso_externo=0, informando o código verificador **43342704** e o código CRC **D7006B0D**.

Referência: Processo nº 23765.009585/2024-62 SEI nº 43342704

HOSPITAL UNIVERSITÁRIO DA UNIVERSIDADE FEDERAL DE JUIZ DE FORA
Avenida Eugênio do Nascimento, s/nº - Bairro Dom Bosco
Juiz de Fora-MG, CEP 36038-330
- <http://www.hu-ufjf.ebserh.gov.br>

Termo de Referência - SEI

Processo nº 23765.009585/2024-62

TERMO DE REFERÊNCIA Nº 0039/2024

LICITAÇÃO ELETRÔNICA

Sistema de Registro de Preços

1 - DEFINIÇÃO DO OBJETO:

1.1. Este termo de referência tem por objetivo a realização de Licitação Eletrônica - Sistema de Registro de preço (SRP), para aquisição de Produtos para Saúde (insumos para hemodiálise), Agulhas, Seringas e Cateteres (**agulha de biópsia**, **agulhas de fístula**, **cateter de hemodiálise curta e longa permanência**, **cateter de hemodiálise triplo lúmen**, **cateter de hemodiálise tipo palíndromo**, **cateter de tenckhoff**, **dialisador capilar**, **elemento filtrante**, **equipo para diálise peritoneal**, **fita para rotuladora Dymo Tag**, **isolador de pressão**, **kit cateter de hemodiálise de curta permanência**, **linha sanguínea arterial**, **linha sanguínea venosa**, **membrana para osmose reversa portátil**, **reagente analítico cloro livre em água**, **reagente analítico quantitativo de dureza total em água**, **rotulador compatível com fitas Dymo D1 1/2"**) para atender a **Unidade do Sistema Urinário (Hemodiálise)** do Hospital Universitário da Universidade Federal de Juiz de Fora (HU-UFJF/EBSEH), conforme condições, quantidades e exigências, estabelecidas neste instrumento.

1.2. Descrição dos itens:

ITEM	AGHU	CATMAT	CÓDIGO EBSEH	DESCRIÇÃO	COMPETITIVIDADE	APRESENTAÇÃO	QTDE
1	291902	603048	EBS07961	AGULHA DE CORTE AUTOMÁTICO PARA BIÓPSIA DE TECIDOS MOLES, 14 G X 16 CM - DESCARTÁVEL, ESTÉRIL, MANDRIL COM GAVETA DE 17 MM PARA ARMAZENAMENTO DO FRAGMENTO (GUILHOTINA), AÇO INOXIDÁVEL, COM PROTETOR, ESTÉRIL, CÂNULA CENTIMETRADA COM MARCAÇÃO ECOGÊNICA DE UM EM UM CENTÍMETRO E PONTA ECOGÊNICA PARA MELHOR VISUALIZAÇÃO PELA ULTRASSONOGRAFIA. COMPATÍVEL COM INSTRUMENTO AUTOMÁTICO DE BIÓPSIA. EMBALAGEM INDIVIDUAL EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO COM ABERTURA EM PÉTALA ASSÉPTICA, COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO E PROCEDÊNCIA, TEMPO DE VALIDADE E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE.. DESCRIÇÃO COMPLEMENTAR: COM DISPARADOR EM COMODATO.	Exclusividade ME/EPP	UNIDADE	96
2	503593	439889	EBS03063	AGULHA DE FÍSTULA ARTÉRIO VENOSA 15 G, COM DISPOSITIVOS: SEGURANÇA, CORTA FLUXO E BACK EYE. ADULTO, CÂNULA EM AÇO RETA SILICONIZADA, PAREDES FINAS, BISEL TRIFACETADO E AFIADO COM ORIFÍCIO EM FACE POSTERIOR, E CAPA PROTETORA. ALETA ANATÔMICA, LEVES E FIRMES FACILITANDO A PUNÇÃO, TUBO EXTENSOR TRANSPARENTE, EM PVC, INCOLOR, FLEXÍVEL, COM 30 CM DE COMPRIMENTO (+/-3 CM) E DIÂMETRO DE 25 MM, PINÇA CORTA FLUXO. CONECTOR FÊMEA RÍGIDO ROSQUEÁVEL COM TAMPA PROTETORA. MATERIAL RESISTENTE, ATÓXICO, ISENTO DE RESÍDUOS E IMPUREZAS, DE MANUSEIO FÁCIL E SEGURO. ESTÉRIL, BIOCOMPATÍVEL, DE USO ÚNICO. EMBALAGEM RESISTENTE, COM ABERTURA E TRANSFERÊNCIA ASSÉPTICA, IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.	Exclusividade ME/EPP	UNIDADE	6000

3	2720	439888	EBS03064	AGULHA DE FÍSTULA ARTÉRIO VENOSA 16 G, COM DISPOSITIVOS: SEGURANÇA, CORTA FLUXO E BACK EYE. CÂNULA EM AÇO RETA SILICONIZADA, PAREDES FINAS, BISEL TRIFACETADO E AFIADO COM ORIFÍCIO EM FACE POSTERIOR, E CAPA PROTETORA. ALETA ANATÔMICA, TUBO EXTENSOR, TRANSPARENTE, PVC, INCOLOR, FLEXÍVEL, COM 30 CM DE COMPRIMENTO (+/-3 CM) E DIÂMETRO DE 25 MM (+/-3 CM), PINÇA CORTA FLUXO. CONECTOR FÊMEA RÍGIDO ROSQUEÁVEL COM TAMPA PROTETORA. MATERIAL RESISTENTE, ATÓXICO, ISENTO DE RESÍDUOS E IMPUREZAS, DE MANUSEIO FÁCIL E SEGURO. ESTÉRIL, BIOCOMPATÍVEL, DE USO ÚNICO. EMBALAGEM RESISTENTE, COM ABERTURA E TRANSFERÊNCIA ASSÉPTICA, IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE	Exclusividade ME/EPP	UNIDADE	25000
4	503592	439887	EBS03066	AGULHA DE FÍSTULA ARTÉRIO VENOSA 17 G, PARA USO PEDIÁTRICO, COM DISPOSITIVOS: SEGURANÇA, CORTA FLUXO E BACK EYE. CÂNULA EM AÇO RETA SILICONIZADA, PAREDES FINAS, BISEL TRIFACETADO E AFIADO COM ORIFÍCIO EM FACE POSTERIOR, E CAPA PROTETORA. ALETA ANATÔMICA, TUBO EXTENSOR, TRANSPARENTE, EM PVC, INCOLOR, FLEXÍVEL, COM 30 CM DE COMPRIMENTO (+/-3 CM) E DIÂMETRO DE 20 MM, PINÇA CORTA FLUXO. CONECTOR FÊMEA RÍGIDO ROSQUEÁVEL COM TAMPA PROTETORA. MATERIAL RESISTENTE, ATÓXICO, ISENTO DE RESÍDUOS E IMPUREZAS, DE MANUSEIO FÁCIL E SEGURO. ESTÉRIL, BIOCOMPATÍVEL, DE USO ÚNICO. EMBALAGEM RESISTENTE, COM ABERTURA E TRANSFERÊNCIA ASSÉPTICA, IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.	Exclusividade ME/EPP	UNIDADE	400
5	503596	421249	EBS04847	CATETER DE HEMODIÁLISE INFANTIL, DE CURTA PERMANÊNCIA: DIÂMETRO DE 6,5 FR (+/- 0,5), COMPRIMENTO: 9 CM (+ /-1), CATETER DE DUPLO LÚMEN; RADIOPACO; CONFECCIONADO EM POLIURETANO OU SILICONE. DEMARCAÇÃO SEGURA, RAMOS ARTERIAL E VENOSO IDENTIFICADOS COM CLAMPS DE SEGURANÇA EM CADA RAMO, TAMPAS PROTETORAS E REGISTRO DE CAPACIDADE DE VOLUME PARA PREENCHIMENTO DE CADA RAMO, GUIA METÁLICO, DILATADOR E DISPOSITIVO PARA PUNÇÃO COM CÂNULA RETA, BISEL TRIFACETADO, AFIADO, CANHÃO COM ADAPTAÇÃO UNIVERSAL (LUER LOCK). DISPOSITIVO DE FIXAÇÃO NA PELE. TODO SISTEMA DEVE SER DE FLEXIBILIDADE SEGURA, RESISTINDO A TORÇÕES E ACOTOVELAMENTOS E SER DE MANUSEIO FÁCIL E SEGURO. HIPOALERGÊNICO, ESTÉRIL, ATÓXICO, DESCARTÁVEL, ISENTO DE LÁTEX, RESÍDUOS E IMPUREZAS. EMBALAGEM SEGURA, QUE PROPORCIONE ABERTURA ASSÉPTICA (EM PÉTALA), CONTENDO IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.	Exclusividade ME/EPP	UNIDADE	2
6	502278	419617	EBS03082	CATETER DE HEMODIÁLISE, ADULTO, LONGA PERMANÊNCIA, TIPO PERMCATH: DIÂMETRO DE 14 FR (+/-0,5), COMPRIMENTO IMPLANTÁVEL 19 CM (+/- 1) E COMPRIMENTO TOTAL DE 36 CM (+/- 1), CONTENDO: 01 (UM) INTRODUTOR VASCULAR PERCUTÂNEO; 01 (UM) FIO GUIA METÁLICO PONTA J; 01 (UMA) AGULHA DE PUNÇÃO; 01 (UM) TUNELIZADOR; 01 (UM) DILATADOR DE VASOS; 01 (UMA) SERINGA; 01 (UM)	Exclusividade ME/EPP	UNIDADE	80

				BISTURI; 02 (DUAS) TAMPAS PROTETORAS DE VEDAÇÃO; EM SILICONE RADIOPACO; FIXADOR. EMBALAGEM SEGURA, QUE PROPORCIONE ABERTURA ASSÉPTICA (EM PÉTALA), CONTENDO IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.			
7	501012	413236	EBS06189	CATETER DE HEMODIÁLISE, ADULTO, LONGA PERMANÊNCIA, TIPO PERMCATH: DIÂMETRO DE 14 FR (+/-0,5), COMPRIMENTO IMPLANTÁVEL 23 CM (+/- 1) E COMPRIMENTO TOTAL DE 40 CM (+/- 1), CONTENDO: 01 (UM) INTRODUTOR VASCULAR PERCUTÂNEO; 01 (UM) FIO GUIA METÁLICO PONTA J; 01 (UMA) AGULHA DE PUNÇÃO; 01 (UM) TUNELIZADOR; 01 (UM) DILATADOR DE VASOS; 01 (UMA) SERINGA; 01 (UM) BISTURI; 02 (DUAS) TAMPAS PROTETORAS DE VEDAÇÃO; EM SILICONE RADIOPACO; FIXADOR. EMBALAGEM SEGURA, QUE PROPORCIONE ABERTURA ASSÉPTICA (EM PÉTALA), CONTENDO IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.	Exclusividade ME/EPP	UNIDADE	60
8	501762	419617	EBS04866	CATETER DE HEMODIÁLISE, ADULTO, LONGA PERMANÊNCIA, TIPO PERMCATH: DIÂMETRO DE 14 FR (+/-0,5), COMPRIMENTO IMPLANTÁVEL 33 CM (+/- 1) E COMPRIMENTO TOTAL DE 50 CM (+/- 1), CONTENDO: 01 (UM) INTRODUTOR VASCULAR PERCUTÂNEO; 01 (UM) FIO GUIA METÁLICO PONTA J; 01 (UMA) AGULHA DE PUNÇÃO; 01 (UM) TUNELIZADOR; 01 (UM) DILATADOR DE VASOS; 01 (UMA) SERINGA; 01 (UM) BISTURI; 01 (UM) CARTÃO DE IDENTIFICAÇÃO DO PACIENTE; 02 (DUAS) TAMPAS PROTETORAS DE VEDAÇÃO; EM SILICONE RADIOPACO; FIXADOR. PRODUTO ISENTO DE LÁTEX. EMBALAGEM SEGURA, QUE PROPORCIONE ABERTURA ASSÉPTICA (EM PÉTALA), CONTENDO IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE	Exclusividade ME/EPP	UNIDADE	40
9	258385	413956	EBS03090	CATETER DE HEMODIÁLISE, DE CURTA PERMANÊNCIA, COM EXTENSÕES RETAS, DIÂMETRO DE 12 FR, COMPRIMENTO 20 CM (+/- 1 CM), CATETER TRIPLO LÚMEN, RADIOPACO, CONFECCIONADO EM POLIURETANO OU SILICONE. ESTÉRIL, DESCARTÁVEL, ATÓXICO, ISENTO DE RESÍDUOS E IMPUREZAS. UMA VIA COM IDENTIFICAÇÃO ARTERIAL, UMA VIA COM IDENTIFICAÇÃO VENOSA E UMA VIA PARA INFUSÃO DE FLUIDOS, CLAMP DE SEGURANÇA EM CADA VIA, TAMPAS PROTETORAS E REGISTRO DE CAPACIDADE DE VOLUME PARA PREENCHIMENTO DE VIA ARTERIAL E VENOSA. GUIA METÁLICO, DILATADOR E DISPOSITIVO PARA PUNÇÃO COM CÂNULA RETA, BISEL TRIFACETADO, AFIADO, CANHÃO COM ADAPTAÇÃO UNIVERSAL (LUER LOCK) E DISPOSITIVO DE FIXAÇÃO NA PELE. TODO SISTEMA DEVE SER DE FLEXIBILIDADE SEGURA, RESISTINDO A TORÇÕES E ACOTOVELAMENTOS E SER DE MANUSEIO FÁCIL E SEGURO. PRODUTO ISENTO DE LÁTEX. EMBALAGEM SEGURA, QUE PROPORCIONE ABERTURA ASSÉPTICA, CONTENDO IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.	Exclusividade ME/EPP	UNIDADE	80
				CATETER DE HEMODIÁLISE, TRIPLO LÚMEN 12 FR, COMPRIMENTO 15 CM. EM POLIURETANO OU SILICONE ESTÉRIL, DESCARTÁVEL, ATÓXICO,			

10	503608	435191	EBS03089	<p>ISENTO DE RESÍDUOS E IMPUREZAS. UMA VIA COM IDENTIFICAÇÃO ARTERIAL, UMA VIA COM IDENTIFICAÇÃO VENOSA E UMA VIA PARA INFUSÃO DE FLUIDOS, CLAMP DE SEGURANÇA EM CADA VIA, TAMPAS PROTETORAS E REGISTRO DE CAPACIDADE DE VOLUME PARA PREENCHIMENTO DE VIA ARTERIAL E VENOSA. GUIA METÁLICO, DILATADOR E DISPOSITIVO PARA PUNÇÃO COM CÂNULA RETA, BISEL TRIFACETADO, AFIADO, CANHÃO COM ADAPTAÇÃO UNIVERSAL (CONE FÊMEA LUER LOCK) E DISPOSITIVO DE FIXAÇÃO NA PELE. TODO SISTEMA DEVE SER DE FLEXIBILIDADE SEGURA, RESISTINDO A TORÇÕES E ACOTOVELAMENTOS E SER DE MANUSEIO FÁCIL E SEGURO. EMBALAGEM SEGURA, QUE PROPORCIONE ABERTURA ASSÉPTICA, CONTENDO IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.</p>	Exclusividade ME/EPP	UNIDADE	90
11	503598	421226	EBS03075	<p>CATETER DE TENCKHOFF PARA DIÁLISE PERITONEAL CONTÍNUA ATÉ 31 CM DE COMPRIMENTO. CONSTITUÍDO DE TUBO MULTIPERFURADO EM SILICONE (QUE PERMITA A INFUSÃO E DRENAGEM DO LÍQUIDO PERITONEAL); ATÓXICO; COM FILETE RADIOPACO; ATÉ 07 CM DE COMPRIMENTO DA PONTA INICIAL ATÉ O PRIMEIRO DRACON; 02 CUFFS DE DACRON FIXOS; UM ADAPTADOR, PINÇA E UMA TAMPA; ESTÉRIL. EMBALAGEM SEGURA, QUE PROPORCIONE ABERTURA ASSÉPTICA (EM PÉTALA), CONTENDO IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.</p>	Exclusividade ME/EPP	UNIDADE	2
12	505828	419617	EBS15148	<p>CATETER PARA HEMODIÁLISE (TIPO PALINDROME), 14.5 FR, 36 A 72 CM. COMPOSTO POR: KIT CATETER DUPLO LÚMEN PARA HEMODIÁLISE DE LONGA PERMANÊNCIA, CONFECCIONADO EM PTFE (POLITETRAFLUOROETILENO), RADIOPACO, COM CUFF DE FELTRO SUBCUTÂNEO, EXTENSÕES RETAS EM SILICONE COM PINÇA CORTA FLUXO. INFORMAÇÕES IMPRESSAS (NOME, COMPRIMENTO E VOLUME DE PRIMING). PONTA EM FORMATO DE "Z" (SIMÉTRICA), REVESTIDO INTERNA E EXTERNAMENTE COM HEPARINA NÃO DILUENTE E CORPO COM ÍONS DE PRATA. DEVERÁ CONTER: 01 AGULHA INTRODUTORA DE AÇO INOX TAMANHO 18 G; 01 FIO GUIA J/RETO EM AÇO INOX 0,038" X 70 CM; 01 SERINGA DE 10 ML A 12 ML ; 01 DILATADOR 12 F; 01 DILATADOR 14 F; 01 BISTURI COM LÂMINA 11 GRADUADO; 01 ESTILETE TUNELIZADOR DE AÇO INOX; 01 INTRODUTOR (TIPO PULLAPART) COM DILATADOR DE PLÁSTICO INERTE E VÁLVULA ANTIRREFLUXO; 01 INTRODUTOR (TIPO VENATRAC); 02 TAMPAS SELADORAS DE PLÁSTICO INQUEBRÁVEL; 01 COMPRESSA DE GAZE 10 X 10 CM; 02 CURATIVOS COMPRESSIVOS; CONDICIONADOS EM EMBALAGEM ESTÉRIL COM ABERTURA E TRANSFERÊNCIA ASSÉPTICA, IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.</p>	Ampla Concorrência	UNIDADE	55
13	290653	454377	EBS03093	<p>DIALISADOR CAPILAR COM FIBRA DE POLISSULFONA OU VARIAÇÕES, COMPATÍVEL COM TODOS OS MODELOS DE MÁQUINAS DE HEMODIÁLISE. SUPERFÍCIE DE 1.0 M² (+/- 0.1); COEFICIENTE DE ULTRAFILTRAÇÃO 30 (+/- 5) ML/H MMHG; CLEARANCE DE FOSFATO (FLUXO DE 300 ML/MIN) DE</p>	Exclusividade ME/EPP	UNIDADE	24

				190 (+/-5) ML/MIN. RÓTULO E EMBALAGEM RESISTENTE COM IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE; ESTÉRIL E SEM PROIBIÇÃO DE REPROCESSAMENTO			
14	503607	454381	EBS03100	DIALISADOR CAPILAR COM FIBRA DE POLISSULFONA OU VARIAÇÕES, COMPATÍVEL COM TODOS OS MODELOS DE MÁQUINAS DE HEMODIÁLISE. SUPERFÍCIE DE 1.8 M² (+/- 0.1); COEFICIENTE DE ULTRAFILTRAÇÃO DE 65 (+/- 10) ML/H MMHG; CLEARENCE DE FOSFATO (FLUXO DE 300 ML/MIN) DE 240 (+/10). RÓTULO E EMBALAGEM RESISTENTE COM IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE; ESTÉRIL E SEM PROIBIÇÃO DE REPROCESSAMENTO.	Exclusividade ME/EPP	UNIDADE	270
15	503610	454381	EBS03096	DIALISADOR CAPILAR COM FIBRA DE POLISSULFONA OU VARIAÇÕES, COMPATÍVEL COM TODOS OS MODELOS DE MÁQUINAS DE HEMODIÁLISE. SUPERFÍCIE DE 1.8 M² (+/- 0.1); COEFICIENTE DE ULTRAFILTRAÇÃO DE 65 (+/- 10) ML/H MMHG; CLEARENCE DE FOSFATO (FLUXO DE 300 ML/MIN) DE 240 (+/10). RÓTULO E EMBALAGEM RESISTENTE COM IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE; ESTÉRIL E COM INDICAÇÃO DE "PROIBIDO REPROCESSAR".	Ampla Concorrência	UNIDADE	3200
16	503606	454383	EBS03098	DIALISADOR CAPILAR COM FIBRA DE POLISSULFONA OU VARIAÇÕES, COMPATÍVEL COM TODOS OS MODELOS DE MÁQUINAS DE HEMODIÁLISE; SUPERFÍCIE 2.2 M²; COEFICIENTE DE ULTRAFILTRAÇÃO DE 70 (+/- 15.0) ML/MMHG; CLEARENCE DE FOSFATO (FLUXO DE 300 ML/MIN) DE 260 (+/-20). RÓTULO E EMBALAGEM RESISTENTE COM IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE; ESTÉRIL E SEM PROIBIÇÃO DE REPROCESSAMENTO.	Exclusividade ME/EPP	UNIDADE	750
17	505892	454371	EBS15224	DIALISADOR CAPILAR COM FIBRA DE POLISSULFONA OU VARIAÇÕES, COMPATÍVEL COM TODOS OS MODELOS DE MÁQUINAS DE HEMODIÁLISE; SUPERFÍCIE DE 1.6 M² (+/- 0.1); COEFICIENTE DE ULTRAFILTRAÇÃO DE 55 (+/- 10.0) ML/H MMHG; CLAREANCE DE FOSFATO (FLUXO DE 300 ML/MIN) DE 220 (+/- 10) ML/MIN. RÓTULO E EMBALAGEM RESISTENTE COM IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE; ESTÉRIL E COM INDICAÇÃO DE "PROIBIDO REPROCESSAR	Exclusividade ME/EPP	UNIDADE	600
18	505890	454383	EBS03101	DIALISADOR CAPILAR COM FIBRA DE POLISSULFONA OU VARIAÇÕES, COMPATÍVEL COM TODOS OS MODELOS DE MÁQUINAS DE HEMODIÁLISE; SUPERFÍCIE DE 2.2 M² (+/- 0.2), COEFICIENTE DE ULTRAFILTRAÇÃO DE 80 (+/-10.0) ML/H/MMHG, CLEARENCE DE FOSFATO (FLUXO DE 300 ML/MIN) DE 245 (+/-5). RÓTULO E EMBALAGEM RESISTENTE COM IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE; ESTÉRIL E COM INDICAÇÃO DE "PROIBIDO REPROCESSAR".	Ampla Concorrência	UNIDADE	16000
19	505894	365560	N/A	ELEMENTO FILTRANTE DE PROFUNDIDADE DE PARTÍCULAS. O ELEMENTO FILTRANTE DEVERÁ SER FABRICADO EM POLIPROPILENO, DE UMA CAMADA DEFINIDA E COM GRAU DE FILTRAÇÃO DE 5 MICRA. OS MICROFILTROS DEVEM POSSUIR CERTIFICAÇÃO PARA A NORMA NSF/ANSI 42 (ESPECÍFICA PARA UTILIZAÇÃO EM ÁGUA POTÁVEL) E GARANTIR OS REQUISITOS DE SEGURANÇA E EFICÁCIA PARA ESTE	Exclusividade ME/EPP	UNIDADE	65

				TIPO DE PRODUTO. TAMANHO COMPRIMENTO: 9,75 POLEGADAS, DIÂMETRO EXTERNO: 64 MILÍMETROS			
20	505899	365554	N/A	ELEMENTO FILTRANTE, NOME ELEMENTO FILTRANTE, DESCRIÇÃO COMPLEMENTAR: ELEMENTO FILTRANTE DE PROFUNDIDADE DE PARTÍCULAS. O ELEMENTO FILTRANTE DEVERÁ SER FABRICADO EM POLIPROPILENO, DE UMA CAMADA DEFINIDA E COM GRAU DE FILTRAÇÃO DE 1 MICRA. OS MICROFILTROS DEVEM POSSUIR CERTIFICAÇÃO PARA A NORMA NSF/ANSI 42 (ESPECÍFICA PARA UTILIZAÇÃO EM ÁGUA POTÁVEL) E GARANTIR OS REQUISITOS DE SEGURANÇA E EFICÁCIA PARA ESTE TIPO DE PRODUTO. TAMANHO: COMPRIMENTO: 9,75 POLEGADAS. DIÂMETRO EXTERNO: 64 MILÍMETROS	Exclusividade ME/EPP	UNIDADE	12
21	505900	460920	N/A	ELEMENTO FILTRANTE, NOME ELEMENTO FILTRANTE. DESCRIÇÃO COMPLEMENTAR: ELEMENTO FILTRANTE DE CARVÃO ATIVADO EM BLOCO (CARBON BLOCK), UTILIZADO PARA REMOÇÃO DE CLORO, SABORES, ODORES, E MOLÉCULAS ORGÂNICAS DE BAIXO PESO MOLECULAR. BARREIRA PARA PARTÍCULAS DE 5 MICRA. OS MICROFILTROS DEVEM POSSUIR CERTIFICAÇÃO PARA A NORMA NSF/ANSI 42 (ESPECÍFICA PARA UTILIZAÇÃO EM ÁGUA POTÁVEL) E GARANTIR OS REQUISITOS DE SEGURANÇA E EFICÁCIA PARA ESTE TIPO DE PRODUTO. TAMANHO 9,75" X 2,5" (250MM DE COMPRIMENTO).	Exclusividade ME/EPP	UNIDADE	48
22	503602	609738	EBS04876	EQUIPO PARA DIÁLISE PERITONEAL PEDIÁTRICO. COMPOSTO POR: 02 BURETAS GRADUADAS COM CAPACIDADE PARA 150 ML EM CADA, TUBOS EXTENSORES TRANSPARENTES, ATÓXICOS, BIOCOMPATÍVEIS COM SOLUÇÕES, PONTAS PERFURANTES COM TAMPAS PROTETORAS, E PINÇA ROLETE EM CADA VIA, SISTEMA DE DERIVAÇÃO "Y", EXTREMIDADE INFERIOR CONECTADO POR TUBOS EXTENSORES COM PINÇA ROLETE, 01 INTERMEDIÁRIO COM CONECTOR LUER PRÓPRIO PARA CONEXÃO SEGURA DE SERINGA, 01 BOLSA COLETORA COM CAPACIDADE PARA 2000 ML. ESTÉRIL, USO ÚNICO. EMBALAGEM INDIVIDUAL, RESISTENTE E DE FÁCIL MANUSEIO, CONTENDO IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, LOTE, VALIDADE CONFORME A LEGISLAÇÃO VIGENTE. ITEM DEVERÁ SER COMPATÍVEL COM SISTEMA DE DIÁLISE PERITONEAL DA BAXTER	Exclusividade ME/EPP	UNIDADE	60
23	501016	279201	PROVPPS013109	FITA ADESIVA, MATERIAL PLÁSTICO ADESIVO EM POLIESTER, TIPO ROTULADORA, LARGURA 12cm, COMPRIMENTO 7m, COR BRANCA, APLICAÇÃO ROTULADOR ELETRÔNICO MARCA DYMO TAG: DESCRIÇÃO COMPLEMENTAR: ADESIVO EM POLIESTER. DESCRIÇÃO COMPLEMENTAR: FITA COMPATÍVEL C/ ROTULADOR ELETRÔNICO PROFISSIONAL DYMO LABEL MANAGER 210D - LM210	Exclusividade ME/EPP	UNIDADE	210
24	160270	318871	EBS03110	ISOLADOR DE PRESSÃO PARA MÁQUINA DE HEMODIÁLISE, COM FILTRO BACTERIANO HIDROFÓBICO DE 0,2 MICRON. EM PVC OU SIMILAR, RÍGIDO, TRANSPARENTE, INCOLOR. CONECTORES MACHO E FÊMEA ROSQUEÁVEIS. MATERIAL DEVE SER COMPATÍVEL COM MÁQUINA ESPECIFICADA EM EDITAL, E PROMOVER ISOLAMENTO PARA MONITORIZAÇÃO DA PRESSÃO NAS	Exclusividade ME/EPP	UNIDADE	58000

				LINHAS DE SANGUE, SER ATÓXICO, APIROGÊNICO, BIOCOMPATÍVEL, ESTÉRIL E DE USO ÚNICO. EMBALAGEM INDIVIDUAL COM ABERTURA E TRANSFERÊNCIA ASSÉPTICA, IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.			
25	271361	436597	EBS04953	KIT CATETER DE HEMODIÁLISE DE CURTA PERMANÊNCIA, DUPLO LÚMEN: DIÂMETRO DE 12 FR (+/- 0,5), COMPRIMENTOS: 15 CM (+/-1), COMPOSTO DE: CATETER DE DUPLO LÚMEN; RADIOPACO; CONFECCIONADO EM POLIURETANO OU SILICONE. DEMARCAÇÃO SEGURA, RAMOS ARTERIAL E VENOSO IDENTIFICADOS COM CLAMPS DE SEGURANÇA EM CADA RAMO, TAMPAS PROTETORAS E REGISTRO DE CAPACIDADE DE VOLUME PARA PREENCHIMENTO DE CADA RAMO, GUIA METÁLICO 0,89 MM, AGULHA INTRODUTORA 18 G, AGULHA 22 G TAMPAS PROTETORAS AUTO SELANTES, BISTURI DESCARTÁVEL Nº 11, CAMPO DESCARTÁVEL, SERINGA DE 10 ML VALVULADA, DILATADOR E DISPOSITIVO PARA PUNÇÃO COM CÂNULA RETA, BISEL TRIFACETADO, AFIADO, CANHÃO COM ADAPTAÇÃO UNIVERSAL (LUER LOCK). DISPOSITIVO DE FIXAÇÃO NA PELE. TODO SISTEMA DEVE SER DE FLEXIBILIDADE SEGURA, RESISTINDO A TORÇÕES E ACOTOVELAMENTOS E SER DE MANUSEIO FÁCIL E SEGURO. HIPOALERGÊNICO, ESTÉRIL, ATÓXICO, DESCARTÁVEL, ISENTO DE RESÍDUOS E IMPUREZAS. EMBALAGEM SEGURA, QUE PROPORCIONE ABERTURA ASSÉPTICA (EM PÉTALA), CONTENDO IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.	Exclusividade ME/EPP	UNIDADE	180
26	160970	437118	EBS04955	KIT CATETER DE HEMODIÁLISE DE CURTA PERMANÊNCIA, DUPLO LÚMEN: DIÂMETRO DE 12 FR (+/- 0,5), COMPRIMENTOS: 20 CM (+/-1), COMPOSTO DE: CATETER DE DUPLO LÚMEN; RADIOPACO; CONFECCIONADO EM POLIURETANO OU SILICONE. DEMARCAÇÃO SEGURA, RAMOS ARTERIAL E VENOSO IDENTIFICADOS COM CLAMPS DE SEGURANÇA EM CADA RAMO, TAMPAS PROTETORAS E REGISTRO DE CAPACIDADE DE VOLUME PARA PREENCHIMENTO DE CADA RAMO, GUIA METÁLICO 0,89 MM, AGULHA INTRODUTORA 18 G, AGULHA 22 G TAMPAS PROTETORAS AUTO SELANTES, BISTURI DESCARTÁVEL Nº 11, CAMPO DESCARTÁVEL, SERINGA DE 10 ML VALVULADA, DILATADOR E DISPOSITIVO PARA PUNÇÃO COM CÂNULA RETA, BISEL TRIFACETADO, AFIADO, CANHÃO COM ADAPTAÇÃO UNIVERSAL (LUER LOCK). DISPOSITIVO DE FIXAÇÃO NA PELE. TODO SISTEMA DEVE SER DE FLEXIBILIDADE SEGURA, RESISTINDO A TORÇÕES E ACOTOVELAMENTOS E SER DE MANUSEIO FÁCIL E SEGURO. HIPOALERGÊNICO, ESTÉRIL, ATÓXICO, DESCARTÁVEL, ISENTO DE RESÍDUOS E IMPUREZAS. EMBALAGEM SEGURA, QUE PROPORCIONE ABERTURA ASSÉPTICA (EM PÉTALA), CONTENDO IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.	Exclusividade ME/EPP	UNIDADE	232
				LINHA ARTERIAL PEDIÁTRICO PARA HEMODIÁLISE, CONTENDO: CONECTOR AO PACIENTE COM LUER LOCK E CLAMP; INJETOR LATERAL; EXTENSOR PARA ENTRADA DE SOLUÇÃO FISIOLÓGICA E OU MEDICAÇÃO;			

27	503601	406719	EBS03122	SEGMENTO PARA MONITORIZAÇÃO DA PRESSÃO DA LINHA; ARTERIAL LOCALIZADA PRÉ BOMBA DE SANGUE; SEGMENTO PARA BOMBA DE HEPARINA; ADAPTADOR AO DIALISADOR COM ROSCA; VOLUME PRIMING 33 ML (+/ 3 ML). ESTÉRIL. EMBALAGEM COM ABERTURA E TRANSFERÊNCIA ASSÉPTICA, IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.	Exclusividade ME/EPP	UNIDADE	100
28	290295	406722	EBS03125	LINHA SANGUÍNEA ARTERIAL PARA HEMODIÁLISE, ADULTO, SEM CATABOLHA: COM PRIMING MAIOR QUE 50 ML; COM DISPOSITIVO PARA LEITURA DE PRESSÃO ARTERIAL, PRÉ BOMBA DE SANGUE COM DIÂMETRO DE ROLETE DE 8 MM; ESTÉRIL, BIOCOMPATÍVEL, EMBALAGEM RESISTENTE, COM ABERTURA ASSÉPTICA, IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE E SEM PROIBIÇÃO DE REPROCESSAMENTO. OBS.: MATERIAL DEVE SER COMPATÍVEL COM MÁQUINA DE PROPORÇÃO. DESCRIÇÃO COMPLEMENTAR: OUTROS COMPONENTES EXTENSÃO P/ BOMBA HEPARINA E CONECTOR DIALISADOR ROSQUEADO	Ampla Concorrência	UNIDADE	22200
29	290294	406715	EBS03127	LINHA SANGUÍNEA VENOSA PARA HEMODIÁLISE, ADULTO, COM CATABOLHA DE 22 MM, APRESENTANDO INJETOR LATERAL AUTOCICATRIZANTE, PRIMING MAIOR QUE 50 ML, ESTÉRIL, BIOCOMPATÍVEL. EMBALAGEM RESISTENTE, COM ABERTURA ASSÉPTICA, IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE E SEM PROIBIÇÃO DE REPROCESSAMENTO	Ampla Concorrência	UNIDADE	22200
30	503600	406714	EBS03128	LINHA SANGUÍNEA VENOSA PARA HEMODIÁLISE, PEDIÁTRICA, COM CATABOLHA DE 22 MM, APRESENTANDO INJETOR LATERAL AUTOCICATRIZANTE, PRIMING 40 ML (+/- 3 ML), ESTÉRIL, BIOCOMPATÍVEL, ADAPTADOR COM ROSCA AO DIALISADOR, EXTENSOR PARA LEITURA DE PRESSÃO DA LINHA VENOSA, CONECTOR VENOSO LUER LOCK COM CLAMP. EMBALAGEM INDIVIDUAL RESISTENTE COM ABERTURA ASSÉPTICA, IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.	Exclusividade ME/EPP	UNIDADE	100
31	505895	438353	N/A	MEMBRANA PARA OSMOSE REVERSA PORTÁTIL, MODELO:4021. FILTRO DE MEMBRANA SINTÉTICA EM POLISSULFONA, UTILIZADO PARA TRATAMENTO DE ÁGUA NAS MÁQUINAS DE PROPORÇÃO DE HEMODIÁLISE, CONEXÃO ASSÉPTICA E DE FÁCIL MANUSEIO, ESTÉRIL, EMBALAGEM RESISTENTE COM IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE. COMPATÍVEL COM A OSMOSE REVERSA PORTÁTIL DA MARCA DELTAMED, MODELO OR 150. CARACTERÍSTICAS COMPLEMENTARES: VIDA ÚTIL: MÉDIA DE 24 MESES (PODENDO VARIAR COM A QUALIDADE DA ÁGUA); RETENÇÃO DE SAIS: MÍNIMO DE 99% GDP (MÁX. DE 150 L/H). TEMPERATURA MÁX. DE TRABALHO: 45 GRAUS; PRESSÃO MÁXIMA DE TRABALHO: 600 PSI (41 BAR); DIMENSÕES: 4,0" (DIÂMETRO)X 21" (COMPRIMENTO); FAIXA DE PH PARA OPERAÇÃO CONTÍNUA: 2~12; RECUPERAÇÃO MÁXIMA: 15%; ÍNDICE DE DENSIDADE MÁXIMA DE SEDIMENTOS (SDI) NA ÁGUA DE ENTRADA: 5. MAX. DE CLORO LIVRE (CONCENTRAÇÃO NA ÁGUA DE ALIMENTAÇÃO):<0,1 PPM. ÁREA ATIVA: 36 (3.3) AREAFT2 (M2)	Exclusividade ME/EPP	UNIDADE	4

32	502251	375799	N/A	REAGENTE ANALÍTICO, REAGENTE CONJUNTO DE REAGENTES, APLICAÇÃO QUANTITATIVO DE CLORO LIVRE EM ÁGUA, APRESENTAÇÃO TESTE, CARACTERÍSTICAS ADICIONAIS COLORIMÉTRICO, CONCENTRAÇÃO FAIXA DE ANÁLISE 0,1 A 2,0 MG/L.DESCRICÃO COMPLEMENTAR:TESTE DE CLORO QUALITATIVO 0,02 PPM PARA DETERMINAÇÃO CALORIMÉTRICA DA PRESENÇA DE CLORO RESIDUAL LIVRE .MÉTODO DE DETERMINAÇÃO: DETERMINAÇÃO CALORIMÉTRICA COM MÉTODO VISUAL (MUDANÇA DE COR)	Exclusividade ME/EPP	UNIDADE	2
33	502413	404451	N/A	REAGENTE ANALÍTICO, REAGENTE CONJUNTO DE REAGENTES, APLICAÇÃO QUANTITATIVO DE DUREZA TOTAL EM ÁGUA, APRESENTAÇÃO TESTE, CARACTERÍSTICAS ADICIONAIS CALORIMÉTRICO.DESCRICÃO COMPLEMENTAR:TESTE DE DUREZA QUANTITATIVO PARA DETERMINAÇÃO CALORIMÉTRICA DE DUREZA TOTAL EM BAIXAS CONCENTRAÇÕES. DETERMINAÇÃO CALORIMÉTRICA COM MÉTODO VISUAL (MUDANÇA DE COR).	Exclusividade ME/EPP	UNIDADE	2
34	505010	473738	Solicitação de catalogação SISMAD 23765.001267/2024-53	ROTULADOR, LARGURA FITA 12 MM, CARACTERES: 13 UN. FUNCIONAMENTO ELETRÔNICO, FONTE ALIMENTAÇÃO: PILHA "AA"/ADAPTADOR 110/200, TECLADO PADRÃO "ABC", TECLA NAVEGAÇÃO. PORTÁTIL. CARACTERÍSTICAS ADICIONAIS: COMPATÍVEL COM FITAS DYMO D1 1/2" (12 MM)	Exclusividade ME/EPP	UNIDADE	5
35	291902	603048	EBS07961	AGULHA DE CORTE AUTOMÁTICO PARA BIÓPSIA DE TECIDOS MOLES, 14 G X 16 CM - DESCARTÁVEL, ESTÉRIL, MANDRIL COM GAVETA DE 17 MM PARA ARMAZENAMENTO DO FRAGMENTO (GUILHOTINA), AÇO INOXIDÁVEL, COM PROTETOR, ESTÉRIL, CÂNULA CENTIMETRADA COM MARCAÇÃO ECOGÊNICA DE UM EM UM CENTÍMETRO E PONTA ECOGÊNICA PARA MELHOR VISUALIZAÇÃO PELA ULTRASSONOGRAFIA. COMPATÍVEL COM INSTRUMENTO AUTOMÁTICO DE BIÓPSIA. EMBALAGEM INDIVIDUAL EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO COM ABERTURA EM PÉTALA ASSÉPTICA, COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO E PROCEDÊNCIA, TEMPO DE VALIDADE E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE.. DESCRIÇÃO COMPLEMENTAR: COM DISPARADOR EM COMODATO.	Ampla Concorrência	UNIDADE	96
36	503593	439889	EBS03063	AGULHA DE FÍSTULA ARTÉRIO VENOSA 15 G, COM DISPOSITIVOS: SEGURANÇA, CORTA FLUXO E BACK EYE. ADULTO, CÂNULA EM AÇO RETA SILICONIZADA, PAREDES FINAS, BISEL TRIFACETADO E AFIADO COM ORIFÍCIO EM FACE POSTERIOR, E CAPA PROTETORA. ALETA ANATÔMICA, LEVES E FIRMES FACILITANDO A PUNÇÃO, TUBO EXTENSOR TRANSPARENTE, EM PVC, INCOLOR, FLEXÍVEL, COM 30 CM DE COMPRIMENTO (+/-3 CM) E DIÂMETRO DE 25 MM, PINÇA CORTA FLUXO. CONECTOR FÊMEA RÍGIDO ROSQUEÁVEL COM TAMPA PROTETORA. MATERIAL RESISTENTE, ATÓXICO, ISENTO DE RESÍDUOS E IMPUREZAS, DE MANUSEIO FÁCIL E SEGURO. ESTÉRIL, BIOCOMPATÍVEL, DE USO ÚNICO. EMBALAGEM RESISTENTE, COM ABERTURA E TRANSFERÊNCIA ASSÉPTICA, IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.	Ampla Concorrência	UNIDADE	6000
				AGULHA DE FÍSTULA ARTÉRIO VENOSA 16 G, COM DISPOSITIVOS: SEGURANÇA, CORTA FLUXO E BACK EYE. CÂNULA EM			

37	2720	439888	EBS03064	<p> AÇO RETA SILICONIZADA, PAREDES FINAS, BISEL TRIFACETADO E AFIADO COM ORIFÍCIO EM FACE POSTERIOR, E CAPA PROTETORA. ALETA ANATÔMICA, TUBO EXTENSOR, TRANSPARENTE, PVC, INCOLOR, FLEXÍVEL, COM 30 CM DE COMPRIMENTO (+/-3 CM) E DIÂMETRO DE 25 MM (+/-3 CM), PINÇA CORTA FLUXO. CONECTOR FÊMEA RÍGIDO ROSQUEÁVEL COM TAMPA PROTETORA. MATERIAL RESISTENTE, ATÓXICO, ISENTO DE RESÍDUOS E IMPUREZAS, DE MANUSEIO FÁCIL E SEGURO. ESTÉRIL, BIOCOMPATÍVEL, DE USO ÚNICO. EMBALAGEM RESISTENTE, COM ABERTURA E TRANSFERÊNCIA ASSÉPTICA, IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE </p>	Ampla Concorrência	UNIDADE	25000
38	503592	439887	EBS03066	<p> AGULHA DE FÍSTULA ARTÉRIO VENOSA 17 G, PARA USO PEDIÁTRICO, COM DISPOSITIVOS: SEGURANÇA, CORTA FLUXO E BACK EYE. CÂNULA EM AÇO RETA SILICONIZADA, PAREDES FINAS, BISEL TRIFACETADO E AFIADO COM ORIFÍCIO EM FACE POSTERIOR, E CAPA PROTETORA. ALETA ANATÔMICA, TUBO EXTENSOR, TRANSPARENTE, EM PVC, INCOLOR, FLEXÍVEL, COM 30 CM DE COMPRIMENTO (+/-3 CM) E DIÂMETRO DE 20 MM, PINÇA CORTA FLUXO. CONECTOR FÊMEA RÍGIDO ROSQUEÁVEL COM TAMPA PROTETORA. MATERIAL RESISTENTE, ATÓXICO, ISENTO DE RESÍDUOS E IMPUREZAS, DE MANUSEIO FÁCIL E SEGURO. ESTÉRIL, BIOCOMPATÍVEL, DE USO ÚNICO. EMBALAGEM RESISTENTE, COM ABERTURA E TRANSFERÊNCIA ASSÉPTICA, IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE. </p>	Ampla Concorrência	UNIDADE	400
39	503596	421249	EBS04847	<p> CATETER DE HEMODIÁLISE INFANTIL, DE CURTA PERMANÊNCIA: DIÂMETRO DE 6,5 FR (+/- 0,5), COMPRIMENTO: 9 CM (+ /-1), CATETER DE DUPLO LÚMEN; RADIOPACO; CONFECCIONADO EM POLIURETANO OU SILICONE. DEMARCAÇÃO SEGURA, RAMOS ARTERIAL E VENOSO IDENTIFICADOS COM CLAMPS DE SEGURANÇA EM CADA RAMO, TAMPAS PROTETORAS E REGISTRO DE CAPACIDADE DE VOLUME PARA PREENCHIMENTO DE CADA RAMO, GUIA METÁLICO, DILATADOR E DISPOSITIVO PARA PUNÇÃO COM CÂNULA RETA, BISEL TRIFACETADO, AFIADO, CANHÃO COM ADAPTAÇÃO UNIVERSAL (LUER LOCK). DISPOSITIVO DE FIXAÇÃO NA PELE. TODO SISTEMA DEVE SER DE FLEXIBILIDADE SEGURA, RESISTINDO A TORÇÕES E ACOTOVELAMENTOS E SER DE MANUSEIO FÁCIL E SEGURO. HIPOALERGÊNICO, ESTÉRIL, ATÓXICO, DESCARTÁVEL, ISENTO DE LÁTEX, RESÍDUOS E IMPUREZAS. EMBALAGEM SEGURA, QUE PROPORCIONE ABERTURA ASSÉPTICA (EM PÉTALA), CONTENDO IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE. </p>	Ampla Concorrência	UNIDADE	2
40	502278	419617	EBS03082	<p> CATETER DE HEMODIÁLISE, ADULTO, LONGA PERMANÊNCIA, TIPO PERMCATH: DIÂMETRO DE 14 FR (+/-0,5), COMPRIMENTO IMPLANTÁVEL 19 CM (+/- 1) E COMPRIMENTO TOTAL DE 36 CM (+/- 1), CONTENDO: 01 (UM) INTRODUTOR VASCULAR PERCUTÂNEO; 01 (UM) FIO GUIA METÁLICO PONTA J; 01 (UMA) AGULHA DE PUNÇÃO; 01 (UM) TUNELIZADOR; 01 (UM) DILATADOR DE VASOS; 01 (UMA) SERINGA; 01 (UM) BISTURI; 02 (DUAS) TAMPAS PROTETORAS DE VEDAÇÃO; EM SILICONE RADIOPACO; FIXADOR. </p>	Ampla Concorrência	UNIDADE	80

				EMBALAGEM SEGURA, QUE PROPORCIONE ABERTURA ASSÉPTICA (EM PÉTALA), CONTENDO IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.			
41	501012	413236	EBS06189	CATETER DE HEMODIÁLISE, ADULTO, LONGA PERMANÊNCIA, TIPO PERMCATH: DIÂMETRO DE 14 FR (+/-0,5), COMPRIMENTO IMPLANTÁVEL 23 CM (+/- 1) E COMPRIMENTO TOTAL DE 40 CM (+/- 1), CONTENDO: 01 (UM) INTRODUTOR VASCULAR PERCUTÂNEO; 01 (UM) FIO GUIA METÁLICO PONTA J; 01 (UMA) AGULHA DE PUNÇÃO; 01 (UM) TUNELIZADOR; 01 (UM) DILATADOR DE VASOS; 01 (UMA) SERINGA; 01 (UM) BISTURI; 02 (DUAS) TAMPAS PROTETORAS DE VEDAÇÃO; EM SILICONE RADIOPACO; FIXADOR. EMBALAGEM SEGURA, QUE PROPORCIONE ABERTURA ASSÉPTICA (EM PÉTALA), CONTENDO IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.	Ampla Concorrência	UNIDADE	60
42	501762	419617	EBS04866	CATETER DE HEMODIÁLISE, ADULTO, LONGA PERMANÊNCIA, TIPO PERMCATH: DIÂMETRO DE 14 FR (+/-0,5), COMPRIMENTO IMPLANTÁVEL 33 CM (+/- 1) E COMPRIMENTO TOTAL DE 50 CM (+/- 1), CONTENDO: 01 (UM) INTRODUTOR VASCULAR PERCUTÂNEO; 01 (UM) FIO GUIA METÁLICO PONTA J; 01 (UMA) AGULHA DE PUNÇÃO; 01 (UM) TUNELIZADOR; 01 (UM) DILATADOR DE VASOS; 01 (UMA) SERINGA; 01 (UM) BISTURI; 01 (UM) CARTÃO DE IDENTIFICAÇÃO DO PACIENTE; 02 (DUAS) TAMPAS PROTETORAS DE VEDAÇÃO; EM SILICONE RADIOPACO; FIXADOR. PRODUTO ISENTO DE LÁTEX. EMBALAGEM SEGURA, QUE PROPORCIONE ABERTURA ASSÉPTICA (EM PÉTALA), CONTENDO IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE	Ampla Concorrência	UNIDADE	40
43	258385	413956	EBS03090	CATETER DE HEMODIÁLISE, DE CURTA PERMANÊNCIA, COM EXTENSÕES RETAS, DIÂMETRO DE 12 FR, COMPRIMENTO 20 CM (+/- 1 CM), CATETER TRIPLO LÚMEN, RADIOPACO, CONFECCIONADO EM POLIURETANO OU SILICONE. ESTÉRIL, DESCARTÁVEL, ATÓXICO, ISENTO DE RESÍDUOS E IMPUREZAS. UMA VIA COM IDENTIFICAÇÃO ARTERIAL, UMA VIA COM IDENTIFICAÇÃO VENOSA E UMA VIA PARA INFUSÃO DE FLUIDOS, CLAMP DE SEGURANÇA EM CADA VIA, TAMPAS PROTETORAS E REGISTRO DE CAPACIDADE DE VOLUME PARA PREENCHIMENTO DE VIA ARTERIAL E VENOSA. GUIA METÁLICO, DILATADOR E DISPOSITIVO PARA PUNÇÃO COM CÂNULA RETA, BISEL TRIFACETADO, AFIADO, CANHÃO COM ADAPTAÇÃO UNIVERSAL (LUER LOCK) E DISPOSITIVO DE FIXAÇÃO NA PELE. TODO SISTEMA DEVE SER DE FLEXIBILIDADE SEGURA, RESISTINDO A TORÇÕES E ACOTOVELAMENTOS E SER DE MANUSEIO FÁCIL E SEGURO. PRODUTO ISENTO DE LÁTEX. EMBALAGEM SEGURA, QUE PROPORCIONE ABERTURA ASSÉPTICA, CONTENDO IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.	Ampla Concorrência	UNIDADE	80
				CATETER DE HEMODIÁLISE, TRIPLO LÚMEN 12 FR, COMPRIMENTO 15 CM. EM POLIURETANO OU SILICONE ESTÉRIL, DESCARTÁVEL, ATÓXICO, ISENTO DE RESÍDUOS E IMPUREZAS. UMA VIA COM IDENTIFICAÇÃO ARTERIAL, UMA VIA COM			

44	503608	435191	EBS03089	IDENTIFICAÇÃO VENOSA E UMA VIA PARA INFUSÃO DE FLUIDOS, CLAMP DE SEGURANÇA EM CADA VIA, TAMPAS PROTETORAS E REGISTRO DE CAPACIDADE DE VOLUME PARA PREENCHIMENTO DE VIA ARTERIAL E VENOSA. GUIA METÁLICO, DILATADOR E DISPOSITIVO PARA PUNÇÃO COM CÂNULA RETA, BISEL TRIFACETADO, AFIADO, CANHÃO COM ADAPTAÇÃO UNIVERSAL (CONE FÊMEA LUER LOCK) E DISPOSITIVO DE FIXAÇÃO NA PELE. TODO SISTEMA DEVE SER DE FLEXIBILIDADE SEGURA, RESISTINDO A TORÇÕES E ACOTOVELAMENTOS E SER DE MANUSEIO FÁCIL E SEGURO. EMBALAGEM SEGURA, QUE PROPORCIONE ABERTURA ASSÉPTICA, CONTENDO IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.	Ampla Concorrência	UNIDADE	90
45	503598	421226	EBS03075	CATETER DE TENCKHOFF PARA DIÁLISE PERITONEAL CONTÍNUA ATÉ 31 CM DE COMPRIMENTO. CONSTITUÍDO DE TUBO MULTIPERFURADO EM SILICONE (QUE PERMITA A INFUSÃO E DRENAGEM DO LÍQUIDO PERITONEAL); ATÓXICO; COM FILETE RADIOPACO; ATE 07 CM DE COMPRIMENTO DA PONTA INICIAL ATÉ O PRIMEIRO DRACON; 02 CUFFS DE DACRON FIXOS; UM ADAPTADOR, PINÇA E UMA TAMPA; ESTÉRIL. EMBALAGEM SEGURA, QUE PROPORCIONE ABERTURA ASSÉPTICA (EM PÉTALA), CONTENDO IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.	Ampla Concorrência	UNIDADE	2
46	290653	454377	EBS03093	DIALISADOR CAPILAR COM FIBRA DE POLISSULFONA OU VARIAÇÕES, COMPATÍVEL COM TODOS OS MODELOS DE MÁQUINAS DE HEMODIÁLISE. SUPERFÍCIE DE 1.0 M ² (+/- 0.1); COEFICIENTE DE ULTRAFILTRAÇÃO 30 (+/- 5) ML/H MMHG; CLEARANCE DE FOSFATO (FLUXO DE 300 ML/MIN) DE 190 (+/-5) ML/MIN. RÓTULO E EMBALAGEM RESISTENTE COM IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE; ESTÉRIL E SEM PROIBIÇÃO DE REPROCESSAMENTO	Ampla Concorrência	UNIDADE	24
47	503607	454381	EBS03100	DIALISADOR CAPILAR COM FIBRA DE POLISSULFONA OU VARIAÇÕES, COMPATÍVEL COM TODOS OS MODELOS DE MÁQUINAS DE HEMODIÁLISE. SUPERFÍCIE DE 1.8 M ² (+/- 0.1); COEFICIENTE DE ULTRAFILTRAÇÃO DE 65 (+/- 10) ML/H MMHG; CLEARANCE DE FOSFATO (FLUXO DE 300 ML/MIN) DE 240 (+/10). RÓTULO E EMBALAGEM RESISTENTE COM IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE; ESTÉRIL E SEM PROIBIÇÃO DE REPROCESSAMENTO.	Ampla Concorrência	UNIDADE	270
48	503606	454383	EBS03098	DIALISADOR CAPILAR COM FIBRA DE POLISSULFONA OU VARIAÇÕES, COMPATÍVEL COM TODOS OS MODELOS DE MÁQUINAS DE HEMODIÁLISE; SUPERFÍCIE 2.2 M ² ; COEFICIENTE DE ULTRAFILTRAÇÃO DE 70 (+/- 15.0) ML/MMHG; CLEARANCE DE FOSFATO (FLUXO DE 300 ML/MIN) DE 260 (+/-20). RÓTULO E EMBALAGEM RESISTENTE COM IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE; ESTÉRIL E SEM PROIBIÇÃO DE REPROCESSAMENTO.	Ampla Concorrência	UNIDADE	750
49	505892	454371	EBS15224	DIALISADOR CAPILAR COM FIBRA DE POLISSULFONA OU VARIAÇÕES, COMPATÍVEL COM TODOS OS MODELOS DE MÁQUINAS DE HEMODIÁLISE; SUPERFÍCIE DE 1.6 M ² (+/- 0.1); COEFICIENTE DE ULTRAFILTRAÇÃO DE 55 (+/- 10.0) ML/H MMHG; CLAREANCE DE FOSFATO (FLUXO DE 300 ML/MIN)	Ampla Concorrência	UNIDADE	600

				DE 220 (+/- 10) ML/MIN. RÓTULO E EMBALAGEM RESISTENTE COM IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE; ESTÉRIL E COM INDICAÇÃO DE "PROIBIDO REPROCESSAR"			
50	505894	365560	N/A	ELEMENTO FILTRANTE DE PROFUNDIDADE DE PARTÍCULAS. O ELEMENTO FILTRANTE DEVERÁ SER FABRICADO EM POLIPROPILENO, DE UMA CAMADA DEFINIDA E COM GRAU DE FILTRAÇÃO DE 5 MICRA. OS MICROFILTROS DEVEM POSSUIR CERTIFICAÇÃO PARA A NORMA NSF/ANSI 42 (ESPECÍFICA PARA UTILIZAÇÃO EM ÁGUA POTÁVEL) E GARANTIR OS REQUISITOS DE SEGURANÇA E EFICÁCIA PARA ESTE TIPO DE PRODUTO. TAMANHO COMPRIMENTO: 9,75 POLEGADAS, DIÂMETRO EXTERNO: 64 MILÍMETROS	Ampla Concorrência	UNIDADE	65
51	505899	365554	N/A	ELEMENTO FILTRANTE, NOME ELEMENTO FILTRANTE, DESCRIÇÃO COMPLEMENTAR: ELEMENTO FILTRANTE DE PROFUNDIDADE DE PARTÍCULAS. O ELEMENTO FILTRANTE DEVERÁ SER FABRICADO EM POLIPROPILENO, DE UMA CAMADA DEFINIDA E COM GRAU DE FILTRAÇÃO DE 1 MICRA. OS MICROFILTROS DEVEM POSSUIR CERTIFICAÇÃO PARA A NORMA NSF/ANSI 42 (ESPECÍFICA PARA UTILIZAÇÃO EM ÁGUA POTÁVEL) E GARANTIR OS REQUISITOS DE SEGURANÇA E EFICÁCIA PARA ESTE TIPO DE PRODUTO. TAMANHO: COMPRIMENTO: 9,75 POLEGADAS. DIÂMETRO EXTERNO: 64 MILÍMETROS	Ampla Concorrência	UNIDADE	12
52	505900	460920	N/A	ELEMENTO FILTRANTE, NOME ELEMENTO FILTRANTE. DESCRIÇÃO COMPLEMENTAR: ELEMENTO FILTRANTE DE CARVÃO ATIVADO EM BLOCO (CARBON BLOCK), UTILIZADO PARA REMOÇÃO DE CLORO, SABORES, ODORES, E MOLÉCULAS ORGÂNICAS DE BAIXO PESO MOLECULAR. BARREIRA PARA PARTÍCULAS DE 5 MICRA. OS MICROFILTROS DEVEM POSSUIR CERTIFICAÇÃO PARA A NORMA NSF/ANSI 42 (ESPECÍFICA PARA UTILIZAÇÃO EM ÁGUA POTÁVEL) E GARANTIR OS REQUISITOS DE SEGURANÇA E EFICÁCIA PARA ESTE TIPO DE PRODUTO. TAMANHO 9,75" X 2,5" (250MM DE COMPRIMENTO).	Ampla Concorrência	UNIDADE	48
53	503602	609738	EBS04876	EQUIPO PARA DIÁLISE PERITONEAL PEDIÁTRICO. COMPOSTO POR: 02 BURETAS GRADUADAS COM CAPACIDADE PARA 150 ML EM CADA, TUBOS EXTENSORES TRANSPARENTES, ATÓXICOS, BIOCOMPATÍVEIS COM SOLUÇÕES, PONTAS PERFURANTES COM TAMPAS PROTETORAS, E PINÇA ROLETE EM CADA VIA, SISTEMA DE DERIVAÇÃO "Y", EXTREMIDADE INFERIOR CONECTADO POR TUBOS EXTENSORES COM PINÇA ROLETE, 01 INTERMEDIÁRIO COM CONECTOR LUER PRÓPRIO PARA CONEXÃO SEGURA DE SERINGA, 01 BOLSA COLETORA COM CAPACIDADE PARA 2000 ML. ESTÉRIL, USO ÚNICO. EMBALAGEM INDIVIDUAL, RESISTENTE E DE FÁCIL MANUSEIO, CONTENDO IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, LOTE, VALIDADE CONFORME A LEGISLAÇÃO VIGENTE. ITEM DEVERÁ SER COMPATÍVEL COM SISTEMA DE DIÁLISE PERITONEAL DA BAXTER	Ampla Concorrência	UNIDADE	60
				FITA ADESIVA, MATERIAL PLÁSTICO ADESIVO EM POLIESTER, TIPO ROTULADORA, LARGURA 12cm, COMPRIMENTO 7m, COR BRANCA,			

54	501016	279201	PROVPPS013109	APLICAÇÃO ROTULADOR ELETRÔNICO MARCA DYMO TAG: DESCRIÇÃO COMPLEMENTAR: ADESIVO EM POLIESTER. DESCRIÇÃO COMPLEMENTAR: FITA COMPATÍVEL C/ ROTULADOR ELETRÔNICO PROFISSIONAL DYMO LABEL MANAGER 210D – LM210	Ampla Concorrência	UNIDADE	210
55	160270	318871	EBS03110	ISOLADOR DE PRESSÃO PARA MÁQUINA DE HEMODIÁLISE, COM FILTRO BACTERIANO HIDROFÓBICO DE 0,2 MICRON. EM PVC OU SIMILAR, RÍGIDO, TRANSPARENTE, INCOLOR. CONECTORES MACHO E FÊMEA ROSQUEÁVEIS. MATERIAL DEVE SER COMPATÍVEL COM MÁQUINA ESPECIFICADA EM EDITAL, E PROMOVER ISOLAMENTO PARA MONITORIZAÇÃO DA PRESSÃO NAS LINHAS DE SANGUE, SER ATÓXICO, APIROGÊNICO, BIOCOMPATÍVEL, ESTÉRIL E DE USO ÚNICO. EMBALAGEM INDIVIDUAL COM ABERTURA E TRANSFERÊNCIA ASSÉPTICA, IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.	Ampla Concorrência	UNIDADE	58000
56	271361	436597	EBS04953	KIT CATETER DE HEMODIÁLISE DE CURTA PERMANÊNCIA, DUPLO LÚMEN: DIÂMETRO DE 12 FR (+/- 0,5), COMPRIMENTOS: 15 CM (+/-1), COMPOSTO DE: CATETER DE DUPLO LÚMEN; RADIOPACO; CONFECCIONADO EM POLIURETANO OU SILICONE. DEMARCAÇÃO SEGURA, RAMOS ARTERIAL E VENOSO IDENTIFICADOS COM CLAMPS DE SEGURANÇA EM CADA RAMO, TAMPAS PROTETORAS E REGISTRO DE CAPACIDADE DE VOLUME PARA PREENCHIMENTO DE CADA RAMO, GUIA METÁLICO 0,89 MM, AGULHA INTRODUTORA 18 G, AGULHA 22 G TAMPAS PROTETORAS AUTO SELANTES, BISTURI DESCARTÁVEL Nº 11, CAMPO DESCARTÁVEL, SERINGA DE 10 ML VALVULADA, DILATADOR E DISPOSITIVO PARA PUNÇÃO COM CÂNULA RETA, BISEL TRIFACETADO, AFIADO, CANHÃO COM ADAPTAÇÃO UNIVERSAL (LUER LOCK). DISPOSITIVO DE FIXAÇÃO NA PELE. TODO SISTEMA DEVE SER DE FLEXIBILIDADE SEGURA, RESISTINDO A TORÇÕES E ACOTOVELAMENTOS E SER DE MANUSEIO FÁCIL E SEGURO. HIPOALERGÊNICO, ESTÉRIL, ATÓXICO, DESCARTÁVEL, ISENTO DE RESÍDUOS E IMPUREZAS. EMBALAGEM SEGURA, QUE PROPORCIONE ABERTURA ASSÉPTICA (EM PÉTALA), CONTENDO IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.	Ampla Concorrência	UNIDADE	180
57	160970	437118	EBS04955	KIT CATETER DE HEMODIÁLISE DE CURTA PERMANÊNCIA, DUPLO LÚMEN: DIÂMETRO DE 12 FR (+/- 0,5), COMPRIMENTOS: 20 CM (+/-1), COMPOSTO DE: CATETER DE DUPLO LÚMEN; RADIOPACO; CONFECCIONADO EM POLIURETANO OU SILICONE. DEMARCAÇÃO SEGURA, RAMOS ARTERIAL E VENOSO IDENTIFICADOS COM CLAMPS DE SEGURANÇA EM CADA RAMO, TAMPAS PROTETORAS E REGISTRO DE CAPACIDADE DE VOLUME PARA PREENCHIMENTO DE CADA RAMO, GUIA METÁLICO 0,89 MM, AGULHA INTRODUTORA 18 G, AGULHA 22 G TAMPAS PROTETORAS AUTO SELANTES, BISTURI DESCARTÁVEL Nº 11, CAMPO DESCARTÁVEL, SERINGA DE 10 ML VALVULADA, DILATADOR E DISPOSITIVO PARA PUNÇÃO COM CÂNULA RETA, BISEL TRIFACETADO, AFIADO, CANHÃO COM ADAPTAÇÃO	Ampla Concorrência	UNIDADE	232

				UNIVERSAL (LUER LOCK). DISPOSITIVO DE FIXAÇÃO NA PELE. TODO SISTEMA DEVE SER DE FLEXIBILIDADE SEGURA, RESISTINDO A TORÇÕES E ACOTOVELAMENTOS E SER DE MANUSEIO FÁCIL E SEGURO. HIPOALERGÊNICO, ESTÉRIL, ATÓXICO, DESCARTÁVEL, ISENTO DE RESÍDUOS E IMPUREZAS. EMBALAGEM SEGURA, QUE PROPORCIONE ABERTURA ASSÉPTICA (EM PÉTALA), CONTENDO IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.			
58	503601	406719	EBS03122	LINHA ARTERIAL PEDIÁTRICO PARA HEMODIÁLISE, CONTENDO: CONECTOR AO PACIENTE COM LUER LOCK E CLAMP; INJETOR LATERAL; EXTENSOR PARA ENTRADA DE SOLUÇÃO FISIOLÓGICA E OU MEDICAÇÃO; SEGMENTO PARA MONITORIZAÇÃO DA PRESSÃO DA LINHA; ARTERIAL LOCALIZADA PRÉ BOMBA DE SANGUE; SEGMENTO PARA BOMBA DE HEPARINA; ADAPTADOR AO DIALISADOR COM ROSCA; VOLUME PRIMING 33 ML (+/- 3 ML). ESTÉRIL. EMBALAGEM COM ABERTURA E TRANSFERÊNCIA ASSÉPTICA, IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.	Ampla Concorrência	UNIDADE	100
59	503600	406714	EBS03128	LINHA SANGÜÍNEA VENOSA PARA HEMODIÁLISE, PEDIÁTRICA, COM CATABOLHA DE 22 MM, APRESENTANDO INJETOR LATERAL AUTOCICATRIZANTE, PRIMING 40 ML (+/- 3 ML), ESTÉRIL, BIOCOMPATÍVEL, ADAPTADOR COM ROSCA AO DIALISADOR, EXTENSOR PARA LEITURA DE PRESSÃO DA LINHA VENOSA, CONECTOR VENOSO LUER LOCK COM CLAMP. EMBALAGEM INDIVIDUAL RESISTENTE COM ABERTURA ASSÉPTICA, IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.	Ampla Concorrência	UNIDADE	100
60	505895	438353	N/A	MEMBRANA PARA OSMOSE REVERSA PORTÁTIL, MODELO:4021. FILTRO DE MEMBRANA SINTÉTICA EM POLISSULFONA, UTILIZADO PARA TRATAMENTO DE ÁGUA NAS MÁQUINAS DE PROPORÇÃO DE HEMODIÁLISE, CONEXÃO ASSÉPTICA E DE FÁCIL MANUSEIO, ESTÉRIL, EMBALAGEM RESISTENTE COM IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE. COMPATÍVEL COM A OSMOSE REVERSA PORTÁTIL DA MARCA DELTAMED, MODELO OR 150. CARACTERÍSTICAS COMPLEMENTARES: VIDA ÚTIL: MÉDIA DE 24 MESES (PODENDO VARIAR COM A QUALIDADE DA ÁGUA); RETENÇÃO DE SAIS: MÍNIMO DE 99% GDP (MÁX. DE 150 L/H). TEMPERATURA MÁX. DE TRABALHO: 45 GRAUS; PRESSÃO MÁXIMA DE TRABALHO: 600 PSI (41 BAR); DIMENSÕES: 4,0" (DIÂMETRO)X 21" (COMPRIMENTO); FAIXA DE PH PARA OPERAÇÃO CONTÍNUA: 2~12; RECUPERAÇÃO MÁXIMA: 15%; ÍNDICE DE DENSIDADE MÁXIMA DE SEDIMENTOS (SDI) NA ÁGUA DE ENTRADA: 5. MAX. DE CLORO LIVRE (CONCENTRAÇÃO NA ÁGUA DE ALIMENTAÇÃO):<0,1 PPM. ÁREA ATIVA: 36 (3.3) AREAFT2 (M2)	Ampla Concorrência	UNIDADE	4
61	502251	375799	N/A	REAGENTE ANALÍTICO, REAGENTE CONJUNTO DE REAGENTES, APLICAÇÃO QUANTITATIVO DE CLORO LIVRE EM ÁGUA, APRESENTAÇÃO TESTE, CARACTERÍSTICAS ADICIONAIS COLORIMÉTRICO, CONCENTRAÇÃO FAIXA DE ANÁLISE 0,1 A 2,0 MG/L.DESCRICÃO COMPLEMENTAR:TESTE DE CLORO	Ampla Concorrência	UNIDADE	2

				QUALITATIVO 0,02 PPM PARA DETERMINAÇÃO CALORIMÉTRICA DA PRESENÇA DE CLORO RESIDUAL LIVRE .MÉTODO DE DETERMINAÇÃO: DETERMINAÇÃO CALORIMÉTRICA COM MÉTODO VISUAL (MUDANÇA DE COR)			
62	502413	404451	N/A	REAGENTE ANALÍTICO, REAGENTE CONJUNTO DE REAGENTES, APLICAÇÃO QUANTITATIVO DE DUREZA TOTAL EM ÁGUA, APRESENTAÇÃO TESTE, CARACTERÍSTICAS ADICIONAIS CALORIMÉTRICO.DESCRICÃO COMPLEMENTAR:TESTE DE DUREZA QUANTITATIVO PARA DETERMINAÇÃO CALORIMÉTRICA DE DUREZA TOTAL EM BAIXAS CONCENTRAÇÕES. DETERMINAÇÃO CALORIMÉTRICA COM MÉTODO VISUAL (MUDANÇA DE COR).	Ampla Concorrência	UNIDADE	2
63	505010	473738	Solicitação de catalogação SISMAD 23765.001267/2024-53	ROTULADOR, LARGURA FITA 12 MM, CARACTERES: 13 UN. FUNCIONAMENTO ELETRÔNICO, FONTE ALIMENTAÇÃO: PILHA "AA"/ADAPTADOR 110/200, TECLADO PADRÃO "ABC", TECLA NAVEGAÇÃO. PORTÁTIL. CARACTERÍSTICAS ADICIONAIS: COMPATÍVEL COM FITAS DYMO D1 1/2" (12 MM)	Ampla Concorrência	UNIDADE	5

1.3. Deverá ser anexado juntamente à proposta: prospectos, catálogos ou folders para melhor avaliação do produto.

1.4. Caso haja discordância entre o descritivo dos itens no edital e no COMPRAS.GOV (CATMAT), prevalecerá o descritivo constante no Edital.

1.5. Da participação de microempresas e empresas de pequeno porte.

1.5.1. Em cumprimento ao estudo realizado pela Administração Central da Ebserh, registrado na Nota Técnica - SEI nº 4/2022/SCCEN/CAD/DAI-EBSERH (Documento SEI nº 26532509), **haverá** a duplicação de itens exclusivos para a participação de ME/EPP.

1.5.2. Sendo assim, será concedido tratamento favorecido para as microempresas e empresas de pequeno porte, para as sociedades cooperativas mencionadas no art. 34 da [Lei nº 11.488](#), de 15 de junho de 2007, para o agricultor familiar, o produtor rural pessoa física e para o microempreendedor individual - MEI, nos limites previstos da [Lei Complementar nº 123](#), de 14 de dezembro de 2006 (atualizada pela LC 147/14).

1.5.3. Em respeito à referida Lei, foi adotada a priorização à participação de microempresas (ME) e empresas de pequeno porte (EPP), tendo sido destacados itens de participação exclusiva de ME/EPP, aqueles com valor estimado inferior a R\$ 80.000,00.

1.5.4. Com base no princípio da eficiência, foram criados itens de participação ampla equivalentes aos itens de participação exclusiva, os quais serão abertos no certame licitatório para disputa, mas somente avançarão para as fases de aceitação e negociação caso haja frustração dos itens de participação exclusiva.

1.5.5. Em relação à programação de abertura de itens, será adotada a seguinte sistemática: abertura inicial de itens de participação exclusiva de ME/EPP; passando em sequência aos itens de ampla participação:

Tabela 2 - Ordem de abertura dos itens

Tipo do item	Ordem de abertura
Participação exclusiva de ME/EPP	1º
Participação ampla	2º

1.6. Para os **itens nº 01 e 35 (ME/EPP, Ampla Concorrência)**, deverá ser fornecido o disparador em comodato, conforme cláusula 7 deste termo de referência.

2 - FUNDAMENTAÇÃO E JUSTIFICATIVA DA CONTRATAÇÃO:

2.1. O presente termo de referência visa a realização de nova licitação eletrônica para continuidade dos serviços prestados pelo Hospital Universitário de Juiz de Fora/EBSERH.

2.2. Os itens em questão são Produtos para Saúde (insumos para hemodiálise), Agulhas, Seringas e Cateteres para atender a Unidade do Sistema Urinário (Hemodiálise) do Hospital Universitário de Juiz de Fora/EBSERH.

2.3. O serviço de Nefrologia realiza atividades ambulatoriais na Unidade Dom Bosco e presta assistência aos pacientes internados nas enfermarias sob sua responsabilidade, além de pareceres gerados à especialidade. Faz biópsia renal para diagnóstico quando necessário. Na Unidade Dom Bosco, o tratamento dialítico é realizado no setor de hemodiálise. O serviço possui residência médica em nefrologia e participa da residência em clínica médica, ambas credenciadas pelo MEC.

2.4. Os produtos para a saúde são artigos de uso médico ou laboratorial destinados a fornecer suporte a procedimentos diagnósticos, terapêuticos ou cirúrgicos.

2.4.1. A RDC nº 185, de 22 de Outubro de 2001, define como produtos médicos: "produto para a saúde, tal como equipamento, aparelho, material, artigo ou sistema de uso ou aplicação médica, odontológica ou laboratorial, destinado à prevenção, diagnóstico, tratamento, reabilitação ou anticoncepção e que não utiliza meio farmacológico, imunológico ou metabólico para realizar sua principal função em seres humanos, podendo entretanto ser auxiliado em suas funções por tais meios".

2.5. A importância da aquisição dos materiais na instituição hospitalar torna-se vital, em virtude de serem insumos estratégicos de suporte às ações de saúde, cuja falta pode significar interrupções no tratamento, cancelamento de cirurgias, o que comprometeria o atendimento e a qualidade de vida dos pacientes, além de impedir o cumprimento da missão institucional de promover, de forma integrada, o ensino e a assistência aos nossos usuários.

2.6. As quantidades demandadas dos respectivos itens são para atender o consumo do HU/UFJF durante o período de 12 meses.

3 - DESCRIÇÃO DA SOLUÇÃO COMO UM TODO:

3.1. O Hospital Universitário de Juiz de Fora é credenciado pelo Sistema Único de Saúde para prestar assistência à saúde, com ênfase na atenção especializada, na formação de recursos humanos e na produção de conhecimento em saúde, tendo como responsabilidade desenvolver a assistência em saúde com eficiência, qualidade e segurança e, de forma indissociável e integrada, o ensino, a pesquisa e a extensão.

3.2. O detalhamento e as especificações técnicas dos itens foram realizados a partir dos dados contidos no Sistema AGHU e no Catálogo da Rede Ebserh, devidamente padronizados nessa instituição. Sendo assim, nas definições do objeto não foram incluídas especificações irrelevantes, informações desnecessárias ou que limitem a competição.

3.3. Para os **itens nº 01 e 35 (ME/EPP, Ampla Concorrência)**, deverá ser fornecido gratuitamente ao HU-UFJF/EBSERH, **em regime de comodato**, o disparador compatível com a agulha, conforme cláusula 4.9 deste termo de referência.

4 - REQUISITOS DA CONTRATAÇÃO:

4.1. Com base no art. 125 do Regulamento de Licitações e Contratos da EBSEH, bem como no art. 3º, inciso II, do Decreto nº 11.462/23, será adotado o Sistema de Registro de Preços, pois pelas características do bem a ser adquirido, há a previsão de entregas parceladas durante a vigência da Ata de Registro de Preços.

4.2. Com exceção dos itens enumerados no subitem 4.6, **o contrato será substituído pela nota de empenho**, conforme possibilita o art. 152, § 1º do Regulamento de Licitações e Contratos da EBSEH.

4.3. A opção da escolha da aquisição pelo Sistema de Registro de Preços - SRP decorre da necessidade de aquisições frequentes e parceladas, além de não ser possível definir previamente o quantitativo exato a ser demandado ao longo do período de vigência da ata.

4.4. O Sistema de Registro de Preços possibilita algumas vantagens, como por exemplo:

4.4.1. A possibilidade de maior economia de escala, devido à possibilidade da participação de diversos órgãos na mesma Ata Registro de Preços, contratando em conjunto produtos ou serviços para o prazo de até 01 (um) ano;

4.4.2. Viabiliza a eficiência administrativa, promovendo a diminuição do número de licitações e reduz os custos operacionais durante o exercício financeiro;

4.4.3. O fornecimento do objeto ocorre somente quando surgir a necessidade em se adquirir os bens de consumo registrados em ata;

4.4.4. Não obrigatoriedade em se adquirir os bens registrados, quer seja em suas quantidades parciais ou totais;

4.4.5. As dotações orçamentárias são indispensáveis somente no momento da contratação;

4.4.6. Atendimento de demandas imprevisíveis;

4.4.7. Redução do volume de estoques, uma vez que a Administração Pública contrata na medida de suas necessidades.

4.5. Adesão à Ata de Registro de Preços:

4.5.1. A ata de registro de preços, durante sua validade, poderá ser utilizada por qualquer órgão ou entidade responsável pela execução das atividades contempladas no art. 1º da Lei nº 13.303/2016 que não tenha participado do certame licitatório, mediante anuência do órgão gerenciador, desde que devidamente justificada a vantagem e respeitadas, no que couber, as condições e as regras estabelecidas na Lei nº 13.303/2016, no Decreto nº 8.945/2016, no Regulamento de Licitações e Contratos da EBSEH e no Decreto nº 11.462/2023.

4.5.2. A manifestação do órgão gerenciador de que trata o subitem anterior, salvo para adesões feitas por órgãos ou entidades de outras esferas federativas, fica condicionada à realização de estudo, pelos órgãos e pelas entidades que não participaram do registro de preços, que demonstre o ganho de eficiência, a viabilidade e a economicidade para a administração pública federal da utilização da ata de registro de preços

4.5.3. Caberá ao fornecedor beneficiário da Ata de Registro de Preços, observadas as condições nela estabelecidas, optar pela aceitação ou não do fornecimento, desde que este fornecimento não prejudique as obrigações anteriormente assumidas com o órgão gerenciador e órgãos participantes.

4.5.4. As aquisições ou contratações adicionais não poderão exceder, por órgão ou entidade, a cinquenta por cento dos quantitativos dos itens do instrumento convocatório e registrados na ata de registro de preços para o órgão gerenciador e órgãos participantes.

4.5.5. As adesões à ata de registro de preços são limitadas, na totalidade, ao dobro do quantitativo de cada item registrado na ata de registro de preços para o órgão gerenciador e órgãos participantes, independente do número de órgãos não participantes que eventualmente aderirem.

4.5.5.1. Tratando-se de item exclusivo para microempresas e empresas de pequeno porte e cooperativas enquadradas no artigo 34 da Lei nº 11.488, de 2007, o órgão gerenciador somente autorizará a adesão caso o valor da contratação pretendida pelo aderente, somado aos valores das contratações já previstas para o órgão gerenciador e participantes ou já destinadas à aderentes anteriores, não ultrapasse o limite de R\$ 80.000,00 (oitenta mil reais) (Acórdão TCU nº 2957/2011 - P).

4.5.6. Ao órgão não participante que aderir à ata competem os atos relativos à cobrança do cumprimento pelo fornecedor das obrigações contratualmente assumidas e a aplicação, observada a ampla defesa e o contraditório, de eventuais penalidades decorrentes do descumprimento de cláusulas contratuais, em relação as suas próprias contratações, informando as ocorrências ao

órgão gerenciador.

4.5.7. Após a autorização do órgão gerenciador, o órgão não participante deverá efetivar a contratação solicitada em até 90 (noventa) dias, observado o prazo de validade da Ata de Registro de Preços.

4.5.7.1 Caberá ao órgão gerenciador autorizar, excepcional e justificadamente, a prorrogação do prazo para efetivação da contratação, respeitado o prazo de vigência da ata, desde que solicitada pelo órgão não participante.

4.5.8. Justifica-se a permissão de adesão à ata de registro de preços para mitigar riscos de desabastecimento ocasionados por rescisões contratuais, sancionamento de fornecedores, entre outros.

4.5.9. A possibilidade de adesão auxilia os hospitais à adquirirem insumos já licitados, garantindo o melhor preço proposto, nos casos de urgência e emergência que há necessidade de aquisição de forma mais rápida e ágil dos insumos. A permissão da adesão irá possibilitar a redução de processos burocráticos, evitando assim a abertura de processos de Dispensa de Licitação, que deverão ser realizados somente em casos excepcionais.

4.6. Formalização de instrumento contratual:

4.6.1. Para os **itens 1 (ME/EPP) / 35 (ampla)**, as obrigações decorrentes do certame serão formalizadas por meio de instrumento contratual, com vigência inicial de 12 (doze) meses, dada a necessidade de acompanhamento dos critérios relacionados ao **comodato**, assistência técnica, entre outros, pelas características do objeto.

4.6.2. O contrato poderá ter a sua duração prorrogada até o limite de 5 (cinco) anos, contados a partir de sua celebração, na forma do art. 147 do RLCE.

4.7. Proposta de Preços:

4.7.1. A proposta de preços deverá ser anexada no Comprasnet (<https://www.comprasgovernamentais.gov.br>), devidamente assinada pelo seu representante legal e obrigatoriamente contendo especificação completa do produto a ser fornecido, de forma clara e inequívoca, conforme modelo ANEXO I, fazendo constar:

- a) Nome comercial/marca;
- b) Laboratório de origem (Fabricante);
- c) Indicação da apresentação do produto por embalagem;
- d) Quantitativo por embalagem;
- e) Dados de identificação e procedência, data, tipo de esterilização (se for o caso) e prazo de validade;
- f) Número de registro do produto;**
- g) Prazo de entrega do produto (15 dias corridos);**
- h) Validade da proposta (não inferior a 90 dias, conforme edital);**
- i) Prazo de pagamento (30 dias, conforme subitem 8.1 deste termo).**

4.7.2 **Anexar juntamente à proposta, prospectos, catálogos ou folders para melhor avaliação do produto. Caso a empresa não apresente tais documentos ou estes não forem suficientes para a avaliação, se a área técnica julgar necessário, poderá ser solicitada amostra física do produto.**

4.8. Amostras:

4.8.1. Antes de concluir pela aceitabilidade das propostas, o HU/UFJF, filial Ebserh se reserva no direito de solicitar amostras dos produtos ofertados para avaliação técnica, conforme Art. 127, inciso II do Regulamento de Licitações e Contratos da EBSERH e Norma Operacional - SEI nº 4/2023/DAI-EBSERH.

4.8.2. A amostra poderá ser solicitada após a análise preliminar e aprovação dos documentos de habilitação técnica do licitante provisoriamente classificado em primeiro lugar.

4.8.3. As amostras serão analisadas a fim de verificar a sua compatibilidade com as especificações técnicas exigidas para o objeto desta licitação, bem como sua qualidade.

4.8.4. A entrega das amostras deverá ser realizada em até **05 (cinco) dias úteis**, após solicitação do HU/UFJF, no endereço a ser indicado por este.

4.8.4.1. A critério do HU/UFJF, filial Ebserh este prazo poderá ser prorrogado por igual período;

4.8.4.2. O licitante que deixar de cumprir o prazo acima será desclassificado.

4.8.5. A quantidade das amostras deverá ser de no mínimo uma unidade por item. Caso o material, por suas características, exija número maior de amostras para a realização do teste, o licitante será comunicado.

4.8.6. As amostras, quando solicitadas, deverão ser apresentadas juntamente com os descritivos técnicos originais, que contenham a descrição detalhada em português, do produto ofertado.

4.8.7. As amostras deverão ser apresentadas ou enviadas com as seguintes informações:

- a) "Amostra para Análise", além dos dados completos da referida amostra;
- b) Licitação: número da licitação e do item a que se refere;
- c) Fornecedor: nome, telefone e e-mail.

4.8.8. A finalidade da amostra é permitir que a área técnica, no julgamento da proposta, possa se certificar de que o item proposto pelo licitante atende a todas as condições e especificações técnicas indicadas na sua descrição, tal como constante no Termo de Referência. Com isso, serão avaliados os seguintes aspectos e padrões mínimos de aceitabilidade: conformidade com a especificação solicitada, isto é, apresentar as características físicas adequadas; desempenho técnico; atendimento aos requisitos legais, executando suas funções com eficácia e segurança, de acordo com a finalidade atribuída ao produto, oferecendo segurança

durante a utilização, tanto para o paciente quanto para os profissionais durante o seu uso.

4.8.9. Serão avaliados os seguintes aspectos e padrões mínimos de aceitabilidade:

4.8.9.1. Dentre as características físicas, será avaliado a composição/formulação, coloração, dimensão/medidas, graduação, volume, transparência, absorção, conforto, radiopacidade, hidrorrepelência, biocompatibilidade, trama, textura, adesividade, pressão, número de vias, identificação de vias, sistemas de conexões/ajustes e de controle de fluxo, vedação, flexibilidade, fenestras. Isenção de agentes tóxicos, resíduos químicos (p. ex. amido), odor, impurezas, desprendimento de fios, abrasividade, corrosão, peças acessórias, dentre outras características do produto. Características da embalagem, ordenação do material dentro da embalagem, rotulagem, métodos de esterilização, transferência asséptica, resistência, durabilidade, integridade, apresentação, quantidade, data de fabricação e validade, lote, dentre outras características do material, quando aplicável.

4.8.9.2. Dentre as características de desempenho técnico, será avaliado sua funcionalidade, no que diz respeito a segurança e facilidade no manuseio e higienização; precisão, resistência e legibilidade das escalas graduadas; conexões/ajustes seguro livre de vazamentos; manutenção de fluxo seguro; manutenção das características durante a utilização respeitando o tempo indicado para a utilização, durabilidade; devendo manter as suas características durante o armazenamento e transporte, e enquanto durar o período de validade, dentre outros, quando aplicável.

4.8.9.3. Dentre os requisitos legais, será avaliado o atendimento a legislação no que se refere a Registro no Ministério da Saúde (RMS), notificação/cadastro no Ministério da Saúde e ou certificação de dispensa de registro, Registro no Ministério do trabalho (CA), Laudos técnicos, Normas técnicas. Informações sobre o emprego correto e seguro do produto, suas características e composição, condições de armazenamento, riscos, advertências e precauções, ações imediatas frente a exposição acidental, entre outros, quando aplicáveis. Em relação a esses quesitos, quando necessário, deverão vir informados no rótulo e ou através de documentos enviados pela empresa junto com a amostra do material. Será observado também o atendimento quanto as solicitações de encaminhamento de documentos pela empresa, entre outras informações, quando aplicáveis.

4.8.9.4. Será verificado, ainda, se o produto ofertado possui algum alerta de restrição ou interdição na Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa) ou mesmo nas filiais Ebserh onde existe controle de qualidade de materiais.

4.8.9.5. Dessa forma, o não atendimento a qualquer um dos requisitos acima torna a proposta do licitante para o item passível de desclassificação.

4.8.10. A equipe técnica se reserva no direito de solicitar informações complementares para avaliação adequada do material, quando necessário.

4.8.11. A análise deverá respeitar o prazo máximo de 5 (cinco) dias úteis, a contar do recebimento da amostra pela Equipe de Planejamento da Contratação (EPC), devendo o Parecer Técnico de Análise de Amostras ser remetido, de imediato, após sua conclusão, ao agente de licitação, conforme for o caso.

4.8.11.1. Este prazo poderá ser prorrogado se houver justificativa que embase a impossibilidade de teste imediato do item.

4.8.12. Os licitantes interessados em acompanhar a avaliação das amostras enviadas, deverão solicitar via e-mail ao agente de licitação. A solicitação será avaliada pela equipe técnica de suporte, sendo viável, será agendado dia, horário, local e comunicado no Portal do Comprasnet.

4.8.13. As decisões relativas às amostras apresentadas serão devidamente motivadas, a fim de atender aos princípios do julgamento objetivo e da igualdade entre os licitantes.

4.8.14. A desclassificação do licitante estará amparada em parecer que indique, de modo completo, as deficiências na amostra do produto a ser adquirido, quando esta é exigida.

4.8.15. Os pareceres técnicos elaborados a partir dos resultados das análises nas amostras serão arquivados pelo HU-UFJF, filial Ebserh e poderão subsidiar avaliações dos processos licitatórios futuros.

4.8.15.1. Nos casos de pareceres técnicos desfavoráveis à aceitação do produto, estes poderão ser utilizados como instrumento para desclassificação do item, salvo quando o licitante apresentar comprovação de que houve uma melhoria no processo de fabricação, que justifique uma nova análise da amostra.

4.8.16. As amostras colocadas à disposição do HU-UFJF, filial Ebserh serão tratadas como protótipos, podendo ser manuseadas, desmontadas ou instaladas pela equipe técnica responsável pela análise, bem como conectadas a equipamentos e submetidas aos testes necessários.

4.8.17. A amostra que tiver a embalagem violada para teste não será devolvida ao licitante, sendo considerada como doação.

4.8.18. Os proponentes que tiverem amostras passíveis de devolução poderão solicitá-las no e-mail uclhc.hu-ufjf@ebserh.gov.br, no prazo de até 05 (cinco) dias úteis após serem informados sobre o resultado da análise delas.

4.8.19. As amostras solicitadas pelos proponentes deverão ser retiradas em até 5 (cinco) dias úteis no endereço onde foram entregues, a contar da data de solicitação de devolução.

4.8.20. Caso o proponente não solicite a devolução da amostra no prazo informado, elas poderão ser descartadas ou reaproveitadas pelo HU-UFJF, sem direito a ressarcimento.

4.8.21. Não haverá ressarcimento das amostras em hipótese alguma, ou seja, o quantitativo das amostras enviadas referentes aos produtos aprovados não poderá ser deduzido do quantitativo solicitado na Nota de Empenho. As amostras, quando solicitadas, serão em caráter de doação.

4.9. Cessão de Equipamentos em Comodato

4.9.1. Itens 01 (ME/EPP) / 35 (ampla): Disparador da agulha.

4.9.1.1. A contratada (comodante) deverá fornecer **1 (um) disparador** compatível com a agulha fornecidos, devendo os mesmos permanecerem no HU/UFJF-EBSERH durante toda a vigência contratual, em **Regime de Comodato**, sem qualquer ônus para a contratante.

4.9.1.2. A comodante ficará obrigada a entregar o equipamentos dentro de **15 (quinze) dias corridos**, a partir da solicitação do HU/UFJF/Ebserh na **Central de Materiais Esterilizados**, situado à **Av. Eugênio do Nascimento s/n,**

4.9.1.3. É responsabilidade da contratada a devida **retirada do disparador em até 10 dias úteis após findada a vigência do contrato ou após se esgotarem as agulhas em estoque.**

4.9.1.4. As empresas vencedoras deverão apresentar para todos os equipamentos em que seja pertinente o Certificado de Registro do Produto emitido pela agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA (cópia da publicação no Diário Oficial da União do Registro do produto ou impressão da página de consulta do sítio da ANVISA), **que deverá ser anexado à proposta.**

4.9.1.5. O HU-UFJF/Ebserh poderá solicitar à empresa vencedora, dentro do prazo contratual, o treinamento dos profissionais da instituição na utilização do equipamento em comodato, sem ônus adicional posterior ao processo de aquisição.

4.9.1.6. Da Assistência Técnica dos equipamentos em Comodato:

4.9.1.6.1. Fica a contratada (comodante) obrigada a garantir a prestação de assistência técnica permanente ao equipamento em comodato sem ônus adicional para o HU-UFJF/Ebserh;

4.9.1.6.2. A contratada é a responsável por vícios ou defeitos de fabricação ou desgaste anormal dos equipamentos em comodato e peças, **obrigando-se a substituir o equipamento**, sem nenhum ônus ao Hospital Universitário de Juiz de Fora, no **prazo máximo de até 48hs** a contar da solicitação do Gestor do Comodato. A Empresa vencedora deverá indicar o técnico responsável pelo atendimento no caso da necessidade de substituição do equipamento, bem como e-mail e telefone para contato.

4.9.1.7. A Comodatária não responderá por quaisquer compromissos assumidos pela Comodante com terceiros, ainda que vinculados à execução do presente Termo, bem como por qualquer dano causado a terceiros em decorrência de ato da Comodante, de seus empregados, prepostos ou subordinados.

4.9.1.8. A (s) empresa (s) contratada (s) ficam obrigada (s) a emitir nota fiscal de remessa de bem por conta de contrato de comodato, ou outra natureza de operação equivalente, para a formalização da entrega destes equipamentos no HU, bem como nota fiscal de recolhimento do comodato, ao final da vigência contratual, ou quando do esgotamento dos cliques no HU-UFJF/EBSERH.

5 - REGIME DE EXECUÇÃO OU FORMA DE FORNECIMENTO:

5.1. O critério de aceitação será o de **menor preço por item.**

6 - FORMALIZAÇÃO CONTRATUAL:

6.1. Homologado o resultado da licitação, será formalizada Ata de Registro de Preços com vigência de 12 (doze) meses.

6.1.1. As Atas de Registro de Preços - ARP poderão ser prorrogadas por 12 meses, mediante a necessidade, vantajosidade do preço e anuência do fornecedor.

6.1.2. A prorrogação da validade da Ata de Registro de Preços poderá renovar os quantitativos a serem adquiridos, desde que haja acordo específico entre as partes.

6.1.2.1. Inexistindo acordo entre as partes quanto à renovação dos quantitativos, a prorrogação apenas servirá à execução do saldo remanescente.

6.1.3. As contratações decorrentes da Ata de Registro de Preços serão formalizadas por nota de empenho.

6.2. Homologado o resultado da licitação, será formalizado **Instrumento Contratual** para os seguintes itens:

6.2.1. Para os **itens 01 (ME/EPP) / 35 (Ampla Concorrência)**, as obrigações decorrentes do certame serão formalizadas por meio de instrumento contratual, com vigência inicial de 12 (doze) meses, dada a necessidade de acompanhamento dos critérios relacionados ao **comodato**, assistência técnica, entre outros, pelas características do objeto.

6.2.2. O contrato poderá ter a sua duração prorrogada até o limite de 5 (cinco) anos, contados a partir de sua celebração, na forma do art. 147 do RLCE.

7 - MODELO DE EXECUÇÃO DO OBJETO E GESTÃO DO CONTRATO:

7.1. O pedido de entrega será formalizado por Ordem de Fornecimento, através do e-mail uace.hu-ufjf@ebserh.gov.br.

7.2. Após o recebimento da Ordem de Fornecimento, o fornecedor deve enviar a **previsão de entrega dos insumos em até 2 (dois) dias úteis** para Unidade de Almoxarifado e Controle de Estoques (UACE), por e-mail, contendo:

- a) Número do Documento Fiscal;
- b) Data de emissão do Documento Fiscal;
- c) Data prevista para entrega.

7.3. **O prazo máximo de entrega** dos bens será de **até 15 (quinze) dias corridos**, contado após recebimento da Ordem de Fornecimento.

7.4. A entrega do(s) insumo(s) deverá ser efetuada na **Unidade de Almoxarifado e Controle de Estoques (UACE-DB)**, em remessa parcelada, no endereço **Av. Eugênio do Nascimento, s/n, Dom Bosco - Juiz de Fora - Minas Gerais**, no horário das **08:00 às 16:00 horas, nos dias úteis**, salvo solicitação autorizada pela Equipe de Fiscalização da Ata de Registro de Preços (EFARP).

7.5. A data prevista para entrega, estimada inicialmente, deve ser confirmada pela Contratada diretamente, com no mínimo 3 (três) dias úteis de antecedência, sendo que qualquer alteração na data de entrega prevista deve ser comunicada previamente à unidade pela

Contratada, respeitado o prazo máximo de entrega previsto neste Termo de Referência.

7.6. Os itens entregues deverão ser acompanhados da **Nota Fiscal**, que deverá conter, além dos itens obrigatórios pela legislação vigente, o número da **Ordem de Fornecimento e da Nota de Empenho** correspondentes, além de informações como: **marca, nome do fabricante, número do lote, data de validade e a quantidade correspondente a cada lote**.

7.7. O prazo de validade dos produtos na data da entrega deverá ser de pelo menos a metade do prazo total recomendado pelo fabricante, desde que não inferior a 365 (trezentos e sessenta e cinco) dias, salvo os casos em que o fabricante estipula o prazo de validade dos materiais inferior a mínimo exigido nesta cláusula, a partir da data de fabricação.

7.7.1. Serão aceitos itens com validade menor do que 12 (doze) meses desde que a licitante vencedora apresente carta de comprometimento de troca das unidades não consumidas pelo HU-UFJF/Ebserh até a data de validade do item.

7.8. São de responsabilidade da Contratada as condições de conservação dos insumos entregues, abrangendo inclusive resistência das embalagens, data de validade, temperaturas exigidas, presença de sujidade, material estranho e insetos.

7.9. A gestão e a fiscalização da execução do ata consistem na verificação da conformidade da entrega dos materiais, de forma a assegurar o perfeito cumprimento do ajuste, devendo ser exercidos por um ou mais representantes da Contratante, especialmente designados, na forma do RLCE 2.0.

7.10. Nos termos do art. 165 do RLCE 2.0, será designada Equipe de Fiscalização da Ata de Registro de Preços - EFARP com o objetivo de garantir a observância dos direitos e o cumprimento das obrigações pactuadas, bem como a obediência à legislação pertinente.

7.10.1 Nos termos do art. 164, § 6º, do RLCE 2.0, caso haja Ordem de Fornecimento com valor superior a R\$ 200.000,00 (duzentos mil reais), o recebimento será realizado pela EFARP, em conjunto com a Comissão de Recebimento de Materiais de Consumo nomeada por portaria, com pelo menos três membros titulares, sendo um necessariamente representante da unidade requisitante.

7.11. A EFARP e a empresa a ser contratada utilizarão os seguintes mecanismos de comunicação: reuniões remotas (videochamada/videoconferência) de trabalho, telefones, mensagens eletrônicas (e-mail) e/ou correspondências oficiais, adotando o critério de razoabilidade para definir o meio utilizado e respeitando a formalização devida.

7.12. A verificação da adequação da entrega dos materiais deverá ser realizada com base nos critérios previstos neste Termo de Referência.

7.13. O representante da Contratante deverá promover o registro das ocorrências verificadas, adotando as providências necessárias ao fiel cumprimento das cláusulas contratuais.

7.14. O descumprimento total ou parcial das demais obrigações e responsabilidades assumidas pela Contratada ensejará a aplicação de sanções administrativas, previstas neste Termo de Referência e na legislação vigente, podendo culminar em rescisão contratual, conforme disposto no RLCE 2.0.

7.15. A gestão e fiscalização de que trata esta cláusula não exclui nem reduz a responsabilidade da Contratada, 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 em corresponsabilidade da Contratante ou de seus agentes e prepostos.

7.16. A fiscalização, o controle da execução e das obrigações decorrentes deste processo administrativo serão de responsabilidade da Equipe de Fiscalização de Ata de Registro de Preços, por intermédio dos seguintes servidores e/ou empregados públicos:

FUNÇÃO	NOME	SIAPE	CPF
Gestor Titular	Camila Rocha Miranda	215****	***.242.676-**
Fiscal Técnico Titular	Juliana da Silva Morais	234****	***.571.486-**

7.16.1. Fica designado como gestor substituto o colaborador que for nomeado para substituir o gestor titular na função por este desempenhada, por razões de ausências legais e eventuais, devendo acompanhar e fiscalizar a execução dessas Atas de Registro de Preços, conforme determinado no caput deste artigo.

7.16.2. Fica designado como fiscal técnico substituto o colaborador que for nomeado para substituir o fiscal titular na função por este desempenhada, por razões de ausências legais e eventuais, devendo acompanhar e fiscalizar a execução dessas Atas de Registro de Preços, conforme determinado no caput deste artigo.

8 - CRITÉRIOS DE MEDIÇÃO E PAGAMENTO:

8.1. Os pagamentos serão realizados em conformidade com os materiais efetivamente entregues, até o 30º (trigésimo) dia após o recebimento da Nota Fiscal, por intermédio de crédito em conta corrente.

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

8.3. Havendo erro na apresentação da Nota Fiscal ou dos documentos pertinentes à contratação, ou, ainda, circunstância que impeça a liquidação da despesa, como, por exemplo, obrigação financeira pendente, decorrente de penalidade imposta ou inadimplência, o pagamento ficará sobrestado até que a Contratada providencie as medidas saneadoras; nesta hipótese, o prazo para pagamento iniciar-se-á após a comprovação da regularização da situação, não acarretando qualquer ônus para a Contratante.

8.4. Antes de cada pagamento à contratada, será realizada consulta ao SICAF e nas demais certidões de regularidade para verificar a manutenção das condições de habilitação exigidas na contratação.

8.4.1. Constatando-se a situação de irregularidade da Contratada, 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, por solicitação da Contratada, a critério da Contratante.

8.4.2. Não havendo regularização ou sendo a defesa considerada improcedente, a Contratante deverá comunicar aos órgãos responsáveis pela fiscalização da regularidade fiscal quanto à inadimplência da Contratada, 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.

8.4.3. Persistindo a irregularidade, a Contratante deverá adotar as medidas necessárias à rescisão contratual nos autos do processo administrativo correspondente, assegurada à contratada a ampla defesa.

8.4.4. Havendo a efetiva execução do objeto, os pagamentos serão realizados normalmente, até que se decida pelo cancelamento da ata, caso a Contratada não regularize sua situação junto ao SICAF e demais certidões de regularidade.

8.5. A Contratada é obrigada a emitir DANFE devendo encaminhar para o e-mail acordado com o requisitante.

8.5.1. A Contratada deverá obrigatoriamente destacar na DANFE a tributação a ser retida, conforme artigo 2º, § 6º, da Instrução Normativa RFB nº 1.234, de 11 de janeiro de 2012.

8.5.2. A DANFE deverá conter na descrição, ou nas informações complementares, os seguintes dados: o número da licitação e os dados bancários para a realização do pagamento (banco, agência e conta corrente).

8.5.3. A DANFE deverá obrigatoriamente expressar os seguintes elementos essenciais:

a) a data de emissão posterior à de emissão da nota de empenho.

b) o CNPJ e o endereço deste HU, conforme previsto na Nota de Empenho.

c) o CNPJ da empresa vencedora, que deverá ser o mesmo informado nos documentos de habilitação da licitação que deu origem ao empenho.

8.5.4. É possível a emissão da DANFE pela filial ou matriz do CNPJ indicado no item 15.3.3., letra “c”, desde que a filial ou matriz mantenha as mesmas condições de habilitação previstas na licitação.

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

8.7. A Contratada regularmente optante pelo Simples Nacional, nos termos da Lei Complementar nº 123, de 14 de dezembro 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.

8.8. A Ebserh não se responsabilizará por qualquer despesa que venha a ser efetuada pela Contratada que porventura não tenha sido acordada na ata de registro de preços.

8.9. Nos casos de eventuais atrasos de pagamento, desde que a Contratada não tenha concorrido, de alguma forma, para tanto, o valor devido deverá ser acrescido de encargos moratórios proporcionais aos dias de atraso, apurados desde a data limite prevista para o pagamento até a data do efetivo pagamento, à taxa de 6% (seis por cento) ao ano, aplicando-se a seguinte fórmula:

$$EM = I \times N \times VP$$

EM = Encargos Moratórios a serem acrescidos ao valor originariamente devido

I = Índice de atualização financeira, calculado segundo a fórmula:

I =	(6/100)
	365

N = Número de dias entre a data limite prevista para o pagamento e a data do efetivo pagamento

VP = Valor da Parcela em atraso

8.10. Os materiais serão recebidos provisoriamente no prazo de 2 (dois) dias úteis, pelo(a) fiscal do contrato/ata, para efeito de posterior verificação de sua conformidade com as especificações constantes neste Termo de Referência e na proposta, com base no termo constante no Anexo II, devendo encaminhá-los ao gestor do contrato/ata para recebimento definitivo.

8.11. Os materiais poderão ser rejeitados, no todo ou em parte, quando em desacordo com as especificações constantes neste Termo de Referência e na proposta, devendo ser corrigidos/refeitos/substituídos no prazo fixado pelo fiscal do contrato/ata, às custas da Contratada, sem prejuízo da aplicação de penalidades.

8.12. Em caso de constatação, a qualquer tempo, de desvios na qualidade, defeitos de fabricação ou alterações da estabilidade, dentro do prazo de validade, que comprometam a integridade do produto, bem como má fé do fornecedor, condições inadequadas de transporte ou em desacordo com as especificações exigidas, a Contratada fica obrigada a substituir, às suas expensas, o produto defeituoso, no prazo máximo de 5 (cinco) dias úteis, contados a partir da constatação do vício do produto com a consequente notificação junto ao fornecedor.

8.13. Os materiais serão recebidos definitivamente no prazo de 3 (três) dias úteis, contados do recebimento provisório, após a verificação da qualidade e quantidade do material e consequente aceitação mediante termo circunstanciado.

8.13.1. Na hipótese de a verificação a que se refere o subitem anterior não ser procedida dentro do prazo fixado, reputar-se-á como realizada, consumando-se o recebimento definitivo no dia do esgotamento do prazo.

8.13.2. O recebimento definitivo, ato que concretiza o ateste da execução do objeto, será realizado pelo gestor do contrato/ata, conforme termo constante no Anexo III.

8.13.3. O gestor do contrato/ata analisará os relatórios e toda documentação apresentada pela fiscalização técnica e, caso haja irregularidades que impeçam a liquidação e o pagamento da despesa, indicará as cláusulas contratuais pertinentes, solicitando à

Contratada, por escrito, as respectivas correções.

8.14. O recebimento provisório ou definitivo do objeto não exclui a responsabilidade da Contratada pelos prejuízos resultantes da incorreta execução do contrato/ata.

9 - FORMA DE SELEÇÃO DO FORNECEDOR:

9.1 Os bens a serem adquiridos enquadram-se na classificação de bens comuns, a ser contratada mediante licitação, na modalidade pregão, em sua forma eletrônica, pois os padrões de desempenho e qualidade podem ser objetivamente definidos pelo edital, por meio de especificações usuais no mercado, nos termos do art. 32, inciso IV, da Lei nº 13.303/2016.

10 - CRITÉRIOS DE SELEÇÃO DE FORNECEDOR:

10.1. Modo de disputa:

10.1.1. Será adotado para o envio de lances no pregão eletrônico o modo de disputa **aberto**.

10.2. Intervalo entre lances:

10.2.1. 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, será de 1%.

10.3. Habilitação jurídica:

10.3.1. No caso de empresário individual: inscrição no Registro Público de Empresas Mercantis, a cargo da Junta Comercial da respectiva sede;

10.3.2. Em se tratando de microempreendedor individual - MEI: Certificado da Condição de Microempreendedor Individual - CCMEI, cuja aceitação ficará condicionada à verificação da autenticidade no sítio www.portaldoempreendedor.gov.br;

10.3.3. No caso de sociedade empresária ou empresa individual de responsabilidade limitada - EIRELI: ato constitutivo, estatuto ou contrato social em vigor, devidamente registrado na Junta Comercial da respectiva sede, acompanhado de documento comprobatório de seus administradores;

10.3.4. No caso de sucursal, filial ou agência: inscrição no Registro Público de Empresas Mercantis onde opera, com averbação no Registro onde tem sede a matriz;

10.3.5. No caso de sociedade simples: inscrição do ato constitutivo no Registro Civil das Pessoas Jurídicas do local de sua sede, acompanhada de prova da indicação dos seus administradores;

10.3.6. No caso de cooperativa: ata de fundação e estatuto social em vigor, com a ata da assembleia que o aprovou, devidamente arquivado na Junta Comercial ou inscrito no Registro Civil das Pessoas Jurídicas da respectiva sede, bem como o registro de que trata o art. 107 da Lei nº 5.764/1971;

10.3.7. No caso de empresa ou sociedade estrangeira em funcionamento no País: decreto de autorização;

10.3.8. Os documentos acima deverão estar acompanhados de todas as alterações relevantes ao objeto desta Licitação e à composição societária atual da empresa ou da última consolidação.

10.4. Regularidade fiscal e trabalhista:

10.4.1. prova de inscrição no Cadastro Nacional de Pessoas Jurídicas ou no Cadastro de Pessoas Físicas, conforme o caso;

10.4.2. prova de inscrição no cadastro de contribuintes estadual e/ou municipal, se houver, relativo ao domicílio ou sede do licitante, pertinente ao seu ramo de atividade e compatível com o objeto contratual;

10.4.3. 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 1.751/2014, do Secretário da Receita Federal do Brasil e da Procuradora-Geral da Fazenda Nacional.

10.4.4. prova de regularidade relativa à Seguridade Social e ao FGTS, que demonstre cumprimento dos encargos sociais instituídos por lei;

10.4.5. 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 5.452/1943;

10.4.6. cumprimento do disposto no inciso XXXIII do art. 7º da Constituição Federal.

10.5. Qualificação Econômico-Financeira:

10.5.1. certidão negativa de feitos sobre falência expedida pelo distribuidor da sede do licitante;

10.5.2. balanço patrimonial, demonstração de resultado de exercício e demais demonstrações contábeis do **último exercício social**.

10.5.2.1. a aptidão econômica do licitante para cumprir as obrigações decorrentes desta contratação será verificada mediante a obtenção de índices de Liquidez Geral (LG), Solvência Geral (SG) e Liquidez Corrente (LC), superiores a 1 (um) resultantes da aplicação das fórmulas:

$$LG = \text{Ativo Circulante} + \text{Realizável a Longo Prazo} / \text{Passivo Circulante} + \text{Passivo Não Circulante}$$

$$SG = \text{Ativo Total} / \text{Passivo Circulante} + \text{Passivo Não Circulante}$$

$$LC = \text{Ativo Circulante} / \text{Passivo Circulante}$$

10.5.2.2. as empresas que apresentarem resultado inferior ou igual a 1(um) em qualquer dos índices de Liquidez Geral (LG), Solvência Geral (SG) e Liquidez Corrente (LC), deverão comprovar, considerados os riscos para a Administração, e, a critério da autoridade competente, o capital mínimo ou o patrimônio líquido mínimo de 10% (dez) por cento do valor da proposta apresentada para o item pertinente;

10.5.2.3. no caso de fornecimento de bens para pronta entrega, não será exigido do licitante qualificado como microempresa ou empresa de pequeno porte, a apresentação de balanço patrimonial do último exercício financeiro. (art. 3º do Decreto nº 8.538/2015);

10.5.2.4. no caso de empresa constituída no exercício social vigente, admite-se a apresentação de balanço patrimonial e demonstrações contábeis referentes ao período de existência da sociedade;

10.5.2.5. é admissível o balanço intermediário, se decorrer de lei ou contrato social/estatuto social.

10.6. Qualificação Técnica:

10.6.1. No que tange aos critérios de **Qualificação Técnica**, os licitantes deverão ANEXAR no COMPRASNET, os seguintes documentos técnicos:

a) Autorização de Funcionamento (AFE) para distribuição de correlatos, expedida pela Agência Nacional da Vigilância Sanitária do Ministério da Saúde (ANVISA), do licitante.

b) Licença de Funcionamento Estadual ou Municipal, emitido pelo Serviço de Vigilância Sanitária da Secretaria de Saúde Estadual ou Municipal, da sede do licitante.

b.1) Em caso de Alvará Sanitário vencido, o licitante deverá apresentar cópia autenticada e legível da solicitação de sua revalidação, que deverá ser requerida antes do término da validade do alvará, acompanhada do alvará vencido, ou legislação que permita a renovação automática do alvará, acompanhada do alvará vencido.

c) Comprovação dos registros dos produtos ou da notificação ou da dispensa do registro, no Ministério da Saúde (MS)/Agência Nacional de Vigilância Sanitária (ANVISA), devendo constar a validade (dia/mês/ano), por meio de:

c.1) Cópia emitida eletronicamente através do sítio da ANVISA. Estando o registro vencido, a licitante deverá apresentar cópia legível do protocolo da solicitação de sua revalidação, acompanhada de cópia do registro vencido. A não apresentação do registro ou do protocolo do pedido de revalidação implicará na desclassificação do item cotado;

c.2) Cópia da Declaração de Notificação ou do Certificado de Dispensa de Registro do produto emitido pela ANVISA.

c.3) Os números de Registros/Certificado de Dispensa de Registro deverão ser identificados com o número do item a que se referem, em ordem crescente, a fim de facilitar o julgamento.

c.4) Em caso de registro vencido será analisado o envio da Petição 1 e 2 de Revalidação, legível.

d) Comprovação de **aptidão do desempenho de atividade pertinente** e compatível em características, quantidades e prazos com o objeto da licitação, através da apresentação de atestado (s) fornecido (s) por pessoa jurídica de direito público ou privado ou atestados emitidos pelo conselho profissional competente.

e) Certificado de Regularidade da Empresa e do Responsável Técnico no Conselho Profissional competente, dentro do prazo de validade em nome do licitante.

f) Para os itens não regulados pela GGTPS/ANVISA, devidamente comprovados pelo licitante, somente será exigida a documentação do item 10.6.1.d.

11 - ORÇAMENTO ESTIMADO:

11.1. Os preços referenciais desta contratação são sigilosos para todos os itens, conforme art .7º do RLCE 2.0, e constam do processo restrito nº 23765.014545/2024-32, sendo disponibilizado a órgãos de controle externo e interno, sempre que solicitado.

11.2. A pesquisa de preços para identificação do custo estimado foi realizada com base na Norma Operacional - SEI nº 3/2024/DAI-EBSERH, de 09 de julho de 2024.

11.2.1. Foram utilizados preços praticados por órgãos públicos extraídos por meio do Data Warehouse - SIASG (parâmetro II), pesquisa com fornecedores (parâmetro V) e pesquisa publicada em mídia especializada, sítios eletrônicos especializados ou de domínio amplo (parâmetro VI).

11.2.2. Foram utilizadas três metodologias de cálculo para fins desta pesquisa de preços, tomando como base os preceitos da Norma Operacional - SEI nº 3/2024/DAI-EBSERH. As metodologias de cálculo são as que constam abaixo:

a) Média. Conforme Art. 17, Inciso I

b) Mediana. Conforme Art. 17, Inciso II

c) Média Saneada. Conforme Art. 17, Inciso III

12 - OBRIGAÇÕES DAS PARTES:

12.1. Obrigações da Contratada:

12.1.1. Cumprir todas as obrigações constantes no Termo de Referência, seus anexos e sua proposta, assumindo como exclusivamente seus os riscos e as despesas decorrentes da boa e perfeita execução do objeto.

12.1.2. Efetuar a entrega do objeto em perfeitas condições, conforme especificações, prazo e local constantes no Edital e seus anexos.

12.1.3. Responsabilizar-se pelos vícios e danos decorrentes do objeto, atendendo aos dispositivos da Lei nº 8.078, de 11 de setembro de 1990 (Código de Defesa do Consumidor) e às demais legislações pertinentes.

12.1.4. Substituir, reparar ou corrigir, às suas expensas, no prazo fixado neste Termo de Referência, o objeto com avarias ou defeitos.

12.1.5. Manter, durante toda a vigência da ata/contrato, em compatibilidade com as obrigações assumidas, todas as condições de habilitação e qualificação exigidas na licitação.

12.1.6. Cumprir todas as normas citadas neste Termo e outras que vierem a substituí-las.

12.1.7. Prestar todos os esclarecimentos que lhe forem solicitados pela Contratante.

12.1.8. Em relação à Lei n.º 13.709/2018 (LGPD), ao seguinte:

12.1.9. adotar medidas para adequação de suas operações ao cumprimento das legislações de proteção de dados pessoais aplicáveis e das orientações emanadas da Autoridade Nacional de Proteção de Dados (ANPD), bem como seguir as instruções fornecidas pela Ebserh, inclusive as fixadas na sua Política de Proteção de Dados Pessoais e demais normas e orientações da Ebserh;

12.1.10. assegurar que esse tratamento será limitado ao mínimo necessário para o alcance da(s) finalidade(s) proposta(s);

12.1.11. manter registro das operações de tratamento de dados pessoais que realizar;

12.1.12. adotar medidas de segurança, técnicas, administrativas e organizacionais, adequadas para assegurar a proteção dos direitos dos titulares de dados pessoais;

12.1.13. orientar seus colaboradores, contratados ou prepostos de qualquer natureza sobre os deveres, requisitos e responsabilidades decorrentes da LGPD e daqueles assumidos neste instrumento, bem como a não divulgar indevidamente informações que envolvam dados pessoais a que tenham acesso;

12.1.14. apresentar todos os dados e as informações solicitados pela Contratante em relação ao tratamento de dados pessoais e/ou adotar as providências indicadas;

12.1.15. permitir e contribuir, sempre que necessário, para a realização de auditorias e inspeções relativas à proteção de dados pessoais, realizadas pela Contratante ou por ela designadas;

12.1.16. não subcontratar atividades que envolvam o tratamento de dados pessoais, salvo com prévia autorização por escrito da Contratante e, nessa hipótese, exigir de subcontratados o cumprimento dos deveres decorrentes da LGPD e daqueles assumidos neste instrumento, permanecendo integralmente responsável por garantir a sua observância;

12.1.17. comunicar à Contratante, por escrito, em prazo razoável, qualquer incidente de segurança, tais como acessos não autorizados e situações acidentais ou ilícitas de destruição, perda, alteração, comunicação ou qualquer forma de tratamento inadequado ou ilícito, com as informações previstas no §1º do art. 48 da LGPD;

12.1.18. reparar os danos patrimonial, moral, individual e/ou coletivo causados a outrem pelo tratamento de dados pessoais, quando descumprir as obrigações da legislação de proteção de dados, quando não tiver seguido as instruções lícitas da Contratante e/ou quando não adotar as medidas de segurança previstas no art. 46 da LGPD;

12.1.19. encerrar o tratamento de dados pessoais pelas partes, nos termos do art. 15 da LGPD, eliminá-los, salvo nas hipóteses previstas no 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.

12.2. Obrigações da Contratante:

12.2.1. Exigir o cumprimento de todas as obrigações assumidas pela Contratada, de acordo com as cláusulas contratuais e os termos de sua proposta.

12.2.2. Prestar à Contratada, em tempo hábil, as informações eventualmente necessárias à entrega dos materiais.

12.2.3. Receber o objeto no prazo e condições estabelecidas no Edital e seus anexos.

12.2.4. Verificar minuciosamente, no prazo fixado, a conformidade dos bens recebidos provisoriamente com as especificações constantes do Edital e da proposta, para fins de aceitação e recebimento definitivo.

12.2.5. Comunicar à Contratada, por escrito, sobre imperfeições, falhas ou irregularidades verificadas no objeto fornecido, para que seja substituído, reparado ou corrigido.

12.2.6. Acompanhar e fiscalizar o cumprimento das obrigações da Contratada, através de equipe/empregado especialmente designado.

12.2.7. Efetuar o pagamento à Contratada no valor correspondente ao fornecimento do objeto, no prazo e forma estabelecidos no Edital.

12.3. A Contratante não responderá por quaisquer compromissos assumidos pela Contratada com terceiros, ainda que vinculados à execução dos contratos/atas decorrentes da licitação em tela, bem como por qualquer dano causado a terceiros em decorrência de ato da Contratada, de seus empregados, prepostos ou subordinados.

13 - SANÇÕES ADMINISTRATIVAS

13.1. Pela inexecução total ou parcial do contrato/ata de registro de preços a Ebserh poderá, garantido o regular processo administrativo, aplicar ao contratado as seguintes sanções:

13.1.1. Advertência, quando do não cumprimento de quaisquer das obrigações contratuais consideradas faltas leves, assim entendidas aquelas que não acarretam prejuízos significativos para a Administração;

13.1.2. Multa:

a) moratória de 0,5% (meio por cento) por dia de atraso injustificado, a partir do 11º (décimo primeiro) dia, sobre o valor da parcela inadimplida, até o limite de 30 (trinta) dias, data a partir da qual o atraso será configurado como inexecução total do objeto;

b) compensatória de 20% (vinte por cento) sobre o valor total do contrato/ata de registro de preços, no caso de inexecução total do objeto;

c) em caso de outras hipóteses de inexecução parcial, poderá ser aplicada multa compensatória de até 20% (vinte por cento) do valor total do contrato/ata de registro de preços, respeitados critérios de razoabilidade e proporcionalidade, considerando os impactos da obrigação inadimplida.

13.1.3. Suspensão temporária de participação em licitação e impedimento de contratar com a Rede Ebserh, por prazo não superior a 2 (dois) anos, caso o fornecedor:

- a) tenha sofrido condenação definitiva por praticar, por meios dolosos, fraude fiscal no recolhimento de quaisquer tributos;
- b) tenha praticado atos ilícitos visando a frustrar os objetivos da licitação;
- c) demonstre não possuir idoneidade para contratar com a Ebserh em virtude de atos ilícitos praticados;
- d) convocado dentro do prazo de validade da sua proposta ou da vigência da ata de registro de preços, não celebrar o contrato/ata de registro de preços;
- e) deixar de entregar a documentação exigida para o certame;
- f) apresentar documentação falsa exigida para o certame;
- g) ensejar o retardamento da execução do objeto da licitação;
- h) não mantiver a proposta;
- i) falhar ou fraudar na execução do contrato/ata de registro de preços;
- j) comportar-se de modo inidôneo, inclusive com a prática de atos lesivos à Administração Pública previstos na Lei nº 12.846/2013.

13.2. As sanções previstas nos subitens 13.1.1. e 13.1.3. poderão ser aplicadas à Contratada juntamente com as de multa.

13.3. Eventuais multas aplicadas podem ser descontadas de pagamentos a serem efetuados ou compensados em eventuais créditos disponíveis em outros contratos/atas firmados pela Contratada, bem como da garantia contratual, se exigida.

13.4. A aplicação de qualquer das penalidades previstas realizar-se-á em processo administrativo que assegurará o contraditório e a ampla defesa à Contratada, observando-se o procedimento previsto no RLCE 2.0.

13.5. A autoridade competente, na aplicação das sanções, levará em consideração a gravidade da conduta do infrator, o caráter educativo da pena, bem como o dano causado à Administração, observado o princípio da proporcionalidade.

13.6. As penalidades serão obrigatoriamente registradas no SICAF.

14 - GARANTIA DO PRODUTO OU SERVIÇO:

14.1. Não será exigida garantia do produto complementar à legal.

15 - GARANTIA DE EXECUÇÃO (DO CONTRATO):

15.1. Não será exigida garantia de execução.

16 - CRITÉRIOS DE SUSTENTABILIDADE:

16.1. De acordo com a Instrução Normativa SLTI/MPOG n.º 01, de 19 de janeiro de 2010, que dispõe sobre os critérios de sustentabilidade ambiental na aquisição de bens, contratação de serviços ou obras pela Administração Pública Federal direta, autárquica e fundacional, a empresa deverá atender aos critérios de qualidade ambiental e sustentabilidade socioambiental, respeitando as normas de proteção do meio ambiente, tais como:

I - que os bens sejam constituídos, no todo ou em parte, por material reciclado, atóxico, biodegradável, conforme ABNT NBR - 15448-1 e 15448-2;

II - que sejam observados os 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, caso aplicável;

III - que os bens devam ser, preferencialmente, acondicionados em embalagem individual adequada, com o menor volume possível, que utilize materiais recicláveis, de forma a garantir a máxima proteção durante o transporte e o armazenamento; e

IV - que os bens não contenham 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).

16.1.1. A empresa deverá reconhecer seu compromisso sócio-ambiental, mantendo-se disponível à fiscalização pelos órgãos responsáveis.

16.2. A contratação adotará práticas de sustentabilidade ambiental de acordo com o que determina a Instrução Normativa SLTI/MPOG nº 01, de 19 de janeiro de 2010, nos aspectos definidos no Guia Nacional de Licitações Sustentáveis da Advocacia Geral da União (AGU) (2016).

17 - CRITÉRIOS DE REAJUSTE:

17.1. Os preços são fixos e irredutíveis no prazo de um ano contado da data limite para a apresentação das propostas, exceto nas hipóteses previstas nos Arts. 25 a 27 do Decreto nº 11.462, de 31 de março de 2023, cabendo à Administração promover as negociações junto ao(s) fornecedor(es), caso necessário.

17.2. O preço consignado na Ata de Registro de Preços - ARP será corrigido anualmente, observado o interregno mínimo de um ano, pela variação do índice do IPCA.

18 - ADEQUAÇÃO ORÇAMENTÁRIA:

18.1. Por se tratar de licitação que será processada pelo Sistema de Registro de Preços - SRP, a indicação da dotação orçamentária ocorrerá somente no momento da formalização do contrato, nos termos do art. 17º, do Decreto nº. 11.462/23.

19 - SUBCONTRATAÇÃO E CONSÓRCIOS:

19.1. Subcontratação:

19.1.1. Não será admitida a subcontratação do objeto.

20 - ALTERAÇÃO SUBJETIVA:

20.1. É admissível a fusão, cisão ou incorporação da contratada com/em outra pessoa jurídica, desde que sejam observados pela nova pessoa jurídica todas as condições de habilitação exigidas na contratação original; sejam mantidas as demais cláusulas e condições do contrato/ata; não haja prejuízo à execução do objeto pactuado e haja a anuência expressa da Administração à continuidade do contrato/ata.

21 - MATRIZ DE RISCOS:

21.1. A presente contratação não prevê Matriz de Riscos.

22 - ANEXOS:

22.1. ANEXO I - Modelo de Proposta (SEI nº 43275119);

22.2. ANEXO II - Modelo de Termo de Recebimento Provisório (SEI nº 43274917);

22.3. ANEXO III - Modelo de Termo de Recebimento Definitivo (SEI nº 43274944);

22.4. ANEXO IV - Modelo Parecer Técnico de Avaliação de Amostra de Material (SEI nº 43275047).

Equipe de Planejamento da Contratação (EPC)

Portaria-SEI nº 423/2024 - de 10 de julho de 2024.

Categoria de Compra: Produtos para Saúde, Agulhas, Seringas e Cateteres.

(assinado eletronicamente)

Edmar Cardoso De Lima - Integrante Requisitante da EPC;

Camila Rocha Miranda - Integrante Requisitante da EPC / Chefe do SAFS;

Laryssa Nunes Schmitz - Coordenadora Substituta da EPC / Chefe Substituta da UPDE.

1. De acordo.
2. A aquisição de **Produtos para Saúde, Agulhas, Seringas e Cateteres** se mostra adequada e atende aos objetivos da instituição.
3. Sendo assim, **aprovo** o Termo de Referência conforme seus próprios fundamentos.
4. Encaminhe-se à área de licitações para início da fase de Seleção de Fornecedor.

(assinado eletronicamente)

André de Lima Xandó Baptista

Chefe da Divisão de Logística e Infraestrutura Hospitalar.

Portaria-SEI nº 27/2023 - de 17 de janeiro de 2023 que subdelega competências no âmbito do HU-UFJF/Ebserh para a prática dos atos de gestão que especifica.



Documento assinado eletronicamente por **Edmar Cardoso de Lima, Assistente Administrativo**, em 15/10/2024, às 12:58, conforme horário oficial de Brasília, com fundamento no art. 6º, caput, do [Decreto nº 8.539, de 8 de outubro de 2015](#).



Documento assinado eletronicamente por **Camila Rocha Miranda, Chefe de Setor**, em 15/10/2024, às 13:41, conforme horário oficial de Brasília, com fundamento no art. 6º, caput, do [Decreto nº 8.539, de 8 de outubro de 2015](#).



Documento assinado eletronicamente por **Andre de Lima Xando Baptista, Chefe de Divisão**, em 15/10/2024, às 14:26, conforme horário oficial de Brasília, com fundamento no art. 6º, caput, do [Decreto nº 8.539, de 8 de outubro de 2015](#).



Documento assinado eletronicamente por **Laryssa Nunes Schmitz, Chefe de Unidade, Substituto(a)**, em 15/10/2024, às 15:07, conforme horário oficial de Brasília, com fundamento no art. 6º, caput, do [Decreto nº 8.539, de 8 de outubro de 2015](#).



A autenticidade deste documento pode ser conferida no site https://sei.ebserh.gov.br/sei/controlador_externo.php?acao=documento_conferir&id_orgao_acesso_externo=0, informando o código verificador **43354111** e o código CRC **8C6E4E09**.

Referência: Processo nº 23765.009585/2024-62 SEI nº 43354111

LOGOTIPO

ANEXO I

À
Empresa Brasileira de Serviços Hospitalares – Ebserh
Hospital Universitário da Universidade Federal de Juiz de Fora
CNPJ 15.126.437/0025-10

PROPOSTA DE PREÇOS

Pregão Eletrônico nº ____/____ Processo Administrativo nº 23765.005334/2022-47
UASG: 155903 Data da Licitação: ____/____/____

Dados da empresa	
Razão Social:	CNPJ:
Inscrição Estadual:	
Endereço:	
Cidade/UF:	CEP:
E-mail:	Telefone:
Representante Legal:	
Cargo/Função:	
CPF:	RG:

Item	Descritivo	Apresentação	Quantidade	Valor Unitário	Total
1	Descrição do produto Nome comercial: Registro M. S.: Marca/Fabricante: Modelo: Código do Produto: Apresentação do produto p/embalagem: Quantitativo por embalagem:				
2	Descrição do produto Nome comercial: Registro M. S.: Marca/Fabricante: Modelo: Código do Produto: Apresentação do produto p/embalagem: Quantitativo por embalagem:				

Valor total da Proposta:

LOGOTIPO

O prazo de validade da proposta não será inferior a 90 (noventa) dias, a contar da data de sua apresentação.

O prazo de entrega dos bens é de 15 dias corridos após a solicitação por parte do HU-UFJF/Ebserh.

O pagamento deverá ser efetuado no prazo de 30 (trinta) dias contados do recebimento definitivo do material.

Declaramos que estamos de pleno acordo com todas as condições estabelecidas no Edital e seus Anexos, bem como aceitamos todas as obrigações e responsabilidades constantes no Termo de Referência.

Declaramos que nos preços propostos encontram-se incluídos todos os tributos, encargos sociais, trabalhistas e financeiros, taxas, seguros e quaisquer outros ônus que porventura possam recair sobre o objeto a ser contratado na presente licitação.

_____, ____ de _____ de ____.

_____ (Assinatura)

Razão Social:

CNPJ:

Nome do representante:

CPF:

Contato:

OBS.: A proposta da empresa vencedora deverá conter no mínimo as informações solicitadas nesse modelo, quando aplicável.

HOSPITAL UNIVERSITÁRIO DA UNIVERSIDADE FEDERAL DE JUIZ DE FORA
Avenida Eugênio do Nascimento, s/nº - Bairro Dom Bosco
Juiz de Fora-MG, CEP 36038-330
- <http://www.hu-ufjf.ebserh.gov.br>

Termo de Recebimento Provisório - SEI

Processo nº 23765.009585/2024-62

AQUISIÇÃO DE MATERIAIS DE CONSUMO

1. IDENTIFICAÇÃO

Pregão Eletrônico nº	xx/2024 - Uasg 155903
Ata de registro de preço nº	xx/2024 - Uasg 155903
Nota de Empenho nº	2024NExxxxxx (link)

Contratada	xxx
CNPJ	xxx
Endereço	xxx
Endereço eletrônico	xxx@xxx

2. DADOS DA ORDEM DE FORNECIMENTO

Ordem de Fornecimento nº	xx/202x (link)
Valor total	R\$ xxx
Remessa referente aos itens entregues	1ª
Valor da remessa	R\$ xxx
Data prevista para entrega dessa remessa	xx/xx/202x

3. CONDIÇÕES DE RECEBIMENTO

Nota Fiscal nº	xxx (link)
Data de recebimento dos materiais	xx/xx/202x

Cumprimento da obrigação	
<input type="checkbox"/> Entrega no prazo	<input type="checkbox"/> Entrega fora do prazo (xx dias de atraso)
<input type="checkbox"/> Entrega integral	<input type="checkbox"/> Entrega parcial
Observações:	Observações (obrigatório):

Atesto o recebimento provisório do objeto, nos termos indicados acima, para efeito de posterior verificação de sua conformidade com as especificações constantes no Termo de Referência e na proposta.

O recebimento definitivo dos materiais ocorrerá em até 3 dias úteis, desde que não ocorram problemas técnicos ou divergências quanto às especificações técnicas.

(assinado eletronicamente)

NOME COMPLETO

Fiscal técnico titular/substituto



Documento assinado eletronicamente por **Edmar Cardoso de Lima, Assistente Administrativo**, em 11/10/2024, às 15:10, conforme horário oficial de Brasília, com fundamento no art. 6º, caput, do [Decreto nº 8.539, de 8 de outubro de 2015](#).



Documento assinado eletronicamente por **Laryssa Nunes Schmitz, Chefe de Unidade, Substituto(a)**, em 11/10/2024, às 15:10, conforme horário oficial de Brasília, com fundamento no art. 6º, caput, do [Decreto nº 8.539, de 8 de outubro de 2015](#).



Documento assinado eletronicamente por **Camila Rocha Miranda, Chefe de Setor**, em 14/10/2024, às 10:18, conforme horário oficial de Brasília, com fundamento no art. 6º, caput, do [Decreto nº 8.539, de 8 de outubro de 2015](#).



A autenticidade deste documento pode ser conferida no site https://sei.ebserh.gov.br/sei/controlador_externo.php?acao=documento_conferir&id_orgao_acesso_externo=0, informando o código verificador **43274917** e o código CRC **63393C5F**.

HOSPITAL UNIVERSITÁRIO DA UNIVERSIDADE FEDERAL DE JUIZ DE FORA
Avenida Eugênio do Nascimento, s/nº - Bairro Dom Bosco
Juiz de Fora-MG, CEP 36038-330
- http://www.hu-ufjf.ebserh.gov.br

Termo de Recebimento Definitivo - SEI
Processo nº 23765.009585/2024-62

AQUISIÇÃO DE MATERIAIS DE CONSUMO

1. IDENTIFICAÇÃO	
Pregão Eletrônico nº	xx/2024 - Uasg 155903
Ata de registro de preço nº	xx/2024 - Uasg 155903
Nota de Empenho nº	202xNExxxxxx (link)

Contratada	xxx
CNPJ	xxx
Endereço	xxx
Endereço eletrônico	xxx@xxx

2. DADOS DA ORDEM DE FORNECIMENTO	
Ordem de Fornecimento nº	xx/202x (link)
Valor total	R\$ xxx
Remessa referente aos itens entregues	1ª / 2ª / 3ª
Valor da remessa	R\$ xxx
Data prevista para entrega dessa remessa	xx/xx/202x

3. CONDIÇÕES DE RECEBIMENTO	
Nota Fiscal nº	xxx (link)
Data de recebimento dos materiais	xx/xx/202x
Data do Termo de Recebimento Provisório	xx/xx/202x

Manifestação do Gestor	
<input type="checkbox"/> Cumprimento integral das obrigações	<input type="checkbox"/> Cumprimento parcial das obrigações
Observações:	Observações (obrigatório):

A validade de todos os insumos entregues está de acordo com o previsto no Termo de Referência? (50% do prazo total da validade)	<input type="checkbox"/> Sim <input type="checkbox"/> Não (implica em não recebimento dos itens com validade incorreta)
--	--

Houve atraso injustificado na entrega dos insumos? (IMR nº 1)	<input type="checkbox"/> Sim (xx dias de atraso, resultando em glosa no pagamento) <input type="checkbox"/> Não (pagamento integral)
Valor devido antes do ajuste no pagamento (referente os itens efetivamente entregues, cumprindo os requisitos do Termo de Referência, com base na Ordem de Fornecimento)	R\$ xxx
Faixa de ajuste no pagamento (IMR nº1)	xxx%
Valor devido à empresa contratada (valor devido antes do ajuste x faixa de ajuste)	R\$ xxx

Atesto o recebimento definitivo do objeto, nos termos indicados acima, após verificada a sua conformidade com as especificações constantes no Termo de Referência e na proposta.

O recebimento definitivo do objeto não exclui a responsabilidade da Contratada pelos prejuízos resultantes da incorreta execução do contrato.

(assinado eletronicamente)
NOME COMPLETO
Gestor titular/substituto



Documento assinado eletronicamente por **Laryssa Nunes Schmitz, Chefe de Unidade, Substituto(a)**, em 11/10/2024, às 15:10, conforme horário oficial de Brasília, com fundamento no art. 6º, caput, do [Decreto nº 8.539, de 8 de outubro de 2015](#).



Documento assinado eletronicamente por **Edmar Cardoso de Lima, Assistente Administrativo**, em 11/10/2024, às 15:10, conforme horário oficial de Brasília, com fundamento no art. 6º, caput, do [Decreto nº 8.539, de 8 de outubro de 2015](#).



Documento assinado eletronicamente por **Camila Rocha Miranda, Chefe de Setor**, em 14/10/2024, às 10:18, conforme horário oficial de Brasília, com fundamento no art. 6º, caput, do [Decreto nº 8.539, de 8 de outubro de 2015](#).



A autenticidade deste documento pode ser conferida no site https://sei.ebserh.gov.br/sei/controlador_externo.php?acao=documento_conferir&id_orgao_acesso_externo=0, informando o código verificador **43274944** e o código CRC **8D58E1BB**.

Identificação do avaliador

Unidade da Rede Ebserh:

Nome:

Siape:

Categoria profissional:

Lotação:

Identificação do processo de compra e item

Objeto do processo de compra:

Número do processo SEI da Contratação:

Número do item correspondente à amostra no Edital:

Especificação do item de acordo com Edital:

Código Ebserh (Se houver):

Código do Sistema de Estoque (Se houver):

Identificação da amostra

Data de recebimento:

Quantidade de Amostras recebidas para avaliação:

Fornecedor/CNPJ:

Fabricante/CNPJ:

Marca:

Lote/série:

Avaliação geral do produto e embalagem

Check list	Sim (x)	Não (x)	Não se Aplica	Observações
O produto corresponde ao item solicitado				
A apresentação corresponde à solicitada				
O produto está corretamente identificado conforme TR				
Embalagem está íntegra				
Embalagem proporciona abertura asséptica				
Ausência de resíduos e impurezas na embalagem				
A embalagem permite boa visualização do produto				
A embalagem é adequada ao tipo de produto				

Observações:

Avaliação da funcionalidade

Check list	Sim (x)	Não (x)	Não se Aplica	Descrever riscos, dificuldades ou inconformidades, se for o caso
O produto oferece risco ao profissional				
O produto oferece risco ao paciente				
Há dificuldade de manuseio				

Avaliação específica

Descrever avaliações específicas com relação ao produto e suas funcionalidades:

Parecer final
Avaliação de conformidade da amostra (Aprovada/Reprovada):
Em caso de reprovação, justificar:

Considerando que a aceitação da amostra constitui condição necessária para adjudicação do objeto do certame licitatório, diante das condições pré-estabelecidas no Termo de Referência, após serem submetidas à avaliação, "Aprovo" "Reprovo" as amostras.

Com fé pública, declaro para os devidos fins a responsabilidade técnica pela avaliação de amostras detalhadas neste parecer.

Assinatura e carimbo (se houver)



HOSPITAL UNIVERSITÁRIO DA UNIVERSIDADE FEDERAL DE JUIZ DE FORA
Avenida Eugênio do Nascimento, s/nº - Bairro Dom Bosco
Juiz de Fora-MG, CEP 36038-330
- <http://www.hu-ufjf.ebserh.gov.br>

Processo nº 23765.009585/2024-62

* MINUTA DE DOCUMENTO

ATA DE REGISTRO DE PREÇOS Nº

A EMPRESA BRASILEIRA DE SERVIÇOS HOSPITALARES - EBSERH, UNIDADE HOSPITALAR HOSPITAL UNIVERSITÁRIO DA UNIVERSIDADE FEDERAL DE JUIZ DE FORA (HU-UFJF), sediada na Avenida Eugênio do Nascimento, S/N, Bairro: Aeroporto - Juiz de Fora/MG. CEP: 36.038-330, CNPJ 15.126.437/0025-10, UG-155903, neste ato representada pelo seu Superintendente, **Dimas Augusto Carvalho de Araújo**, matrícula funcional nº 114****, nomeado pela Portaria nº 146 de 10/06/2016 e por seu e por seu Gerente Administrativo, **Bruno Azevedo Gomes Freitas**, matrícula funcional nº 184****, nomeado pela Portaria 099 de 22/03/2024, ambos no uso das atribuições conferidas pelo art. 154 do Regulamento de Licitações e Contratos da Ebserh, versão 2.0, aprovado por meio da Resolução nº 155/2022 do Conselho de Administração (RLCE 2.0), considerando o julgamento da licitação na modalidade de pregão, na forma eletrônica, para registro de preços nº **90067/2024**, publicada no Diário Oficial da União de de de, **RESOLVE** registrar os preços da empresa, inscrita no CNPJ sob o nº, situada na, CEP:....., Telefone:, E-mail:, representada por, CPF nº, de acordo com a classificação por ela alcançada e na(s) quantidade(s) cotada(s), atendendo as condições previstas no instrumento convocatório e no Termo de Referência, sujeitando-se as partes às normas constantes no RLCE 2.0, na Lei nº 13.303, de 30 de junho de 2016, no Decreto nº 8.945, de 27 de dezembro de 2016, no Decreto nº 11.462, de 31 de março de 2023, e em conformidade com as disposições a seguir:

1. OBJETO

1.1. A presente Ata de Registro de Preços tem por objeto o registro de preços para a eventual aquisição de Produtos para Saúde (insumos para hemodiálise), Agulhas, Seringas e Cateteres, para atender a Unidade do Sistema Urinário (Hemodiálise) do Hospital Universitário da Universidade Federal de Juiz de Fora (HU-UFJF/EBSERH), especificados no item 1 do Termo de Referência, anexo do Edital do Pregão Eletrônico nº **90067/2024**, que é parte integrante desta Ata, assim como a proposta registrada, independentemente de transcrição.

2. PREÇOS, ESPECIFICAÇÕES E QUANTITATIVOS

2.1. O preço registrado, as especificações do objeto e as demais condições ofertadas na(s) proposta(s) são as que seguem:

ITEM	CATMAT	DESCRIÇÃO	MARCA/MODELO	APRESENTAÇÃO	QUANTIDADE	VALOR UNITÁRIO	VALOR TOTAL
1	603048	AGULHA DE CORTE AUTOMÁTICO PARA BIÓPSIA DE TECIDOS MOLES, 14 G X 16 CM - DESCARTÁVEL, ESTÉRIL, MANDRIL COM GAVETA DE 17 MM PARA ARMAZENAMENTO DO FRAGMENTO (GUILHOTINA), AÇO INOXIDÁVEL, COM PROTETOR, ESTÉRIL, CÂNULA CENTIMETRADA COM MARCAÇÃO ECOGÊNICA DE UM EM UM CENTÍMETRO E PONTA ECOGÊNICA PARA MELHOR VISUALIZAÇÃO PELA ULTRASSONOGRAFIA. COMPATÍVEL COM INSTRUMENTO AUTOMÁTICO DE BIÓPSIA. EMBALAGEM INDIVIDUAL EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO COM ABERTURA EM PÉTALA ASSÉPTICA, COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO E PROCEDÊNCIA, TEMPO DE		UNIDADE	96		

		VALIDADE E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE.. DESCRIÇÃO COMPLEMENTAR: COM DISPARADOR EM COMODATO.					
2	439889	AGULHA DE FÍSTULA ARTÉRIO VENOSA 15 G, COM DISPOSITIVOS: SEGURANÇA, CORTA FLUXO E BACK EYE. ADULTO, CÂNULA EM AÇO RETA SILICONIZADA, PAREDES FINAS, BISEL TRIFACETADO E AFIADO COM ORIFÍCIO EM FACE POSTERIOR, E CAPA PROTETORA. ALETA ANATÔMICA, LEVES E FIRMES FACILITANDO A PUNÇÃO, TUBO EXTENSOR TRANSPARENTE, EM PVC, INCOLOR, FLEXÍVEL, COM 30 CM DE COMPRIMENTO (+/-3 CM) E DIÂMETRO DE 25 MM, PINÇA CORTA FLUXO. CONECTOR FÊMEA RÍGIDO ROSQUEÁVEL COM TAMPA PROTETORA. MATERIAL RESISTENTE, ATÓXICO, ISENTO DE RESÍDUOS E IMPUREZAS, DE MANUSEIO FÁCIL E SEGURO. ESTÉRIL, BIOCOMPATÍVEL, DE USO ÚNICO. EMBALAGEM RESISTENTE, COM ABERTURA E TRANSFERÊNCIA ASSÉPTICA, IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.		UNIDADE	6000		
3	439888	AGULHA DE FÍSTULA ARTÉRIO VENOSA 16 G, COM DISPOSITIVOS: SEGURANÇA, CORTA FLUXO E BACK EYE. CÂNULA EM AÇO RETA SILICONIZADA, PAREDES FINAS, BISEL TRIFACETADO E AFIADO COM ORIFÍCIO EM FACE POSTERIOR, E CAPA PROTETORA. ALETA ANATÔMICA, TUBO EXTENSOR, TRANSPARENTE, PVC, INCOLOR, FLEXÍVEL, COM 30 CM DE COMPRIMENTO (+/-3 CM) E DIÂMETRO DE 25 MM (+/-3 CM), PINÇA CORTA FLUXO. CONECTOR FÊMEA RÍGIDO ROSQUEÁVEL COM TAMPA PROTETORA. MATERIAL RESISTENTE, ATÓXICO, ISENTO DE RESÍDUOS E IMPUREZAS, DE MANUSEIO FÁCIL E SEGURO. ESTÉRIL, BIOCOMPATÍVEL, DE USO ÚNICO. EMBALAGEM RESISTENTE, COM ABERTURA E TRANSFERÊNCIA ASSÉPTICA, IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE		UNIDADE	25000		
		AGULHA DE FÍSTULA ARTÉRIO VENOSA 17 G, PARA USO PEDIÁTRICO, COM DISPOSITIVOS: SEGURANÇA, CORTA FLUXO E BACK EYE. CÂNULA EM AÇO RETA SILICONIZADA, PAREDES					

4	439887	<p>FINAS, BISEL TRIFACETADO E AFIADO COM ORIFÍCIO EM FACE POSTERIOR, E CAPA PROTETORA. ALETA ANATÔMICA, TUBO EXTENSOR, TRANSPARENTE, EM PVC, INCOLOR, FLEXÍVEL, COM 30 CM DE COMPRIMENTO (+/-3 CM) E DIÂMETRO DE 20 MM, PINÇA CORTA FLUXO. CONECTOR FÊMEA RÍGIDO ROSQUEÁVEL COM TAMPA PROTETORA. MATERIAL RESISTENTE, ATÓXICO, ISENTO DE RESÍDUOS E IMPUREZAS, DE MANUSEIO FÁCIL E SEGURO. ESTÉRIL, BIOCOMPATÍVEL, DE USO ÚNICO. EMBALAGEM RESISTENTE, COM ABERTURA E TRANSFERÊNCIA ASSÉPTICA, IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.</p>		UNIDADE	400		
5	421249	<p>CATETER DE HEMODIÁLISE INFANTIL, DE CURTA PERMANÊNCIA: DIÂMETRO DE 6,5 FR (+/- 0,5), COMPRIMENTO: 9 CM (+ /-1), CATETER DE DUPLO LÚMEN; RADIOPACO; CONFECCIONADO EM POLIURETANO OU SILICONE. DEMARCAÇÃO SEGURA, RAMOS ARTERIAL E VENOSO IDENTIFICADOS COM CLAMPS DE SEGURANÇA EM CADA RAMO, TAMPAS PROTETORAS E REGISTRO DE CAPACIDADE DE VOLUME PARA PREENCHIMENTO DE CADA RAMO, GUIA METÁLICO, DILATADOR E DISPOSITIVO PARA PUNÇÃO COM CÂNULA RETA, BISEL TRIFACETADO, AFIADO, CANHÃO COM ADAPTAÇÃO UNIVERSAL (LUER LOCK). DISPOSITIVO DE FIXAÇÃO NA PELE. TODO SISTEMA DEVE SER DE FLEXIBILIDADE SEGURA, RESISTINDO A TORÇÕES E ACOTOVELAMENTOS E SER DE MANUSEIO FÁCIL E SEGURO. HIPOALERGÊNICO, ESTÉRIL, ATÓXICO, DESCARTÁVEL, ISENTO DE LÁTEX, RESÍDUOS E IMPUREZAS. EMBALAGEM SEGURA, QUE PROPORCIONE ABERTURA ASSÉPTICA (EM PÉTALA), CONTENDO IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.</p>		UNIDADE	2		
6	419617	<p>CATETER DE HEMODIÁLISE, ADULTO, LONGA PERMANÊNCIA, TIPO PERMCATH: DIÂMETRO DE 14 FR (+/-0,5), COMPRIMENTO IMPLANTÁVEL 19 CM (+/- 1) E COMPRIMENTO TOTAL DE 36 CM (+/- 1), CONTENDO: 01 (UM) INTRODUTOR VASCULAR PERCUTÂNEO; 01 (UM) FIO GUIA METÁLICO PONTA J; 01 (UMA) AGULHA DE PUNÇÃO; 01 (UM) TUNELIZADOR; 01 (UM) DILATADOR DE VASOS;</p>		UNIDADE	80		

		01 (UMA) SERINGA; 01 (UM) BISTURI; 02 (DUAS) TAMPAS PROTETORAS DE VEDAÇÃO; EM SILICONE RADIOPACO; FIXADOR. EMBALAGEM SEGURA, QUE PROPORCIONE ABERTURA ASSÉPTICA (EM PÉTALA), CONTENDO IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.					
7	413236	CATETER DE HEMODIÁLISE, ADULTO, LONGA PERMANÊNCIA, TIPO PERMCATH: DIÂMETRO DE 14 FR (+/-0,5), COMPRIMENTO IMPLANTÁVEL 23 CM (+/- 1) E COMPRIMENTO TOTAL DE 40 CM (+/- 1), CONTENDO: 01 (UM) INTRODUTOR VASCULAR PERCUTÂNEO; 01 (UM) FIO GUIA METÁLICO PONTA J; 01 (UMA) AGULHA DE PUNÇÃO; 01 (UM) TUNELIZADOR; 01 (UM) DILATADOR DE VASOS; 01 (UMA) SERINGA; 01 (UM) BISTURI; 02 (DUAS) TAMPAS PROTETORAS DE VEDAÇÃO; EM SILICONE RADIOPACO; FIXADOR. EMBALAGEM SEGURA, QUE PROPORCIONE ABERTURA ASSÉPTICA (EM PÉTALA), CONTENDO IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.		UNIDADE	60		
8	419617	CATETER DE HEMODIÁLISE, ADULTO, LONGA PERMANÊNCIA, TIPO PERMCATH: DIÂMETRO DE 14 FR (+/-0,5), COMPRIMENTO IMPLANTÁVEL 33 CM (+/- 1) E COMPRIMENTO TOTAL DE 50 CM (+/- 1), CONTENDO: 01 (UM) INTRODUTOR VASCULAR PERCUTÂNEO; 01 (UM) FIO GUIA METÁLICO PONTA J; 01 (UMA) AGULHA DE PUNÇÃO; 01 (UM) TUNELIZADOR; 01 (UM) DILATADOR DE VASOS; 01 (UMA) SERINGA; 01 (UM) BISTURI; 01 (UM) CARTÃO DE IDENTIFICAÇÃO DO PACIENTE; 02 (DUAS) TAMPAS PROTETORAS DE VEDAÇÃO; EM SILICONE RADIOPACO; FIXADOR. PRODUTO ISENTO DE LÁTEX. EMBALAGEM SEGURA, QUE PROPORCIONE ABERTURA ASSÉPTICA (EM PÉTALA), CONTENDO IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE		UNIDADE	40		
		CATETER DE HEMODIÁLISE, DE CURTA PERMANÊNCIA, COM EXTENSÕES RETAS, DIÂMETRO DE 12 FR, COMPRIMENTO 20 CM (+/- 1 CM), CATETER TRIPLO LÚMEN, RADIOPACO, CONFECCIONADO EM POLIURETANO OU SILICONE. ESTÉRIL, DESCARTÁVEL, ATÓXICO, ISENTO DE RESÍDUOS E IMPUREZAS. UMA VIA COM IDENTIFICAÇÃO ARTERIAL, UMA VIA COM IDENTIFICAÇÃO VENOSA E					

9	413956	<p>UMA VIA PARA INFUSÃO DE FLUIDOS, CLAMP DE SEGURANÇA EM CADA VIA, TAMPAS PROTETORAS E REGISTRO DE CAPACIDADE DE VOLUME PARA PREENCHIMENTO DE VIA ARTERIAL E VENOSA. GUIA METÁLICO, DILATADOR E DISPOSITIVO PARA PUNÇÃO COM CÂNULA RETA, BISEL TRIFACETADO, AFIADO, CANHÃO COM ADAPTAÇÃO UNIVERSAL (LUER LOCK) E DISPOSITIVO DE FIXAÇÃO NA PELE. TODO SISTEMA DEVE SER DE FLEXIBILIDADE SEGURA, RESISTINDO A TORÇÕES E ACOTOVELAMENTOS E SER DE MANUSEIO FÁCIL E SEGURO. PRODUTO ISENTO DE LÁTEX. EMBALAGEM SEGURA, QUE PROPORCIONE ABERTURA ASSÉPTICA, CONTENDO IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.</p>		UNIDADE	80		
10	435191	<p>CATETER DE HEMODIÁLISE, TRIPLO LÚMEN 12 FR, COMPRIMENTO 15 CM. EM POLIURETANO OU SILICONE ESTÉRIL, DESCARTÁVEL, ATÓXICO, ISENTO DE RESÍDUOS E IMPUREZAS.</p> <p>UMA VIA COM IDENTIFICAÇÃO ARTERIAL, UMA VIA COM IDENTIFICAÇÃO VENOSA E UMA VIA PARA INFUSÃO DE FLUIDOS, CLAMP DE SEGURANÇA EM CADA VIA, TAMPAS PROTETORAS E REGISTRO DE CAPACIDADE DE VOLUME PARA PREENCHIMENTO DE VIA ARTERIAL E VENOSA. GUIA METÁLICO, DILATADOR E DISPOSITIVO PARA PUNÇÃO COM CÂNULA RETA, BISEL TRIFACETADO, AFIADO, CANHÃO COM ADAPTAÇÃO UNIVERSAL (CONE FÊMEA LUER LOCK) E DISPOSITIVO DE FIXAÇÃO NA PELE. TODO SISTEMA DEVE SER DE FLEXIBILIDADE SEGURA, RESISTINDO A TORÇÕES E ACOTOVELAMENTOS E SER DE MANUSEIO FÁCIL E SEGURO. EMBALAGEM SEGURA, QUE PROPORCIONE ABERTURA ASSÉPTICA, CONTENDO IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.</p>		UNIDADE	90		
		<p>CATETER DE TENCKHOFF PARA DIÁLISE PERITONEAL CONTÍNUA ATÉ 31 CM DE COMPRIMENTO.</p> <p>CONSTITUÍDO DE TUBO MULTIPERFURADO EM SILICONE (QUE PERMITA A INFUSÃO E DRENAGEM DO LÍQUIDO PERITONEAL); ATÓXICO; COM FILETE RADIOPACO; ATE 07 CM DE</p>					

11	421226	COMPRIMENTO DA PONTA INICIAL ATÉ O PRIMEIRO DRACON; 02 CUFFS DE DACRON FIXOS; UM ADAPTADOR, PINÇA E UMA TAMPA; ESTÉRIL. EMBALAGEM SEGURA, QUE PROPORCIONE ABERTURA ASSÉPTICA (EM PÉTALA), CONTENDO IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.		UNIDADE	2		
12	419617	CATETER PARA HEMODIÁLISE (TIPO PALINDROME), 14.5 FR, 36 A 72 CM. COMPOSTO POR: KIT CATETER DUPLO LÚMEN PARA HEMODIÁLISE DE LONGA PERMANÊNCIA, CONFECCIONADO EM PTFE (POLITETRAFLUOROETILENO), RADIOPACO, COM CUFF DE FELTRO SUBCUTÂNEO, EXTENSÕES RETAS EM SILICONE COM PINÇA CORTA FLUXO. INFORMAÇÕES IMPRESSAS (NOME, COMPRIMENTO E VOLUME DE PRIMING). PONTA EM FORMATO DE "Z" (SIMÉTRICA), REVESTIDO INTERNA E EXTERNAMENTE COM HEPARINA NÃO DILUENTE E CORPO COM ÍONS DE PRATA. DEVERÁ CONTER: 01 AGULHA INTRODUTORA DE AÇO INOX TAMANHO 18 G; 01 FIO GUIA J/RETO EM AÇO INOX 0,038" X 70 CM; 01 SERINGA DE 10 ML A 12 ML ; 01 DILATADOR 12 F; 01 DILATADOR 14 F; 01 BISTURI COM LÂMINA 11 GRADUADO; 01 ESTILETE TUNELIZADOR DE AÇO INOX; 01 INTRODUTOR (TIPO PULLAPART) COM DILATADOR DE PLÁSTICO INERTE E VÁLVULA ANTIRREFLUXO; 01 INTRODUTOR (TIPO VENATRAC); 02 TAMPAS SELADORAS DE PLÁSTICO INQUEBRÁVEL; 01 COMPRESSA DE GAZE 10 X 10 CM; 02 CURATIVOS COMPRESSIVOS; CONDICIONADOS EM EMBALAGEM ESTÉRIL COM ABERTURA E TRANSFERÊNCIA ASSÉPTICA, IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.		UNIDADE	55		
13	454377	DIALISADOR CAPILAR COM FIBRA DE POLISSULFONA OU VARIAÇÕES, COMPATÍVEL COM TODOS OS MODELOS DE MÁQUINAS DE HEMODIÁLISE. SUPERFÍCIE DE 1.0 M ² (+/- 0.1); COEFICIENTE DE ULTRAFILTRAÇÃO 30 (+/- 5) ML/H MMHG; CLEARENCE DE FOSFATO (FLUXO DE 300 ML/MIN) DE 190 (+/-5) ML/MIN. RÓTULO E EMBALAGEM RESISTENTE COM IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE; ESTÉRIL E SEM PROIBIÇÃO DE REPROCESSAMENTO.		UNIDADE	24		

14	454381	DIALISADOR CAPILAR COM FIBRA DE POLISSULFONA OU VARIAÇÕES, COMPATÍVEL COM TODOS OS MODELOS DE MÁQUINAS DE HEMODIÁLISE. SUPERFÍCIE DE 1.8 M² (+/- 0.1); COEFICIENTE DE ULTRAFILTRAÇÃO DE 65 (+/- 10) ML/H MMHG; CLEARENCE DE FOSFATO (FLUXO DE 300 ML/MIN) DE 240 (+/10). RÓTULO E EMBALAGEM RESISTENTE COM IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE; ESTÉRIL E SEM PROIBIÇÃO DE REPROCESSAMENTO.		UNIDADE	270		
15	454381	DIALISADOR CAPILAR COM FIBRA DE POLISSULFONA OU VARIAÇÕES, COMPATÍVEL COM TODOS OS MODELOS DE MÁQUINAS DE HEMODIÁLISE. SUPERFÍCIE DE 1.8 M² (+/- 0.1); COEFICIENTE DE ULTRAFILTRAÇÃO DE 65 (+/- 10) ML/H MMHG; CLEARENCE DE FOSFATO (FLUXO DE 300 ML/MIN) DE 240 (+/10). RÓTULO E EMBALAGEM RESISTENTE COM IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE; ESTÉRIL E COM INDICAÇÃO DE "PROIBIDO REPROCESSAR".		UNIDADE	3200		
16	454383	DIALISADOR CAPILAR COM FIBRA DE POLISSULFONA OU VARIAÇÕES, COMPATÍVEL COM TODOS OS MODELOS DE MÁQUINAS DE HEMODIÁLISE; SUPERFÍCIE 2.2 M²; COEFICIENTE DE ULTRAFILTRAÇÃO DE 70 (+/- 15.0) ML/MMHG; CLEARENCE DE FOSFATO (FLUXO DE 300 ML/MIN) DE 260 (+/-20). RÓTULO E EMBALAGEM RESISTENTE COM IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE; ESTÉRIL E SEM PROIBIÇÃO DE REPROCESSAMENTO.		UNIDADE	750		
17	454371	DIALISADOR CAPILAR COM FIBRA DE POLISSULFONA OU VARIAÇÕES, COMPATÍVEL COM TODOS OS MODELOS DE MÁQUINAS DE HEMODIÁLISE; SUPERFÍCIE DE 1.6 M² (+/- 0.1); COEFICIENTE DE ULTRAFILTRAÇÃO DE 55 (+/- 10.0) ML/H MMHG; CLAREANCE DE FOSFATO (FLUXO DE 300 ML/MIN) DE 220 (+/- 10) ML/MIN. RÓTULO E EMBALAGEM RESISTENTE COM IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE; ESTÉRIL E COM INDICAÇÃO DE "PROIBIDO REPROCESSAR		UNIDADE	600		
		DIALISADOR CAPILAR COM FIBRA DE POLISSULFONA OU VARIAÇÕES, COMPATÍVEL COM TODOS OS MODELOS DE MÁQUINAS DE HEMODIÁLISE; SUPERFÍCIE DE 2.2 M² (+/- 0.2), COEFICIENTE DE ULTRAFILTRAÇÃO DE 80					

18	454383	(+/-10.0) ML/H/MMHG, CLEARENCE DE FOSFATO (FLUXO DE 300 ML/MIN) DE 245 (+/-5). RÓTULO E EMBALAGEM RESISTENTE COM IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE; ESTÉRIL E COM INDICAÇÃO DE "PROIBIDO REPROCESSAR".		UNIDADE	16000		
19	365560	ELEMENTO FILTRANTE DE PROFUNDIDADE DE PARTÍCULAS. O ELEMENTO FILTRANTE DEVERÁ SER FABRICADO EM POLIPROPILENO, DE UMA CAMADA DEFINIDA E COM GRAU DE FILTRAÇÃO DE 5 MICRA. OS MICROFILTROS DEVEM POSSUIR CERTIFICAÇÃO PARA A NORMA NSF/ANSI 42 (ESPECÍFICA PARA UTILIZAÇÃO EM ÁGUA POTÁVEL) E GARANTIR OS REQUISITOS DE SEGURANÇA E EFICÁCIA PARA ESTE TIPO DE PRODUTO. TAMANHO COMPRIMENTO: 9,75 POLEGADAS, DIÂMETRO EXTERNO: 64 MILÍMETROS		UNIDADE	65		
20	365554	ELEMENTO FILTRANTE, NOME ELEMENTO FILTRANTE, DESCRIÇÃO COMPLEMENTAR: ELEMENTO FILTRANTE DE PROFUNDIDADE DE PARTÍCULAS. O ELEMENTO FILTRANTE DEVERÁ SER FABRICADO EM POLIPROPILENO, DE UMA CAMADA DEFINIDA E COM GRAU DE FILTRAÇÃO DE 1 MICRA. OS MICROFILTROS DEVEM POSSUIR CERTIFICAÇÃO PARA A NORMA NSF/ANSI 42 (ESPECÍFICA PARA UTILIZAÇÃO EM ÁGUA POTÁVEL) E GARANTIR OS REQUISITOS DE SEGURANÇA E EFICÁCIA PARA ESTE TIPO DE PRODUTO. TAMANHO: COMPRIMENTO: 9,75 POLEGADAS. DIÂMETRO EXTERNO: 64 MILÍMETROS		UNIDADE	12		
21	460920	ELEMENTO FILTRANTE, NOME ELEMENTO FILTRANTE. DESCRIÇÃO COMPLEMENTAR: ELEMENTO FILTRANTE DE CARVÃO ATIVADO EM BLOCO (CARBON BLOCK), UTILIZADO PARA REMOÇÃO DE CLORO, SABORES, ODORES, E MOLÉCULAS ORGÂNICAS DE BAIXO PESO MOLECULAR. BARREIRA PARA PARTÍCULAS DE 5 MICRA. OS MICROFILTROS DEVEM POSSUIR CERTIFICAÇÃO PARA A NORMA NSF/ANSI 42 (ESPECÍFICA PARA UTILIZAÇÃO EM ÁGUA POTÁVEL) E GARANTIR OS REQUISITOS DE SEGURANÇA E EFICÁCIA PARA ESTE TIPO DE PRODUTO. TAMANHO 9.75"		UNIDADE	48		

		X 2,5" (250MM DE COMPRIMENTO).					
22	609738	EQUIPO PARA DIÁLISE PERITONEAL PEDIÁTRICO. COMPOSTO POR: 02 BURETAS GRADUADAS COM CAPACIDADE PARA 150 ML EM CADA, TUBOS EXTENSORES TRANSPARENTES, ATÓXICOS, BIOCOMPATÍVEIS COM SOLUÇÕES, PONTAS PERFURANTES COM TAMPAS PROTETORAS, E PINÇA ROLETE EM CADA VIA, SISTEMA DE DERIVAÇÃO "Y", EXTREMIDADE INFERIOR CONECTADO POR TUBOS EXTENSORES COM PINÇA ROLETE, 01 INTERMEDIÁRIO COM CONECTOR LUER PRÓPRIO PARA CONEXÃO SEGURA DE SERINGA, 01 BOLSA COLETORA COM CAPACIDADE PARA 2000 ML. ESTÉRIL, USO ÚNICO. EMBALAGEM INDIVIDUAL, RESISTENTE E DE FÁCIL MANUSEIO, CONTENDO IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, LOTE, VALIDADE CONFORME A LEGISLAÇÃO VIGENTE. ITEM DEVERÁ SER COMPATÍVEL COM SISTEMA DE DIÁLISE PERITONEAL DA BAXTER		UNIDADE	60		
23	279201	FITA ADESIVA, MATERIAL PLÁSTICO ADESIVO EM POLIESTER, TIPO ROTULADORA, LARGURA 12cm, COMPRIMENTO 7m, COR BRANCA, APLICAÇÃO ROTULADOR ELETRÔNICO MARCA DYMO TAG: DESCRIÇÃO COMPLEMENTAR: ADESIVO EM POLIESTER. DESCRIÇÃO COMPLEMENTAR: FITA COMPATÍVEL C/ ROTULADOR ELETRÔNICO PROFISSIONAL DYMO LABEL MANAGER 210D - LM210		UNIDADE	210		
24	318871	ISOLADOR DE PRESSÃO PARA MÁQUINA DE HEMODIÁLISE, COM FILTRO BACTERIANO HIDROFÓBICO DE 0,2 MICRON. EM PVC OU SIMILAR, RÍGIDO, TRANSPARENTE, INCOLOR. CONECTORES MACHO E FÊMEA ROSQUEÁVEIS. MATERIAL DEVE SER COMPATÍVEL COM MÁQUINA ESPECIFICADA EM EDITAL, E PROMOVER ISOLAMENTO PARA MONITORIZAÇÃO DA PRESSÃO NAS LINHAS DE SANGUE, SER ATÓXICO, APIROGÊNICO, BIOCOMPATÍVEL, ESTÉRIL E DE USO ÚNICO. EMBALAGEM INDIVIDUAL COM ABERTURA E TRANSFERÊNCIA ASSÉPTICA, IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.		UNIDADE	58000		
		KIT CATETER DE HEMODIÁLISE DE CURTA PERMANÊNCIA, DUPLO LÚMEN: DIÂMETRO DE 12 FR					

25	436597	(+/- 0,5), COMPRIMENTOS: 15 CM (+/-1), COMPOSTO DE: CATETER DE DUPLO LÚMEN; RADIOPACO; CONFECCIONADO EM POLIURETANO OU SILICONE. DEMARCAÇÃO SEGURA, RAMOS ARTERIAL E VENOSO IDENTIFICADOS COM CLAMPS DE SEGURANÇA EM CADA RAMO, TAMPAS PROTETORAS E REGISTRO DE CAPACIDADE DE VOLUME PARA PREENCHIMENTO DE CADA RAMO, GUIA METÁLICO 0,89 MM, AGULHA INTRODUTORA 18 G, AGULHA 22 G TAMPAS PROTETORAS AUTO SELANTES, BISTURI DESCARTÁVEL Nº 11, CAMPO DESCARTÁVEL, SERINGA DE 10 ML VALVULADA, DILATADOR E DISPOSITIVO PARA PUNÇÃO COM CÂNULA RETA, BISEL TRIFACETADO, AFIADO, CANHÃO COM ADAPTAÇÃO UNIVERSAL (LUER LOCK). DISPOSITIVO DE FIXAÇÃO NA PELE. TODO SISTEMA DEVE SER DE FLEXIBILIDADE SEGURA, RESISTINDO A TORÇÕES E ACOTOVELAMENTOS E SER DE MANUSEIO FÁCIL E SEGURO. HIPOALERGÊNICO, ESTÉRIL, ATÓXICO, DESCARTÁVEL, ISENTO DE RESÍDUOS E IMPUREZAS. EMBALAGEM SEGURA, QUE PROPORCIONE ABERTURA ASSÉPTICA (EM PÉTALA), CONTENDO IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.		UNIDADE	180		
26	437118	KIT CATETER DE HEMODIÁLISE DE CURTA PERMANÊNCIA, DUPLO LÚMEN: DIÂMETRO DE 12 FR (+/- 0,5), COMPRIMENTOS: 20 CM (+/-1), COMPOSTO DE: CATETER DE DUPLO LÚMEN; RADIOPACO; CONFECCIONADO EM POLIURETANO OU SILICONE. DEMARCAÇÃO SEGURA, RAMOS ARTERIAL E VENOSO IDENTIFICADOS COM CLAMPS DE SEGURANÇA EM CADA RAMO, TAMPAS PROTETORAS E REGISTRO DE CAPACIDADE DE VOLUME PARA PREENCHIMENTO DE CADA RAMO, GUIA METÁLICO 0,89 MM, AGULHA INTRODUTORA 18 G, AGULHA 22 G TAMPAS PROTETORAS AUTO SELANTES, BISTURI DESCARTÁVEL Nº 11, CAMPO DESCARTÁVEL, SERINGA DE 10 ML VALVULADA, DILATADOR E DISPOSITIVO PARA PUNÇÃO COM CÂNULA RETA, BISEL TRIFACETADO, AFIADO, CANHÃO COM ADAPTAÇÃO UNIVERSAL (LUER LOCK). DISPOSITIVO DE FIXAÇÃO NA PELE. TODO		UNIDADE	232		

		SISTEMA DEVE SER DE FLEXIBILIDADE SEGURA, RESISTINDO A TORÇÕES E ACOTOVELAMENTOS E SER DE MANUSEIO FÁCIL E SEGURO. HIPOALERGÊNICO, ESTÉRIL, ATÓXICO, DESCARTÁVEL, ISENTO DE RESÍDUOS E IMPUREZAS. EMBALAGEM SEGURA, QUE PROPORCIONE ABERTURA ASSÉPTICA (EM PÉTALA), CONTENDO IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.					
27	406719	LINHA ARTERIAL PEDIÁTRICO PARA HEMODIÁLISE, CONTENDO: CONECTOR AO PACIENTE COM LUER LOCK E CLAMP; INJETOR LATERAL; EXTENSOR PARA ENTRADA DE SOLUÇÃO FISIOLÓGICA E OU MEDICAÇÃO; SEGMENTO PARA MONITORIZAÇÃO DA PRESSÃO DA LINHA; ARTERIAL LOCALIZADA PRÉ BOMBA DE SANGUE; SEGMENTO PARA BOMBA DE HEPARINA; ADAPTADOR AO DIALISADOR COM ROSCA; VOLUME PRIMING 33 ML (+/- 3 ML). ESTÉRIL. EMBALAGEM COM ABERTURA E TRANSFERÊNCIA ASSÉPTICA, IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.		UNIDADE	100		
28	406722	LINHA SANGUÍNEA ARTERIAL PARA HEMODIÁLISE, ADULTO, SEM CATABOLHA: COM PRIMING MAIOR QUE 50 ML; COM DISPOSITIVO PARA LEITURA DE PRESSÃO ARTERIAL, PRÉ BOMBA DE SANGUE COM DIÂMETRO DE ROLETE DE 8 MM; ESTÉRIL, BIOCOMPATÍVEL, EMBALAGEM RESISTENTE, COM ABERTURA ASSÉPTICA, IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE E SEM PROIBIÇÃO DE REPROCESSAMENTO. OBS.: MATERIAL DEVE SER COMPATÍVEL COM MÁQUINA DE PROPORÇÃO. DESCRIÇÃO COMPLEMENTAR: OUTROS COMPONENTES EXTENSÃO P/ BOMBA HEPARINA E CONECTOR DIALISADOR ROSQUEADO		UNIDADE	22200		
29	406715	LINHA SANGUÍNEA VENOSA PARA HEMODIÁLISE, ADULTO, COM CATABOLHA DE 22 MM, APRESENTANDO INJETOR LATERAL AUTOCICATRIZANTE, PRIMING MAIOR QUE 50 ML, ESTÉRIL, BIOCOMPATÍVEL. EMBALAGEM RESISTENTE, COM ABERTURA ASSÉPTICA, IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE E SEM PROIBIÇÃO DE REPROCESSAMENTO		UNIDADE	22200		
		LINHA SANGUÍNEA VENOSA PARA HEMODIÁLISE, PEDIÁTRICA, COM CATABOLHA DE 22 MM					

30	406714	APRESENTANDO INJETOR LATERAL AUTOCICATRIZANTE, PRIMING 40 ML (+/- 3 ML), ESTÉRIL, BIOCOMPATÍVEL, ADAPTADOR COM ROSCA AO DIALISADOR, EXTENSOR PARA LEITURA DE PRESSÃO DA LINHA VENOSA, CONECTOR VENOSO LUER LOCK COM CLAMP. EMBALAGEM INDIVIDUAL RESISTENTE COM ABERTURA ASSÉPTICA, IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.		UNIDADE	100		
31	438353	MEMBRANA PARA OSMOSE REVERSA PORTÁTIL, MODELO:4021. FILTRO DE MEMBRANA SINTÉTICA EM POLISSULFONA, UTILIZADO PARA TRATAMENTO DE ÁGUA NAS MÁQUINAS DE PROPORÇÃO DE HEMODIÁLISE, CONEXÃO ASSÉPTICA E DE FÁCIL MANUSEIO, ESTÉRIL, EMBALAGEM RESISTENTE COM IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE. COMPATÍVEL COM A OSMOSE REVERSA PORTÁTIL DA MARCA DELTAMED, MODELO OR 150. CARACTERÍSTICAS COMPLEMENTARES: VIDA ÚTIL: MÉDIA DE 24 MESES (PODENDO VARIAR COM A QUALIDADE DA ÁGUA); RETENÇÃO DE SAIS: MÍNIMO DE 99% GDP (MÁX. DE 150 L/H). TEMPERATURA MÁX. DE TRABALHO: 45 GRAUS; PRESSÃO MÁXIMA DE TRABALHO: 600 PSI (41 BAR); DIMENSÕES: 4,0" (DIÂMETRO)X 21" (COMPRIMENTO); FAIXA DE PH PARA OPERAÇÃO CONTÍNUA: 2~12; RECUPERAÇÃO MÁXIMA: 15%; ÍNDICE DE DENSIDADE MÁXIMA DE SEDIMENTOS (SDI) NA ÁGUA DE ENTRADA: 5. MAX. DE CLORO LIVRE (CONCENTRAÇÃO NA ÁGUA DE ALIMENTAÇÃO):<0,1 PPM. ÁREA ATIVA: 36 (3.3) AREAFT2 (M2)		UNIDADE	4		
32	375799	REAGENTE ANALÍTICO, REAGENTE CONJUNTO DE REAGENTES, APLICAÇÃO QUANTITATIVO DE CLORO LIVRE EM ÁGUA, APRESENTAÇÃO TESTE, CARACTERÍSTICAS ADICIONAIS COLORIMÉTRICO, CONCENTRAÇÃO FAIXA DE ANÁLISE 0,1 A 2,0 MG/L.DESCRICÃO COMPLEMENTAR:TESTE DE CLORO QUALITATIVO 0,02 PPM PARA DETERMINAÇÃO CALORIMÉTRICA DA PRESENÇA DE CLORO RESIDUAL LIVRE .MÉTODO DE DETERMINAÇÃO: DETERMINAÇÃO CALORIMÉTRICA COM		UNIDADE	2		

		MÉTODO VISUAL (MUDANÇA DE COR)					
33	404451	REAGENTE ANALÍTICO, REAGENTE CONJUNTO DE REAGENTES, APLICAÇÃO QUANTITATIVO DE DUREZA TOTAL EM ÁGUA, APRESENTAÇÃO TESTE, CARACTERÍSTICAS ADICIONAIS CALORIMÉTRICO.DESCRICÃO COMPLEMENTAR:TESTE DE DUREZA QUANTITATIVO PARA DETERMINAÇÃO CALORIMÉTRICA DE DUREZA TOTAL EM BAIXAS CONCENTRAÇÕES. DETERMINAÇÃO CALORIMÉTRICA COM MÉTODO VISUAL (MUDANÇA DE COR).		UNIDADE	2		
34	473738	ROTULADOR, LARGURA FITA 12 MM, CARACTERES: 13 UN. FUNCIONAMENTO ELETRÔNICO, FONTE ALIMENTAÇÃO: PILHA "AA"/ADAPTADOR 110/200, TECLADO PADRÃO "ABC", TECLA NAVEGAÇÃO. PORTÁTIL. CARACTERÍSTICAS ADICIONAIS: COMPATÍVEL COM FITAS DYMO D1 1/2" (12 MM)		UNIDADE	5		
35	603048	AGULHA DE CORTE AUTOMÁTICO PARA BIÓPSIA DE TECIDOS MOLES, 14 G X 16 CM - DESCARTÁVEL, ESTÉRIL, MANDRIL COM GAVETA DE 17 MM PARA ARMAZENAMENTO DO FRAGMENTO (GUILHOTINA), AÇO INOXIDÁVEL, COM PROTETOR, ESTÉRIL, CÂNULA CENTIMETRADA COM MARCAÇÃO ECOGÊNICA DE UM EM UM CENTÍMETRO E PONTA ECOGÊNICA PARA MELHOR VISUALIZAÇÃO PELA ULTRASSONOGRAFIA. COMPATÍVEL COM INSTRUMENTO AUTOMÁTICO DE BIÓPSIA. EMBALAGEM INDIVIDUAL EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO COM ABERTURA EM PÉTALA ASSÉPTICA, COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO E PROCEDÊNCIA, TEMPO DE VALIDADE E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE.. DESCRIÇÃO COMPLEMENTAR: COM DISPARADOR EM COMODATO.		UNIDADE	96		
		AGULHA DE FÍSTULA ARTÉRIO VENOSA 15 G, COM DISPOSITIVOS: SEGURANÇA, CORTA FLUXO E BACK EYE. ADULTO, CÂNULA EM AÇO RETA SILICONIZADA, PAREDES FINAS, BISEL TRIFACETADO E AFIADO COM ORIFÍCIO EM FACE POSTERIOR, E CAPA PROTETORA. ALETA ANATÔMICA, LEVES E FIRMES FACILITANDO A PUNÇÃO, TUBO EXTENSOR					

36	439889	TRANSPARENTE, EM PVC, INCOLOR, FLEXÍVEL, COM 30 CM DE COMPRIMENTO (+/-3 CM) E DIÂMETRO DE 25 MM, PINÇA CORTA FLUXO. CONECTOR FÊMEA RÍGIDO ROSQUEÁVEL COM TAMPA PROTETORA. MATERIAL RESISTENTE, ATÓXICO, ISENTO DE RESÍDUOS E IMPUREZAS, DE MANUSEIO FÁCIL E SEGURO. ESTÉRIL, BIOCOMPATÍVEL, DE USO ÚNICO. EMBALAGEM RESISTENTE, COM ABERTURA E TRANSFERÊNCIA ASSÉPTICA, IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.		UNIDADE	6000		
37	439888	AGULHA DE FÍSTULA ARTÉRIO VENOSA 16 G, COM DISPOSITIVOS: SEGURANÇA, CORTA FLUXO E BACK EYE. CÂNULA EM AÇO RETA SILICONIZADA, PAREDES FINAS, BISEL TRIFACETADO E AFIADO COM ORIFÍCIO EM FACE POSTERIOR, E CAPA PROTETORA. ALETA ANATÔMICA, TUBO EXTENSOR, TRANSPARENTE, PVC, INCOLOR, FLEXÍVEL, COM 30 CM DE COMPRIMENTO (+/-3 CM) E DIÂMETRO DE 25 MM (+/-3 CM), PINÇA CORTA FLUXO. CONECTOR FÊMEA RÍGIDO ROSQUEÁVEL COM TAMPA PROTETORA. MATERIAL RESISTENTE, ATÓXICO, ISENTO DE RESÍDUOS E IMPUREZAS, DE MANUSEIO FÁCIL E SEGURO. ESTÉRIL, BIOCOMPATÍVEL, DE USO ÚNICO. EMBALAGEM RESISTENTE, COM ABERTURA E TRANSFERÊNCIA ASSÉPTICA, IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE		UNIDADE	25000		
38	439887	AGULHA DE FÍSTULA ARTÉRIO VENOSA 17 G, PARA USO PEDIÁTRICO, COM DISPOSITIVOS: SEGURANÇA, CORTA FLUXO E BACK EYE. CÂNULA EM AÇO RETA SILICONIZADA, PAREDES FINAS, BISEL TRIFACETADO E AFIADO COM ORIFÍCIO EM FACE POSTERIOR, E CAPA PROTETORA. ALETA ANATÔMICA, TUBO EXTENSOR, TRANSPARENTE, EM PVC, INCOLOR, FLEXÍVEL, COM 30 CM DE COMPRIMENTO (+/-3 CM) E DIÂMETRO DE 20 MM, PINÇA CORTA FLUXO. CONECTOR FÊMEA RÍGIDO ROSQUEÁVEL COM TAMPA PROTETORA. MATERIAL RESISTENTE, ATÓXICO, ISENTO DE RESÍDUOS E IMPUREZAS, DE MANUSEIO FÁCIL E SEGURO. ESTÉRIL, BIOCOMPATÍVEL, DE USO ÚNICO. EMBALAGEM RESISTENTE, COM ABERTURA E TRANSFERÊNCIA		UNIDADE	400		

		ASSÉPTICA, IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.					
39	421249	CATETER DE HEMODIÁLISE INFANTIL, DE CURTA PERMANÊNCIA: DIÂMETRO DE 6,5 FR (+/- 0,5), COMPRIMENTO: 9 CM (+ /-1), CATETER DE DUPLO LÚMEN; RADIOPACO; CONFECCIONADO EM POLIURETANO OU SILICONE. DEMARCAÇÃO SEGURA, RAMOS ARTERIAL E VENOSO IDENTIFICADOS COM CLAMPS DE SEGURANÇA EM CADA RAMO, TAMPAS PROTETORAS E REGISTRO DE CAPACIDADE DE VOLUME PARA PREENCHIMENTO DE CADA RAMO, GUIA METÁLICO, DILATADOR E DISPOSITIVO PARA PUNÇÃO COM CÂNULA RETA, BISEL TRIFACETADO, AFIADO, CANHÃO COM ADAPTAÇÃO UNIVERSAL (LUER LOCK). DISPOSITIVO DE FIXAÇÃO NA PELE. TODO SISTEMA DEVE SER DE FLEXIBILIDADE SEGURA, RESISTINDO A TORÇÕES E ACOTOVELAMENTOS E SER DE MANUSEIO FÁCIL E SEGURO. HIPOALERGÊNICO, ESTÉRIL, ATÓXICO, DESCARTÁVEL, ISENTO DE LÁTEX, RESÍDUOS E IMPUREZAS. EMBALAGEM SEGURA, QUE PROPORCIONE ABERTURA ASSÉPTICA (EM PÉTALA), CONTENDO IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.		UNIDADE	2		
40	419617	CATETER DE HEMODIÁLISE, ADULTO, LONGA PERMANÊNCIA, TIPO PERMCATH: DIÂMETRO DE 14 FR (+/-0,5), COMPRIMENTO IMPLANTÁVEL 19 CM (+/- 1) E COMPRIMENTO TOTAL DE 36 CM (+/- 1), CONTENDO: 01 (UM) INTRODUTOR VASCULAR PERCUTÂNEO; 01 (UM) FIO GUIA METÁLICO PONTA J; 01 (UMA) AGULHA DE PUNÇÃO; 01 (UM) TUNELIZADOR; 01 (UM) DILATADOR DE VASOS; 01 (UMA) SERINGA; 01 (UM) BISTURI; 02 (DUAS) TAMPAS PROTETORAS DE VEDAÇÃO; EM SILICONE RADIOPACO; FIXADOR. EMBALAGEM SEGURA, QUE PROPORCIONE ABERTURA ASSÉPTICA (EM PÉTALA), CONTENDO IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.		UNIDADE	80		
		CATETER DE HEMODIÁLISE, ADULTO, LONGA PERMANÊNCIA, TIPO PERMCATH: DIÂMETRO DE 14 FR (+/-0,5), COMPRIMENTO IMPLANTÁVEL 23 CM (+/- 1) E COMPRIMENTO TOTAL DE 40 CM (+/- 1), CONTENDO: 01 (UM) INTRODUTOR VASCULAR PERCUTÂNEO; 01 (UM) FIO					

41	413236	GUIA METÁLICO PONTA J; 01 (UMA) AGULHA DE PUNÇÃO; 01 (UM) TUNELIZADOR; 01 (UM) DILATADOR DE VASOS; 01 (UMA) SERINGA; 01 (UM) BISTURI; 02 (DUAS) TAMPAS PROTETORAS DE VEDAÇÃO; EM SILICONE RADIOPACO; FIXADOR. EMBALAGEM SEGURA, QUE PROPORCIONE ABERTURA ASSÉPTICA (EM PÉTALA), CONTENDO IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.		UNIDADE	60		
42	419617	CATETER DE HEMODIÁLISE, ADULTO, LONGA PERMANÊNCIA, TIPO PERMCATH: DIÂMETRO DE 14 FR (+/-0,5), COMPRIMENTO IMPLANTÁVEL 33 CM (+/- 1) E COMPRIMENTO TOTAL DE 50 CM (+/- 1), CONTENDO: 01 (UM) INTRODUTOR VASCULAR PERCUTÂNEO; 01 (UM) FIO GUIA METÁLICO PONTA J; 01 (UMA) AGULHA DE PUNÇÃO; 01 (UM) TUNELIZADOR; 01 (UM) DILATADOR DE VASOS; 01 (UMA) SERINGA; 01 (UM) BISTURI; 01 (UM) CARTÃO DE IDENTIFICAÇÃO DO PACIENTE; 02 (DUAS) TAMPAS PROTETORAS DE VEDAÇÃO; EM SILICONE RADIOPACO; FIXADOR. PRODUTO ISENTO DE LÁTEX. EMBALAGEM SEGURA, QUE PROPORCIONE ABERTURA ASSÉPTICA (EM PÉTALA), CONTENDO IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE		UNIDADE	40		
43	413956	CATETER DE HEMODIÁLISE, DE CURTA PERMANÊNCIA, COM EXTENSÕES RETAS, DIÂMETRO DE 12 FR, COMPRIMENTO 20 CM (+/- 1 CM), CATETER TRIPLO LÚMEN, RADIOPACO, CONFECCIONADO EM POLIURETANO OU SILICONE. ESTÉRIL, DESCARTÁVEL, ATÓXICO, ISENTO DE RESÍDUOS E IMPUREZAS. UMA VIA COM IDENTIFICAÇÃO ARTERIAL, UMA VIA COM IDENTIFICAÇÃO VENOSA E UMA VIA PARA INFUSÃO DE FLUIDOS, CLAMP DE SEGURANÇA EM CADA VIA, TAMPAS PROTETORAS E REGISTRO DE CAPACIDADE DE VOLUME PARA PREENCHIMENTO DE VIA ARTERIAL E VENOSA. GUIA METÁLICO, DILATADOR E DISPOSITIVO PARA PUNÇÃO COM CÂNULA RETA, BISEL TRIFACETADO, AFIADO, CANHÃO COM ADAPTAÇÃO UNIVERSAL (LUER LOCK) E DISPOSITIVO DE FIXAÇÃO NA PELE. TODO SISTEMA DEVE SER DE FLEXIBILIDADE SEGURA, RESISTINDO A TORÇÕES E ACOTOVELAMENTOS E SER DE MANUSEIO FÁCIL E		UNIDADE	80		

		SEGURO. PRODUTO ISENTO DE LÁTEX. EMBALAGEM SEGURA, QUE PROPORCIONE ABERTURA ASSÉPTICA, CONTENDO IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.					
44	435191	CATETER DE HEMODIÁLISE, TRIPLO LÚMEN 12 FR, COMPRIMENTO 15 CM. EM POLIURETANO OU SILICONE ESTÉRIL, DESCARTÁVEL, ATÓXICO, ISENTO DE RESÍDUOS E IMPUREZAS. UMA VIA COM IDENTIFICAÇÃO ARTERIAL, UMA VIA COM IDENTIFICAÇÃO VENOSA E UMA VIA PARA INFUSÃO DE FLUIDOS, CLAMP DE SEGURANÇA EM CADA VIA, TAMPAS PROTETORAS E REGISTRO DE CAPACIDADE DE VOLUME PARA PREENCHIMENTO DE VIA ARTERIAL E VENOSA. GUIA METÁLICO, DILATADOR E DISPOSITIVO PARA PUNÇÃO COM CÂNULA RETA, BISEL TRIFACETADO, AFIADO, CANHÃO COM ADAPTAÇÃO UNIVERSAL (CONE FÊMEA LUER LOCK) E DISPOSITIVO DE FIXAÇÃO NA PELE. TODO SISTEMA DEVE SER DE FLEXIBILIDADE SEGURA, RESISTINDO A TORÇÕES E ACOTOVELAMENTOS E SER DE MANUSEIO FÁCIL E SEGURO. EMBALAGEM SEGURA, QUE PROPORCIONE ABERTURA ASSÉPTICA, CONTENDO IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.		UNIDADE	90		
45	421226	CATETER DE TENCKHOFF PARA DIÁLISE PERITONEAL CONTÍNUA ATÉ 31 CM DE COMPRIMENTO. CONSTITUÍDO DE TUBO MULTIPERFURADO EM SILICONE (QUE PERMITA A INFUSÃO E DRENAGEM DO LÍQUIDO PERITONEAL); ATÓXICO; COM FILETE RADIOPACO; ATE 07 CM DE COMPRIMENTO DA PONTA INICIAL ATÉ O PRIMEIRO DRACON; 02 CUFFS DE DACRON FIXOS; UM ADAPTADOR, PINÇA E UMA TAMPA; ESTÉRIL. EMBALAGEM SEGURA, QUE PROPORCIONE ABERTURA ASSÉPTICA (EM PÉTALA), CONTENDO IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.		UNIDADE	2		
46	454377	DIALISADOR CAPILAR COM FIBRA DE POLISSULFONA OU VARIAÇÕES, COMPATÍVEL COM TODOS OS MODELOS DE MÁQUINAS DE HEMODIÁLISE. SUPERFÍCIE DE 1.0 M² (+/- 0.1); COEFICIENTE DE ULTRAFILTRAÇÃO 30 (+/- 5) ML/H MMHG; CLEARENCE DE FOSFATO (FLUXO DE 300		UNIDADE	24		

		ML/MIN) DE 190 (+/-5) ML/MIN. RÓTULO E EMBALAGEM RESISTENTE COM IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE; ESTÉRIL E SEM PROIBIÇÃO DE REPROCESSAMENTO					
47	454381	DIALISADOR CAPILAR COM FIBRA DE POLISSULFONA OU VARIAÇÕES, COMPATÍVEL COM TODOS OS MODELOS DE MÁQUINAS DE HEMODIÁLISE. SUPERFÍCIE DE 1.8 M ² (+/- 0.1); COEFICIENTE DE ULTRAFILTRAÇÃO DE 65 (+/- 10) ML/H MMHG; CLEARANCE DE FOSFATO (FLUXO DE 300 ML/MIN) DE 240 (+/10). RÓTULO E EMBALAGEM RESISTENTE COM IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE; ESTÉRIL E SEM PROIBIÇÃO DE REPROCESSAMENTO.		UNIDADE	270		
48	454383	DIALISADOR CAPILAR COM FIBRA DE POLISSULFONA OU VARIAÇÕES, COMPATÍVEL COM TODOS OS MODELOS DE MÁQUINAS DE HEMODIÁLISE; SUPERFÍCIE 2.2 M ² ; COEFICIENTE DE ULTRAFILTRAÇÃO DE 70 (+/- 15.0) ML/MMHG; CLEARANCE DE FOSFATO (FLUXO DE 300 ML/MIN) DE 260 (+/-20). RÓTULO E EMBALAGEM RESISTENTE COM IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE; ESTÉRIL E SEM PROIBIÇÃO DE REPROCESSAMENTO.		UNIDADE	750		
49	454371	DIALISADOR CAPILAR COM FIBRA DE POLISSULFONA OU VARIAÇÕES, COMPATÍVEL COM TODOS OS MODELOS DE MÁQUINAS DE HEMODIÁLISE; SUPERFÍCIE DE 1.6 M ² (+/- 0.1); COEFICIENTE DE ULTRAFILTRAÇÃO DE 55 (+/- 10.0) ML/H MMHG; CLAREANCE DE FOSFATO (FLUXO DE 300 ML/MIN) DE 220 (+/- 10) ML/MIN. RÓTULO E EMBALAGEM RESISTENTE COM IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE; ESTÉRIL E COM INDICAÇÃO DE "PROIBIDO REPROCESSAR		UNIDADE	600		
50	365560	ELEMENTO FILTRANTE DE PROFUNDIDADE DE PARTÍCULAS. O ELEMENTO FILTRANTE DEVERÁ SER FABRICADO EM POLIPROPILENO, DE UMA CAMADA DEFINIDA E COM GRAU DE FILTRAÇÃO DE 5 MICRA. OS MICROFILTROS DEVEM POSSUIR CERTIFICAÇÃO PARA A NORMA NSF/ANSI 42 (ESPECÍFICA PARA UTILIZAÇÃO EM ÁGUA POTÁVEL) E GARANTIR OS REQUISITOS DE SEGURANÇA E EFICÁCIA PARA ESTE TIPO DE PRODUTO. TAMANHO COMPRIMENTO: 9,75		UNIDADE	65		

		POLEGADAS, DIÂMETRO EXTERNO: 64 MILÍMETROS					
51	365554	ELEMENTO FILTRANTE, NOME ELEMENTO FILTRANTE, DESCRIÇÃO COMPLEMENTAR: ELEMENTO FILTRANTE DE PROFUNDIDADE DE PARTÍCULAS. O ELEMENTO FILTRANTE DEVERÁ SER FABRICADO EM POLIPROPILENO, DE UMA CAMADA DEFINIDA E COM GRAU DE FILTRAÇÃO DE 1 MICRA. OS MICROFILTROS DEVEM POSSUIR CERTIFICAÇÃO PARA A NORMA NSF/ANSI 42 (ESPECÍFICA PARA UTILIZAÇÃO EM ÁGUA POTÁVEL) E GARANTIR OS REQUISITOS DE SEGURANÇA E EFICÁCIA PARA ESTE TIPO DE PRODUTO. TAMANHO: COMPRIMENTO: 9,75 POLEGADAS. DIÂMETRO EXTERNO: 64 MILÍMETROS		UNIDADE	12		
52	460920	ELEMENTO FILTRANTE, NOME ELEMENTO FILTRANTE. DESCRIÇÃO COMPLEMENTAR: ELEMENTO FILTRANTE DE CARVÃO ATIVADO EM BLOCO (CARBON BLOCK), UTILIZADO PARA REMOÇÃO DE CLORO, SABORES, ODORES, E MOLÉCULAS ORGÂNICAS DE BAIXO PESO MOLECULAR. BARREIRA PARA PARTÍCULAS DE 5 MICRA. OS MICROFILTROS DEVEM POSSUIR CERTIFICAÇÃO PARA A NORMA NSF/ANSI 42 (ESPECÍFICA PARA UTILIZAÇÃO EM ÁGUA POTÁVEL) E GARANTIR OS REQUISITOS DE SEGURANÇA E EFICÁCIA PARA ESTE TIPO DE PRODUTO. TAMANHO 9,75" X 2,5" (250MM DE COMPRIMENTO).		UNIDADE	48		
53	609738	EQUIPO PARA DIALISE PERITONEAL PEDIÁTRICO. COMPOSTO POR: 02 BURETAS GRADUADAS COM CAPACIDADE PARA 150 ML EM CADA, TUBOS EXTENSORES TRANSPARENTES, ATÓXICOS, BIOCOMPATÍVEIS COM SOLUÇÕES, PONTAS PERFURANTES COM TAMPAS PROTETORAS, E PINÇA ROLETE EM CADA VIA, SISTEMA DE DERIVAÇÃO "Y", EXTREMIDADE INFERIOR CONECTADO POR TUBOS EXTENSORES COM PINÇA ROLETE, 01 INTERMEDIÁRIO COM CONECTOR LUER PRÓPRIO PARA CONEXÃO SEGURA DE SERINGA, 01 BOLSA COLETORA COM CAPACIDADE PARA 2000 ML. ESTÉRIL, USO ÚNICO. EMBALAGEM INDIVIDUAL, RESISTENTE E DE FÁCIL MANUSEIO, CONTENDO IDENTIFICAÇÃO DO		UNIDADE	60		

		PRODUTO, LOTE, VALIDADE CONFORME A LEGISLAÇÃO VIGENTE. ITEM DEVERÁ SER COMPATÍVEL COM SISTEMA DE DIÁLISE PERITONEAL DA BAXTER					
54	279201	FITA ADESIVA, MATERIAL PLÁSTICO ADESIVO EM POLIESTER, TIPO ROTULADORA, LARGURA 12cm, COMPRIMENTO 7m, COR BRANCA, APLICAÇÃO ROTULADOR ELETRÔNICO MARCA DYMO TAG: DESCRIÇÃO COMPLEMENTAR: ADESIVO EM POLIESTER. DESCRIÇÃO COMPLEMENTAR: FITA COMPATÍVEL C/ ROTULADOR ELETRÔNICO PROFISSIONAL DYMO LABEL MANAGER 210D - LM210		UNIDADE	210		
55	318871	ISOLADOR DE PRESSÃO PARA MÁQUINA DE HEMODIÁLISE, COM FILTRO BACTERIANO HIDROFÓBICO DE 0,2 MICRON. EM PVC OU SIMILAR, RÍGIDO, TRANSPARENTE, INCOLOR. CONECTORES MACHO E FÊMEA ROSQUEÁVEIS. MATERIAL DEVE SER COMPATÍVEL COM MÁQUINA ESPECIFICADA EM EDITAL, E PROMOVER ISOLAMENTO PARA MONITORIZAÇÃO DA PRESSÃO NAS LINHAS DE SANGUE, SER ATÓXICO, APIROGÊNICO, BIOCOMPATÍVEL, ESTÉRIL E DE USO ÚNICO. EMBALAGEM INDIVIDUAL COM ABERTURA E TRANSFERÊNCIA ASSÉPTICA, IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.		UNIDADE	58000		
56	436597	KIT CATETER DE HEMODIÁLISE DE CURTA PERMANÊNCIA, DUPLO LÚMEN: DIÂMETRO DE 12 FR (+/- 0,5), COMPRIMENTOS: 15 CM (+/-1), COMPOSTO DE: CATETER DE DUPLO LÚMEN; RADIOPACO; CONFECCIONADO EM POLIURETANO OU SILICONE. DEMARCAÇÃO SEGURA, RAMOS ARTERIAL E VENOSO IDENTIFICADOS COM CLAMPS DE SEGURANÇA EM CADA RAMO, TAMPAS PROTETORAS E REGISTRO DE CAPACIDADE DE VOLUME PARA PREENCHIMENTO DE CADA RAMO, GUIA METÁLICO 0,89 MM, AGULHA INTRODUTORA 18 G, AGULHA 22 G TAMPAS PROTETORAS AUTO SELANTES, BISTURI DESCARTÁVEL Nº 11, CAMPO DESCARTÁVEL, SERINGA DE 10 ML VALVULADA, DILATADOR E DISPOSITIVO PARA PUNÇÃO COM CÂNULA RETA, BISEL TRIFACETADO, AFIADO, CANHÃO COM ADAPTAÇÃO UNIVERSAL (LUER LOCK). DISPOSITIVO DE		UNIDADE	180		

		<p>FIXAÇÃO NA PELE. TODO SISTEMA DEVE SER DE FLEXIBILIDADE SEGURA, RESISTINDO A TORÇÕES E ACOTOVELAMENTOS E SER DE MANUSEIO FÁCIL E SEGURO. HIPOALERGÊNICO, ESTÉRIL, ATÓXICO, DESCARTÁVEL, ISENTO DE RESÍDUOS E IMPUREZAS. EMBALAGEM SEGURA, QUE PROPORCIONE ABERTURA ASSÉPTICA (EM PÉTALA), CONTENDO IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.</p>					
57	437118	<p>KIT CATETER DE HEMODIÁLISE DE CURTA PERMANÊNCIA, DUPLO LÚMEN: DIÂMETRO DE 12 FR (+/- 0,5), COMPRIMENTOS: 20 CM (+/-1), COMPOSTO DE: CATETER DE DUPLO LÚMEN; RADIOPACO; CONFECCIONADO EM POLIURETANO OU SILICONE. DEMARCAÇÃO SEGURA, RAMOS ARTERIAL E VENOSO IDENTIFICADOS COM CLAMPS DE SEGURANÇA EM CADA RAMO, TAMPAS PROTETORAS E REGISTRO DE CAPACIDADE DE VOLUME PARA PREENCHIMENTO DE CADA RAMO, GUIA METÁLICO 0,89 MM, AGULHA INTRODUTORA 18 G, AGULHA 22 G TAMPAS PROTETORAS AUTO SELANTES, BISTURI DESCARTÁVEL Nº 11, CAMPO DESCARTÁVEL, SERINGA DE 10 ML VALVULADA, DILATADOR E DISPOSITIVO PARA PUNÇÃO COM CÂNULA RETA, BISEL TRIFACETADO, AFIADO, CANHÃO COM ADAPTAÇÃO UNIVERSAL (LUER LOCK). DISPOSITIVO DE FIXAÇÃO NA PELE. TODO SISTEMA DEVE SER DE FLEXIBILIDADE SEGURA, RESISTINDO A TORÇÕES E ACOTOVELAMENTOS E SER DE MANUSEIO FÁCIL E SEGURO. HIPOALERGÊNICO, ESTÉRIL, ATÓXICO, DESCARTÁVEL, ISENTO DE RESÍDUOS E IMPUREZAS. EMBALAGEM SEGURA, QUE PROPORCIONE ABERTURA ASSÉPTICA (EM PÉTALA), CONTENDO IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.</p>		UNIDADE	232		
58	406719	<p>LINHA ARTERIAL PEDIÁTRICO PARA HEMODIÁLISE, CONTENDO: CONECTOR AO PACIENTE COM LUER LOCK E CLAMP; INJETOR LATERAL; EXTENSOR PARA ENTRADA DE SOLUÇÃO FISIOLÓGICA E OU MEDICAÇÃO; SEGMENTO PARA MONITORIZAÇÃO DA PRESSÃO DA LINHA; ARTERIAL LOCALIZADA PRÉ BOMBA DE SANGUE; SEGMENTO PARA BOMBA DE HEPARINA; ADAPTADOR AO</p>		UNIDADE	100		

		DIALISADOR COM ROSCA; VOLUME PRIMING 33 ML (+/ 3 ML). ESTÉRIL. EMBALAGEM COM ABERTURA E TRANSFERÊNCIA ASSÉPTICA, IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.					
59	406714	LINHA SANGUÍNEA VENOSA PARA HEMODIÁLISE, PEDIÁTRICA, COM CATABOLHA DE 22 MM, APRESENTANDO INJETOR LATERAL AUTOCICATRIZANTE, PRIMING 40 ML (+/- 3 ML), ESTÉRIL, BIOCOMPATÍVEL, ADAPTADOR COM ROSCA AO DIALISADOR, EXTENSOR PARA LEITURA DE PRESSÃO DA LINHA VENOSA, CONECTOR VENOSO LUER LOCK COM CLAMP. EMBALAGEM INDIVIDUAL RESISTENTE COM ABERTURA ASSÉPTICA, IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.		UNIDADE	100		
60	438353	MEMBRANA PARA OSMOSE REVERSA PORTÁTIL, MODELO:4021. FILTRO DE MEMBRANA SINTÉTICA EM POLISSULFONA, UTILIZADO PARA TRATAMENTO DE ÁGUA NAS MÁQUINAS DE PROPORÇÃO DE HEMODIÁLISE, CONEXÃO ASSÉPTICA E DE FÁCIL MANUSEIO, ESTÉRIL, EMBALAGEM RESISTENTE COM IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE. COMPATÍVEL COM A OSMOSE REVERSA PORTÁTIL DA MARCA DELTAMED, MODELO OR 150. CARACTERÍSTICAS COMPLEMENTARES: VIDA ÚTIL: MÉDIA DE 24 MESES (PODENDO VARIAR COM A QUALIDADE DA ÁGUA); RETENÇÃO DE SAIS: MÍNIMO DE 99% GDP (MÁX. DE 150 L/H). TEMPERATURA MÁX. DE TRABALHO: 45 GRAUS; PRESSÃO MÁXIMA DE TRABALHO: 600 PSI (41 BAR); DIMENSÕES: 4,0" (DIÂMETRO)X 21" (COMPRIMENTO); FAIXA DE PH PARA OPERAÇÃO CONTÍNUA: 2~12; RECUPERAÇÃO MÁXIMA: 15%; ÍNDICE DE DENSIDADE MÁXIMA DE SEDIMENTOS (SDI) NA ÁGUA DE ENTRADA: 5. MAX. DE CLORO LIVRE (CONCENTRAÇÃO NA ÁGUA DE ALIMENTAÇÃO):<0,1 PPM. ÁREA ATIVA: 36 (3.3) AREAFT2 (M2)		UNIDADE	4		
		REAGENTE ANALÍTICO, REAGENTE CONJUNTO DE REAGENTES, APLICAÇÃO QUANTITATIVO DE CLORO LIVRE EM ÁGUA, APRESENTAÇÃO TESTE, CARACTERÍSTICAS ADICIONAIS COLORIMÉTRICO, CONCENTRAÇÃO FAIXA DE ANÁLISE 0,1 A 2,0					

61	375799	MG/L.DESCRICÃO COMPLEMENTAR:TESTE DE CLORO QUALITATIVO 0,02 PPM PARA DETERMINAÇÃO CALORIMÉTRICA DA PRESENÇA DE CLORO RESIDUAL LIVRE .MÉTODO DE DETERMINAÇÃO: DETERMINAÇÃO CALORIMÉTRICA COM MÉTODO VISUAL (MUDANÇA DE COR)		UNIDADE	2		
62	404451	REAGENTE ANALÍTICO, REAGENTE CONJUNTO DE REAGENTES, APLICAÇÃO QUANTITATIVO DE DUREZA TOTAL EM ÁGUA, APRESENTAÇÃO TESTE, CARACTERÍSTICAS ADICIONAIS CALORIMÉTRICO.DESCRICÃO COMPLEMENTAR:TESTE DE DUREZA QUANTITATIVO PARA DETERMINAÇÃO CALORIMÉTRICA DE DUREZA TOTAL EM BAIXAS CONCENTRAÇÕES. DETERMINAÇÃO CALORIMÉTRICA COM MÉTODO VISUAL (MUDANÇA DE COR).		UNIDADE	2		
63	473738	ROTULADOR, LARGURA FITA 12 MM, CARACTERES: 13 UN. FUNCIONAMENTO ELETRÔNICO, FONTE ALIMENTAÇÃO: PILHA "AA"/ADAPTADOR 110/200, TECLADO PADRÃO "ABC", TECLA NAVEGAÇÃO. PORTÁTIL. CARACTERÍSTICAS ADICIONAIS: COMPATÍVEL COM FITAS DYMO D1 1/2" (12 MM)		UNIDADE	5		

2.2. *A listagem do cadastro de reserva referente ao presente registro de preços consta como anexo a esta Ata.*

3. ÓRGÃO GERENCIADOR

3.1. O órgão gerenciador será a **EMPRESA BRASILEIRA DE SERVIÇOS HOSPITALARES - EBSERH - HOSPITAL UNIVERSITÁRIO DA UNIVERSIDADE FEDERAL DE JUIZ DE FORA**, empresa pública com personalidade jurídica de direito privado, vinculada ao Ministério da Educação, inscrita no CNPJ/MF sob o nº 15.126.437/0025-10, **UG: 155903**.

4. ADESÃO À ATA DE REGISTRO DE PREÇOS

4.1. Durante a vigência da ata, qualquer órgão ou entidade responsável pela execução das atividades contempladas no art. 1º da Lei n.º 13.303/2016 que não participaram do procedimento de IRP poderão aderir à ata de registro de preços na condição de não participantes, observados os seguintes requisitos:

4.1.1. apresentação de justificativa da vantagem da adesão, inclusive em situações de provável desabastecimento ou descontinuidade de serviço público;

4.1.2. demonstração de que os valores registrados estão compatíveis com os valores praticados pelo mercado na forma do RLCE 2.0 e da Norma - SEI n.º 2/2019/DAI-Ebserh; e

4.1.3. consulta e aceitação prévias do órgão ou da entidade gerenciadora e do fornecedor.

4.2. A autorização do órgão ou entidade gerenciadora apenas será realizada após a aceitação da adesão pelo fornecedor.

4.2.1. O órgão ou entidade gerenciadora poderá rejeitar adesões caso elas possam acarretar prejuízo à execução de seus próprios contratos ou à sua capacidade de gerenciamento.

4.2.2. Tratando-se de item exclusivo para microempresas e empresas de pequeno porte e cooperativas enquadradas no art. 34 da Lei n.º 11.488, de 2007, o órgão ou entidade gerenciadora somente autorizará a adesão caso o valor da contratação pretendida pelo aderente, somado aos valores das contratações já previstas

para o órgão e entidade gerenciadora e participantes ou já destinadas a aderentes anteriores, não ultrapasse o limite de R\$ 80.000,00 (oitenta mil reais) (Acórdão TCU n.º 2957/2011 – Plenário).

4.3. Após a autorização do órgão ou da entidade gerenciadora, o órgão ou entidade não participante deverá efetivar a aquisição ou a contratação solicitada em até noventa dias, observado o prazo de vigência da ata.

4.4. O prazo de que trata o subitem anterior, relativo à efetivação da contratação, poderá ser prorrogado excepcionalmente, mediante solicitação do órgão ou da entidade não participante aceita pelo órgão ou pela entidade gerenciadora, desde que respeitado o limite temporal de vigência da ata de registro de preços.

4.5. O órgão ou a entidade poderá aderir a item da ata de registro de preços da qual seja integrante, na qualidade de não participante, para aqueles itens para os quais não tenha quantitativo registrado, observados os requisitos do item 4.1.

4.6. As aquisições ou contratações adicionais não poderão exceder, por órgão ou entidade, a cinquenta por cento dos quantitativos dos itens do instrumento convocatório registrados na ata de registro de preços para o gerenciador e para os participantes.

4.7. O quantitativo decorrente das adesões não poderá exceder, na totalidade, ao dobro do quantitativo de cada item registrado na ata de registro de preços para o gerenciador e os participantes, independentemente do número de órgãos ou entidades não participantes que aderirem à ata de registro de preços.

5. VEDAÇÃO A ACRÉSCIMO DE QUANTITATIVOS

5.1. É vedado efetuar acréscimos nos quantitativos fixados na ata de registro de preços.

6. VALIDADE

6.1. A validade da Ata de Registro de Preços será de 1 (um) ano, contado a partir do primeiro dia útil subsequente à data de divulgação no PNCP, podendo ser prorrogada por igual período, mediante a anuência do fornecedor, desde que comprovado o preço vantajoso.

6.2. A prorrogação da validade da Ata de Registro de Preços poderá renovar os quantitativos a serem adquiridos, desde que haja acordo específico entre as partes.

6.2.1. Inexistindo acordo entre as partes quanto à renovação dos quantitativos, a prorrogação apenas servirá à execução do saldo remanescente.

6.3. A existência de preços registrados implicará compromisso de fornecimento nas condições estabelecidas, mas não obrigará a Administração a contratar, facultada a realização de licitação específica para a aquisição pretendida, desde que devidamente justificada.

7. ALTERAÇÃO OU ATUALIZAÇÃO DOS PREÇOS REGISTRADOS

7.1. Os preços registrados poderão ser alterados ou atualizados em decorrência de eventual redução dos preços praticados no mercado ou de fato que eleve o custo dos bens ou dos serviços registrados, nas seguintes situações:

7.1.1. em caso de força maior, caso fortuito ou fato do príncipe ou em decorrência de fatos imprevisíveis ou previsíveis de consequências incalculáveis, que inviabilizem a execução da ata tal como pactuada, nos termos do art. 171, VI, do RLCE 2.0;

7.1.2. em caso de criação, alteração ou extinção de quaisquer tributos ou encargos legais ou a superveniência de disposições legais, com comprovada repercussão sobre os preços registrados;

7.1.3. na hipótese de previsão, no Termo de Referência/Projeto Básico anexo ao Edital, de cláusula de reajustamento ou repactuação sobre os preços registrados, nos termos do RLCE 2.0.

7.1.3.1. No caso do reajustamento, deverá ser respeitada a contagem da anualidade e o índice previstos para a contratação.

7.1.3.2. No caso da repactuação, poderá ser a pedido do interessado, conforme critérios definidos para a contratação.

8. NEGOCIAÇÃO DE PREÇOS REGISTRADOS

8.1. Na hipótese de o preço registrado se tornar superior ao preço praticado no mercado por motivo superveniente, o órgão ou entidade gerenciadora convocará o fornecedor para negociar a redução do preço registrado.

8.1.1. Caso não aceite reduzir seu preço aos valores praticados pelo mercado, o fornecedor será liberado do compromisso assumido quanto ao item registrado, sem aplicação de penalidades administrativas.

8.1.2. Na hipótese prevista no item anterior, o gerenciador convocará os fornecedores do cadastro de reserva, na ordem de classificação, para verificar se aceitam reduzir seus preços aos valores de mercado e não convocará os licitantes ou fornecedores que tiveram seu registro cancelado.

8.1.3. Se não obtiver êxito nas negociações, o órgão ou entidade gerenciadora procederá ao cancelamento da ata de registro de preços, adotando as medidas cabíveis para obtenção de contratação mais vantajosa.

8.1.4. Na hipótese de redução do preço registrado, o gerenciador comunicará aos órgãos e às entidades que tiverem firmado contratos decorrentes da ata de registro de preços para que avaliem a conveniência e a oportunidade de diligenciarem negociação com vistas à alteração contratual, observado o disposto no art. 171 do RLCE 2.0.

8.2. Na hipótese de o preço de mercado se tornar superior ao preço registrado e o fornecedor não poder cumprir as obrigações estabelecidas na ata, será facultado ao fornecedor requerer ao gerenciador a alteração do preço registrado, mediante comprovação de fato superveniente que supostamente o impossibilite de cumprir o compromisso.

8.2.1. Nesse caso, o fornecedor encaminhará, com o pedido de alteração, a documentação comprobatória ou a planilha de custos que demonstre a inviabilidade do preço registrado em relação às condições inicialmente pactuadas.

8.2.2. Na hipótese de não comprovação da existência de fato superveniente que inviabilize o preço registrado, o pedido será indeferido pelo órgão ou entidade gerenciadora e o fornecedor deverá cumprir as obrigações estabelecidas na ata, sob pena de cancelamento do seu registro, nos termos do item 10.1, sem prejuízo das sanções previstas no RLCE 2.0 e na legislação aplicável.

8.2.3. Na hipótese de cancelamento do registro do fornecedor, nos termos do item anterior, o gerenciador convocará os fornecedores do cadastro de reserva, na ordem de classificação, para verificar se aceitam manter seus preços registrados.

8.2.4. Se não obtiver êxito nas negociações, o órgão ou entidade gerenciadora procederá ao cancelamento da ata de registro de preços, nos termos do item 10.4, e adotará as medidas cabíveis para a obtenção da contratação mais vantajosa.

8.2.5. Na hipótese de comprovação da majoração do preço de mercado que inviabilize o preço registrado, conforme previsto no item 8.2 e no item 8.2.1, o órgão ou entidade gerenciadora atualizará o preço registrado, de acordo com a realidade dos valores praticados pelo mercado.

8.2.6. O órgão ou entidade gerenciadora comunicará aos órgãos e às entidades que tiverem firmado contratos decorrentes da ata de registro de preços sobre a efetiva alteração do preço registrado, para que avaliem a necessidade de alteração contratual, observado o disposto no art. 171 do RLCE 2.0.

9. REMANEJAMENTO DAS QUANTIDADES REGISTRADAS NA ATA DE REGISTRO DE PREÇOS

9.1. As quantidades previstas para os itens com preços registrados nas atas de registro de preços poderão ser remanejadas pelo órgão ou entidade gerenciadora entre os órgãos ou as entidades participantes e não participantes do registro de preços.

9.2. O remanejamento somente poderá ser feito:

9.2.1. de órgão ou entidade participante para órgão ou entidade participante; ou

9.2.2. de órgão ou entidade participante para órgão ou entidade não participante.

9.3. O órgão ou entidade gerenciadora que tiver estimado as quantidades que pretende contratar será considerado participante para efeito do remanejamento.

9.4. Na hipótese de remanejamento de órgão ou entidade participante para órgão ou entidade não participante, serão observados os limites previstos no art. 32 do Decreto n.º 11.462/2023.

9.5. Competirá ao órgão ou à entidade gerenciadora autorizar o remanejamento solicitado, com a redução do quantitativo inicialmente informado pelo órgão ou pela entidade participante, desde que haja prévia anuência do órgão ou da entidade que sofrer redução dos quantitativos informados.

9.6. Caso o remanejamento seja feito entre órgãos ou entidades dos Estados, do Distrito Federal ou de Municípios distintos, caberá ao fornecedor beneficiário da ata de registro de preços, observadas as condições nela estabelecidas, optar pela aceitação ou não do fornecimento decorrente do remanejamento dos itens.

9.7. Na hipótese da compra centralizada, não havendo indicação pelo órgão ou pela entidade gerenciadora, dos quantitativos dos participantes da compra centralizada, nos termos do item 9.3, a distribuição das quantidades para a execução descentralizada será por meio do remanejamento.

10. CANCELAMENTO DO REGISTRO DO LICITANTE VENCEDOR E DOS PREÇOS REGISTRADOS

10.1. O registro do fornecedor será cancelado pelo gerenciador, quando o fornecedor:

10.1.1. descumprir as condições da ata de registro de preços, sem motivo justificado;

10.1.2. não retirar a nota de empenho, ou instrumento equivalente, no prazo estabelecido pela Administração, sem justificativa razoável;

10.1.3. não aceitar manter seu preço registrado, na hipótese prevista no artigo 27, § 2º, do Decreto n.º 11.462/2023; ou

10.1.4. enquadrar-se em uma das hipóteses previstas no art. 69 do RLCE 2.0.

10.1.4.1. Na hipótese do item 10.1.4, caso o prazo do impedimento não ultrapasse a vigência da ata de registro de preços, o órgão ou a entidade gerenciadora poderá, mediante decisão fundamentada, decidir pela manutenção do registro de preços, vedadas contratações derivadas da ata enquanto perdurarem os efeitos do impedimento.

10.2. O cancelamento de registros nas hipóteses previstas no item 10.1 será formalizado por despacho do órgão ou da entidade gerenciadora, garantidos os princípios do contraditório e da ampla defesa.

10.3. Na hipótese de cancelamento do registro do fornecedor, o órgão ou a entidade gerenciadora poderá convocar os licitantes que compõem o cadastro de reserva, observada a ordem de classificação.

10.4. O cancelamento dos preços registrados poderá ser realizado pelo gerenciador, em determinada ata de registro de preços, total ou parcialmente, nas seguintes hipóteses, desde que devidamente comprovadas e justificadas:

10.4.1. por razão de interesse público;

10.4.2. a pedido do fornecedor, decorrente de caso fortuito ou força maior; ou

10.4.3. se não houver êxito nas negociações, nas hipóteses em que o preço de mercado se tornar superior ou inferior ao preço registrado, nos termos dos artigos 26, § 3º, e 27, § 4º, ambos do Decreto n.º 11.462/2023.

11. DAS PENALIDADES

11.1. O descumprimento da Ata de Registro de Preços ensejará aplicação das penalidades estabelecidas no Termo de Referência/Projeto Básico anexo ao Edital.

11.1.1. As sanções também se aplicam aos integrantes do cadastro de reserva no registro de preços que, convocados, não honrarem o compromisso assumido injustificadamente após terem assinado a ata.

11.2. É da competência do gerenciador a aplicação das penalidades decorrentes do descumprimento do pactuado nesta ata de registro de preço, exceto nas hipóteses em que o descumprimento disser respeito às contratações dos órgãos ou entidades participantes ou não participantes, caso no qual caberá ao respectivo órgão ou entidade participante ou não participante a aplicação da penalidade.

11.3. O órgão ou entidade participante ou não participante deverá comunicar ao órgão gerenciador qualquer das ocorrências previstas no item 10.1, dada a necessidade de instauração de procedimento para cancelamento do registro do fornecedor.

12. CONDIÇÕES GERAIS

12.1. As condições gerais de execução do objeto, tais como os prazos para entrega e recebimento, as obrigações da Administração e do fornecedor registrado, penalidades e demais condições do ajuste, encontram-se definidos no Termo de Referência/Projeto Básico anexo ao Edital.

12.2. É eleito o Foro da Justiça Federal, Subseção Judiciária de Juiz de Fora/MG, para dirimir os litígios que decorrerem da execução desta Ata de Registro de Preços que não possam ser compostos pela conciliação.

Juiz de Fora, data da última assinatura

(assinado eletronicamente)

REPRESENTANTE

REPRESENTANTE LEGAL

(assinado eletronicamente)

BRUNO AZEVEDO GOMES

GERENTE ADMINISTRATIVO

(assinado eletronicamente)

DIMAS AUGUSTO CARVALHO DE ARAÚJO

SUPERINTENDENTE



Documento assinado eletronicamente por **Julia Araujo Dias, Assistente Administrativo**, em 15/10/2024, às 13:25, conforme horário oficial de Brasília, com fundamento no art. 6º, caput, do [Decreto nº 8.539, de 8 de outubro de 2015](#).



A autenticidade deste documento pode ser conferida no site https://sei.ebserh.gov.br/sei/controlador_externo.php?acao=documento_conferir&id_orgao_acesso_externo=0, informando o código verificador **43351172** e o código CRC **4124659C**.

Referência: Processo nº 23765.009585/2024-62 SEI nº 43351172



HOSPITAL UNIVERSITÁRIO DA UNIVERSIDADE FEDERAL DE JUIZ DE FORA
Avenida Eugênio do Nascimento, s/nº - Bairro Dom Bosco
Juiz de Fora-MG, CEP 36038-330
- <http://www.hu-ufjf.ebserh.gov.br>

Processo nº 23765.009585/2024-62

* MINUTA DE DOCUMENTO

TERMO DE CONTRATO Nº,
CELEBRADO ENTRE A EMPRESA BRASILEIRA DE
SERVIÇOS HOSPITALARES (EBSERH), UNIDADE
HOSPITALAR HU-UFJF, E

CONTRATANTE: EMPRESA BRASILEIRA DE SERVIÇOS HOSPITALARES (EBSERH), UNIDADE HOSPITALAR HOSPITAL UNIVERSITÁRIO DA UNIVERSIDADE FEDERAL DE JUIZ DE FORA (HU-UFJF), sediada na Avenida Eugênio do Nascimento, S/N, Bairro: Aeroporto - Juiz de Fora/MG. CEP: 36.038-330, CNPJ 15.126.437/0025-10, UG-155903, neste ato representada pelo seu Superintendente, **Dimas Augusto Carvalho de Araújo**, matrícula funcional nº 114****, nomeado pela Portaria nº 146 de 10/06/2016 e por seu e por seu Gerente Administrativo, **Bruno Azevedo Gomes Freitas**, matrícula funcional nº 184****, nomeado pela Portaria 099 de 22/03/2024, ambos no uso das atribuições conferidas pelo art. 154 do Regulamento de Licitações e Contratos da Ebserh, versão 2.0, aprovado por meio da Resolução n.º 155/2022 do Conselho de Administração (RLCE 2.0);

CONTRATADA:, com sede na, CEP, inscrita no CNPJ/MF sob o nº, representada neste ato por (*nome*), CPF nº, *conforme atos constitutivos da empresa ou procuração apresentada nos autos*;

Conforme Processo Administrativo n.º 23765.009585/2024-62, de acordo com o Pregão Eletrônico SRP n.º **90067/2024**, proposta comercial apresentada, Termo de Referência, seus encartes e anexos, a CONTRATANTE e a CONTRATADA celebram o presente Termo de Contrato, nos termos da Lei n.º 13.303, de 30 de junho de 2016, do Decreto n.º 8.945, de 27 de dezembro de 2016, do Decreto n.º 11.462, de 31 de março de 2023, do RLCE 2.0, dos normativos internos da Ebserh, e mediante as cláusulas e condições estabelecidas a seguir.

1. CLÁUSULA PRIMEIRA - OBJETO

1.1. O objeto do presente instrumento é o fornecimento continuado de Produtos para Saúde (insumos para hemodiálise), Agulhas, Seringas e Cateteres, para atender a Unidade do Sistema Urinário (Hemodiálise) do Hospital Universitário da Universidade Federal de Juiz de Fora (HU-UFJF/EBSERH), nas condições estabelecidas no Termo de Referência.

1.1.1. Discriminação do objeto:

ITEM	AGHU	CATMAT	DESCRIÇÃO	APRESENTAÇÃO	QUANTIDADE
			AGULHA DE CORTE AUTOMÁTICO PARA BIÓPSIA DE TECIDOS MOLES, 14 G X 16 CM - DESCARTÁVEL, ESTÉRIL, MANDRIL COM GAVETA DE 17 MM PARA ARMAZENAMENTO DO FRAGMENTO (GUILHOTINA), AÇO INOXIDÁVEL, COM PROTETOR, ESTÉRIL, CÂNULA CENTIMETRADA COM MARCAÇÃO ECOGÊNICA DE UM EM UM CENTÍMETRO		

1	291902	603048	E PONTA ECOGÊNICA PARA MELHOR VISUALIZAÇÃO PELA ULTRASSONOGRAFIA. COMPATÍVEL COM INSTRUMENTO AUTOMÁTICO DE BIÓPSIA. EMBALAGEM INDIVIDUAL EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO COM ABERTURA EM PÉTALA ASSÉPTICA, COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO E PROCEDÊNCIA, TEMPO DE VALIDADE E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE.. DESCRIÇÃO COMPLEMENTAR: COM DISPARADOR EM COMODATO.	UNIDADE	96
35	291902	603048	AGULHA DE CORTE AUTOMÁTICO PARA BIÓPSIA DE TECIDOS MOLES, 14 G X 16 CM - DESCARTÁVEL, ESTÉRIL, MANDRIL COM GAVETA DE 17 MM PARA ARMAZENAMENTO DO FRAGMENTO (GUILHOTINA), AÇO INOXIDÁVEL, COM PROTETOR, ESTÉRIL, CÂNULA CENTIMETRADA COM MARCAÇÃO ECOGÊNICA DE UM EM UM CENTÍMETRO E PONTA ECOGÊNICA PARA MELHOR VISUALIZAÇÃO PELA ULTRASSONOGRAFIA. COMPATÍVEL COM INSTRUMENTO AUTOMÁTICO DE BIÓPSIA. EMBALAGEM INDIVIDUAL EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO COM ABERTURA EM PÉTALA ASSÉPTICA, COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO E PROCEDÊNCIA, TEMPO DE VALIDADE E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE.. DESCRIÇÃO COMPLEMENTAR: COM DISPARADOR EM COMODATO.	UNIDADE	96

1.2.
Vinculam esta contratação, independentemente de transcrição:

- 1.2.1. o Termo de Referência;
- 1.2.2. o instrumento convocatório;
- 1.2.3. a Ata de Registro de Preços;

- 1.2.4. o Termo de Comodato;
- 1.2.5. a proposta do contratado;
- 1.2.6. eventuais anexos dos documentos supracitados.

2. CLÁUSULA SEGUNDA - FORMA DE FORNECIMENTO, ENTREGA E RECEBIMENTO

2.1. A forma de fornecimento, as condições de entrega e de recebimento do objeto estão definidas no Termo de Referência.

3. CLÁUSULA TERCEIRA - PREÇO E CONDIÇÕES DE PAGAMENTO

3.1. O valor total da contratação é de R\$ (.....), perfazendo o valor total de R\$ (.....).

ITEM	CATMAT	DESCRIÇÃO	APRESENTAÇÃO	QUANTIDADE	VALOR UNITÁRIO	VALOR TOTAL
1	603048	AGULHA DE CORTE AUTOMÁTICO PARA BIÓPSIA DE TECIDOS MOLES, 14 G X 16 CM - DESCARTÁVEL, ESTÉRIL, MANDRIL COM GAVETA DE 17 MM PARA ARMAZENAMENTO DO FRAGMENTO (GUILHOTINA), AÇO INOXIDÁVEL, COM PROTETOR, ESTÉRIL, CÂNULA CENTIMETRADA COM MARCAÇÃO ECOGÊNICA DE UM EM UM CENTÍMETRO E PONTA ECOGÊNICA PARA MELHOR VISUALIZAÇÃO PELA ULTRASSONOGRRAFIA. COMPATÍVEL COM INSTRUMENTO AUTOMÁTICO DE BIÓPSIA. EMBALAGEM INDIVIDUAL EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO COM ABERTURA EM PÉTALA ASSÉPTICA, COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO E PROCEDÊNCIA, TEMPO DE VALIDADE E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE.. DESCRIÇÃO COMPLEMENTAR: COM DISPARADOR EM COMODATO.	UNIDADE	96		
		AGULHA DE CORTE AUTOMÁTICO PARA BIÓPSIA DE TECIDOS MOLES, 14 G X 16 CM - DESCARTÁVEL, ESTÉRIL, MANDRIL COM GAVETA DE 17 MM PARA ARMAZENAMENTO DO FRAGMENTO (GUILHOTINA), AÇO INOXIDÁVEL, COM PROTETOR, ESTÉRIL,				

35	603048	CÂNULA CENTIMETRADA COM MARCAÇÃO ECOGÊNICA DE UM EM UM CENTÍMETRO E PONTA ECOGÊNICA PARA MELHOR VISUALIZAÇÃO PELA ULTRASSONOGRÁFIA. COMPATÍVEL COM INSTRUMENTO AUTOMÁTICO DE BIOPSIA. EMBALAGEM INDIVIDUAL EM PAPEL GRÁFICO CIRCULAR COM ABERTURA EM PÉTALA ASSÉPTICA, COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO E PROCEDÊNCIA, TEMPO DE VALIDADE E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE.. DESCRIÇÃO COMPLEMENTAR: COM DISPARADOR EM COMODATO.	UNIDADE	96		
----	--------	--	---------	----	--	--

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

3.3. O valor acima é meramente estimativo, de forma que os pagamentos devidos à CONTRATADA dependerão dos quantitativos de bens efetivamente fornecidos.

3.4. A forma, prazo e demais condições para o pagamento à CONTRATADA estão definidos no Termo de Referência.

4. **CLÁUSULA QUARTA - VIGÊNCIA E CRONOGRAMA DE EXECUÇÃO**

4.1. O prazo de vigência deste Termo de Contrato é de 12 (doze) meses, com início em e encerramento em, prorrogável por até 5 (cinco) anos, nos termos do art. 150 do RLCE 2.0.

5. **CLÁUSULA QUINTA - DOTAÇÃO ORÇAMENTÁRIA**

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

GESTÃO/ UNIDADE	EXERCÍCIO	FUNCIONAL PROGRAMÁTICA	PTRES	FONTE DE RECURSOS	NATUREZA DA DESPESA	VALOR

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

6. **CLÁUSULA SEXTA - GARANTIA DE EXECUÇÃO**

6.1. Não haverá exigência de garantia de execução na presente contratação.

7. **CLÁUSULA SÉTIMA - OBRIGAÇÕES DA CONTRATANTE E DA CONTRATADA**

7.1. As obrigações da CONTRATANTE e da CONTRATADA são aquelas definidas no Termo de Referência, sendo que constitui especificamente obrigação da CONTRATADA conhecer os princípios, valores éticos e normas estabelecidas pelo Código de Ética e Conduta da Ebserh, assim como manter, durante a execução do contrato, em compatibilidade com as obrigações por ela assumidas, as condições de habilitação e qualificação exigidas para a sua contratação.

8. CLÁUSULA OITAVA - SANÇÕES ADMINISTRATIVAS

8.1. As sanções relacionadas à execução contratual estão definidas no Termo de Referência.

9. CLÁUSULA NONA - EXTINÇÃO CONTRATUAL

9.1. O Termo de Contrato se extingue quando vencido o prazo fixado, independentemente de terem sido cumpridas ou não as obrigações de ambas as partes contraentes.

9.2. A rescisão do Termo de Contrato pode ocorrer nas seguintes hipóteses:

9.2.1. de forma unilateral, assegurada, no regular processo administrativo, a prévia defesa com prazo não inferior a 10 (dez) dias úteis, por algum dos motivos previstos no art. 184 do RLCE 2.0;

9.2.1.1. A rescisão unilateral deverá ser precedida de comunicação escrita e fundamentada da parte interessada e ser enviada à outra parte com antecedência mínima de 90 (noventa) dias.

9.2.1.2. A critério da CONTRATANTE, caso exista risco ao regular funcionamento da unidade, o prazo referido no item anterior poderá ser reduzido ou ampliado.

9.2.2. por acordo entre as partes, reduzida a termo no processo, desde que haja conveniência para a CONTRATANTE e para a CONTRATADA;

9.2.3. por determinação judicial.

9.3. O Termo de Contrato pode ser extinto no caso de se constatar a ocorrência de impedimento previsto no art. 69 do RLCE 2.0.

9.4. O Termo de Contrato pode ser extinto pela rescisão do Termo de Comodato.

9.5. A extinção do Termo de Contrato não acarreta automaticamente a extinção do Termo de Comodato, que tem prazo de vigência próprio.

9.6. A extinção do Termo de Contrato, formalizada por Termo de Encerramento ou Termo de Rescisão, será precedida, sempre que possível, de:

9.6.1. balanço dos eventos contratuais já cumpridos ou parcialmente cumpridos;

9.6.2. relação dos pagamentos já efetuados e ainda devidos;

9.6.3. indenizações e multas.

10. CLÁUSULA DÉCIMA - REAJUSTE

10.1. As regras acerca do reajuste do valor contratual estão definidas no Termo de Referência.

11. CLÁUSULA DÉCIMA PRIMEIRA - FISCALIZAÇÃO

11.1. A fiscalização da execução do objeto será efetuada por Comissão/Representante designado pela CONTRATANTE, na forma definida no Termo de Referência.

12. CLÁUSULA DÉCIMA SEGUNDA - SUBCONTRATAÇÃO

12.1. As regras a respeito da subcontratação do objeto são aquelas definidas no Termo de Referência.

13. CLÁUSULA DÉCIMA TERCEIRA - ALTERAÇÕES

13.1. Eventuais alterações contratuais serão regidas pelo art. 171 e seguintes do RLCE 2.0., bem como pelas regras definidas no Termo de Referência.

13.2. Registros que não caracterizam alteração contratual podem ser realizados por simples apostila, dispensada a celebração de Termo Aditivo.

14. CLÁUSULA DÉCIMA QUARTA - ANTICORRUPÇÃO

14.1. Nenhuma das partes poderá oferecer, dar ou se comprometer a dar a quem quer que seja, ou aceitar ou se comprometer a aceitar de quem quer que seja, tanto por conta própria quanto por meio de outrem, qualquer pagamento, doação, compensação, vantagens financeiras ou não financeiras ou benefícios de qualquer espécie que constituam prática ilegal ou de corrupção sob as leis de qualquer país, seja de forma direta ou indireta quanto ao objeto deste Termo de Contrato, ou de outra forma que não relacionada a este Termo de Contrato, devendo garantir, ainda, que seus prepostos e colaboradores ajam da mesma forma.

15. **CLÁUSULA DÉCIMA QUINTA - LEI GERAL DE PROTEÇÃO DE DADOS**

15.1. As previsões relacionadas à proteção de dados pessoais estão definidas no Termo de Referência.

16. **CLÁUSULA DÉCIMA SEXTA - CASOS OMISSOS**

16.1. Os casos omissos serão decididos pela CONTRATANTE, segundo as disposições contidas na Lei n.º 13.303/2016, no Decreto n.º 8.945/2016, no RLCE 2.0 e nas demais normas federais aplicáveis e, subsidiariamente, segundo as disposições contidas na Lei n.º 8.078/1990 (Código de Defesa do Consumidor) e normas e princípios gerais dos contratos.

17. **CLÁUSULA DÉCIMA SÉTIMA - PUBLICAÇÃO**

17.1. A CONTRATANTE deve providenciar a publicação deste instrumento, após formalizado, no Diário Oficial da União e no Portal da Ebserh, conforme art. 155 do RLCE 2.0.

18. **CLÁUSULA DÉCIMA OITAVA - DISPOSIÇÕES FINAIS**

18.1. As partes ficam, ainda, adstritas às seguintes disposições:

18.1.1. a CONTRATADA está ciente de que deve guardar por si, por seus empregados ou prepostos, em relação aos dados, informações ou documentos de qualquer natureza, exibidos, manuseados, ou que, por qualquer forma ou modo, venham tomar conhecimento, o mais completo e absoluto sigilo, ficando, portanto, por força da lei, civil e penal, responsável por sua indevida divulgação e descuidada ou incorreta utilização, sem prejuízo da responsabilidade por perdas e danos a que der causa;

18.1.2. poderá ser admitida a adoção de mecanismos de solução pacífica de conflito relativos a direitos patrimoniais disponíveis, observando-se as disposições da Lei n.º 9.307/1996;

18.1.3. o procedimento para parcelamento e compensação de débito resultante de multa administrativa e/ou indenizações seguirá, no que couber, a Instrução Normativa SEGES/ME n.º 26, de 13 de abril de 2022;

18.1.4. o procedimento para cessão fiduciária de direitos creditícios com instituição financeira seguirá, no que couber, o disposto na Instrução Normativa SEGES/ME n.º 53, de 8 de julho de 2020;

18.1.5. o procedimento para cessão de crédito, de qualquer natureza, observará as regras definidas no Termo de Referência.

19. **CLÁUSULA DÉCIMA NONA - FORO**

19.1. É eleito o Foro da da Justiça Federal, Subseção Judiciária de Juiz de Fora/MG, para dirimir os litígios que decorrerem da execução deste Termo de Contrato que não possam ser compostos pela conciliação.

Juiz de Fora, data da última assinatura

(assinado eletronicamente)

REPRESENTANTE
CONTRATADA

(assinado eletronicamente)

BRUNO AZEVEDO GOMES
GERENTE ADMINISTRATIVO
CONTRATANTE

(assinado eletronicamente)

DIMAS AUGUSTO CARVALHO DE ARAÚJO
SUPERINTENDENTE
CONTRATANTE



de 2015.



A autenticidade deste documento pode ser conferida no site https://sei.ebserh.gov.br/sei/controlador_externo.php?acao=documento_conferir&id_orgao_acesso_externo=0, informando o código verificador **43352182** e o código CRC **1A9880AA**.

Referência: Processo nº 23765.009585/2024-62 SEI nº 43352182



HOSPITAL UNIVERSITÁRIO DA UNIVERSIDADE FEDERAL DE JUIZ DE FORA
Avenida Eugênio do Nascimento, s/nº - Bairro Dom Bosco
Juiz de Fora-MG, CEP 36038-330
- <http://www.hu-ufjf.ebserh.gov.br>

Processo nº 23765.009585/2024-62

* MINUTA DE DOCUMENTO

**TERMO DE COMODATO Nº, CELEBRADO ENTRE A
EMPRESA BRASILEIRA DE SERVIÇOS HOSPITALARES -
EBSERH, UNIDADE HOSPITALAR HU-UFJF, E**

COMODATÁRIA: EMPRESA BRASILEIRA DE SERVIÇOS HOSPITALARES (EBSERH), UNIDADE HOSPITALAR HOSPITAL UNIVERSITÁRIO DA UNIVERSIDADE FEDERAL DE JUIZ DE FORA (HU-UFJF), sediada na Avenida Eugênio do Nascimento, S/N, Bairro: Aeroporto - Juiz de Fora/MG. CEP: 36.038-330, CNPJ 15.126.437/0025-10, UG-155903, neste ato representada pelo seu Superintendente, **Dimas Augusto Carvalho de Araújo**, matrícula funcional nº 114****, nomeado pela Portaria nº 146 de 10/06/2016 e por seu e por seu Gerente Administrativo, **Bruno Azevedo Gomes Freitas**, matrícula funcional nº 184****, nomeado pela Portaria 099 de 22/03/2024, ambos no uso das atribuições conferidas pelo art. 154 do Regulamento de Licitações e Contratos da Ebserh, versão 2.0, aprovado por meio da Resolução nº 155/2022 do Conselho de Administração (RLCE 2.0);

COMODANTE:, com sede na, CEP, inscrita no CNPJ/MF sob o nº, representada neste ato por(nome), CPF nº, *conforme atos constitutivos da empresa ou procuração apresentada nos autos;*

Conforme Processo Administrativo nº 23765.009585/2024-62, de acordo com o Pregão Eletrônico SRP nº **90067/2024**, proposta comercial apresentada, Termo de Referência, seus encartes e anexos, a COMODATÁRIA e a COMODANTE celebram o presente Termo de Comodato, nos termos da Lei nº 13.303, de 30 de junho de 2016, do Decreto nº 8.945, de 27 de dezembro de 2016, do Decreto nº 11.462, de 31 de março de 2023, do RLCE 2.0, dos normativos internos da Ebserh, dos artigos 579 a 585 da Lei nº 10.406, de 10 de janeiro de 2002 e mediante as cláusulas e condições estabelecidas a seguir.

1. CLÁUSULA PRIMEIRA - OBJETO

1.1. O objeto do presente instrumento é a disponibilização, para os itens nº **01 (ME/EPP) / 35 (AMPLA)** do Termo de Referência, do seguinte bem em regime de comodato, conforme as exigências descritas no Termo de Referência:

1.1.1. 1 (um) disparador compatível com a agulha fornecidos;

1.2. Vinculam este Termo de Comodato, independentemente de transcrição:

1.2.1. o Termo de Referência;

1.2.2. o instrumento convocatório;

1.2.3. a Ata de Registro de Preços;

1.2.4. o Termo de Contrato;

1.2.5. a proposta do contratado;

1.2.6. eventuais anexos dos documentos supracitados.

2. CLÁUSULA SEGUNDA - VALOR DOS BENS

2.1. O valor do(s) bem(ns) expresso em moeda nacional, conforme nota(s) fiscal(is) nº, apresentada(s) pela comodante e emitida em, é de:

2.1.1.;

2.2. O valor identificado acima não estabelece qualquer vínculo financeiro entre as partes, servindo apenas para identificar o valor do(s) bem(ns) em caso de sinistro.

3. CLÁUSULA TERCEIRA - VIGÊNCIA

3.1. O prazo de vigência deste Termo de Comodato é de 12 (doze) meses, com início na data de e encerramento em, podendo ser prorrogado, nos termos do art. 150 do RLCE 2.0.

4. CLÁUSULA QUARTA - OBRIGAÇÕES DA COMODATÁRIA E DA COMODANTE

4.1. As obrigações da COMODATÁRIA e da COMODANTE são aquelas definidas no Termo de Referência.

5. CLÁUSULA QUINTA - SANÇÕES ADMINISTRATIVAS

5.1. As sanções relacionadas à execução do Termo de Comodato estão definidas no Termo de Referência.

6. CLÁUSULA SEXTA - EXTINÇÃO DO TERMO DE COMODATO

6.1. O Termo de Comodato se extingue quando cumpridas as obrigações de ambas as partes, ainda que isso ocorra antes do prazo fixado, ou quando vencido o prazo fixado, independentemente de terem sido cumpridas ou não as obrigações de ambas as partes contraente, sem a devida prorrogação.

6.2. A rescisão do Termo de Comodato pode ocorrer nas seguintes hipóteses:

6.2.1. De forma unilateral, assegurada, no regular processo administrativo, a prévia defesa com prazo não inferior a 10 (dez) dias úteis, por algum dos motivos previstos no art. 184 do RLCE 2.0;

6.2.1.1. A rescisão unilateral deverá ser precedida de comunicação escrita e fundamentada da parte interessada e ser enviada à outra parte com antecedência mínima de 90 (noventa) dias.

6.2.1.2. A critério da COMODATÁRIA, caso exista risco ao regular funcionamento da unidade, o prazo referido no item anterior poderá ser reduzido ou ampliado.

6.2.2. Por acordo entre as partes, reduzida a termo no processo, desde que haja conveniência para a COMODATÁRIA e para a COMODANTE;

6.2.3. Por determinação judicial.

6.3. A extinção do Termo de Contrato e/ou da Ata de Registro de Preços, se houver, não acarreta automaticamente a extinção do Termo de Comodato, que tem prazo de vigência próprio.

6.4. A extinção do Termo de Comodato, formalizada por Termo de Encerramento ou Termo de Rescisão, será precedida, sempre que possível, de:

6.4.1. balanço dos eventos contratuais já cumpridos ou parcialmente cumpridos;

6.4.2. indenizações e multas.

7. CLÁUSULA SÉTIMA - ALTERAÇÕES

7.1. Eventuais alterações do Termo de Comodato serão regidas pela disciplina do art. 171 e seguintes do RLCE 2.0, bem como pela definições reproduzidas no Termo de Referência.

7.2. Registros que não caracterizam alteração do Termo de Comodato podem ser realizados por simples apostila, dispensada a celebração de Termo Aditivo.

8. CLÁUSULA OITAVA - PUBLICAÇÃO

8.1. A COMODATÁRIA deve providenciar a publicação deste instrumento, após formalizado, no Diário Oficial da União e no Portal da Ebserh, conforme art. 155 do RLCE 2.0.

9. CLÁUSULA NONA - FORO

9.1. É eleito o Foro da da Justiça Federal, Subseção Judiciária de Juiz de Fora/MG, para dirimir os litígios que decorrerem da execução deste Termo de Comodato que não possam ser compostos pela conciliação.

Juiz de Fora, data da última assinatura

(assinado eletronicamente)

REPRESENTANTE
COMODANTE

(assinado eletronicamente)

BRUNO AZEVEDO GOMES

GERENTE ADMINISTRATIVO
COMODATÁRIA

(assinado eletronicamente)

DIMAS AUGUSTO CARVALHO DE ARAÚJO

SUPERINTENDENTE
COMODATÁRIA



Documento assinado eletronicamente por **Julia Araujo Dias, Assistente Administrativo**, em 15/10/2024, às 13:25, conforme horário oficial de Brasília, com fundamento no art. 6º, caput, do [Decreto nº 8.539, de 8 de outubro de 2015](#).



A autenticidade deste documento pode ser conferida no site https://sei.ebserh.gov.br/sei/controlador_externo.php?acao=documento_conferir&id_orgao_acesso_externo=0, informando o código verificador **43353003** e o código CRC **DC372460**.

Referência: Processo nº 23765.009585/2024-62 SEI nº 43353003

HOSPITAL UNIVERSITÁRIO DA UNIVERSIDADE FEDERAL DE JUIZ DE FORA
Avenida Eugênio do Nascimento, s/nº - Bairro Dom Bosco, Juiz de Fora/MG, CEP 36038-330
- <http://www.hu-ufjf.ebserh.gov.br>

Declaração - SEI

Processo nº 23765.009585/2024-62

Interessado: @interessados_virgula_espaco@

HOSPITAL UNIVERSITÁRIO DA UNIVERSIDADE FEDERAL DE JUIZ DE FORA
EMPRESA BRASILEIRA DE SERVIÇOS HOSPITALARES - EBSEH

DECLARAÇÃO DE INEXISTÊNCIA DE IMPEDIMENTOS

RAZÃO SOCIAL: , inscrita no CNPJ nº XX.XXX.XXX/XXXX-XX, declara para fins do disposto no Art. 38 da Lei 13.303/2016 e no Art. 69 do Regulamento de Licitações e Contratos da EBSEH, que **NÃO** se enquadra nas condições de impedimento estabelecidas abaixo:

Art. 69. Estará impedida de participar de licitações e de ser contratada pela Ebserh a empresa:

- I - suspensão no âmbito da Rede Ebserh;
- II - declarada inidônea pela União, por Estado ou pelo Distrito Federal, enquanto perdurarem os efeitos da sanção;
- III - impedida de licitar e de contratar com a União;
- IV - constituída por sócio de empresa que estiver suspensa, impedida ou declarada inidônea;
- V - cujo administrador seja sócio de empresa suspensa, impedida ou declarada inidônea;
- VI - constituída por sócio que tenha sido sócio ou administrador de empresa suspensa, impedida ou declarada inidônea, no período dos fatos que deram ensejo à sanção;
- VII - cujo administrador tenha sido sócio ou administrador de empresa suspensa, impedida ou declarada inidônea, no período dos fatos que deram ensejo à sanção;
- VIII - que tiver, nos seus quadros de diretoria, pessoa que participou, em razão de vínculo de mesma natureza, de empresa declarada inidônea;
- IX - cujo administrador ou sócio detentor de mais de 5% (cinco por cento) do capital social seja integrante de órgão estatutário, empregado, servidor cedido ou em exercício na Ebserh;
- X - cujo administrador ou sócio detentor de mais de 5% (cinco por cento) do capital social seja integrante do Ministério da Educação ou de Instituições Federais de Ensino Superior e congêneres signatárias de contratos de gestão com a Ebserh.

§ 1º Aplica-se a vedação prevista no caput:

- I - à contratação, como pessoa física ou em procedimentos licitatórios, na condição de licitante, de integrante de órgão estatutário, empregado, servidor cedido ou em exercício na Ebserh, bem como de integrante do Ministério da Educação ou de Instituições Federais de Ensino e congêneres signatários de contratos de gestão com a Ebserh;
- II - a quem tenha relação de parentesco, até o terceiro grau civil, com:
 - a) integrantes de órgãos estatutários da Ebserh;
 - b) empregado, servidor cedido ou em exercício na Ebserh cujas atribuições envolvam a atuação na área responsável pela licitação ou estejam envolvidos no respectivo processo de contratação;
 - c) autoridade do Ministério da Educação;
 - d) autoridade das Instituições Federais de Ensino Superior e congêneres signatárias de contratos de gestão com a Ebserh.
- III - cujo proprietário, mesmo na condição de sócio, tenha terminado seu prazo de gestão ou rompido seu vínculo com a Ebserh há menos de 6 (seis) meses.

§ 2º A vedação prevista no caput também será aplicada ao licitante que atue em substituição a outra pessoa, física ou jurídica, com o intuito de burlar a efetividade da sanção a ela aplicada, desde que comprovado o ilícito ou a utilização fraudulenta da personalidade jurídica do licitante.

§ 3º A aplicação das vedações previstas nos incisos IV a VIII do caput e no § 2º deverá ser precedida de realização de diligências para verificar se houve tentativa de fraude por parte das empresas apontadas, por meio dos vínculos societários, linhas de fornecimento similares, datas de abertura, dentre outros, sendo necessária a convocação do fornecedor para manifestação previamente à sua desclassificação.

§ 4º O disposto nos §§ 2º e 3º deve ser observado quando da emissão de nota de empenho, formalização da contratação e pagamento.

REPRESENTANTE LEGAL DA EMPRESA



Documento assinado eletronicamente por **Dayane Martins Silva, Assistente Administrativo**, em 15/10/2024, às 10:07, conforme horário oficial de Brasília, com fundamento no art. 6º, caput, do [Decreto nº 8.539, de 8 de outubro de 2015](#).



A autenticidade deste documento pode ser conferida no site https://sei.ebserh.gov.br/sei/controlador_externo.php?acao=documento_conferir&id_orgao_acesso_externo=0, informando o código verificador **43342848** e o código CRC **24C5580A**.

Referência: Processo nº 23765.009585/2024-62

SEI nº 43342848

Estudo Técnico Preliminar 118/2024

1. Informações Básicas

Número do processo: 23765.009585/2024-62

2. Introdução

A Equipe de Planejamento da Contratação (EPC) permanente, responsável pelas categorias de compras: Insumos para Hemodiálise e Agulhas, Seringas e Cateteres designada pela Portaria-SEI nº 423/2024 – de 10 de julho de 2024, publicada no Boletim de Serviço nº 30/2024, elaborou o Estudo Técnico Preliminar (ETP) para a aquisição dos itens constantes na Planilha Avaliação dos itens- TR 39/2024 (42346569) e Planilha Planilha de Avaliação CPPS TR 39/2024 (41085845), para análise da sua viabilidade e levantamento dos elementos essenciais que servirão para compor o Termo de Referência, de forma que melhor atenda às necessidades do HU-UFJF, em conformidade com o disposto no artigo 28 do Regulamento de Licitações e Contratos da EBSE RH e com a IN MP nº 01/2019.

O Estudo Técnico Preliminar (ETP) tem por objetivo identificar e analisar os cenários para o atendimento da demanda que consta no Documento de Formalização da Demanda (DFD), bem como demonstrar a viabilidade técnica e econômica das soluções identificadas, fornecendo as informações necessárias para subsidiar o processo de contratação.

3. Objeto

O objeto deste estudo técnico preliminar é a análise da viabilidade da aquisição de Produtos para Saúde (insumos para hemodiálise) e Agulhas, Seringas e Cateteres para atender a Unidade do Sistema Urinário (Hemodiálise) do Hospital Universitário da Universidade Federal de Juiz de Fora/EBSE RH, conforme quadro abaixo.

Esse objeto pertence às categorias de compra:

- Produtos para Saúde
- Hemodiálise
- Agulhas, Seringas e Cateteres

Informação importante: Será concedido tratamento favorecido para as microempresas e empresas de pequeno porte, para as sociedades cooperativas mencionadas no art. 34 da Lei nº 11.488, de 15 de junho de 2007, para o agricultor familiar, o produtor rural pessoa física e para o microempreendedor individual - MEI, nos limites previstos da Lei Complementar nº 123, de 14 de dezembro de 2006 (atualizada pela LC 147/14).

Em respeito à referida Lei, foi adotada a priorização à participação de microempresas (ME) e empresas de pequeno porte (EPP), tendo sido destacados itens de participação exclusiva de ME/EPP, aqueles com valor estimado igual ou inferior a R\$ 80.000,00.

Com base no princípio da eficiência, foram criados itens de participação ampla equivalentes aos itens de participação exclusiva, os quais serão abertos no certame licitatório para disputa, mas somente avançarão para as fases de aceitação e negociação caso haja frustração dos itens de participação exclusiva.

Em relação à programação de abertura de itens, será adotada a seguinte sistemática: abertura inicial de itens de participação exclusiva de ME/EPP; passando em sequência aos itens de ampla participação.

Quadro 1: Itens a licitar TR 0039/2024

(Após avaliação da EPC e Equipe Técnica de Suporte à EPC)

--	--	--	--	--	--	--	--

ITEM	AGHU	CATMAT	CÓDIGO EBSERH	DESCRIÇÃO	COMPETITIVIDADE	APRESENTAÇÃO	QTD
1	291902	603048	EBS07961	AGULHA DE CORTE AUTOMÁTICO PARA BIÓPSIA DE TECIDOS MOLES, 14 G X 16 CM - DESCARTÁVEL, ESTÉRIL, MANDRIL COM GAVETA DE 17 MM PARA ARMAZENAMENTO DO FRAGMENTO (GUILHOTINA), AÇO INOXIDÁVEL, COM PROTETOR, ESTÉRIL, CÂNULA CENTIMETRADA COM MARCAÇÃO ECOGÊNICA DE UM EM UM CENTÍMETRO E PONTA ECOGÊNICA PARA MELHOR VISUALIZAÇÃO PELA ULTRASSONOGRAFIA. COMPATÍVEL COM INSTRUMENTO AUTOMÁTICO DE BIÓPSIA. EMBALAGEM INDIVIDUAL EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO COM ABERTURA EM PÉTALA ASSÉPTICA, COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO E PROCEDÊNCIA, TEMPO DE VALIDADE E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE.. DESCRIÇÃO COMPLEMENTAR: COM DISPARADOR EM COMODATO.	Exclusividade ME /EPP	UNIDADE	96
2	503593	439889	EBS03063	AGULHA DE FÍSTULA ARTÉRIO VENOSA 15 G, COM DISPOSITIVOS: SEGURANÇA, CORTA FLUXO E BACK EYE. ADULTO, CÂNULA EM AÇO RETA SILICONIZADA, PAREDES FINAS, BISEL TRIFACETADO E AFIADO COM ORIFÍCIO EM FACE POSTERIOR, E CAPA PROTETORA. ALETA ANATÔMICA, LEVES E FIRMES FACILITANDO A PUNÇÃO, TUBO EXTENSOR TRANSPARENTE, EM PVC, INCOLOR, FLEXÍVEL, COM 30 CM DE COMPRIMENTO (+/-3 CM) E DIÂMETRO DE 25 MM, PINÇA CORTA FLUXO. CONECTOR FÊMEA RÍGIDO ROSQUEÁVEL COM TAMPA PROTETORA. MATERIAL RESISTENTE, ATÓXICO, ISENTO DE RESÍDUOS E IMPUREZAS, DE MANUSEIO FÁCIL E SEGURO. ESTÉRIL, BIOCOMPATÍVEL, DE USO ÚNICO. EMBALAGEM RESISTENTE, COM ABERTURA E TRANSFERÊNCIA ASSÉPTICA, IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.	Exclusividade ME /EPP	UNIDADE	600
				AGULHA DE FÍSTULA ARTÉRIO			

3	2720	439888	EBS03064	<p>VENOSA 16 G, COM DISPOSITIVOS: SEGURANÇA, CORTA FLUXO E BACK EYE. CÂNULA EM AÇO RETA SILICONIZADA, PAREDES FINAS, BISEL TRIFACETADO E AFIADO COM ORIFÍCIO EM FACE POSTERIOR, E CAPA PROTETORA. ALETA ANATÔMICA, TUBO EXTENSOR, TRANSPARENTE, PVC, INCOLOR, FLEXÍVEL, COM 30 CM DE COMPRIMENTO (+/-3 CM) E DIÂMETRO DE 25 MM (+/-3 CM), PINÇA CORTA FLUXO. CONECTOR FÊMEA RÍGIDO ROSQUEÁVEL COM TAMPA PROTETORA. MATERIAL RESISTENTE, ATÓXICO, ISENTO DE RESÍDUOS E IMPUREZAS, DE MANUSEIO FÁCIL E SEGURO. ESTÉRIL, BIOCOMPATÍVEL, DE USO ÚNICO. EMBALAGEM RESISTENTE, COM ABERTURA E TRANSFERÊNCIA ASSÉPTICA, IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE</p>	Exclusividade ME /EPP	UNIDADE	2500
4	503592	439887	EBS03066	<p>AGULHA DE FÍSTULA ARTÉRIO VENOSA 17 G, PARA USO PEDIÁTRICO, COM DISPOSITIVOS: SEGURANÇA, CORTA FLUXO E BACK EYE. CÂNULA EM AÇO RETA SILICONIZADA, PAREDES FINAS, BISEL TRIFACETADO E AFIADO COM ORIFÍCIO EM FACE POSTERIOR, E CAPA PROTETORA. ALETA ANATÔMICA, TUBO EXTENSOR, TRANSPARENTE, EM PVC, INCOLOR, FLEXÍVEL, COM 30 CM DE COMPRIMENTO (+/-3 CM) E DIÂMETRO DE 20 MM, PINÇA CORTA FLUXO. CONECTOR FÊMEA RÍGIDO ROSQUEÁVEL COM TAMPA PROTETORA. MATERIAL RESISTENTE, ATÓXICO, ISENTO DE RESÍDUOS E IMPUREZAS, DE MANUSEIO FÁCIL E SEGURO. ESTÉRIL, BIOCOMPATÍVEL, DE USO ÚNICO. EMBALAGEM RESISTENTE, COM ABERTURA E TRANSFERÊNCIA ASSÉPTICA, IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.</p>	Exclusividade ME /EPP	UNIDADE	400
				<p>CATETER DE HEMODIÁLISE INFANTIL, DE CURTA PERMANÊNCIA: DIÂMETRO DE 6,5 FR (+/- 0,5), COMPRIMENTO: 9 CM (+/-1), CATETER DE DUPLO LÚMEN; RADIOPACO;</p>			

5	503596	421249	EBS04847	<p>CONFECCIONADO EM POLIURETANO OU SILICONE. DEMARCAÇÃO SEGURA, RAMOS ARTERIAL E VENOSO IDENTIFICADOS COM CLAMPS DE SEGURANÇA EM CADA RAMO, TAMPAS PROTETORAS E REGISTRO DE CAPACIDADE DE VOLUME PARA PREENCHIMENTO DE CADA RAMO, GUIA METÁLICO, DILATADOR E DISPOSITIVO PARA PUNÇÃO COM CÂNULA RETA, BISEL TRIFACETADO, AFIADO, CANHÃO COM ADAPTAÇÃO UNIVERSAL (LUER LOCK). DISPOSITIVO DE FIXAÇÃO NA PELE. TODO SISTEMA DEVE SER DE FLEXIBILIDADE SEGURA, RESISTINDO A TORÇÕES E ACOTOVELAMENTOS E SER DE MANUSEIO FÁCIL E SEGURO. HIPOALERGÊNICO, ESTÉRIL, ATÓXICO, DESCARTÁVEL, ISENTO DE LÁTEX, RESÍDUOS E IMPUREZAS. EMBALAGEM SEGURA, QUE PROPORCIONE ABERTURA ASSÉPTICA (EM PÉTALA), CONTENDO IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.</p>	Exclusividade ME /EPP	UNIDADE	2
6	502278	419617	EBS03082	<p>CATETER DE HEMODIÁLISE, ADULTO, LONGA PERMANÊNCIA, TIPO PERMCATH: DIÂMETRO DE 14 FR (+/-0,5), COMPRIMENTO IMPLANTÁVEL 19 CM (+/- 1) E COMPRIMENTO TOTAL DE 36 CM (+/- 1), CONTENDO: 01 (UM) INTRODUTOR VASCULAR PERCUTÂNEO; 01 (UM) FIO GUIA METÁLICO PONTA J; 01 (UMA) AGULHA DE PUNÇÃO; 01 (UM) TUNELIZADOR; 01 (UM) DILATADOR DE VASOS; 01 (UMA) SERINGA; 01 (UM) BISTURI; 02 (DUAS) TAMPAS PROTETORAS DE VEDAÇÃO; EM SILICONE RADIOPACO; FIXADOR. EMBALAGEM SEGURA, QUE PROPORCIONE ABERTURA ASSÉPTICA (EM PÉTALA), CONTENDO IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.</p>	Exclusividade ME /EPP	UNIDADE	80
				<p>CATETER DE HEMODIÁLISE, ADULTO, LONGA PERMANÊNCIA, TIPO PERMCATH: DIÂMETRO DE 14 FR (+/-0,5), COMPRIMENTO IMPLANTÁVEL 23 CM (+/- 1) E COMPRIMENTO TOTAL DE 40 CM (+/- 1), CONTENDO: 01 (UM) INTRODUTOR VASCULAR</p>			

7	501012	413236	EBS06189	PERCUTÂNEO; 01 (UM) FIO GUIA METÁLICO PONTA J; 01 (UMA) AGULHA DE PUNÇÃO; 01 (UM) TUNELIZADOR; 01 (UM) DILATADOR DE VASOS; 01 (UMA) SERINGA; 01 (UM) BISTURI; 02 (DUAS) TAMPAS PROTETORAS DE VEDAÇÃO; EM SILICONE RADIOPACO; FIXADOR. EMBALAGEM SEGURA, QUE PROPORCIONE ABERTURA ASSÉPTICA (EM PÉTALA), CONTENDO IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.	Exclusividade ME /EPP	UNIDADE	60
8	501762	419617	EBS04866	CATETER DE HEMODIÁLISE, ADULTO, LONGA PERMANÊNCIA, TIPO PERMCATH: DIÂMETRO DE 14 FR (+/-0,5), COMPRIMENTO IMPLANTÁVEL 33 CM (+/- 1) E COMPRIMENTO TOTAL DE 50 CM (+/- 1), CONTENDO: 01 (UM) INTRODUTOR VASCULAR PERCUTÂNEO; 01 (UM) FIO GUIA METÁLICO PONTA J; 01 (UMA) AGULHA DE PUNÇÃO; 01 (UM) TUNELIZADOR; 01 (UM) DILATADOR DE VASOS; 01 (UMA) SERINGA; 01 (UM) BISTURI; 01 (UM) CARTÃO DE IDENTIFICAÇÃO DO PACIENTE; 02 (DUAS) TAMPAS PROTETORAS DE VEDAÇÃO; EM SILICONE RADIOPACO; FIXADOR. PRODUTO ISENTO DE LÁTEX. EMBALAGEM SEGURA, QUE PROPORCIONE ABERTURA ASSÉPTICA (EM PÉTALA), CONTENDO IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE	Exclusividade ME /EPP	UNIDADE	40
9	258385	413956	EBS14775	CATETER DE HEMODIÁLISE, DE CURTA PERMANÊNCIA, DIÂMETRO DE 12 FR, COMPRIMENTO 20 CM (+/- 1 CM), CATETER TRIPLO LÚMEN, COM EXTENSÕES CURVAS; RADIOPACO, CONFECCIONADO EM POLIURETANO OU SILICONE. ESTÉRIL, DESCARTÁVEL, ATÓXICO, ISENTO DE RESÍDUOS E IMPUREZAS. UMA VIA COM IDENTIFICAÇÃO ARTERIAL, UMA VIA COM IDENTIFICAÇÃO VENOSA E UMA VIA PARA INFUSÃO DE FLUIDOS, CLAMP DE SEGURANÇA EM CADA VIA, TAMPAS PROTETORAS E REGISTRO DE CAPACIDADE DE VOLUME PARA PREENCHIMENTO DE VIA ARTERIAL E VENOSA. GUIA METÁLICO, DILATADOR E DISPOSITIVO PARA PUNÇÃO	Exclusividade ME /EPP	UNIDADE	80

				COM CÂNULA RETA, BISEL TRIFACETADO, AFIADO, CANHÃO COM ADAPTAÇÃO UNIVERSAL (LUER LOCK) E DISPOSITIVO DE FIXAÇÃO NA PELE. TODO SISTEMA DEVE SER DE FLEXIBILIDADE SEGURA, RESISTINDO A TORÇÕES E ACOTOVELAMENTOS E SER DE MANUSEIO FÁCIL E SEGURO. PRODUTO ISENTO DE LÁTEX. EMBALAGEM SEGURA, QUE PROPORCIONE ABERTURA ASSÉPTICA, CONTENDO IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.			
10	503608	435191	EBS03089	CATETER DE HEMODIÁLISE, TRIPLO LÚMEN 12 FR, COMPRIMENTO 15 CM. EM POLIURETANO OU SILICONE ESTÉRIL, DESCARTÁVEL, ATÓXICO, ISENTO DE RESÍDUOS E IMPUREZAS. UMA VIA COM IDENTIFICAÇÃO ARTERIAL, UMA VIA COM IDENTIFICAÇÃO VENOSA E UMA VIA PARA INFUSÃO DE FLUIDOS, CLAMP DE SEGURANÇA EM CADA VIA, TAMPAS PROTETORAS E REGISTRO DE CAPACIDADE DE VOLUME PARA PREENCHIMENTO DE VIA ARTERIAL E VENOSA. GUIA METÁLICO, DILATADOR E DISPOSITIVO PARA PUNÇÃO COM CÂNULA RETA, BISEL TRIFACETADO, AFIADO, CANHÃO COM ADAPTAÇÃO UNIVERSAL (CONE FÊMEA LUER LOCK) E DISPOSITIVO DE FIXAÇÃO NA PELE. TODO SISTEMA DEVE SER DE FLEXIBILIDADE SEGURA, RESISTINDO A TORÇÕES E ACOTOVELAMENTOS E SER DE MANUSEIO FÁCIL E SEGURO. EMBALAGEM SEGURA, QUE PROPORCIONE ABERTURA ASSÉPTICA, CONTENDO IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.	Exclusividade ME /EPP	UNIDADE	90
11	503598	421226	EBS03075	CATETER DE TENCKHOFF PARA DIÁLISE PERITONEAL CONTÍNUA ATÉ 31 CM DE COMPRIMENTO. CONSTITUÍDO DE TUBO MULTIPERFURADO EM SILICONE (QUE PERMITA A INFUSÃO E DRENAGEM DO LÍQUIDO PERITONEAL); ATÓXICO; COM FILETE RADIOPACO; ATE 07 CM DE COMPRIMENTO DA PONTA INICIAL ATÉ O PRIMEIRO	Exclusividade ME /EPP	UNIDADE	2

				DRACON; 02 CUFFS DE DACRON FIXOS; UM ADAPTADOR, PINÇA E UMA TAMPA; ESTÉRIL. EMBALAGEM SEGURA, QUE PROPORCIONE ABERTURA ASSÉPTICA (EM PÉTALA), CONTENDO IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.			
12	505828	419617	EBS15148	CATETER PARA HEMODIÁLISE (TIPO PALINDROME), 14.5 FR, 36 A 72 CM. COMPOSTO POR: KIT CATETER DUPLO LÚMEN PARA HEMODIÁLISE DE LONGA PERMANÊNCIA, CONFECCIONADO EM PTFE (POLITETRAFLUOROETILENO), RADIOPACO, COM CUFF DE FELTRO SUBCUTÂNEO, EXTENSÕES RETAS EM SILICONE COM PINÇA CORTA FLUXO. INFORMAÇÕES IMPRESSAS (NOME, COMPRIMENTO E VOLUME DE PRIMING). PONTA EM FORMATO DE "Z" (SIMÉTRICA), REVESTIDO INTERNA E EXTERNAMENTE COM HEPARINA NÃO DILUENTE E CORPO COM ÍONS DE PRATA. DEVERÁ CONTER: 01 AGULHA INTRODUTORA DE AÇO INOX TAMANHO 18 G; 01 FIO GUIA J /RETO EM AÇO INOX 0,038" X 70 CM; 01 SERINGA DE 10 ML A 12 ML ; 01 DILATADOR 12 F; 01 DILATADOR 14 F; 01 BISTURI COM LÂMINA 11 GRADUADO; 01 ESTILETE TUNELIZADOR DE AÇO INOX; 01 INTRODUTOR (TIPO PULLAPART) COM DILATADOR DE PLÁSTICO INERTE E VÁLVULA ANTIRREFLUXO; 01 INTRODUTOR (TIPO VENATRAC); 02 TAMPAS SELADORAS DE PLÁSTICO INQUEBRÁVEL; 01 COMPRESSA DE GAZE 10 X 10 CM; 02 CURATIVOS COMPRESSIVOS; CONDICIONADOS EM EMBALAGEM ESTÉRIL COM ABERTURA E TRANSFERÊNCIA ASSÉPTICA, IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.	Ampla Concorrência	UNIDADE	55
				DIALISADOR CAPILAR COM FIBRA DE POLISSULFONA OU VARIAÇÕES, COMPATÍVEL COM TODOS OS MODELOS DE MÁQUINAS DE HEMODIÁLISE. SUPERFÍCIE DE 1.0 M² (+/- 0.1); COEFICIENTE DE ULTRAFILTRAÇÃO 30 (+/- 5) ML/H			

13	290653	454377	EBS03093	MMHG; CLEARANCE DE FOSFATO (FLUXO DE 300 ML /MIN) DE 190 (+/-5) ML/MIN. RÓTULO E EMBALAGEM RESISTENTE COM IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE; ESTÉRIL E SEM PROIBIÇÃO DE REPROCESSAMENTO	Exclusividade ME /EPP	UNIDADE	24
14	503607	454381	EBS03100	DIALISADOR CAPILAR COM FIBRA DE POLISSULFONA OU VARIAÇÕES, COMPATÍVEL COM TODOS OS MODELOS DE MÁQUINAS DE HEMODIÁLISE. SUPERFÍCIE DE 1.8 M² (+/- 0.1); COEFICIENTE DE ULTRAFILTRAÇÃO DE 65 (+/- 10) ML/H MMHG; CLEARANCE DE FOSFATO (FLUXO DE 300 ML /MIN) DE 240 (+/10). RÓTULO E EMBALAGEM RESISTENTE COM IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE; ESTÉRIL E SEM PROIBIÇÃO DE REPROCESSAMENTO.	Exclusividade ME /EPP	UNIDADE	270
15	503610	454381	EBS03096	DIALISADOR CAPILAR COM FIBRA DE POLISSULFONA OU VARIAÇÕES, COMPATÍVEL COM TODOS OS MODELOS DE MÁQUINAS DE HEMODIÁLISE. SUPERFÍCIE DE 1.8 M² (+/- 0.1); COEFICIENTE DE ULTRAFILTRAÇÃO DE 65 (+/- 10) ML/H MMHG; CLEARANCE DE FOSFATO (FLUXO DE 300 ML /MIN) DE 240 (+/10). RÓTULO E EMBALAGEM RESISTENTE COM IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE; ESTÉRIL E COM INDICAÇÃO DE "PROIBIDO REPROCESSAR".	Ampla Concorrência	UNIDADE	320
16	503606	454383	EBS03098	DIALISADOR CAPILAR COM FIBRA DE POLISSULFONA OU VARIAÇÕES, COMPATÍVEL COM TODOS OS MODELOS DE MÁQUINAS DE HEMODIÁLISE; SUPERFÍCIE 2.2 M²; COEFICIENTE DE ULTRAFILTRAÇÃO DE 70 (+/- 15.0) ML/MMHG; CLEARANCE DE FOSFATO (FLUXO DE 300 ML /MIN) DE 260 (+/-20). RÓTULO E EMBALAGEM RESISTENTE COM IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE; ESTÉRIL E SEM PROIBIÇÃO DE REPROCESSAMENTO.	Exclusividade ME /EPP	UNIDADE	750
				DIALISADOR CAPILAR COM FIBRA DE POLISSULFONA OU VARIAÇÕES, COMPATÍVEL COM TODOS OS MODELOS DE MÁQUINAS DE HEMODIÁLISE;			

17	505892	454371	EBS15224	SUPERFÍCIE DE 1.6 M ² (+/- 0.1); COEFICIENTE DE ULTRAFILTRAÇÃO DE 55 (+/- 10.0) ML/H MMHG; CLAREANCE DE FOSFATO (FLUXO DE 300 ML /MIN) DE 220 (+/- 10) ML/MIN. RÓTULO E EMBALAGEM RESISTENTE COM IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE; ESTÉRIL E COM INDICAÇÃO DE "PROIBIDO REPROCESSAR	Exclusividade ME /EPP	UNIDADE	600
18	505890	454383	EBS03101	DIALISADOR CAPILAR COM FIBRA DE POLISSULFONA OU VARIAÇÕES, COMPATÍVEL COM TODOS OS MODELOS DE MÁQUINAS DE HEMODIÁLISE; SUPERFÍCIE DE 2.2 M ² (+/- 0.2), COEFICIENTE DE ULTRAFILTRAÇÃO DE 80 (+/-10.0) ML/H/MMHG, CLEARANCE DE FOSFATO (FLUXO DE 300 ML /MIN) DE 245 (+/-5). RÓTULO E EMBALAGEM RESISTENTE COM IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE; ESTÉRIL E COM INDICAÇÃO DE "PROIBIDO REPROCESSAR".	Ampla Concorrência	UNIDADE	1600
19	505894	365560	N/A	ELEMENTO FILTRANTE DE PROFUNDIDADE DE PARTÍCULAS. O ELEMENTO FILTRANTE DEVERÁ SER FABRICADO EM POLIPROPILENO, DE UMA CAMADA DEFINIDA E COM GRAU DE FILTRAÇÃO DE 5 MICRA. OS MICROFILTROS DEVEM POSSUIR CERTIFICAÇÃO PARA A NORMA NSF/ANSI 42 (ESPECÍFICA PARA UTILIZAÇÃO EM ÁGUA POTÁVEL) E GARANTIR OS REQUISITOS DE SEGURANÇA E EFICÁCIA PARA ESTE TIPO DE PRODUTO. TAMANHO COMPRIMENTO: 9,75 POLEGADAS, DIÂMETRO EXTERNO: 64 MILÍMETROS	Exclusividade ME /EPP	UNIDADE	65
20	505899	365554	N/A	ELEMENTO FILTRANTE, NOME ELEMENTO FILTRANTE, DESCRIÇÃO COMPLEMENTAR: ELEMENTO FILTRANTE DE PROFUNDIDADE DE PARTÍCULAS. O ELEMENTO FILTRANTE DEVERÁ SER FABRICADO EM POLIPROPILENO, DE UMA CAMADA DEFINIDA E COM GRAU DE FILTRAÇÃO DE 1 MICRA. OS MICROFILTROS DEVEM POSSUIR CERTIFICAÇÃO PARA A NORMA NSF/ANSI 42 (ESPECÍFICA PARA UTILIZAÇÃO	Exclusividade ME /EPP	UNIDADE	12

				EM ÁGUA POTÁVEL) E GARANTIR OS REQUISITOS DE SEGURANÇA E EFICÁCIA PARA ESTE TIPO DE PRODUTO. TAMANHO: COMPRIMENTO: 9,75 POLEGADAS. DIÂMETRO EXTERNO: 64 MILÍMETROS			
21	505900	460920	N/A	ELEMENTO FILTRANTE, NOME ELEMENTO FILTRANTE. DESCRIÇÃO COMPLEMENTAR: ELEMENTO FILTRANTE DE CARVÃO ATIVADO EM BLOCO (CARBON BLOCK), UTILIZADO PARA REMOÇÃO DE CLORO, SABORES, ODORES, E MOLÉCULAS ORGÂNICAS DE BAIXO PESO MOLECULAR. BARREIRA PARA PARTÍCULAS DE 5 MICRA. OS MICROFILTROS DEVEM POSSUIR CERTIFICAÇÃO PARA A NORMA NSF/ANSI 42 (ESPECÍFICA PARA UTILIZAÇÃO EM ÁGUA POTÁVEL) E GARANTIR OS REQUISITOS DE SEGURANÇA E EFICÁCIA PARA ESTE TIPO DE PRODUTO. TAMANHO 9,75" X 2,5" (250MM DE COMPRIMENTO).	Exclusividade ME /EPP	UNIDADE	48
22	503602	609738	EBS04876	EQUIPO PARA DIÁLISE PERITONEAL PEDIÁTRICO. COMPOSTO POR: 02 BURETAS GRADUADAS COM CAPACIDADE PARA 150 ML EM CADA, TUBOS EXTENSORES TRANSPARENTES, ATÓXICOS, BIOCOMPATÍVEIS COM SOLUÇÕES, PONTAS PERFURANTES COM TAMPAS PROTETORAS, E PINÇA ROLETE EM CADA VIA, SISTEMA DE DERIVAÇÃO "Y", EXTREMIDADE INFERIOR CONECTADO POR TUBOS EXTENSORES COM PINÇA ROLETE, 01 INTERMEDIÁRIO COM CONECTOR LUER PRÓPRIO PARA CONEXÃO SEGURA DE SERINGA, 01 BOLSA COLETORA COM CAPACIDADE PARA 2000 ML. ESTÉRIL, USO ÚNICO. EMBALAGEM INDIVIDUAL, RESISTENTE E DE FÁCIL MANUSEIO, CONTENDO IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, LOTE, VALIDADE CONFORME A LEGISLAÇÃO VIGENTE. ITEM DEVERÁ SER COMPATÍVEL COM SISTEMA DE DIÁLISE PERITONEAL DA BAXTER	Exclusividade ME /EPP	UNIDADE	60
				FITA ADESIVA, MATERIAL PLÁSTICO ADESIVO EM POLIESTER, TIPO ROTULADORA,			

23	501016	279201	PROVPPS013109	LARGURA 12cm, COMPRIMENTO 7m, COR BRANCA, APLICAÇÃO ROTULADOR ELETRÔNICO MARCA DYMO TAG: DESCRIÇÃO COMPLEMENTAR: ADESIVO EM POLIESTER. DESCRIÇÃO COMPLEMENTAR: FITA COMPATÍVEL C/ ROTULADOR ELETRÔNICO PROFISSIONAL DYMO LABEL MANAGER 210D – LM210	Exclusividade ME /EPP	UNIDADE	210
24	160270	318871	EBS03110	ISOLADOR DE PRESSÃO PARA MÁQUINA DE HEMODIÁLISE, COM FILTRO BACTERIANO HIDROFÓBICO DE 0,2 MICRON. EM PVC OU SIMILAR, RÍGIDO, TRANSPARENTE, INCOLOR. CONECTORES MACHO E FÊMEA ROSQUEÁVEIS. MATERIAL DEVE SER COMPATÍVEL COM MÁQUINA ESPECIFICADA EM EDITAL, E PROMOVER ISOLAMENTO PARA MONITORIZAÇÃO DA PRESSÃO NAS LINHAS DE SANGUE, SER ATÓXICO, APIROGÊNICO, BIOCOMPATÍVEL, ESTÉRIL E DE USO ÚNICO. EMBALAGEM INDIVIDUAL COM ABERTURA E TRANSFERÊNCIA ASSÉPTICA, IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.	Exclusividade ME /EPP	UNIDADE	580
25	271361	436597	EBS04953	KIT CATETER DE HEMODIÁLISE DE CURTA PERMANÊNCIA, DUPLO LÚMEN: DIÂMETRO DE 12 FR (+/- 0,5), COMPRIMENTOS: 15 CM (+/-1), COMPOSTO DE: CATETER DE DUPLO LÚMEN; RADIOPACO; CONFECCIONADO EM POLIURETANO OU SILICONE. DEMARCAÇÃO SEGURA, RAMOS ARTERIAL E VENOSO IDENTIFICADOS COM CLAMPS DE SEGURANÇA EM CADA RAMO, TAMPAS PROTETORAS E REGISTRO DE CAPACIDADE DE VOLUME PARA PREENCHIMENTO DE CADA RAMO, GUIA METÁLICO 0,89 MM, AGULHA INTRODUTORA 18 G, AGULHA 22 G TAMPAS PROTETORAS AUTO SELANTES, BISTURI DESCARTÁVEL Nº 11, CAMPO DESCARTÁVEL, SERINGA DE 10 ML VALVULADA, DILATADOR E DISPOSITIVO PARA PUNÇÃO COM CÂNULA RETA, BISEL TRIFACETADO, AFIADO, CANHÃO COM ADAPTAÇÃO UNIVERSAL (LUER LOCK). DISPOSITIVO DE FIXAÇÃO NA PELE. TODO	Exclusividade ME /EPP	UNIDADE	180

				SISTEMA DEVE SER DE FLEXIBILIDADE SEGURA, RESISTINDO A TORÇÕES E ACOTOVELAMENTOS E SER DE MANUSEIO FÁCIL E SEGURO. HIPOALERGÊNICO, ESTÉRIL, ATÓXICO, DESCARTÁVEL, ISENTO DE RESÍDUOS E IMPUREZAS. EMBALAGEM SEGURA, QUE PROPORCIONE ABERTURA ASSÉPTICA (EM PÉTALA), CONTENDO IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.			
26	160970	437118	EBS04955	<p>KIT CATETER DE HEMODIÁLISE DE CURTA PERMANÊNCIA, DUPLO LÚMEN: DIÂMETRO DE 12 FR (+/- 0,5), COMPRIMENTOS: 20 CM (+/-1), COMPOSTO DE: CATETER DE DUPLO LÚMEN; RADIOPACO; CONFECCIONADO EM POLIURETANO OU SILICONE. DEMARCAÇÃO SEGURA, RAMOS ARTERIAL E VENOSO IDENTIFICADOS COM CLAMPS DE SEGURANÇA EM CADA RAMO, TAMPAS PROTETORAS E REGISTRO DE CAPACIDADE DE VOLUME PARA PREENCHIMENTO DE CADA RAMO, GUIA METÁLICO 0,89 MM, AGULHA INTRODUTORA 18 G, AGULHA 22 G TAMPAS PROTETORAS AUTO SELANTES, BISTURI DESCARTÁVEL Nº 11, CAMPO DESCARTÁVEL, SERINGA DE 10 ML VALVULADA, DILATADOR E DISPOSITIVO PARA PUNÇÃO COM CÂNULA RETA, BISEL TRIFACETADO, AFIADO, CANHÃO COM ADAPTAÇÃO UNIVERSAL (LUER LOCK). DISPOSITIVO DE FIXAÇÃO NA PELE. TODO SISTEMA DEVE SER DE FLEXIBILIDADE SEGURA, RESISTINDO A TORÇÕES E ACOTOVELAMENTOS E SER DE MANUSEIO FÁCIL E SEGURO. HIPOALERGÊNICO, ESTÉRIL, ATÓXICO, DESCARTÁVEL, ISENTO DE RESÍDUOS E IMPUREZAS. EMBALAGEM SEGURA, QUE PROPORCIONE ABERTURA ASSÉPTICA (EM PÉTALA), CONTENDO IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.</p>	Exclusividade ME /EPP	UNIDADE	23;
				<p>LINHA ARTERIAL PEDIÁTRICO PARA HEMODIÁLISE, CONTENDO: CONECTOR AO PACIENTE COM LUER LOCK E</p>			

27	503601	406719	EBS03122	CLAMP; INJETOR LATERAL; EXTENSOR PARA ENTRADA DE SOLUÇÃO FISIOLÓGICA E OU MEDICAÇÃO; SEGMENTO PARA MONITORIZAÇÃO DA PRESSÃO DA LINHA; ARTERIAL LOCALIZADA PRÉ BOMBA DE SANGUE; SEGMENTO PARA BOMBA DE HEPARINA; ADAPTADOR AO DIALISADOR COM ROSCA; VOLUME PRIMING 33 ML (+/- 3 ML). ESTÉRIL. EMBALAGEM COM ABERTURA E TRANSFERÊNCIA ASSÉPTICA, IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.	Exclusividade ME /EPP	UNIDADE	100
28	290295	406722	EBS03125	LINHA SANGUÍNEA ARTERIAL PARA HEMODIÁLISE, ADULTO, SEM CATABOLHA: COM PRIMING MAIOR QUE 50 ML; COM DISPOSITIVO PARA LEITURA DE PRESSÃO ARTERIAL, PRÉ BOMBA DE SANGUE COM DIÂMETRO DE ROLETE DE 8 MM; ESTÉRIL, BIOCOMPATÍVEL, EMBALAGEM RESISTENTE, COM ABERTURA ASSÉPTICA, IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE E SEM PROIBIÇÃO DE REPROCESSAMENTO. OBS.: MATERIAL DEVE SER COMPATÍVEL COM MÁQUINA DE PROPORÇÃO. DESCRIÇÃO COMPLEMENTAR: OUTROS COMPONENTES EXTENSÃO P/ BOMBA HEPARINA E CONECTOR DIALISADOR ROSQUEADO	Ampla Concorrência	UNIDADE	2220
29	290294	406715	EBS03127	LINHA SANGUÍNEA VENOSA PARA HEMODIÁLISE, ADULTO, COM CATABOLHA DE 22 MM, APRESENTANDO INJETOR LATERAL AUTOCICATRIZANTE, PRIMING MAIOR QUE 50 ML, ESTÉRIL, BIOCOMPATÍVEL. EMBALAGEM RESISTENTE, COM ABERTURA ASSÉPTICA, IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE E SEM PROIBIÇÃO DE REPROCESSAMENTO	Ampla Concorrência	UNIDADE	2220
30	503600	406714	EBS03128	LINHA SANGUÍNEA VENOSA PARA HEMODIÁLISE, PEDIÁTRICA, COM CATABOLHA DE 22 MM, APRESENTANDO INJETOR LATERAL AUTOCICATRIZANTE, PRIMING 40 ML (+/- 3 ML), ESTÉRIL, BIOCOMPATÍVEL, ADAPTADOR COM ROSCA AO DIALISADOR, EXTENSOR PARA LEITURA DE PRESSÃO DA LINHA	Exclusividade ME /EPP	UNIDADE	100

				VENOSA, CONECTOR VENOSO LUER LOCK COM CLAMP. EMBALAGEM INDIVIDUAL RESISTENTE COM ABERTURA ASSÉPTICA, IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.			
31	505895	438353	N/A	<p>MEMBRANA PARA OSMOSE REVERSA PORTÁTIL, MODELO: 4021. FILTRO DE MEMBRANA SINTÉTICA EM POLISSULFONA, UTILIZADO PARA TRATAMENTO DE ÁGUA NAS MÁQUINAS DE PROPORÇÃO DE HEMODIÁLISE, CONEXÃO ASSÉPTICA E DE FÁCIL MANUSEIO, ESTÉRIL, EMBALAGEM RESISTENTE COM IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE. COMPATÍVEL COM A OSMOSE REVERSA PORTÁTIL DA MARCA DELTAMED, MODELO OR 150.</p> <p>CARACTERÍSTICAS COMPLEMENTARES: VIDA ÚTIL: MÉDIA DE 24 MESES (PODENDO VARIAR COM A QUALIDADE DA ÁGUA); RETENÇÃO DE SAIS: MÍNIMO DE 99% GDP (MÁX. DE 150 L/H). TEMPERATURA MÁX. DE TRABALHO: 45 GRAUS; PRESSÃO MÁXIMA DE TRABALHO: 600 PSI (41 BAR); DIMENSÕES: 4,0" (DIÂMETRO)X 21" (COMPRIMENTO); FAIXA DE PH PARA OPERAÇÃO CONTÍNUA: 2~12; RECUPERAÇÃO MÁXIMA: 15%; ÍNDICE DE DENSIDADE MÁXIMA DE SEDIMENTOS (SDI) NA ÁGUA DE ENTRADA: 5. MAX. DE CLORO LIVRE (CONCENTRAÇÃO NA ÁGUA DE ALIMENTAÇÃO):<0,1 PPM. ÁREA ATIVA: 36 (3.3) AREAFT2 (M2)</p>	Exclusividade ME /EPP	UNIDADE	4
32	502251	375799	N/A	<p>REAGENTE ANALÍTICO, REAGENTE CONJUNTO DE REAGENTES, APLICAÇÃO QUANTITATIVO DE CLORO LIVRE EM ÁGUA, APRESENTAÇÃO TESTE, CARACTERÍSTICAS ADICIONAIS COLORIMÉTRICO, CONCENTRAÇÃO FAIXA DE ANÁLISE 0,1 A 2,0 MG/L. DESCRIÇÃO COMPLEMENTAR: TESTE DE CLORO QUALITATIVO 0,02 PPM PARA DETERMINAÇÃO CALORIMÉTRICA DA PRESENÇA DE CLORO RESIDUAL LIVRE . MÉTODO DE DETERMINAÇÃO: DETERMINAÇÃO CALORIMÉTRICA COM MÉTODO VISUAL (MUDANÇA DE COR)</p>	Exclusividade ME /EPP	UNIDADE	2
				REAGENTE ANALÍTICO,			

33	502413	404451	N/A	REAGENTE CONJUNTO DE REAGENTES, APLICAÇÃO QUANTITATIVO DE DUREZA TOTAL EM ÁGUA, APRESENTAÇÃO TESTE, CARACTERÍSTICAS ADICIONAIS CALORIMÉTRICO.DESCRICÃO COMPLEMENTAR:TESTE DE DUREZA QUANTITATIVO PARA DETERMINAÇÃO CALORIMÉTRICA DE DUREZA TOTAL EM BAIXAS CONCENTRAÇÕES. DETERMINAÇÃO CALORIMÉTRICA COM MÉTODO VISUAL (MUDANÇA DE COR).	Exclusividade ME /EPP	UNIDADE	2
34	505010	473738	Solicitação de catalogação SISMAD 23765.001267 /2024-53	ROTULADOR, LARGURA FITA 12 MM, CARACTERES: 13 UN. FUNCIONAMENTO ELETRÔNICO, FONTE ALIMENTAÇÃO: PILHA "AA"/ADAPTADOR 110/200, TECLADO PADRÃO "ABC", TECLA NAVEGAÇÃO. PORTÁTIL. CARACTERÍSTICAS ADICIONAIS: COMPATÍVEL COM FITAS DYMO D1 1/2" (12 MM)	Exclusividade ME /EPP	UNIDADE	5
35	291902	603048	EBS07961	AGULHA DE CORTE AUTOMÁTICO PARA BIÓPSIA DE TECIDOS MOLES, 14 G X 16 CM - DESCARTÁVEL, ESTÉRIL, MANDRIL COM GAVETA DE 17 MM PARA ARMAZENAMENTO DO FRAGMENTO (GUILHOTINA), AÇO INOXIDÁVEL, COM PROTETOR, ESTÉRIL, CÂNULA CENTIMETRADA COM MARCAÇÃO ECOGÊNICA DE UM EM UM CENTÍMETRO E PONTA ECOGÊNICA PARA MELHOR VISUALIZAÇÃO PELA ULTRASSONOGRRAFIA. COMPATÍVEL COM INSTRUMENTO AUTOMÁTICO DE BIÓPSIA. EMBALAGEM INDIVIDUAL EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO COM ABERTURA EM PÉTALA ASSÉPTICA, COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO E PROCEDÊNCIA, TEMPO DE VALIDADE E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE.. DESCRICÃO COMPLEMENTAR: COM DISPARADOR EM COMODATO.	Exclusividade ME /EPP	UNIDADE	96
				AGULHA DE FÍSTULA ARTÉRIO VENOSA 15 G, COM DISPOSITIVOS: SEGURANÇA, CORTA FLUXO E BACK EYE. ADULTO, CÂNULA EM AÇO RETA SILICONIZADA, PAREDES FINAS, BISEL TRIFACETADO E AFIADO COM ORIFÍCIO EM FACE			

36	503593	439889	EBS03063	<p>POSTERIOR, E CAPA PROTETORA. ALETA ANATÔMICA, LEVES E FIRMES FACILITANDO A PUNÇÃO, TUBO EXTENSOR TRANSPARENTE, EM PVC, INCOLOR, FLEXÍVEL, COM 30 CM DE COMPRIMENTO (+/-3 CM) E DIÂMETRO DE 25 MM, PINÇA CORTA FLUXO. CONECTOR FÊMEA RÍGIDO ROSQUEÁVEL COM TAMPA PROTETORA. MATERIAL RESISTENTE, ATÓXICO, ISENTO DE RESÍDUOS E IMPUREZAS, DE MANUSEIO FÁCIL E SEGURO. ESTÉRIL, BIOCOMPATÍVEL, DE USO ÚNICO. EMBALAGEM RESISTENTE, COM ABERTURA E TRANSFERÊNCIA ASSÉPTICA, IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.</p>	Exclusividade ME /EPP	UNIDADE	600
37	2720	439888	EBS03064	<p>AGULHA DE FÍSTULA ARTÉRIO VENOSA 16 G, COM DISPOSITIVOS: SEGURANÇA, CORTA FLUXO E BACK EYE. CÂNULA EM AÇO RETA SILICONIZADA, PAREDES FINAS, BISEL TRIFACETADO E AFIADO COM ORIFÍCIO EM FACE POSTERIOR, E CAPA PROTETORA. ALETA ANATÔMICA, TUBO EXTENSOR, TRANSPARENTE, PVC, INCOLOR, FLEXÍVEL, COM 30 CM DE COMPRIMENTO (+/-3 CM) E DIÂMETRO DE 25 MM (+/-3 CM), PINÇA CORTA FLUXO. CONECTOR FÊMEA RÍGIDO ROSQUEÁVEL COM TAMPA PROTETORA. MATERIAL RESISTENTE, ATÓXICO, ISENTO DE RESÍDUOS E IMPUREZAS, DE MANUSEIO FÁCIL E SEGURO. ESTÉRIL, BIOCOMPATÍVEL, DE USO ÚNICO. EMBALAGEM RESISTENTE, COM ABERTURA E TRANSFERÊNCIA ASSÉPTICA, IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE</p>	Exclusividade ME /EPP	UNIDADE	2500
				<p>AGULHA DE FÍSTULA ARTÉRIO VENOSA 17 G, PARA USO PEDIÁTRICO, COM DISPOSITIVOS: SEGURANÇA, CORTA FLUXO E BACK EYE. CÂNULA EM AÇO RETA SILICONIZADA, PAREDES FINAS, BISEL TRIFACETADO E AFIADO COM ORIFÍCIO EM FACE POSTERIOR, E CAPA PROTETORA. ALETA ANATÔMICA, TUBO EXTENSOR, TRANSPARENTE, EM PVC,</p>			

38	503592	439887	EBS03066	INCOLOR, FLEXÍVEL, COM 30 CM DE COMPRIMENTO (+/-3 CM) E DIÂMETRO DE 20 MM, PINÇA CORTA FLUXO. CONECTOR FÊMEA RÍGIDO ROSQUEÁVEL COM TAMPA PROTETORA. MATERIAL RESISTENTE, ATÓXICO, ISENTO DE RESÍDUOS E IMPUREZAS, DE MANUSEIO FÁCIL E SEGURO. ESTÉRIL, BIOCAMPATÍVEL, DE USO ÚNICO. EMBALAGEM RESISTENTE, COM ABERTURA E TRANSFERÊNCIA ASSÉPTICA, IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.	Exclusividade ME /EPP	UNIDADE	400
39	503596	421249	EBS04847	CATETER DE HEMODIÁLISE INFANTIL, DE CURTA PERMANÊNCIA: DIÂMETRO DE 6,5 FR (+/- 0,5), COMPRIMENTO: 9 CM (+/-1), CATETER DE DUPLO LÚMEN; RADIOPACO; CONFECCIONADO EM POLIURETANO OU SILICONE. DEMARCAÇÃO SEGURA, RAMOS ARTERIAL E VENOSO IDENTIFICADOS COM CLAMPS DE SEGURANÇA EM CADA RAMO, TAMPAS PROTETORAS E REGISTRO DE CAPACIDADE DE VOLUME PARA PREENCHIMENTO DE CADA RAMO, GUIA METÁLICO, DILATADOR E DISPOSITIVO PARA PUNÇÃO COM CÂNULA RETA, BISEL TRIFACETADO, AFIADO, CANHÃO COM ADAPTAÇÃO UNIVERSAL (LUER LOCK). DISPOSITIVO DE FIXAÇÃO NA PELE. TODO SISTEMA DEVE SER DE FLEXIBILIDADE SEGURA, RESISTINDO A TORÇÕES E ACOTOVELAMENTOS E SER DE MANUSEIO FÁCIL E SEGURO. HIPOALERGÊNICO, ESTÉRIL, ATÓXICO, DESCARTÁVEL, ISENTO DE LÁTEX, RESÍDUOS E IMPUREZAS. EMBALAGEM SEGURA, QUE PROPORCIONE ABERTURA ASSÉPTICA (EM PÉTALA), CONTENDO IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.	Exclusividade ME /EPP	UNIDADE	2
				CATETER DE HEMODIÁLISE, ADULTO, LONGA PERMANÊNCIA, TIPO PERMCATH: DIÂMETRO DE 14 FR (+/-0,5), COMPRIMENTO IMPLANTÁVEL 19 CM (+/- 1) E COMPRIMENTO TOTAL DE 36 CM (+/- 1), CONTENDO: 01 (UM) INTRODUTOR VASCULAR			

40	502278	419617	EBS03082	PERCUTÂNEO; 01 (UM) FIO GUIA METÁLICO PONTA J; 01 (UMA) AGULHA DE PUNÇÃO; 01 (UM) TUNELIZADOR; 01 (UM) DILATADOR DE VASOS; 01 (UMA) SERINGA; 01 (UM) BISTURI; 02 (DUAS) TAMPAS PROTETORAS DE VEDAÇÃO; EM SILICONE RADIOPACO; FIXADOR. EMBALAGEM SEGURA, QUE PROPORCIONE ABERTURA ASSÉPTICA (EM PÉTALA), CONTENDO IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.	Exclusividade ME /EPP	UNIDADE	80
41	501012	413236	EBS06189	CATETER DE HEMODIÁLISE, ADULTO, LONGA PERMANÊNCIA, TIPO PERMCATH: DIÂMETRO DE 14 FR (+/-0,5), COMPRIMENTO IMPLANTÁVEL 23 CM (+/- 1) E COMPRIMENTO TOTAL DE 40 CM (+/- 1), CONTENDO: 01 (UM) INTRODUTOR VASCULAR PERCUTÂNEO; 01 (UM) FIO GUIA METÁLICO PONTA J; 01 (UMA) AGULHA DE PUNÇÃO; 01 (UM) TUNELIZADOR; 01 (UM) DILATADOR DE VASOS; 01 (UMA) SERINGA; 01 (UM) BISTURI; 02 (DUAS) TAMPAS PROTETORAS DE VEDAÇÃO; EM SILICONE RADIOPACO; FIXADOR. EMBALAGEM SEGURA, QUE PROPORCIONE ABERTURA ASSÉPTICA (EM PÉTALA), CONTENDO IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.	Exclusividade ME /EPP	UNIDADE	60
42	501762	419617	EBS04866	CATETER DE HEMODIÁLISE, ADULTO, LONGA PERMANÊNCIA, TIPO PERMCATH: DIÂMETRO DE 14 FR (+/-0,5), COMPRIMENTO IMPLANTÁVEL 33 CM (+/- 1) E COMPRIMENTO TOTAL DE 50 CM (+/- 1), CONTENDO: 01 (UM) INTRODUTOR VASCULAR PERCUTÂNEO; 01 (UM) FIO GUIA METÁLICO PONTA J; 01 (UMA) AGULHA DE PUNÇÃO; 01 (UM) TUNELIZADOR; 01 (UM) DILATADOR DE VASOS; 01 (UMA) SERINGA; 01 (UM) BISTURI; 01 (UM) CARTÃO DE IDENTIFICAÇÃO DO PACIENTE; 02 (DUAS) TAMPAS PROTETORAS DE VEDAÇÃO; EM SILICONE RADIOPACO; FIXADOR. PRODUTO ISENTO DE LÁTEX. EMBALAGEM SEGURA, QUE PROPORCIONE ABERTURA ASSÉPTICA (EM PÉTALA), CONTENDO IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE	Exclusividade ME /EPP	UNIDADE	40
				CATETER DE HEMODIÁLISE, DE			

43	258385	413956	EBS14775	<p>CURTA PERMANÊNCIA, DIÂMETRO DE 12 FR, COMPRIMENTO 20 CM (+/- 1 CM), CATETER TRIPLO LÚMEN, COM EXTENSÕES CURVAS; RADIOPACO, CONFECCIONADO EM POLIURETANO OU SILICONE. ESTÉRIL, DESCARTÁVEL, ATÓXICO, ISENTO DE RESÍDUOS E IMPUREZAS. UMA VIA COM IDENTIFICAÇÃO ARTERIAL, UMA VIA COM IDENTIFICAÇÃO VENOSA E UMA VIA PARA INFUSÃO DE FLUIDOS, CLAMP DE SEGURANÇA EM CADA VIA, TAMPAS PROTETORAS E REGISTRO DE CAPACIDADE DE VOLUME PARA PREENCHIMENTO DE VIA ARTERIAL E VENOSA. GUIA METÁLICO, DILATADOR E DISPOSITIVO PARA PUNÇÃO COM CÂNULA RETA, BISEL TRIFACETADO, AFIADO, CANHÃO COM ADAPTAÇÃO UNIVERSAL (LUER LOCK) E DISPOSITIVO DE FIXAÇÃO NA PELE. TODO SISTEMA DEVE SER DE FLEXIBILIDADE SEGURA, RESISTINDO A TORÇÕES E ACOTOVELAMENTOS E SER DE MANUSEIO FÁCIL E SEGURO. PRODUTO ISENTO DE LÁTEX. EMBALAGEM SEGURA, QUE PROPORCIONE ABERTURA ASSÉPTICA, CONTENDO IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.</p>	Exclusividade ME /EPP	UNIDADE	8C
44	503608	435191	EBS03089	<p>CATETER DE HEMODIÁLISE, TRIPLO LÚMEN 12 FR, COMPRIMENTO 15 CM. EM POLIURETANO OU SILICONE ESTÉRIL, DESCARTÁVEL, ATÓXICO, ISENTO DE RESÍDUOS E IMPUREZAS. UMA VIA COM IDENTIFICAÇÃO ARTERIAL, UMA VIA COM IDENTIFICAÇÃO VENOSA E UMA VIA PARA INFUSÃO DE FLUIDOS, CLAMP DE SEGURANÇA EM CADA VIA, TAMPAS PROTETORAS E REGISTRO DE CAPACIDADE DE VOLUME PARA PREENCHIMENTO DE VIA ARTERIAL E VENOSA. GUIA METÁLICO, DILATADOR E DISPOSITIVO PARA PUNÇÃO COM CÂNULA RETA, BISEL TRIFACETADO, AFIADO, CANHÃO COM ADAPTAÇÃO UNIVERSAL (CONE FÊMEA LUER LOCK) E DISPOSITIVO DE</p>	Exclusividade ME /EPP	UNIDADE	9C

				FIXAÇÃO NA PELE. TODO SISTEMA DEVE SER DE FLEXIBILIDADE SEGURA, RESISTINDO A TORÇÕES E ACOTOVELAMENTOS E SER DE MANUSEIO FÁCIL E SEGURO. EMBALAGEM SEGURA, QUE PROPORCIONE ABERTURA ASSÉPTICA, CONTENDO IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.			
45	503598	421226	EBS03075	CATETER DE TENCKHOFF PARA DIÁLISE PERITONEAL CONTÍNUA ATÉ 31 CM DE COMPRIMENTO. CONSTITUÍDO DE TUBO MULTIPERFURADO EM SILICONE (QUE PERMITA A INFUSÃO E DRENAGEM DO LÍQUIDO PERITONEAL); ATÓXICO; COM FILETE RADIOPACO; ATE 07 CM DE COMPRIMENTO DA PONTA INICIAL ATÉ O PRIMEIRO DRACON; 02 CUFFS DE DACRON FIXOS; UM ADAPTADOR, PINÇA E UMA TAMPA; ESTÉRIL. EMBALAGEM SEGURA, QUE PROPORCIONE ABERTURA ASSÉPTICA (EM PÉTALA), CONTENDO IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.	Exclusividade ME /EPP	UNIDADE	2
46	290653	454377	EBS03093	DIALISADOR CAPILAR COM FIBRA DE POLISSULFONA OU VARIAÇÕES, COMPATÍVEL COM TODOS OS MODELOS DE MÁQUINAS DE HEMODIÁLISE. SUPERFÍCIE DE 1.0 M ² (+/- 0.1); COEFICIENTE DE ULTRAFILTRAÇÃO 30 (+/- 5) ML/H MMHG; CLEARENCE DE FOSFATO (FLUXO DE 300 ML /MIN) DE 190 (+/-5) ML/MIN. RÓTULO E EMBALAGEM RESISTENTE COM IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE; ESTÉRIL E SEM PROIBIÇÃO DE REPROCESSAMENTO	Exclusividade ME /EPP	UNIDADE	24
47	503607	454381	EBS03100	DIALISADOR CAPILAR COM FIBRA DE POLISSULFONA OU VARIAÇÕES, COMPATÍVEL COM TODOS OS MODELOS DE MÁQUINAS DE HEMODIÁLISE. SUPERFÍCIE DE 1.8 M ² (+/- 0.1); COEFICIENTE DE ULTRAFILTRAÇÃO DE 65 (+/- 10) ML/H MMHG; CLEARENCE DE FOSFATO (FLUXO DE 300 ML /MIN) DE 240 (+/10). RÓTULO E EMBALAGEM RESISTENTE COM IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE; ESTÉRIL E	Exclusividade ME /EPP	UNIDADE	270

				SEM PROIBIÇÃO DE REPROCESSAMENTO.			
48	503606	454383	EBS03098	DIALISADOR CAPILAR COM FIBRA DE POLISSULFONA OU VARIAÇÕES, COMPATÍVEL COM TODOS OS MODELOS DE MÁQUINAS DE HEMODIÁLISE; SUPERFÍCIE 2.2 M²; COEFICIENTE DE ULTRAFILTRAÇÃO DE 70 (+/- 15.0) ML/MMHG; CLEARANCE DE FOSFATO (FLUXO DE 300 ML /MIN) DE 260 (+/-20). RÓTULO E EMBALAGEM RESISTENTE COM IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE; ESTÉRIL E SEM PROIBIÇÃO DE REPROCESSAMENTO.	Exclusividade ME /EPP	UNIDADE	750
49	505892	454371	EBS15224	DIALISADOR CAPILAR COM FIBRA DE POLISSULFONA OU VARIAÇÕES, COMPATÍVEL COM TODOS OS MODELOS DE MÁQUINAS DE HEMODIÁLISE; SUPERFÍCIE DE 1.6 M² (+/- 0.1); COEFICIENTE DE ULTRAFILTRAÇÃO DE 55 (+/- 10.0) ML/H MMHG; CLAREANCE DE FOSFATO (FLUXO DE 300 ML /MIN) DE 220 (+/- 10) ML/MIN. RÓTULO E EMBALAGEM RESISTENTE COM IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE; ESTÉRIL E COM INDICAÇÃO DE "PROIBIDO REPROCESSAR	Exclusividade ME /EPP	UNIDADE	600
50	505894	365560	N/A	ELEMENTO FILTRANTE DE PROFUNDIDADE DE PARTÍCULAS. O ELEMENTO FILTRANTE DEVERÁ SER FABRICADO EM POLIPROPILENO, DE UMA CAMADA DEFINIDA E COM GRAU DE FILTRAÇÃO DE 5 MICRA. OS MICROFILTROS DEVEM POSSUIR CERTIFICAÇÃO PARA A NORMA NSF/ANSI 42 (ESPECÍFICA PARA UTILIZAÇÃO EM ÁGUA POTÁVEL) E GARANTIR OS REQUISITOS DE SEGURANÇA E EFICÁCIA PARA ESTE TIPO DE PRODUTO. TAMANHO COMPRIMENTO: 9,75 POLEGADAS, DIÂMETRO EXTERNO: 64 MILÍMETROS	Exclusividade ME /EPP	UNIDADE	65
				ELEMENTO FILTRANTE, NOME ELEMENTO FILTRANTE, DESCRIÇÃO COMPLEMENTAR: ELEMENTO FILTRANTE DE PROFUNDIDADE DE PARTÍCULAS. O ELEMENTO FILTRANTE DEVERÁ SER FABRICADO EM			

51	505899	365554	N/A	POLIPROPILENO, DE UMA CAMADA DEFINIDA E COM GRAU DE FILTRAÇÃO DE 1 MICRA. OS MICROFILTROS DEVEM POSSUIR CERTIFICAÇÃO PARA A NORMA NSF/ANSI 42 (ESPECÍFICA PARA UTILIZAÇÃO EM ÁGUA POTÁVEL) E GARANTIR OS REQUISITOS DE SEGURANÇA E EFICÁCIA PARA ESTE TIPO DE PRODUTO. TAMANHO: COMPRIMENTO: 9,75 POLEGADAS. DIÂMETRO EXTERNO: 64 MILÍMETROS	Exclusividade ME /EPP	UNIDADE	12
52	505900	460920	N/A	ELEMENTO FILTRANTE, NOME ELEMENTO FILTRANTE. DESCRIÇÃO COMPLEMENTAR: ELEMENTO FILTRANTE DE CARVÃO ATIVADO EM BLOCO (CARBON BLOCK), UTILIZADO PARA REMOÇÃO DE CLORO, SABORES, ODORES, E MOLÉCULAS ORGÂNICAS DE BAIXO PESO MOLECULAR. BARREIRA PARA PARTÍCULAS DE 5 MICRA. OS MICROFILTROS DEVEM POSSUIR CERTIFICAÇÃO PARA A NORMA NSF/ANSI 42 (ESPECÍFICA PARA UTILIZAÇÃO EM ÁGUA POTÁVEL) E GARANTIR OS REQUISITOS DE SEGURANÇA E EFICÁCIA PARA ESTE TIPO DE PRODUTO. TAMANHO 9,75" X 2,5" (250MM DE COMPRIMENTO).	Exclusividade ME /EPP	UNIDADE	48
53	503602	609738	EBS04876	EQUIPO PARA DIÁLISE PERITONEAL PEDIÁTRICO. COMPOSTO POR: 02 BURETAS GRADUADAS COM CAPACIDADE PARA 150 ML EM CADA, TUBOS EXTENSORES TRANSPARENTES, ATÓXICOS, BIOCMPATÍVEIS COM SOLUÇÕES, PONTAS PERFURANTES COM TAMPAS PROTETORAS, E PINÇA ROLETE EM CADA VIA, SISTEMA DE DERIVAÇÃO "Y", EXTREMIDADE INFERIOR CONECTADO POR TUBOS EXTENSORES COM PINÇA ROLETE, 01 INTERMEDIÁRIO COM CONECTOR LUER PRÓPRIO PARA CONEXÃO SEGURA DE SERINGA, 01 BOLSA COLETORA COM CAPACIDADE PARA 2000 ML. ESTÉRIL, USO ÚNICO. EMBALAGEM INDIVIDUAL, RESISTENTE E DE FÁCIL MANUSEIO, CONTENDO IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, LOTE, VALIDADE CONFORME A	Exclusividade ME /EPP	UNIDADE	60

				LEGISLAÇÃO VIGENTE. ITEM DEVERÁ SER COMPATÍVEL COM SISTEMA DE DIÁLISE PERITONEAL DA BAXTER			
54	501016	279201	PROVPPS013109	FITA ADESIVA, MATERIAL PLÁSTICO ADESIVO EM POLIESTER, TIPO ROTULADORA, LARGURA 12cm, COMPRIMENTO 7m, COR BRANCA, APLICAÇÃO ROTULADOR ELETRÔNICO MARCA DYMO TAG: DESCRIÇÃO COMPLEMENTAR: ADESIVO EM POLIESTER. DESCRIÇÃO COMPLEMENTAR: FITA COMPATÍVEL C/ ROTULADOR ELETRÔNICO PROFISSIONAL DYMO LABEL MANAGER 210D – LM210	Exclusividade ME /EPP	UNIDADE	210
55	160270	318871	EBS03110	ISOLADOR DE PRESSÃO PARA MÁQUINA DE HEMODIÁLISE, COM FILTRO BACTERIANO HIDROFÓBICO DE 0,2 MICRON. EM PVC OU SIMILAR, RÍGIDO, TRANSPARENTE, INCOLOR. CONECTORES MACHO E FÊMEA ROSQUEÁVEIS. MATERIAL DEVE SER COMPATÍVEL COM MÁQUINA ESPECIFICADA EM EDITAL, E PROMOVER ISOLAMENTO PARA MONITORIZAÇÃO DA PRESSÃO NAS LINHAS DE SANGUE, SER ATÓXICO, APIROGÊNICO, BIOCOMPATÍVEL, ESTÉRIL E DE USO ÚNICO. EMBALAGEM INDIVIDUAL COM ABERTURA E TRANSFERÊNCIA ASSÉPTICA, IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.	Exclusividade ME /EPP	UNIDADE	580
56	271361	436597	EBS04953	KIT CATETER DE HEMODIÁLISE DE CURTA PERMANÊNCIA, DUPLO LÚMEN: DIÂMETRO DE 12 FR (+/- 0,5), COMPRIMENTOS: 15 CM (+/-1), COMPOSTO DE: CATETER DE DUPLO LÚMEN; RADIOPACO; CONFECCIONADO EM POLIURETANO OU SILICONE. DEMARCAÇÃO SEGURA, RAMOS ARTERIAL E VENOSO IDENTIFICADOS COM CLAMPS DE SEGURANÇA EM CADA RAMO, TAMPAS PROTETORAS E REGISTRO DE CAPACIDADE DE VOLUME PARA PREENCHIMENTO DE CADA RAMO, GUIA METÁLICO 0,89 MM, AGULHA INTRODUTORA 18 G, AGULHA 22 G TAMPAS PROTETORAS AUTO SELANTES, BISTURI DESCARTÁVEL Nº 11, CAMPO DESCARTÁVEL, SERINGA DE 10 ML VALVULADA,	Exclusividade ME /EPP	UNIDADE	180

				DILATADOR E DISPOSITIVO PARA PUNÇÃO COM CÂNULA RETA, BISEL TRIFACETADO, AFIADO, CANHÃO COM ADAPTAÇÃO UNIVERSAL (LUER LOCK). DISPOSITIVO DE FIXAÇÃO NA PELE. TODO SISTEMA DEVE SER DE FLEXIBILIDADE SEGURA, RESISTINDO A TORÇÕES E ACOTOVELAMENTOS E SER DE MANUSEIO FÁCIL E SEGURO. HIPOALERGÊNICO, ESTÉRIL, ATÓXICO, DESCARTÁVEL, ISENTO DE RESÍDUOS E IMPUREZAS. EMBALAGEM SEGURA, QUE PROPORCIONE ABERTURA ASSÉPTICA (EM PÉTALA), CONTENDO IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.			
57	160970	437118	EBS04955	KIT CATETER DE HEMODIÁLISE DE CURTA PERMANÊNCIA, DUPLO LÚMEN: DIÂMETRO DE 12 FR (+/- 0,5), COMPRIMENTOS: 20 CM (+/-1), COMPOSTO DE: CATETER DE DUPLO LÚMEN; RADIOPACO; CONFECCIONADO EM POLIURETANO OU SILICONE. DEMARCAÇÃO SEGURA, RAMOS ARTERIAL E VENOSO IDENTIFICADOS COM CLAMPS DE SEGURANÇA EM CADA RAMO, TAMPAS PROTETORAS E REGISTRO DE CAPACIDADE DE VOLUME PARA PREENCHIMENTO DE CADA RAMO, GUIA METÁLICO 0,89 MM, AGULHA INTRODUTORA 18 G, AGULHA 22 G TAMPAS PROTETORAS AUTO SELANTES, BISTURI DESCARTÁVEL Nº 11, CAMPO DESCARTÁVEL, SERINGA DE 10 ML VALVULADA, DILATADOR E DISPOSITIVO PARA PUNÇÃO COM CÂNULA RETA, BISEL TRIFACETADO, AFIADO, CANHÃO COM ADAPTAÇÃO UNIVERSAL (LUER LOCK). DISPOSITIVO DE FIXAÇÃO NA PELE. TODO SISTEMA DEVE SER DE FLEXIBILIDADE SEGURA, RESISTINDO A TORÇÕES E ACOTOVELAMENTOS E SER DE MANUSEIO FÁCIL E SEGURO. HIPOALERGÊNICO, ESTÉRIL, ATÓXICO, DESCARTÁVEL, ISENTO DE RESÍDUOS E IMPUREZAS. EMBALAGEM SEGURA, QUE PROPORCIONE ABERTURA ASSÉPTICA (EM	Exclusividade ME /EPP	UNIDADE	23;

				PÉTALA), CONTENDO IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.			
58	503601	406719	EBS03122	LINHA ARTERIAL PEDIÁTRICO PARA HEMODIÁLISE, CONTENDO: CONECTOR AO PACIENTE COM LUER LOCK E CLAMP; INJETOR LATERAL; EXTENSOR PARA ENTRADA DE SOLUÇÃO FISIOLÓGICA E OU MEDICAÇÃO; SEGMENTO PARA MONITORIZAÇÃO DA PRESSÃO DA LINHA; ARTERIAL LOCALIZADA PRÉ BOMBA DE SANGUE; SEGMENTO PARA BOMBA DE HEPARINA; ADAPTADOR AO DIALISADOR COM ROSCA; VOLUME PRIMING 33 ML (+/- 3 ML). ESTÉRIL. EMBALAGEM COM ABERTURA E TRANSFERÊNCIA ASSÉPTICA, IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.	Exclusividade ME /EPP	UNIDADE	100
59	503600	406714	EBS03128	LINHA SANGUÍNEA VENOSA PARA HEMODIÁLISE, PEDIÁTRICA, COM CATABOLHA DE 22 MM, APRESENTANDO INJETOR LATERAL AUTOCICATRIZANTE, PRIMING 40 ML (+/- 3 ML), ESTÉRIL, BIOCOMPATÍVEL, ADAPTADOR COM ROSCA AO DIALISADOR, EXTENSOR PARA LEITURA DE PRESSÃO DA LINHA VENOSA, CONECTOR VENOSO LUER LOCK COM CLAMP. EMBALAGEM INDIVIDUAL RESISTENTE COM ABERTURA ASSÉPTICA, IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.	Exclusividade ME /EPP	UNIDADE	100
60	505895	438353	N/A	MEMBRANA PARA OSMOSE REVERSA PORTÁTIL, MODELO: 4021. FILTRO DE MEMBRANA SINTÉTICA EM POLISSULFONA, UTILIZADO PARA TRATAMENTO DE ÁGUA NAS MÁQUINAS DE PROPORÇÃO DE HEMODIÁLISE, CONEXÃO ASSÉPTICA E DE FÁCIL MANUSEIO, ESTÉRIL, EMBALAGEM RESISTENTE COM IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE. COMPATÍVEL COM A OSMOSE REVERSA PORTÁTIL DA MARCA DELTAMED, MODELO OR 150. CARACTERÍSTICAS COMPLEMENTARES: VIDA ÚTIL: MÉDIA DE 24 MESES (PODENDO VARIAR COM A QUALIDADE DA ÁGUA); RETENÇÃO DE SAIS: MÍNIMO DE 99% GDP (MÁX. DE 150 L/H). TEMPERATURA MÁX.	Exclusividade ME /EPP	UNIDADE	4

				DE TRABALHO: 45 GRAUS; PRESSÃO MÁXIMA DE TRABALHO: 600 PSI (41 BAR); DIMENSÕES: 4,0" (DIÂMETRO)X 21" (COMPRIMENTO); FAIXA DE PH PARA OPERAÇÃO CONTÍNUA: 2~12; RECUPERAÇÃO MÁXIMA: 15%; ÍNDICE DE DENSIDADE MÁXIMA DE SEDIMENTOS (SDI) NA ÁGUA DE ENTRADA: 5. MAX. DE CLORO LIVRE (CONCENTRAÇÃO NA ÁGUA DE ALIMENTAÇÃO):<0,1 PPM. ÁREA ATIVA: 36 (3.3) AREAFT2 (M2)			
61	502251	375799	N/A	REAGENTE ANALÍTICO, REAGENTE CONJUNTO DE REAGENTES, APLICAÇÃO QUANTITATIVO DE CLORO LIVRE EM ÁGUA, APRESENTAÇÃO TESTE, CARACTERÍSTICAS ADICIONAIS COLORIMÉTRICO, CONCENTRAÇÃO FAIXA DE ANÁLISE 0,1 A 2,0 MG/L. DESCRIÇÃO COMPLEMENTAR: TESTE DE CLORO QUALITATIVO 0,02 PPM PARA DETERMINAÇÃO CALORIMÉTRICA DA PRESENÇA DE CLORO RESIDUAL LIVRE . MÉTODO DE DETERMINAÇÃO: DETERMINAÇÃO CALORIMÉTRICA COM MÉTODO VISUAL (MUDANÇA DE COR)	Exclusividade ME /EPP	UNIDADE	2
62	502413	404451	N/A	REAGENTE ANALÍTICO, REAGENTE CONJUNTO DE REAGENTES, APLICAÇÃO QUANTITATIVO DE DUREZA TOTAL EM ÁGUA, APRESENTAÇÃO TESTE, CARACTERÍSTICAS ADICIONAIS CALORIMÉTRICO.DESCRICÃO COMPLEMENTAR:TESTE DE DUREZA QUANTITATIVO PARA DETERMINAÇÃO CALORIMÉTRICA DE DUREZA TOTAL EM BAIXAS CONCENTRAÇÕES. DETERMINAÇÃO CALORIMÉTRICA COM MÉTODO VISUAL (MUDANÇA DE COR).	Exclusividade ME /EPP	UNIDADE	2
63	505010	473738	Solicitação de catalogação SISMAD 23765.001267 /2024-53	ROTULADOR, LARGURA FITA 12 MM, CARACTERES: 13 UN. FUNCIONAMENTO ELETRÔNICO, FONTE ALIMENTAÇÃO: PILHA "AA"/ADAPTADOR 110/200, TECLADO PADRÃO "ABC", TECLA NAVEGAÇÃO. PORTÁTIL. CARACTERÍSTICAS ADICIONAIS: COMPATÍVEL COM FITAS DYMO D1 1/2" (12 MM)	Exclusividade ME /EPP	UNIDADE	5

4. Acréscimos e Supressões de Itens

No Plano Anual de Compras 2024, aprovado pelo Colegiado Executivo do Hospital Universitário de Juiz de Fora, foi previsto o encaminhamento do Termo de Referência nº 0039/2024, cujo objeto é a aquisição de Insumos para Hemodiálise e Agulhas, Seringas e Cateteres para abastecer a Unidade do Sistema Urinário (Hemodiálise) do Hospital Universitário da Universidade Federal de Juiz de Fora/EBSERH.

TR 2024	OBJETO	CATEGORIA /SUBCATEGORIA DE COMPRA	Nº DE ITENS PROPOSTO (PAC)	Nº DE ITENS INÍCIO DO PLANEJAMENTO	ENCAMINHAR TR À UCL EM:
0039	Aquisição de Insumos para Oftalmologia	Agulhas, seringas e cateteres; Insumos de hemodiálise; Produtos para saúde.	36	36	09/2024

Ao iniciar o planejamento, haviam 36 itens para o Termo de Referência nº 0039/2024.

Os 36 itens previstos foram avaliados pela Equipe de Planejamento de Contratações (EPC) e pela Equipe Técnica de Suporte à EPC, conforme documentos:

- a) Planilha Avaliação dos Itens - TR 39/2024 (40483058);
- b) Despacho - SEI 40641129;
- c) Planilha Avaliação ETS - TR 39/2024 (42346569);
- d) Despacho - SEI 42346591;
- e) Planilha Avaliação CPPS TR_39.2024 (41846269);
- f) Despacho - SEI 41846314.

4.1. ACRÉSCIMO DE ITENS:

Foram inseridos 3 (três) itens, conforme justificativa abaixo:

AGHU	DESCRIÇÃO COMPLETA	JUSTIFICATIVA
505828	CATETER PARA HEMODIÁLISE (TIPO PALINDROME), 14,5 FR, 36 A 72 CM. COMPOSTO POR: KIT CATETER DUPLO LÚMEN PARA HEMODIÁLISE DE LONGA PERMANÊNCIA, CONFECCIONADO EM PTFE (POLITETRAFLUOROETILENO), RADIOPACO, COM CUFF DE FELTRO SUBCUTÂNEO, EXTENSÕES RETAS EM SILICONE COM PINÇA CORTA FLUXO. INFORMAÇÕES IMPRESSAS (NOME, COMPRIMENTO E VOLUME DE PRIMING). PONTA EM FORMATO DE "Z" (SIMÉTRICA), REVESTIDO INTERNA E EXTERNAMENTE COM HEPARINA NÃO DILUENTE E CORPO COM ÍONS DE PRATA. DEVERÁ CONTER: 01 AGULHA INTRODUTORA DE AÇO INOX TAMANHO 18 G; 01 FIO GUIA J/RETO EM AÇO INOX 0,038" X 70 CM; 01 SERINGA DE 10 ML A 12 ML ; 01 DILATADOR 12 F; 01 DILATADOR 14 F; 01 BISTURI COM LÂMINA 11 GRADUADO; 01 ESTILETE TUNELIZADOR DE AÇO INOX; 01 INTRODUTOR (TIPO	Substituiu o item de AGHU 502280 a pedido da ETS.

	PULLAPART) COM DILATADOR DE PLÁSTICO INERTE E VÁLVULA ANTIRREFLUXO; 01 INTRODUTOR (TIPO VENATRAC); 02 TAMPAS SELADORAS DE PLÁSTICO INQUEBRÁVEL; 01 COMPRESSA DE GAZE 10 X 10 CM; 02 CURATIVOS COMPRESSIVOS; CONDICIONADOS EM EMBALAGEM ESTÉRIL COM ABERTURA E TRANSFERÊNCIA ASSÉPTICA, IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.	
505892	DIALISADOR CAPILAR COM FIBRA DE POLISSULFONA OU VARIAÇÕES, COMPATÍVEL COM TODOS OS MODELOS DE MÁQUINAS DE HEMODIÁLISE; SUPERFÍCIE DE 1.6 M² (+/- 0.1); COEFICIENTE DE ULTRAFILTRAÇÃO DE 55 (+/- 10.0) ML /H MMHG; CLAREANCE DE FOSFATO (FLUXO DE 300 ML /MIN) DE 220 (+/- 10) ML/MIN. RÓTULO E EMBALAGEM RESISTENTE COM IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE; ESTÉRIL E COM INDICAÇÃO DE "PROIBIDO REPROCESSAR	Item recém-padronizado conforme despacho 42346591.
505890	DIALISADOR CAPILAR COM FIBRA DE POLISSULFONA OU VARIAÇÕES, COMPATÍVEL COM TODOS OS MODELOS DE MÁQUINAS DE HEMODIÁLISE; SUPERFÍCIE DE 2.2 M² (+/- 0.2), COEFICIENTE DE ULTRAFILTRAÇÃO DE 80 (+/-10.0) ML /H/MMHG, CLEARANCE DE FOSFATO (FLUXO DE 300 ML /MIN) DE 245 (+/-5). RÓTULO E EMBALAGEM RESISTENTE COM IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE; ESTÉRIL E COM INDICAÇÃO DE "PROIBIDO REPROCESSAR".	Item recém-padronizado conforme despacho 42346591.

4.2. SUPRESSÃO DE ITENS:

05 (cinco) itens foram suprimidos do TR 39/2024, conforme justificativa abaixo:

AGHU	DESCRIÇÃO	JUSTIFICATIVA
502280	KIT CATETER (TIPO PALINDROME) 14.5 FR, 50 CM (+/-2,5); KIT CATETER DUPLO LÚMEN PARA HEMODIÁLISE DE LONGA PERMANÊNCIA, CONFECCIONADO EM PTFE (POLITETRAFLUOROETILENO), RADIOPACO, COM CUFF DE FELTRO SUBCUTÂNEO, EXTENSÕES RETAS EM SILICONE COM PINÇA CORTA FLUXO. INFORMAÇÕES IMPRESSAS (NOME, COMPRIMENTO E VOLUME DE PRIMING). PONTA EM FORMATO DE "Z" (SIMÉTRICA), REVESTIDO INTERNA E EXTERNAMENTE COM HEPARINA NÃO DILUENTE E CORPO COM ÍONS DE PRATA. DEVERÁ CONTER: 01 AGULHA INTRODUTORA DE AÇO INOX TAMANHO 18 G; 01 FIO GUIA J/RETO EM AÇO INOX 0,038" X 70 CM; 01 SERINGA DE 10 ML A 12 ML ; 01 DILATADOR 12 F; 01 DILATADOR 14 F; 01 BISTURI COM LÂMINA 11 GRADUADO; 01 ESTILETE TUNELIZADOR DE AÇO INOX; 01 INTRODUTOR (TIPO PULLAPART) COM DILATADOR DE PLÁSTICO INERTE E VÁLVULA ANTIRREFLUXO; 01 INTRODUTOR (TIPO VENATRAC); 02 TAMPAS	Substituído pelo item de AGHU 505828 a pedido da ETS.

	SELADORAS DE PLÁSTICO INQUEBRÁVEL; 01 COMPRESSA DE GAZE 10 X 10 CM; 02 CURATIVOS COMPRESSIVOS; CONDICIONADOS EM EMBALAGEM ESTÉRIL COM ABERTURA E TRANSFERÊNCIA ASSÉPTICA, IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.	
501014	CATETER DE HEMODIÁLISE, ADULTO, LONGA PERMANÊNCIA, TIPO PERMCATH: DIÂMETRO DE 14 FR (+/-0,5), COMPRIMENTO IMPLANTÁVEL 28 CM (+/- 1) E COMPRIMENTO TOTAL DE 45 CM (+/- 1), CONTENDO: 01 (UM) INTRODUTOR VASCULAR PERCUTÂNEO; 01 (UM) FIO GUIA METÁLICO PONTA J; 01 (UMA) AGULHA DE PUNÇÃO; 01 (UM) TUNELIZADOR; 01 (UM) DILATADOR DE VASOS; 01 (UMA) SERINGA; 01 (UM) BISTURI; 01 (UM) CARTÃO DE IDENTIFICAÇÃO DO PACIENTE; 02 (DUAS) TAMPAS PROTETORAS DE VEDAÇÃO; EM SILICONE RADIOPACO; FIXADOR. PRODUTO ISENTO DE LÁTEX. EMBALAGEM SEGURA, QUE PROPORCIONE ABERTURA ASSÉPTICA (EM PÉTALA), CONTENDO IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE	A ETS informou que não há necessidade da compra desse produto.
290651	DIALISADOR CAPILAR COM FIBRA DE POLISSULFONA OU VARIAÇÕES, COMPATÍVEL COM TODOS OS MODELOS DE MÁQUINAS DE HEMODIÁLISE. SUPERFÍCIE DE 0.8 M ² (+/- 0.1); COEFICIENTE DE ULTRAFILTRAÇÃO DE 20 (+/- 10.0) ML /H MMHG; CLEARENCE DE FOSFATO (FLUXO DE 300 ML/MIN) DE 135 (+/- 5). RÓTULO E EMBALAGEM RESISTENTE COM IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE; ESTÉRIL E SEM PROIBIÇÃO DE REPROCESSAMENTO	A ETS informou que não há necessidade da compra desse produto.
	LÂMPADA ULTRAVIOLETA COMPATÍVEL COM OSMOSE REVERSA PORTÁTIL, MARCA: PERMUTION, MODELO: RO1000.	

500739	POTENCIA: 14 WATTS, CÓDIGO FABRICANTE MPIM 0659. LÂMPADA ULTRAVIOLETA (PROTEGIDA POR TUBO DE QUARTZO) QUE EMITE RADIAÇÃO COM COMPRIMENTO DE ONDA NA FAIXA DE 254 MILÍMETROS. PRESSÃO MÁXIMA ADMISSÍVEL 6 KGF/CM² OU 90 PSI. CONSTRUÍDA EM AÇO INOX. A LÂMPADA DEVERÁ AINDA POSSUIR ESPELHAMENTO INTERNO DA CÂMARA DE AÇO INOX E GARANTIA DE PERFORMANCE DE RAIOS ULTRAVIOLETAS ACIMA DE 99,9%.	A ETS informou que não há necessidade da compra desse produto, pois possuímos 4 unidades em estoque.
500740	MEMBRANA PARA OSMOSE REVERSA PORTÁTIL. FILTRO DE MEMBRANA SINTÉTICA EM POLISSULFONA, UTILIZADO PARA TRATAMENTO DE ÁGUA NAS MÁQUINAS DE PROPORÇÃO DE HEMODIÁLISE, CONEXÃO ASSÉPTICA E DE FÁCIL MANUSEIO, ESTÉRIL, EMBALAGEM RESISTENTE COM IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE. COMPATÍVEL COM A OSMOSE REVERSA PORTÁTIL DA MARCA PERMUTION, MODELO RO-1000. ESPECIFICAÇÃO DO FABRICANTE: 1000GPDW30-3020	Licitado no PR 90042/2024 (Item 14) devido a urgência na aquisição.

4.3. QUANTITATIVO FINAL

O Termo de Referência nº 0039/2024 será tramitado com **34 materiais**.

Válido ressaltar que, devido à orientação institucional de duplicação dos itens com valor igual ou inferior a R\$ 80.000,00 para atendimento da Lei Complementar 123, o Termo de Referência nº 0039/2024 será tramitado com **63 itens de licitação**.

5. Descrição da necessidade

O presente termo de referência visa a realização de nova licitação eletrônica para continuidade dos serviços prestados pelo Hospital Universitário de Juiz de Fora/EBSERH.

O Hospital Universitário (HU) da Universidade Federal de Juiz de Fora, vinculado à Empresa Brasileira de Serviços Hospitalares (EBSERH), mantém exclusividade para pacientes do Sistema Único de Saúde (SUS). Possui duas unidades – Santa Catarina e Dom Bosco – e capacidade para procedimentos ambulatoriais a cirurgias de alta complexidade. A equipe multidisciplinar é formada por empregados e servidores públicos, professores, técnicos, residentes e alunos da área da saúde.

Os itens em questão são insumos para hemodiálise e Agulhas, Seringas e Cateteres (insumos para hemodiálise e Agulhas para Aspiração/Biópsia) para atender a Unidade do Sistema Urinário (Hemodiálise) do Hospital Universitário de Juiz de Fora/Ebserh.

O serviço de Nefrologia realiza atividades ambulatoriais na Unidade Dom Bosco e presta assistência aos pacientes internados nas enfermarias sob sua responsabilidade, além de pareceres gerados à especialidade. Faz biópsia renal para diagnóstico quando necessário. Na Unidade Dom Bosco, o tratamento dialítico é realizado no setor de hemodiálise. O serviço possui residência médica em nefrologia e participa da residência em clínica médica, ambas credenciadas pelo MEC.

Os produtos para a saúde são artigos de uso médico ou laboratorial destinados a fornecer suporte a procedimentos diagnósticos, terapêuticos ou cirúrgicos.

A RDC nº 185, de 22 de Outubro de 2001, define como produtos médicos: *"produto para a saúde, tal como equipamento, aparelho, material, artigo ou sistema de uso ou aplicação médica, odontológica ou laboratorial, destinado à prevenção, diagnóstico, tratamento, reabilitação ou anticoncepção e que não utiliza meio farmacológico, imunológico ou metabólico para realizar sua principal função em seres humanos, podendo entretanto ser auxiliado em suas funções por tais meios"*

A importância da aquisição dos materiais na instituição hospitalar torna-se vital, em virtude de serem insumos estratégicos de suporte às ações de saúde, cuja falta pode significar interrupções no tratamento, cancelamento de cirurgias, o que comprometeria o atendimento e a qualidade de vida dos pacientes, além de impedir o cumprimento da missão institucional de promover, de forma integrada, o ensino e a assistência aos nossos usuários.

As quantidades demandadas dos respectivos itens são para atender o consumo do HU/UFJF durante o período de 12 meses.

6. Área requisitante

Área Requisitante	Responsável
Unidade de Planejamento e Dimensionamento de Estoques	Laryssa Nunes Schmitz

7. Descrição dos Requisitos da Contratação

Com base no art. 125 do Regulamento de Licitações e Contratos da EBSE RH, bem como no art. 3º, inciso II, do Decreto nº 11.462/23, será adotado o **Sistema de Registro de Preços**, pois pelas características do bem a ser adquirido, há a previsão de entregas parceladas durante a vigência da Ata de Registro de Preços.

Será formalizado instrumento contratual para o **item 01 (exclusividade ME/EPP)** e seu equivalente **item 35 (ampla participação)**:

- a) Para esses itens, as obrigações decorrentes do certame serão formalizadas por meio de instrumento contratual, com vigência inicial de 12 (doze) meses, dada a necessidade de acompanhamento dos critérios relacionados ao **comodato**, assistência técnica, entre outros, pelas características do objeto.
- b) O contrato poderá ter a sua duração prorrogada até o limite de 5 (cinco) anos, contados a partir de sua celebração, na forma do art. 147 do RLCE.

Para os demais itens, o contrato será substituído pela nota de empenho, conforme possibilita o art. 152, § 1º do Regulamento de Licitações e Contratos da EBSE RH.

A opção da escolha da aquisição pelo Sistema de Registro de Preços – SRP decorre da necessidade de aquisições frequentes e parceladas, além de não ser possível definir previamente o quantitativo exato a ser demandado ao longo do período de vigência da ata.

O Sistema de Registro de Preços possibilita algumas vantagens, como por exemplo:

1. A possibilidade de maior economia de escala, devido à possibilidade da participação de diversos órgãos na mesma Ata Registro de Preços, contratando em conjunto produtos ou serviços para o prazo de até 01 (um) ano;
2. Viabiliza a eficiência administrativa, promovendo a diminuição do número de licitações e reduz os custos operacionais durante o exercício financeiro;

3. O fornecimento do objeto ocorre somente quando surgir a necessidade em se adquirir os bens de consumo registrados em ata;
4. Não obrigatoriedade em se adquirir os bens registrados, quer seja em suas quantidades parciais ou totais;
5. As dotações orçamentárias são indispensáveis somente no momento da contratação;
6. Atendimento de demandas imprevisíveis;
7. Redução do volume de estoques, uma vez que a Administração Pública contrata na medida de suas necessidades;

DA ADEÇÃO À ATA DE REGISTRO DE PREÇOS

A ata de registro de preços, durante sua validade, poderá ser utilizada por qualquer órgão ou entidade responsável pela execução das atividades contempladas no art. 1º da Lei nº 13.303/2016 que não tenha participado do certame licitatório, mediante anuência do órgão gerenciador, desde que devidamente justificada a vantagem e respeitadas, no que couber, as condições e as regras estabelecidas na Lei nº 13.303/2016, no Decreto nº 8.945/2016, no Regulamento de Licitações e Contratos da EBSEH e no Decreto nº 11.462/23.

A manifestação do órgão gerenciador de que trata o subitem anterior, salvo para adesões feitas por órgãos ou entidades de outras esferas federativas, fica condicionada à realização de estudo, pelos órgãos e pelas entidades que não participaram do registro de preços, que demonstre o ganho de eficiência, a viabilidade e a economicidade para a administração pública federal da utilização da ata de registro de preços.

Caberá ao fornecedor beneficiário da Ata de Registro de Preços, observadas as condições nela estabelecidas, optar pela aceitação ou não do fornecimento, desde que este fornecimento não prejudique as obrigações anteriormente assumidas com o órgão gerenciador e órgãos participantes.

As aquisições ou contratações adicionais não poderão exceder, por órgão ou entidade, a cinquenta por cento dos quantitativos dos itens do instrumento convocatório e registrados na ata de registro de preços para o órgão gerenciador e órgãos participantes.

As adesões à ata de registro de preços são limitadas, na totalidade, ao dobro do quantitativo de cada item registrado na ata de registro de preços para o órgão gerenciador e órgãos participantes, independente do número de órgãos não participantes que eventualmente aderirem.

Tratando-se de item exclusivo para microempresas e empresas de pequeno porte e cooperativas enquadradas no artigo 34 da Lei nº 11.488, de 2007, o órgão gerenciador somente autorizará a adesão caso o valor da contratação pretendida pelo aderente, somado aos valores das contratações já previstas para o órgão gerenciador e participantes ou já destinadas à aderentes anteriores, não ultrapasse o limite de R\$ 80.000,00 (oitenta mil reais) (Acórdão TCU nº 2957/2011 – P).

Ao órgão não participante que aderir à ata competem os atos relativos à cobrança do cumprimento pelo fornecedor das obrigações contratualmente assumidas e a aplicação, observada a ampla defesa e o contraditório, de eventuais penalidades decorrentes do descumprimento de cláusulas contratuais, em relação às suas próprias contratações, informando as ocorrências ao órgão gerenciador.

Após a autorização do órgão gerenciador, o órgão não participante deverá efetivar a contratação solicitada em até 90 (noventa) dias, observado o prazo de validade da Ata de Registro de Preços.

Caberá ao órgão gerenciador autorizar, excepcional e justificadamente, a prorrogação do prazo para efetivação da contratação, respeitado o prazo de vigência da ata, desde que solicitada pelo órgão não participante.

Justifica-se a permissão de adesão à ata de registro de preços para mitigar riscos de desabastecimento ocasionados por rescisões contratuais, sancionamento de fornecedores, entre outros.

A possibilidade de adesão auxilia os hospitais a adquirirem insumos já licitados, garantindo o melhor preço proposto, nos casos de urgência e emergência que há necessidade de aquisição de forma mais rápida e ágil dos insumos. A permissão da adesão irá possibilitar a redução de processos burocráticos, evitando assim a abertura de processos de Dispensa de Licitação, que deverão ser realizados somente em casos excepcionais.

8. Levantamento de Mercado

Para o objeto em questão, foi feita a análise de mercado, conforme pesquisa de preços anexada pelos planejadores requisitantes no processo SEI, no qual demonstrou-se haver um número suficiente de fornecedores para que haja competição neste mercado.

9. Descrição da solução como um todo

O Hospital Universitário de Juiz de Fora é credenciado pelo Sistema Único de Saúde para prestar assistência à saúde, com ênfase na atenção especializada, na formação de recursos humanos e na produção de conhecimento em saúde, tendo como responsabilidade desenvolver a assistência em saúde com eficiência, qualidade e segurança e, de forma indissociável e integrada, o ensino, a pesquisa e a extensão.

O detalhamento e as especificações técnicas dos itens foram realizados a partir dos dados contidos no Sistema AGHU e no Catálogo da Rede Ebserh, devidamente padronizados nessa instituição. Sendo assim, nas definições do objeto não foram incluídas especificações irrelevantes, informações desnecessárias ou que limitem a competição.

9.1. Do Comodato

A empresa vencedora deverá fornecer em regime de Comodato, durante a vigência contratual, **uma unidade do disparador compatível com a agulha fornecida para os itens 01 (Exclusividade ME/EPP) ou 35 (Ampla Competitividade)**, sem qualquer ônus para o HU-UFJF/EBSERH.

Considerando a necessidade de utilização de equipamento compatível para os itens 01 (Exclusividade ME/EPP) ou 35 (Ampla Competitividade), foi realizado o Estudo de Viabilidade Técnica para Aquisição, Locação ou Comodato de Equipamentos, conforme Análise - SEI 3 (1531261) do Processo SEI nº 23765.011089/2019-10, cuja validade é de 5 anos, onde foi apontada como estratégia mais vantajosa para Administração a cessão de equipamentos em regime de comodato.

A disponibilização/comodato do equipamento em questão se faz necessário durante os procedimentos cirúrgicos, tendo em vista a compatibilidade do insumo, ou seja, da marca vencedora e o equipamento comodatado.

10. Estimativa das Quantidades a serem Contratadas

Conforme informado na Planilha Avaliação ETS - TR 39/2024 (42346569), os quantitativos a serem licitados foram indicados pelo integrantes requisitantes da EPC e avaliados e adequados pela Equipe Técnica de Suporte,

A avaliação do demandante se faz necessária, pois ele possui informações referentes ao número de atendimentos contratualizados e, caso esses atendimentos estejam aquém do esperado, o histórico de consumo no AGHU estará em desacordo com o quantitativo necessário para atender a demanda esperada.

A correta mensuração dos quantitativos a licitar de cada produto para saúde é essencial para a continuidade da assistência hospitalar de qualidade destinada aos usuários do Sistema Único de Saúde (SUS), bem como para a formação dos profissionais de saúde em atuação no Hospital Universitário de Juiz de Fora.

A metodologia de mensuração dos quantitativos levou em consideração:

- a) O estoque atual do material, conforme consulta ao Aplicativo de Gestão para Hospitais Universitários (AGHU).
- b) O consumo institucional atual, consultado o Consumo Mensal Ponderado referente à junho de 2024.
- c) Incremento definido pelo novo contrato global.
- d) A metodologia utilizada foi:

$$\hat{\theta}_{ETP} = (\mu_{2024} \cdot |t| \cdot 1,25) + \rho$$

$$\mu_{2024} = \text{média mensal ponderada}_{ref.jun}$$

$$t = \text{tempo em meses, 1 a 12.}$$

$$1,25 \text{ fator de imprevisibilidade}$$

$$\rho = \text{incremento definido por ampliação ou criação de serviços}$$

Onde $t = 12$ meses (vigência da ARP) e $\rho = 0$

Do resultado do cálculo acima, para alguns itens realizou-se o arredondamento para melhor adequação às embalagens disponíveis no mercado.

As necessidades de alteração apontadas pela Equipe Técnica de Suporte, quanto aos descritivos, unidades de fornecimento e códigos analisados, foram remetidos para a Comissão de Padronização de Produtos Para Saúde (CPPS), que efetuou as modificações necessárias.

11. Estimativa do Valor da Contratação

[Conteúdo Sigiloso | Justificativa: informação sigilosa com base no art. 34 da Lei 13.303/2016]

12. Justificativa para o Parcelamento ou não da Solução

O parcelamento da solução é a regra, devendo a licitação ser realizada por item sempre que o objeto for divisível, desde que se verifique não haver prejuízo para o conjunto da solução ou perda de economia de escala, visando propiciar a ampla participação de licitantes, que embora não disponham de capacidade para execução da totalidade do objeto, possam fazê-lo com relação a itens ou unidades autônomas.

Para o objeto em questão o critério de aceitação será o de **menor valor por ITEM** para todos os produtos, pois não há prejuízo para a solução e os mesmos são ofertados por diversas empresas no mercado.

13. Contratações Correlatas e/ou Interdependentes

Não foram identificadas contratações correlatas nem interdependentes para a viabilidade desta demanda.

14. Alinhamento entre a Contratação e o Planejamento

A contratação está vinculada à política pública de assistência à saúde no âmbito do Sistema Único de Saúde (SUS) através do **Contrato N° 08.2024.179** entre o Município de Juiz de Fora, por intermédio da Secretaria de Saúde, e a Empresa Brasileira de Serviços Hospitalares junto ao Hospital Universitário da Universidade Federal de Juiz de Fora para integrar a Rede de Atenção à Saúde do Município de Juiz de Fora.

O Plano Anual de Compras de Materiais de Consumo 2024, aprovado pelo Colegiado Executivo do Hospital Universitário de Juiz de Fora/EBSERH, prevê o encaminhamento do **Termo de Referência n° 0039/2024** para a Unidade de Compras e Licitações (UCL) no mês de **Setembro de 2024**.

15. Resultados Pretendidos

Entre os benefícios diretos e indiretos que o HU-UFJF almeja com a esta aquisição, destaca-se:

- Adquirir de forma mais vantajosa para a instituição materiais de consumo que supram a necessidade, atendendo os requisitos ambientais e econômico-financeiros;
- Evitar aquisições por meio de dispensa de licitação;
- Garantir o atendimento das demandas assistenciais, de ensino e pesquisa, atendendo da melhor forma possível os usuários do Sistema Único de Saúde.

16. Providências a serem Adotadas

Não se vislumbram necessidades de tomada de providências de adequações para a solução escolhida.

17. Possíveis Impactos Ambientais

De acordo com a Instrução Normativa SLTI/MPOG n.º 01, de 19 de janeiro de 2010, que dispõe sobre os critérios de sustentabilidade ambiental na aquisição de bens, contratação de serviços ou obras pela Administração Pública Federal direta, autárquica e fundacional, a empresa deverá atender aos critérios de qualidade ambiental e sustentabilidade socioambiental, respeitando as normas de proteção do meio ambiente, tais como:

I – que os bens sejam constituídos, no todo ou em parte, por material reciclado, atóxico, biodegradável, conforme ABNTNBR – 15448-1 e 15448-2;

II – que sejam observados os 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, caso aplicável;

III – que os bens devam ser, preferencialmente, acondicionados em embalagem individual adequada, com o menor volume possível, que utilize materiais recicláveis, de forma a garantir a máxima proteção durante o transporte e o armazenamento; e

IV – que os bens não contenham 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) bifenilpolibromados (PBBs), éteres difenil-polibromados (PBDEs).

A empresa deverá reconhecer seu compromisso sócio-ambiental, mantendo-se disponível à fiscalização pelos órgãos responsáveis.

A contratação adotará práticas de sustentabilidade ambiental de acordo com o que determina a Instrução Normativa SLTI/MPOG n.º 01, de 19 de janeiro de 2010, nos aspectos definidos no Guia Nacional de Licitações Sustentáveis da Advocacia Geral da União (AGU) (2016).

18. Classificação pela Lei n.º 12.527/2011

O Regulamento de Licitações e Contratos da EBSEH, através do art. 28, XIV, determina que o Estudo Técnico Preliminar da Contratação deverá conter a avaliação da necessidade de classificação do ETP como sigiloso, nos termos da Lei nº 12.527/ 2011 (Lei de Acesso à Informação).

As informações gerais contidas no ETP não se enquadram nas hipóteses de sigilo elencadas pela Lei de Acesso à informação, por não colocarem em risco a segurança da sociedade e do Estado. Estas são, portanto, públicas.

No entanto, há uma exceção: o valor estimado da contratação é sigiloso, por determinação do art. 34 da Lei 13.303/2016 e do art. 7º do Regulamento de Licitações e Contratos da EBSEH, motivo pelo qual restringiu-se a publicidade da Cláusula 11 deste ETP Digital.

19. Declaração de Viabilidade

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

19.1. Justificativa da Viabilidade

Conforme fundamentação acima, especialmente no que tange à solução de mercado escolhida, esta Equipe de Planejamento, considera que a aquisição é viável tecnicamente, além de ser necessária para o atendimento das necessidades e interesses do Hospital Universitário da Universidade Federal de Juiz de Fora/EBSERH.

20. 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](#).

CAMILA ROCHA MIRANDA

Integrante Requisitante



Assinou eletronicamente em 14/10/2024 às 10:20:34.

LARYSSA NUNES SCHMITZ

Coordenadora Substituta da EPC



Assinou eletronicamente em 11/10/2024 às 15:07:05.

EDMAR CARDOSO DE LIMA

Integrante Requisitante



Assinou eletronicamente em 11/10/2024 às 15:06:17.

Lista de Anexos

Atenção: Apenas arquivos nos formatos ".pdf", ".txt", ".jpg", ".jpeg", ".gif" e ".png" enumerados abaixo são anexados diretamente a este documento.

- Anexo I - Planilha_Avaliação dos Itens_TR 39.2024_ETTS.pdf (444.83 KB)
- Anexo II - Planilha_Avaliação dos Itens_TR 39.2024_CPPS.pdf (373.76 KB)

Anexo I - Planilha_Avaliação dos Itens_TR 39.2024_ETs.pdf

AVALIAÇÃO TERMO DE REFERÊNCIA Nº 0039/2024																
ÁREA DE PREENCHIMENTO PELO INTEGRANTE REQUISITANTE DA EPC											ÁREA DE PREENCHIMENTO POR INTEGRANTE DA EQUIPE TÉCNICA DE SUPORTE À EPC					
ITEM	AGHU	CÓDIGO EBSERH	CATMAT	DESCRIÇÃO COMPLETA AGHU	APRESENTAÇÃO	ÚLTIMA QUANTIDADE LICITADA	Consumo Ponderado (junho/2024)	Estoque atual (08/07/2024)	Projeção consumo (CMP x 12 x 1,25)	QUANTITATIVO A LICITAR	OBSERVAÇÕES DO REQUISITANTE	QUANTIDADE DE ACORDO? (SIM ou QUANTIDADE NECESSÁRIA)	JUSTIFICATIVA PARA O AUMENTO OU DIMINUIÇÃO	DESCRIPTIVO CONFORME NECESSIDADE? (SIM OU NÃO)	OBSERVAÇÕES	
1	291902	EBS07961	603048	AGULHA DE CORTE AUTOMÁTICO PARA BIÓPSIA DE TECIDOS MOLES, 14 G X 16 CM - DESCARTÁVEL, ESTÉRIL, MANDRIL COM GAVETA DE 17 MM PARA ARMAZENAMENTO DO FRAGMENTO (GUILHOTINA), AÇO INOXIDÁVEL, COM PROTETOR, ESTÉRIL, CÂNULA CENTIMETRADA COM MARCAÇÃO ECOGÊNICA DE UM EM UM CENTÍMETRO E PONTA ECOGÊNICA PARA MELHOR VISUALIZAÇÃO PELA ULTRASSONOGRAFIA. COMPATÍVEL COM INSTRUMENTO AUTOMÁTICO DE BIÓPSIA. EMBALAGEM INDIVIDUAL EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO COM ABERTURA EM PÉTALA ASSEPTICA, COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO E PROCEDÊNCIA, TEMPO DE VALIDADE E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE... DESCRIÇÃO COMPLEMENTAR: COM DISPARADOR EM COMODATO.	UNIDADE	30	4,7	24	71	30		96	GERALMENTE SÃO AGENDADOS 02 PROCEDIMENTOS POR SEMANA.	SIM		
2	503593	EBS03063	439889	AGULHA DE FÍSTULA ARTÉRIO VENOSA 15 G, COM DISPOSITIVOS: SEGURANÇA, CORTA FLUXO E BACK EYE. ADULTO, CÂNULA EM AÇO RETA SILICONIZADA, PAREDES FINAS, BISEL TRIFACETADO E AFIADO COM ORIFÍCIO EM FACE POSTERIOR, E CAPA PROTETORA. ALETA ANATÔMICA, LEVES E FIRMES FACILITANDO A PUNÇÃO, TUBO EXTENSOR TRANSPARENTE, EM PVC, INCOLOR, FLEXÍVEL, COM 30 CM DE COMPRIMENTO (+/-3 CM) E DIÂMETRO DE 25 MM, PINÇA CORTA FLUXO, CONECTOR FÊMEA RÍGIDO ROSQUEÁVEL COM TAMPA PROTETORA. MATERIAL RESISTENTE, ATÓXICO, ISENTO DE RESÍDUOS E IMPUREZAS, DE MANUSEIO FÁCIL E SEGURO. ESTÉRIL, BIOCOMPATÍVEL, DE USO ÚNICO. EMBALAGEM RESISTENTE, COM ABERTURA E TRANSFERÊNCIA ASSEPTICA, IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.	UNIDADE	5.300	87,5	1045	1.313	1.500		6.000	CALCULADO DE ACORDO COM QUANTITATIVO DE PACIENTES,VISANDO QUE CADA PACIENTE USA 02 AGULHAS POR SESSÃO,SE NÃO HOUVER INTERCORRÊNCIAS	SIM		
3	2720	EBS03064	439888	AGULHA DE FÍSTULA ARTÉRIO VENOSA 16 G, COM DISPOSITIVOS: SEGURANÇA, CORTA FLUXO E BACK EYE. CÂNULA EM AÇO RETA SILICONIZADA, PAREDES FINAS, BISEL TRIFACETADO E AFIADO COM ORIFÍCIO EM FACE POSTERIOR, E CAPA PROTETORA. ALETA ANATÔMICA, TUBO EXTENSOR, TRANSPARENTE, PVC, INCOLOR, FLEXÍVEL, COM 30 CM DE COMPRIMENTO (+/-3 CM) E DIÂMETRO DE 25 MM (+/-3 CM), PINÇA CORTA FLUXO, CONECTOR FÊMEA RÍGIDO ROSQUEÁVEL COM TAMPA PROTETORA. MATERIAL RESISTENTE, ATÓXICO, ISENTO DE RESÍDUOS E IMPUREZAS, DE MANUSEIO FÁCIL E SEGURO. ESTÉRIL, BIOCOMPATÍVEL, DE USO ÚNICO. EMBALAGEM RESISTENTE, COM ABERTURA E TRANSFERÊNCIA ASSEPTICA, IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE	UNIDADE	18.300	1210	350	18.150	18.150		25.000	CALCULADO DE ACORDO COM QUANTITATIVO DE PACIENTES,VISANDO QUE CADA PACIENTE USA 02 AGULHAS POR SESSÃO,SE NÃO HOUVER INTERCORRÊNCIAS	SIM		
4	503592	EBS03066	439887	AGULHA DE FÍSTULA ARTÉRIO VENOSA 17 G, PARA USO PEDIÁTRICO, COM DISPOSITIVOS: SEGURANÇA, CORTA FLUXO E BACK EYE. CÂNULA EM AÇO RETA SILICONIZADA, PAREDES FINAS, BISEL TRIFACETADO E AFIADO COM ORIFÍCIO EM FACE POSTERIOR, E CAPA PROTETORA. ALETA ANATÔMICA, TUBO EXTENSOR, TRANSPARENTE, EM PVC, INCOLOR, FLEXÍVEL, COM 30 CM DE COMPRIMENTO (+/-3 CM) E DIÂMETRO DE 20 MM, PINÇA CORTA FLUXO, CONECTOR FÊMEA RÍGIDO ROSQUEÁVEL COM TAMPA PROTETORA. MATERIAL RESISTENTE, ATÓXICO, ISENTO DE RESÍDUOS E IMPUREZAS, DE MANUSEIO FÁCIL E SEGURO. ESTÉRIL, BIOCOMPATÍVEL, DE USO ÚNICO. EMBALAGEM RESISTENTE, COM ABERTURA E TRANSFERÊNCIA ASSEPTICA, IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.	UNIDADE	724	26,2	350	393	400		400	CALCULADO DE ACORDO COM QUANTITATIVO DE PACIENTES,VISANDO QUE CADA PACIENTE USA 02 AGULHAS POR SESSÃO,SE NÃO HOUVER INTERCORRÊNCIAS	SIM		
5	503596	EBS04847	421249	CATETER DE HEMODIÁLISE INFANTIL, DE CURTA PERMANÊNCIA: DIÂMETRO DE 6,5 FR (+/- 0,5), COMPRIMENTO: 9 CM (+/-1). CATETER DE DUPLA LÚMEN, RADIOPACO, CONFECCIONADO EM POLIURETANO OU SILICONE. DEMARCAÇÃO SEGURA, RAMOS ARTERIAL E VENOSO IDENTIFICADOS COM CLAMPS DE SEGURANÇA EM CADA RAMO, TAMPAS PROTETORAS E REGISTRO DE CAPACIDADE DE VOLUME PARA PREENCHIMENTO DE CADA RAMO, GUIA METÁLICO, DILATADOR E DISPOSITIVO PARA PUNÇÃO COM CÂNULA RETA, BISEL TRIFACETADO, AFIADO, CANHÃO COM ADAPTAÇÃO UNIVERSAL (LUER LOCK). DISPOSITIVO DE FIXAÇÃO NA PELE. TODO SISTEMA DEVE SER DE FLEXIBILIDADE SEGURA, RESISTINDO A TORÇÕES E ACOTOVELAMENTOS E SER DE MANUSEIO FÁCIL E SEGURO. HIPOALERGÊNICO, ESTÉRIL, ATÓXICO, DESCARTÁVEL, ISENTO DE LÁTEX, RESÍDUOS E IMPUREZAS. EMBALAGEM SEGURA, QUE PROPORCIONE ABERTURA ASSEPTICA (EM PÉTALA), CONTENDO IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.	UNIDADE	5	0	2	0	2	Última compra em 27/01/2023. Não ocorreu nenhum consumo nos últimos 12 meses	2	2	SENDO REFERÊNCIA EM ATENDIMENTO PEDIATRICO, SE HOUVER NECESSIDADE PRECISAMOS TER PARA ATENDIMENTO	SIM	

ITEM	AGHU	CÓDIGO EBSERH	CATMAT	DESCRIÇÃO COMPLETA AGHU	APRESENTAÇÃO	ÚLTIMA QUANTIDADE LICITADA	Consumo Ponderado (junho/2024)	Estoque atual (08/07/2024)	Projeção consumo (CMP x 12 x 1,25)	QUANTITATIVO A LICITAR	OBSERVAÇÕES DO REQUISITANTE	QUANTIDADE DE ACORDO? (SIM ou QUANTIDADE NECESSÁRIA)	JUSTIFICATIVA PARA O AUMENTO OU DIMINUIÇÃO	DESCRIPTIVO CONFORME NECESSIDADE? (SIM OU NÃO)	OBSERVAÇÕES
6	502278	EBS03082	419617	CATETER DE HEMODIÁLISE, ADULTO, LONGA PERMANÊNCIA, TIPO PERMCATH; DIÂMETRO DE 14 FR (+/-0,5), COMPRIMENTO IMPLANTÁVEL 19 CM (+/- 1) E COMPRIMENTO TOTAL DE 36 CM (+/- 1), CONTEUDO: 01 (UM) INTRODUTOR VASCULAR PERCUTÂNEO; 01 (UM) FIO GUIA METÁLICO PONTA J; 01 (UMA) AGULHA DE PUNÇÃO; 01 (UM) TUNELIZADOR; 01 (UM) DILATADOR DE VASOS; 01 (UMA) SERINGA; 01 (UM) BISTURI; 02 (DUAS) TAMPAS PROTETORAS DE VEDAÇÃO; EM SILICONE RADIOPACO; FIXADOR. EMBALAGEM SEGURA, QUE PROPORCIONE ABERTURA ASSÉPTICA (EM PÉTALA), CONTEUDO IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.	UNIDADE	80	3,6	6	54	60		80	NECESSIDADE DO SERVIÇO	SIM	
7	501012	EBS06189	413236	CATETER DE HEMODIÁLISE, ADULTO, LONGA PERMANÊNCIA, TIPO PERMCATH; DIÂMETRO DE 14 FR (+/-0,5), COMPRIMENTO IMPLANTÁVEL 23 CM (+/- 1) E COMPRIMENTO TOTAL DE 40 CM (+/- 1), CONTEUDO: 01 (UM) INTRODUTOR VASCULAR PERCUTÂNEO; 01 (UM) FIO GUIA METÁLICO PONTA J; 01 (UMA) AGULHA DE PUNÇÃO; 01 (UM) TUNELIZADOR; 01 (UM) DILATADOR DE VASOS; 01 (UMA) SERINGA; 01 (UM) BISTURI; 02 (DUAS) TAMPAS PROTETORAS DE VEDAÇÃO; EM SILICONE RADIOPACO; FIXADOR. EMBALAGEM SEGURA, QUE PROPORCIONE ABERTURA ASSÉPTICA (EM PÉTALA), CONTEUDO IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.	UNIDADE	60	4	4	60	40		60	NECESSIDADE DO SERVIÇO	SIM	
8	501014	EBS04865	419617	CATETER DE HEMODIÁLISE, ADULTO, LONGA PERMANÊNCIA, TIPO PERMCATH; DIÂMETRO DE 14 FR (+/-0,5), COMPRIMENTO IMPLANTÁVEL 28 CM (+/- 1) E COMPRIMENTO TOTAL DE 45 CM (+/- 1), CONTEUDO: 01 (UM) INTRODUTOR VASCULAR PERCUTÂNEO; 01 (UM) FIO GUIA METÁLICO PONTA J; 01 (UMA) AGULHA DE PUNÇÃO; 01 (UM) TUNELIZADOR; 01 (UM) DILATADOR DE VASOS; 01 (UMA) SERINGA; 01 (UM) BISTURI; 01 (UM) CARTÃO DE IDENTIFICAÇÃO DO PACIENTE; 02 (DUAS) TAMPAS PROTETORAS DE VEDAÇÃO; EM SILICONE RADIOPACO; FIXADOR. PRODUTO ISENTO DE LÁTEX. EMBALAGEM SEGURA, QUE PROPORCIONE ABERTURA ASSÉPTICA (EM PÉTALA), CONTEUDO IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE	UNIDADE	42	0	0	0	0	Último consumo do produto em 09/08/2021. O item se encontra com ata de registro de preços vigente até 02/12/2024. Verificar real necessidade do produto.	0	NÃO HÁ NECESSIDADE DE COMPRA DESTE PRODUTO		
9	501762	EBS04866	419617	CATETER DE HEMODIÁLISE, ADULTO, LONGA PERMANÊNCIA, TIPO PERMCATH; DIÂMETRO DE 14 FR (+/-0,5), COMPRIMENTO IMPLANTÁVEL 33 CM (+/- 1) E COMPRIMENTO TOTAL DE 50 CM (+/- 1), CONTEUDO: 01 (UM) INTRODUTOR VASCULAR PERCUTÂNEO; 01 (UM) FIO GUIA METÁLICO PONTA J; 01 (UMA) AGULHA DE PUNÇÃO; 01 (UM) TUNELIZADOR; 01 (UM) DILATADOR DE VASOS; 01 (UMA) SERINGA; 01 (UM) BISTURI; 01 (UM) CARTÃO DE IDENTIFICAÇÃO DO PACIENTE; 02 (DUAS) TAMPAS PROTETORAS DE VEDAÇÃO; EM SILICONE RADIOPACO; FIXADOR. PRODUTO ISENTO DE LÁTEX. EMBALAGEM SEGURA, QUE PROPORCIONE ABERTURA ASSÉPTICA (EM PÉTALA), CONTEUDO IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE	UNIDADE	42	0	0	0	0	Último consumo do produto em 14/06/2021. O item se encontra com ata de registro de preços vigente até 02/12/2024. Verificar real necessidade do produto.	40	NECESSIDADE DO SERVIÇO	SIM	
10	258385	EBS03090	413956	CATETER DE HEMODIÁLISE, DE CURTA PERMANÊNCIA, DIÂMETRO DE 12 FR, COMPRIMENTO 20 CM (+/- 1 CM), CATETER TRIPLO LÚMEN, RADIOPACO, CONFECCIONADO EM POLIURETANO OU SILICONE. ESTÉRIL, DESCARTÁVEL, ATÓXICO, ISENTO DE RESÍDUOS E IMPUREZAS. UMA VIA COM IDENTIFICAÇÃO ARTERIAL, UMA VIA COM IDENTIFICAÇÃO VENOSA E UMA VIA PARA INFUSÃO DE FLUIDOS, CLAMP DE SEGURANÇA EM CADA VIA, TAMPAS PROTETORAS E REGISTRO DE CAPACIDADE DE VOLUME PARA PREENCHIMENTO DE VIA ARTERIAL E VENOSA. GUIA METÁLICO, DILATADOR E DISPOSITIVO PARA PUNÇÃO COM CÂNULA RETA, BISEL TRIFACETADO, AFIADO, CANHÃO COM ADAPTAÇÃO UNIVERSAL (LUER LOCK) E DISPOSITIVO DE FIXAÇÃO NA PELE. TODO SISTEMA DEVE SER DE FLEXIBILIDADE SEGURA, RESISTINDO A TORÇÕES E ACOTOVELAMENTOS E SER DE MANUSEIO FÁCIL E SEGURO. EMBALAGEM SEGURA, QUE PROPORCIONE ABERTURA ASSÉPTICA, CONTEUDO IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.	UNIDADE	84	2	2	30	30		80	PACIENTES CADA VEZ MAIS COM DIFICULDADES DE ACESSO.	SIM	
11	503608	EBS03089	435191	CATETER DE HEMODIÁLISE, TRIPLO LÚMEN 12 FR, COMPRIMENTO 15 CM. EM POLIURETANO OU SILICONE ESTÉRIL, DESCARTÁVEL, ATÓXICO, ISENTO DE RESÍDUOS E IMPUREZAS. UMA VIA COM IDENTIFICAÇÃO ARTERIAL, UMA VIA COM IDENTIFICAÇÃO VENOSA E UMA VIA PARA INFUSÃO DE FLUIDOS, CLAMP DE SEGURANÇA EM CADA VIA, TAMPAS PROTETORAS E REGISTRO DE CAPACIDADE DE VOLUME PARA PREENCHIMENTO DE VIA ARTERIAL E VENOSA. GUIA METÁLICO, DILATADOR E DISPOSITIVO PARA PUNÇÃO COM CÂNULA RETA, BISEL TRIFACETADO, AFIADO, CANHÃO COM ADAPTAÇÃO UNIVERSAL (CONE FÊMEA LUER LOCK) E DISPOSITIVO DE FIXAÇÃO NA PELE. TODO SISTEMA DEVE SER DE FLEXIBILIDADE SEGURA, RESISTINDO A TORÇÕES E ACOTOVELAMENTOS E SER DE MANUSEIO FÁCIL E SEGURO. EMBALAGEM SEGURA, QUE PROPORCIONE ABERTURA ASSÉPTICA, CONTEUDO IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.	UNIDADE	90	3,1	24	47	50		90	NECESSARIO PARA PACIENTES AGUDOS DO SERVIÇO.	SIM	





ITEM	AGHU	CÓDIGO EBSERH	CATMAT	DESCRIÇÃO COMPLETA AGHU	APRESENTAÇÃO	ÚLTIMA QUANTIDADE LICITADA	Consumo Ponderado (junho/2024)	Estoque atual (08/07/2024)	Projeção consumo (CMP x 12 x 1,25)	QUANTITATIVO A LICITAR	OBSERVAÇÕES DO REQUISITANTE	QUANTIDADE DE ACORDO? (SIM ou QUANTIDADE NECESSÁRIA)	JUSTIFICATIVA PARA O AUMENTO OU DIMINUIÇÃO	DESCRIPTIVO CONFORME NECESSIDADE? (SIM OU NÃO)	OBSERVAÇÕES
12	503598	EBS03075	421226	CATETER DE TENCKHOFF PARA DIÁLISE PERITONEAL CONTÍNUA ATÉ 31 CM DE COMPRIMENTO. CONSTITUÍDO DE TUBO MULTIPERFURADO EM SILICONE (QUE PERMITA A INFUSÃO E DRENAGEM DO LÍQUIDO PERITONEAL); ATÓXICO; COM FILETE RADIOPACO; ATÉ 07 CM DE COMPRIMENTO DA PONTA INICIAL ATÉ O PRIMEIRO DRACON; 02 CUFFS DE DACRON FIXOS; UM ADAPTADOR, PINÇA E UMA TAMPA; ESTÉRIL. EMBALAGEM SEGURA, QUE PROPORCIONE ABERTURA ASÉPTICA (EM PÉTALA), CONTENDO IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.	UNIDADE	2	0,6	2	9	2		2	NECESSIDADE DO SERVIÇO	SIM	
13	290651	EBS03091	454377	DIALISADOR CAPILAR COM FIBRA DE POLISSULFONA OU VARIAÇÕES, COMPATÍVEL COM TODOS OS MODELOS DE MÁQUINAS DE HEMODIÁLISE. SUPERFÍCIE DE 0,9 M² (+/- 0,1); COEFICIENTE DE ULTRAFILTRAÇÃO DE 20 (+/- 10,0) ML/H MMHG; CLEARENCE DE FOSFATO (FLUXO DE 300 ML/MIN) DE 135 (+/- 5) RÓTULO E EMBALAGEM RESISTENTE COM IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE; ESTÉRIL E SEM PROIBIÇÃO DE REPROCESSAMENTO	UNIDADE	24	0	12	0	0	Último consumo do produto em 01/03/2021.	0		NÃO HÁ NECESSIDADE DE COMPRA DESTES PRODUTOS	
14	290653	EBS03093	454377	DIALISADOR CAPILAR COM FIBRA DE POLISSULFONA OU VARIAÇÕES, COMPATÍVEL COM TODOS OS MODELOS DE MÁQUINAS DE HEMODIÁLISE. SUPERFÍCIE DE 1,0 M² (+/- 0,1); COEFICIENTE DE ULTRAFILTRAÇÃO 30 (+/- 10,0) ML/H MMHG; CLEARENCE DE FOSFATO (FLUXO DE 300 ML/MIN) DE 190 (+/- 5) ML/MIN. RÓTULO E EMBALAGEM RESISTENTE COM IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE; ESTÉRIL E SEM PROIBIÇÃO DE REPROCESSAMENTO	UNIDADE	24	0	12	0	0	Último consumo do produto em 19/05/2023.	12	NECESSIDADE DO SERVIÇO	SIM	
15	503607	EBS03100	454381	DIALISADOR CAPILAR COM FIBRA DE POLISSULFONA OU VARIAÇÕES, COMPATÍVEL COM TODOS OS MODELOS DE MÁQUINAS DE HEMODIÁLISE. SUPERFÍCIE DE 1,8 M² (+/- 0,1); COEFICIENTE DE ULTRAFILTRAÇÃO DE 65 (+/- 10) ML/H MMHG; CLEARENCE DE FOSFATO (FLUXO DE 300 ML/MIN) DE 240 (+/-10); RÓTULO E EMBALAGEM RESISTENTE COM IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE; ESTÉRIL E SEM PROIBIÇÃO DE REPROCESSAMENTO.	UNIDADE	700	34,7	168	521	504		270		SIM	
16	503610	PROVPPS013108	454381	DIALISADOR CAPILAR COM FIBRA DE POLISSULFONA OU VARIAÇÕES, COMPATÍVEL COM TODOS OS MODELOS DE MÁQUINAS DE HEMODIÁLISE. SUPERFÍCIE DE 1,8 M² (+/- 0,1); COEFICIENTE DE ULTRAFILTRAÇÃO DE 65 (+/- 10) ML/H MMHG; CLEARENCE DE FOSFATO (FLUXO DE 300 ML/MIN) DE 240 (+/-10); RÓTULO E EMBALAGEM RESISTENTE COM IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE; ESTÉRIL E COM INDICAÇÃO DE PROIBIDO REPROCESSAR.	UNIDADE	3.600	321,4	221	4.821	3.696		3.200	QUANTITATIVO PARA ATENDIMENTO DE PACIENTES AGUDOS E CRÔNICOS COM NECESSIDADE DE USO ÚNICO.	SIM	
17	503606	EBS03098	454383	DIALISADOR CAPILAR COM FIBRA DE POLISSULFONA OU VARIAÇÕES, COMPATÍVEL COM TODOS OS MODELOS DE MÁQUINAS DE HEMODIÁLISE. SUPERFÍCIE 2,2 M²; COEFICIENTE DE ULTRAFILTRAÇÃO DE 70 (+/- 15,0) ML/MMHG; CLEARENCE DE FOSFATO (FLUXO DE 300 ML/MIN) DE 260 (+/-20); RÓTULO E EMBALAGEM RESISTENTE COM IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE; ESTÉRIL E SEM PROIBIÇÃO DE REPROCESSAMENTO.	UNIDADE	2.200	179,1	192	2.687	2.016		750		SIM	
18	157228	N/A	365560	ELEMENTO FILTRANTE DE PROFUNDIDADE DE PARTÍCULAS. O ELEMENTO FILTRANTE DEVERÁ SER FABRICADO EM POLIPROPILENO, DE UMA CAMADA DEFINIDA E COM GRAU DE FILTRAÇÃO DE 5 MICRA. OS MICROFILTROS DEVEM POSSUIR CERTIFICAÇÃO PARA A NORMA NSF/ANSI 42 (ESPECÍFICA PARA UTILIZAÇÃO EM ÁGUA POTÁVEL) E GARANTIR OS REQUISITOS DE SEGURANÇA E EFICÁCIA PARA ESTE TIPO DE PRODUTO. TAMANHO: COMPRIMENTO: 9,75 POLEGADAS, DIÂMETRO EXTERNO: 64 MILÍMETROS	UNIDADE	60	3,2	15	48	50		65	NECESSIDADE DE TROCA DE 05 POR MÊS/ALIMENTAR 02 EQUIPAMENTOS DE OSMOSE PORTÁTIL E 03 PONTOS(02 CTI E 01 ENFERMARIA)	SIM	
19	500736	N/A	365554	ELEMENTO FILTRANTE, NOME ELEMENTO FILTRANTE. DESCRIÇÃO COMPLEMENTAR: ELEMENTO FILTRANTE DE PROFUNDIDADE DE PARTÍCULAS. O ELEMENTO FILTRANTE DEVERÁ SER FABRICADO EM POLIPROPILENO, DE UMA CAMADA DEFINIDA E COM GRAU DE FILTRAÇÃO DE 1 MICRA. OS MICROFILTROS DEVEM POSSUIR CERTIFICAÇÃO PARA A NORMA NSF/ANSI 42 (ESPECÍFICA PARA UTILIZAÇÃO EM ÁGUA POTÁVEL) E GARANTIR OS REQUISITOS DE SEGURANÇA E EFICÁCIA PARA ESTE TIPO DE PRODUTO. TAMANHO: COMPRIMENTO: 9,75 POLEGADAS, DIÂMETRO EXTERNO: 64 MILÍMETROS	UNIDADE	16	1,1	11	17	17		12	NECESSARIO PARA TROCA DE MAQUINAS EM STABY	SIM	
20	500743	N/A	460920	ELEMENTO FILTRANTE, NOME ELEMENTO FILTRANTE. DESCRIÇÃO COMPLEMENTAR: ELEMENTO FILTRANTE DE CARVÃO ATIVADO EM BLOCO (CARBON BLOCK), UTILIZADO PARA REMOÇÃO DE CLORO, SABORES, ODORES, E MOLÉCULAS ORGÂNICAS DE BAIXO PESO MOLECULAR. BARREIRA PARA PARTÍCULAS DE 5 MICRA. OS MICROFILTROS DEVEM POSSUIR CERTIFICAÇÃO PARA A NORMA NSF/ANSI 42 (ESPECÍFICA PARA UTILIZAÇÃO EM ÁGUA POTÁVEL) E GARANTIR OS REQUISITOS DE SEGURANÇA E EFICÁCIA PARA ESTE TIPO DE PRODUTO. TAMANHO 9,75" X 2,5" (250MM DE COMPRIMENTO).	UNIDADE	56	3,2	7	48	48		48	NECESSIDADE ATUAL DO SERVIÇO	SIM	





ITEM	AGHU	CÓDIGO EBSERH	CATMAT	DESCRIÇÃO COMPLETA AGHU	APRESENTAÇÃO	ÚLTIMA QUANTIDADE LICITADA	Consumo Ponderado (junho/2024)	Estoque atual (08/07/2024)	Projeção consumo (CMP x 12 x 1,25)	QUANTITATIVO A LICITAR	OBSERVAÇÕES DO REQUISITANTE	QUANTIDADE DE ACORDO? (SIM ou QUANTIDADE NECESSÁRIA)	JUSTIFICATIVA PARA O AUMENTO OU DIMINUIÇÃO	DESCRIPTIVO CONFORME NECESSIDADE? (SIM OU NÃO)	OBSERVAÇÕES	
21	503602	EBS04876	609738	EQUIPO PARA DIÁLISE PERITONEAL PEDIÁTRICO. COMPOSTO POR: 02 BURETAS GRADUADAS COM CAPACIDADE PARA 150 ML EM CADA, TUBOS EXTENSORES TRANSPARENTES, ATÓXICOS, BIOCMPATÍVEIS COM SOLUÇÕES, PONTAS PERFURANTES COM TAMPAS PROTETORAS, E PINÇA ROLETE EM CADA VIA, SISTEMA DE DERIVAÇÃO "Y", EXTREMIDADE INFERIOR CONECTADO POR TUBOS EXTENSORES COM PINÇA ROLETE, 01 INTERMEDIÁRIO COM CONECTOR LUER PRÓPRIO PARA CONEXÃO SEGURA DE SERINGA, 01 BOLSA COLETORA COM CAPACIDADE PARA 2000 ML. ESTÉRIL, USO ÚNICO. EMBALAGEM INDIVIDUAL, RESISTENTE E DE FÁCIL MANUSEIO, CONTENDO IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, LOTE, VALIDADE CONFORME A LEGISLAÇÃO VIGENTE. ITEM DEVERÁ SER COMPATÍVEL COM SISTEMA DE DIÁLISE PERITONEAL DA BAXTER	UNIDADE	50	0	38	0	20	Último consumo do produto em 25/02/2022.	60	SENDO REFERÊNCIA EM ATENDIMENTO PEDIÁTRICO, SE HOUVER NECESSIDADE PRECISAMOS TER PARA ATENDIMENTO	SIM		
22	501016	PROVPPS013109	279201	FITA ADESIVA, MATERIAL PLÁSTICO ADESIVO EM POLIESTER, TIPO ROTULADORA, LARGURA 12cm, COMPRIMENTO 7m, COR BRANCA. APLICAÇÃO ROTULADOR ELETRÔNICO MARCA DYMO TAG: DESCRIÇÃO COMPLEMENTAR: ADESIVO EM POLIESTER. DESCRIÇÃO COMPLEMENTAR: FITA COMPATÍVEL C/ ROTULADOR ELETRÔNICO PROFISSIONAL DYMO LABEL MANAGER 210D – LM210	UNIDADE	150	3,9	0	59	110	Acrescentar 8 unidades para a TI	200	SIM			
23	160270	EBS03110	318871	ISOLADOR DE PRESSÃO PARA MÁQUINA DE HEMODIÁLISE, COM FILTRO BACTERIANO HIDROFÓBICO DE 0,2 MICRON, EM PVC OU SIMILAR, RÍGIDO, TRANSPARENTE, INCOLOR, CONECTORES MACHO E FÊMEA ROSQUEÁVEIS. MATERIAL DEVE SER COMPATÍVEL COM MÁQUINA ESPECIFICADA EM EDITAL, E PROMOVER ISOLAMENTO PARA MONITORIZAÇÃO DA PRESSÃO NAS LINHAS DE SANGUE, SER ATÓXICO, APIROGÊNICO, BIOCMPATÍVEL, ESTÉRIL E DE USO ÚNICO. EMBALAGEM INDIVIDUAL COM ABERTURA E TRANSFERÊNCIA ASSÉPTICA, IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.	UNIDADE	58.300	3470	6580	52.050	52.000		58.000	SIM			
24	502280	EBS03116	419617	KIT CATETER (TIPO PALINDROME) 14.5 FR, 50 CM (+/-2,5); KIT CATETER DUPLO LÚMEN PARA HEMODIÁLISE DE LONGA PERMANÊNCIA, CONFECCIONADO EM PTFE (POLITETRAFLUOROETILENO), RADIOPACO, COM CUFF DE FELTRO SUBCUTÂNEO, EXTENSÕES RETAS EM SILICONE COM PINÇA CORTA FLUXO. INFORMAÇÕES IMPRESSAS (NOME, COMPRIMENTO E VOLUME DE PRIMING). PONTA EM FORMATO DE "Z" (SIMÉTRICA), REVESTIDO INTERNA E EXTERNAMENTE COM HEPARINA NÃO DILUENTE E CORPO COM IONS DE PRATA, DEVERÁ CONTER: 01 AGULHA INTRODUTORA DE AÇO INOX TAMANHO 18 G; 01 FIO GUIA JRETO EM AÇO INOX 0,038" X 70 CM; 01 SERINGA DE 10 ML A 12 ML ; 01 DILATADOR 12 F; 01 DILATADOR 14 F; 01 BISTURI COM LÂMINA 11 GRADUADO; 01 ESTILETE TUNELIZADOR DE AÇO INOX; 01 INTRODUTOR (TIPO PULLAPART) COM DILATADOR DE PLÁSTICO INERTE E VÁLVULA ANTIRREFLUXO; 01 INTRODUTOR (TIPO VENATRAC); 02 TAMPAS SELADORAS DE PLÁSTICO INQUEBRÁVEL; 01 COMPRESSA DE GAZE 10 X 10 CM; 02 CURATIVOS COMPRESSIVOS, CONDICIONADOS EM EMBALAGEM ESTÉRIL COM ABERTURA E TRANSFERÊNCIA ASSÉPTICA, IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.	UNIDADE	4	0,4	0	6	6				trocar para 55- 50	NÃO	ACRESCENTAR cateter de CURTA DE 30 de curta femoral- AGHU-502274- QUANTITATIVO- 50
25	271361	EBS04953	436597	KIT CATETER DE HEMODIÁLISE DE CURTA PERMANÊNCIA, DUPLO LÚMEN: DIÂMETRO DE 12 FR (+/- 0,5), COMPRIMENTOS: 15 CM (+/-1), COMPOSTO DE: CATETER DE DUPLO LÚMEN; RADIOPACO; CONFECCIONADO EM POLIURETANO OU SILICONE. DEMARCAÇÃO SEGURA, RAMOS ARTERIAL E VENOSO IDENTIFICADOS COM CLAMPS DE SEGURANÇA EM CADA RAMO, TAMPAS PROTETORAS E REGISTRO DE CAPACIDADE DE VOLUME PARA PREENCHIMENTO DE CADA RAMO, GUIA METÁLICO 0,89 MM, AGULHA INTRODUTORA 18 G, AGULHA 22 G TAMPAS PROTETORAS AUTO SELANTES, BISTURI DESCARTÁVEL Nº 11, CAMPO DESCARTÁVEL, SERINGA DE 10 ML VALVULADA, DILATADOR E DISPOSITIVO PARA PUNÇÃO COM CÂNULA RETA, BISEL TRIFACETADO, AFIADO, CANHÃO COM ADAPTAÇÃO UNIVERSAL (LUER LOCK), DISPOSITIVO DE FIXAÇÃO NA PELE. TODO SISTEMA DEVE SER DE FLEXIBILIDADE SEGURA, RESISTINDO A TORÇÕES E ACOTOVELAMENTOS E SER DE MANUSEIO FÁCIL E SEGURO. HIPOALERGÊNICO, ESTÉRIL, ATÓXICO, DESCARTÁVEL, ISENTO DE RESÍDUOS E IMPUREZAS. EMBALAGEM SEGURA, QUE PROPORCIONE ABERTURA ASSÉPTICA (EM PÉTALA), CONTENDO IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.	UNIDADE	183	5,3	46	80	100				180	SIM	





ITEM	AGHU	CÓDIGO EBSERH	CATMAT	DESCRIÇÃO COMPLETA AGHU	APRESENTAÇÃO	ÚLTIMA QUANTIDADE LICITADA	Consumo Ponderado (junho/2024)	Estoque atual (08/07/2024)	Projeção consumo (CMP x 12 x 1,25)	QUANTITATIVO A LICITAR	OBSERVAÇÕES DO REQUISITANTE	QUANTIDADE DE ACORDO? (SIM ou QUANTIDADE NECESSÁRIA)	JUSTIFICATIVA PARA O AUMENTO OU DIMINUIÇÃO	DESCRIPTIVO CONFORME NECESSIDADE? (SIM OU NÃO)	OBSERVAÇÕES
26	160970	EBS04955	437118	KIT CATETER DE HEMODIÁLISE DE CURTA PERMANÊNCIA, DUPLO LÚMEN: DIÂMETRO DE 12 FR (+/- 0,5), COMPRIMENTOS: 20 CM (+/-1), COMPOSTO DE: CATETER DE DUPLO LÚMEN; RADIOPACO; CONFECCIONADO EM POLIURETANO OU SILICONE. DEMARCAÇÃO SEGURA, RAMOS ARTERIAL E VENOSO IDENTIFICADOS COM CLAMPS DE SEGURANÇA EM CADA RAMO, TAMPAS PROTETORAS E REGISTRO DE CAPACIDADE DE VOLUME PARA PREENCHIMENTO DE CADA RAMO, GUIA METÁLICO 0,89 MM, AGULHA INTRODUTORA 18 G, AGULHA 22 G TAMPAS PROTETORAS AUTO SELANTES, BISTURI DESCARTÁVEL Nº 11, CAMPO DESCARTÁVEL, SERINGA DE 10 ML VALVULADA, DILATADOR E DISPOSITIVO PARA PUNÇÃO COM CÂNULA RETA, BISEL TRIFACETADO, AFIADO, CANHÃO COM ADAPTAÇÃO UNIVERSAL (LUER LOCK), DISPOSITIVO DE FIXAÇÃO NA PELE. TODO SISTEMA DEVE SER DE FLEXIBILIDADE SEGURA, RESISTINDO A TORÇÕES E ACOTOVELAMENTOS E SER DE MANUSEIO FÁCIL E SEGURO. HIPOALERGÊNICO, ESTÉRIL, ATÓXICO, DESCARTÁVEL, ISENTO DE RESÍDUOS E IMPUREZAS. EMBALAGEM SEGURA, QUE PROPORCIONE ABERTURA ASSÉPTICA (EM PÉTALA), CONTEUDO IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.	UNIDADE	227	14,6	19	219	220	Acrescentar mais 12 unidades para atender UHO	220		SIM	
27	500739	N/A	456712	LÂMPADA ULTRAVIOLETA COMPATÍVEL COM OSMOSE REVERSA PORTÁTIL, MARCA: PERMUTON, MODELO: RO1000, POTENCIA: 14 WATTS, CÓDIGO FABRICANTE MPIM 0659. LÂMPADA ULTRAVIOLETA (PROTEGIDA POR TUBO DE QUARTZO) QUE EMITE RADIAÇÃO COM COMPRIMENTO DE ONDA NA FAIXA DE 254 MILÍMETROS, PRESSÃO MÁXIMA ADMISSÍVEL 6 KGf/CM² OU 90 PSI. CONSTRUÍDA EM AÇO INOX. A LÂMPADA DEVERÁ AINDA POSSUIR ESPELHAMENTO INTERNO DA CÂMARA DE AÇO INOX E GARANTIA DE PERFORMANCE DE RAIOS ULTRAVIOLETAS ACIMA DE 99,9%.	UNIDADE	2	0	4	0	0		0	SEGUNDO PLANILHA CONSTA 4 EM ESTOQUE.	SIM	
28	503601	EBS03122	406719	LINHA ARTERIAL PEDIÁTRICO PARA HEMODIÁLISE, CONTEUDO: CONECTOR AO PACIENTE COM LUER LOCK E CLAMP; INJETOR LATERAL; EXTENSOR PARA ENTRADA DE SOLUÇÃO FISIOLÓGICA E OU MEDICAÇÃO; SEGMENTO PARA MONITORIZAÇÃO DA PRESSÃO DA LINHA; ARTERIAL LOCALIZADA PRÉ BOMBA DE SANGUE; SEGMENTO PARA BOMBA DE HEPARINA; ADAPTADOR AO DIALISADOR COM ROSCA; VOLUME PRIMING 33 ML (+/- 3 ML). ESTÉRIL. EMBALAGEM COM ABERTURA E TRANSFERÊNCIA ASSÉPTICA, IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.	UNIDADE	100	0	105	0	0	Último consumo do produto em 15/03/2022.	100	SENDO REFERÊNCIA EM ATENDIMENTO PEDIÁTRICO, SE HOUVER NECESSIDADE PRECISAMOS TER PARA ATENDIMENTO	SIM	
29	290295	EBS03125	406722	LINHA SANGÜÍNEA ARTERIAL PARA HEMODIÁLISE, ADULTO, SEM CATABOLHA. COM PRIMING MAIOR QUE 50 ML, COM DISPOSITIVO PARA LEITURA DE PRESSÃO ARTERIAL, PRÉ BOMBA DE SANGUE COM DIÂMETRO DE ROLETE DE 8 MM; ESTÉRIL, BIOCOMPATÍVEL, EMBALAGEM RESISTENTE, COM ABERTURA ASSÉPTICA, IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE E SEM PROIBIÇÃO DE REPROCESSAMENTO. OBS.: MATERIAL DEVE SER COMPATÍVEL COM MÁQUINA DE PROPORÇÃO. DESCRIÇÃO COMPLEMENTAR: OUTROS COMPONENTES EXTENSÃO P/ BOMBA HEPARINA E CONECTOR DIALISADOR ROSQUEADO	UNIDADE	7.000	489,4	672	7.341	7.300		22.200	SIM		
30	290294	EBS03127	406715	LINHA SANGÜÍNEA VENOSA PARA HEMODIÁLISE, ADULTO, COM CATABOLHA DE 22 MM, APRESENTANDO INJETOR LATERAL AUTOCICATRIZANTE, PRIMING MAIOR QUE 50 ML, ESTÉRIL, BIOCOMPATÍVEL, EMBALAGEM RESISTENTE, COM ABERTURA ASSÉPTICA, IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE E SEM PROIBIÇÃO DE REPROCESSAMENTO	UNIDADE	7.000	525,8	864	7.887	7.000		22.200	SIM		
31	503600	EBS03128	406714	LINHA SANGÜÍNEA VENOSA PARA HEMODIÁLISE, PEDIÁTRICA, COM CATABOLHA DE 22 MM, APRESENTANDO INJETOR LATERAL AUTOCICATRIZANTE, PRIMING 40 ML (+/- 3 ML), ESTÉRIL, BIOCOMPATÍVEL, ADAPTADOR COM ROSCA AO DIALISADOR, EXTENSOR PARA LEITURA DE PRESSÃO DA LINHA VENOSA, CONECTOR VENOSO LUER LOCK COM CLAMP, EMBALAGEM INDIVIDUAL RESISTENTE COM ABERTURA ASSÉPTICA, IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.	UNIDADE	150	0,3	62	5	100		100	SIM		





ITEM	AGHU	CÓDIGO EBSERH	CATMAT	DESCRIÇÃO COMPLETA AGHU	APRESENTAÇÃO	ÚLTIMA QUANTIDADE LICITADA	Consumo Ponderado (junho/2024)	Estoque atual (08/07/2024)	Projeção consumo (CMP x 12 x 1,25)	QUANTITATIVO A LICITAR	OBSERVAÇÕES DO REQUISITANTE	QUANTIDADE DE ACORDO? (SIM ou QUANTIDADE NECESSÁRIA)	JUSTIFICATIVA PARA O AUMENTO OU DIMINUIÇÃO	DESCRIPTIVO CONFORME NECESSIDADE? (SIM OU NÃO)	OBSERVAÇÕES
32	503752	N/A	438353	MEMBRANA PARA OSMOSE REVERSA PORTÁTIL. MODELO 4021. FILTRO DE MEMBRANA SINTÉTICA EM POLISSULFONA. UTILIZADO PARA TRATAMENTO DE ÁGUA NAS MÁQUINAS DE PROPORÇÃO DE HEMODIÁLISE, CONEXÃO ASSEPTICA E DE FÁCIL MANUSEIO, ESTÉRIL, EMBALAGEM RESISTENTE COM IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE. COMPATÍVEL COM A OSMOSE REVERSA PORTÁTIL DA MARCA DELTAMED, MODELO OR 150. CARACTERÍSTICAS COMPLEMENTARES: VIDA ÚTIL: MÉDIA DE 24 MESES (PODEENDO VARIAR COM A QUALIDADE DA ÁGUA); RETENÇÃO DE SAIS: MÍNIMO DE 99% GDP (MÁX. DE 150 L/H). TEMPERATURA MÁX. DE TRABALHO: 45 GRAUS; PRESSÃO MÁXIMA DE TRABALHO: 600 PSI (41 BAR); DIMENSÕES: 4,0" (DIÂMETRO)X 21" (COMPRIMENTO); FAIXA DE PH PARA OPERAÇÃO CONTÍNUA: 2-12; RECUPERAÇÃO MÁXIMA: 15%; ÍNDICE DE DENSIDADE MÁXIMA DE SEDIMENTOS (SDI) NA ÁGUA DE ENTRADA: 5. MÁX. DE CLORO LIVRE (CONCENTRAÇÃO NA ÁGUA DE ALIMENTAÇÃO):<0,1 PPM. ÁREA ATIVA: 36 (3.3) AREAFT2 (M2)	UNIDADE	4	0,1	3	2	2		4	DE ACORDO COM ULTIMA TROCA. NECESSARIO 02 TROCAS POR ANO PARA CADA EQUIPAMENTO(02 EQUIPAMENTOS)	SIM	
33	500740	N/A	438353	MEMBRANA PARA OSMOSE REVERSA PORTÁTIL. FILTRO DE MEMBRANA SINTÉTICA EM POLISSULFONA. UTILIZADO PARA TRATAMENTO DE ÁGUA NAS MÁQUINAS DE PROPORÇÃO DE HEMODIÁLISE, CONEXÃO ASSEPTICA E DE FÁCIL MANUSEIO, ESTÉRIL, EMBALAGEM RESISTENTE COM IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE. COMPATÍVEL COM A OSMOSE REVERSA PORTÁTIL DA MARCA PERMUTON, MODELO RO-1000. ESPECIFICAÇÃO DO FABRICANTE: 1000GPD7W30-3020	UNIDADE	3	0,1	0	2	3		2	NECESSARIO PARA TROCA DE MAQUINAS EM STABY	SIM	
34	502251	N/A	375799	REAGENTE ANALÍTICO, REAGENTE CONJUNTO DE REAGENTES, APLICAÇÃO QUANTITATIVO DE CLORO LIVRE EM ÁGUA, APRESENTAÇÃO TESTE, CARACTERÍSTICAS ADICIONAIS COLORIMÉTRICO. CONCENTRAÇÃO FAIXA DE ANÁLISE 0,1 A 2,0 MG/L.DESCRICÃO COMPLEMENTAR:TESTE DE CLORO QUALITATIVO 0,02 PPM PARA DETERMINAÇÃO CALORIMÉTRICA DA PRESEÇA DE CLORO RESIDUAL LIVRE .MÉTODO DE DETERMINAÇÃO: DETERMINAÇÃO CALORIMÉTRICA COM MÉTODO VISUAL (MUDANÇA DE COR)	UNIDADE	2	0,3	0	5	2		2	ATENDE A DEMANDA	SIM	
35	502413	N/A	404451	REAGENTE ANALÍTICO, REAGENTE CONJUNTO DE REAGENTES, APLICAÇÃO QUANTITATIVO DE DUREZA TOTAL EM ÁGUA, APRESENTAÇÃO TESTE, CARACTERÍSTICAS ADICIONAIS CALORIMÉTRICO.DESCRICÃO COMPLEMENTAR:TESTE DE DUREZA QUANTITATIVO PARA DETERMINAÇÃO CALORIMÉTRICA DE DUREZA TOTAL EM BAIXAS CONCENTRAÇÕES. DETERMINAÇÃO CALORIMÉTRICA COM MÉTODO VISUAL (MUDANÇA DE COR).	UNIDADE	2	0	1	0	2	Último consumo do produto em 16/03/2023.	2	ATENDE A DEMANDA	SIM	
36	505010	Solicitação de catalogação SISMAID 23765.001267/2024-53	473738	ROTULADOR, LARGURA FITA 12 MM, CARACTERES: 13 UN. FUNCIONAMENTO ELETRÔNICO, FONTE ALIMENTAÇÃO: PILHA "AA"/ADAPTADOR 110/200, TECLADO PADRÃO "ABC", TECLA NAVEGAÇÃO, PORTÁTIL. CARACTERÍSTICAS ADICIONAIS: COMPATÍVEL COM FITAS DYMO D1 1/2" (12 MM)	UNIDADE	1	0	0	0	3	Acrescentar 2 unidades para a TI	5		SIM	

Anexo II - Planilha_Avaliação dos Itens_TR 39.2024_CPPS. pdf





AVALIAÇÃO TERMO DE REFERÊNCIA Nº 0039/2024														
ÁREA DE PREENCHIMENTO PELO INTEGRANTE REQUISITANTE DA EPC										ÁREA DE PREENCHIMENTO DA CCQP OU CFT				
ITEM	AGHU	CÓDIGO EBSERH	CATMAT	 CATMAT SEDE	 CATALOGADO PARA O HU-UFJF?	DESCRIÇÃO COMPLETA AGHU	 DESCRIÇÃO RESUMIDA AGHU	APRESENTAÇÃO	 UNIDADE SEDE	DESCRIPTIVO CONFORME CATÁLOGO?	UNIDADE CONFORME CATÁLOGO ?	CATMAT CONFORME CATÁLOGO?	CÓDIGO EBSERH ADEQUADO?	OBSERVAÇÕES
1	291902	EBS07961	603048	603048	603048	AGULHA DE CORTE AUTOMÁTICO PARA BIÓPSIA DE TECIDOS MOLES, 14 G X 16 CM - DESCARTÁVEL, ESTÉRIL, MANDRIL COM GAVETA DE 17 MM PARA ARMAZENAMENTO DO FRAGMENTO (GUILHOTINA), AÇO INOXIDÁVEL, COM PROTETOR, ESTÉRIL, CÂNULA CENTIMETRADA COM MARCAÇÃO ECOGÊNICA DE UM EM UM CENTÍMETRO E PONTA ECOGÊNICA PARA MELHOR VISUALIZAÇÃO PELA ULTRASSONOGRAFIA, COMPATIVEL COM INSTRUMENTO AUTOMÁTICO DE BIÓPSIA, EMBALAGEM INDIVIDUAL EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO COM ABERTURA EM PÉTALA ASSÉPTICA, COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO E PROCEDÊNCIA, TEMPO DE VALIDADE E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE. -DESCRIÇÃO COMPLEMENTAR: COM DISPARADOR EM COMODATO.	Agulha DE CORTE AUTOMÁTICO PARA BIÓPSIA DE TECIDOS MOLES, 14 G x 16 cm - descartável, ESTÉRIL, MANDRIL COM GAVETA DE 17 mm para armazenamento do fragmento (guilhotina), AÇO INOXIDÁVEL, com protetor, ESTÉRIL, cânula centimetrada com MARCAÇÃO ECOGÊNICA de um em um centímetro e PONTA ECOGÊNICA para melhor visualização pela ultrassonografia. Compatível com instrumento automático de biópsia (pistola especificada em edital). Embalagem individual em papel grau cirúrgico com abertura em pétala asséptica, com dados de identificação e procedência, tempo de validade e registro no Ministério da Saúde.	UNIDADE	UNIDADE	SIM	SIM	SIM	SIM	
2	503593	EBS03063	439889	439889	439889	AGULHA DE FÍSTULA ARTÉRIO VENOSA 15 G, COM DISPOSITIVOS: SEGURANÇA, CORTA FLUXO E BACK EYE. ADULTO, CÂNULA EM AÇO RETA SILICONIZADA, PAREDES FINAS, BISEL TRIFACETADO E AFIADO COM ORIFÍCIO EM FACE POSTERIOR, E CAPA PROTETORA. ALETA ANATÔMICA, LEVES E FIRMES FACILITANDO A PUNÇÃO, TUBO EXTENSOR TRANSPARENTE, EM PVC, INCOLOR, FLEXÍVEL, COM 30 CM DE COMPRIMENTO (+/-3 CM) E DIÂMETRO DE 25 MM, PINÇA CORTA FLUXO. CONECTOR FÊMEA RÍGIDO ROSQUEÁVEL COM TAMPA PROTETORA. MATERIAL RESISTENTE, ATÓXICO, ISENTO DE RESÍDUOS E IMPUREZAS, DE MANUSEIO FÁCIL E SEGURO. ESTÉRIL, BIOCOMPATÍVEL, DE USO ÚNICO. EMBALAGEM RESISTENTE, COM ABERTURA E TRANSFERÊNCIA ASSÉPTICA, IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.	Agulha DE FÍSTULA ARTÉRIO VENOSA 15 G, com dispositivos: SEGURANÇA, CORTA FLUXO E BACK EYE. ADULTO, cânula em aço reta siliconizada, paredes finas, bisel trifacetado e afiado com orifício em face posterior, e capa protetora. Aleta anatômica, leves e firmes facilitando a punção, tubo extensor transparente, em PVC, incolor, flexível, com 30 cm DE COMPRIMENTO (+/-3 cm) e DIÂMETRO DE 25 mm, pinça corta fluxo. Conector fêmea rígido rosqueável com tampa protetora. Material resistente, atóxico, isento de resíduos e impurezas, de manuseio fácil e seguro. ESTÉRIL, biocompatível, de uso único. Embalagem resistente, com abertura e transferência asséptica, identificação do produto, validade e lote.	UNIDADE	UNIDADE	SIM	SIM	SIM	SIM	
3	2720	EBS03064	439888	439888	439888	AGULHA DE FÍSTULA ARTÉRIO VENOSA 16 G, COM DISPOSITIVOS: SEGURANÇA, CORTA FLUXO E BACK EYE. CÂNULA EM AÇO RETA SILICONIZADA, PAREDES FINAS, BISEL TRIFACETADO E AFIADO COM ORIFÍCIO EM FACE POSTERIOR, E CAPA PROTETORA. ALETA ANATÔMICA, TUBO EXTENSOR, TRANSPARENTE, PVC, INCOLOR, FLEXÍVEL, COM 30 CM DE COMPRIMENTO (+/-3 CM) E DIÂMETRO DE 25 MM (+/-3 CM), PINÇA CORTA FLUXO. CONECTOR FÊMEA RÍGIDO ROSQUEÁVEL COM TAMPA PROTETORA. MATERIAL RESISTENTE, ATÓXICO, ISENTO DE RESÍDUOS E IMPUREZAS, DE MANUSEIO FÁCIL E SEGURO. ESTÉRIL, BIOCOMPATÍVEL, DE USO ÚNICO. EMBALAGEM RESISTENTE, COM ABERTURA E TRANSFERÊNCIA ASSÉPTICA, IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE	Agulha DE FÍSTULA ARTÉRIO VENOSA 16 G, com dispositivos: SEGURANÇA, CORTA FLUXO E BACK EYE. Cânula em aço reta siliconizada, paredes finas, bisel trifacetado e afiado com orifício em face posterior, e capa protetora. Aleta anatômica, tubo extensor, transparente, PVC, incolor, flexível, com 30 cm DE COMPRIMENTO (+/-3 cm) e DIÂMETRO DE 25 mm (+/-3 cm), pinça corta fluxo. Conector fêmea rígido rosqueável com tampa protetora. Material resistente, atóxico, isento de resíduos e impurezas, de manuseio fácil e seguro. ESTÉRIL, biocompatível, de uso único. Embalagem resistente, com abertura e transferência asséptica, identificação do produto, validade e lote.	UNIDADE	UNIDADE	SIM	SIM	SIM	SIM	
4	503592	EBS03066	439887	439887	439887	AGULHA DE FÍSTULA ARTÉRIO VENOSA 17 G, PARA USO PEDIÁTRICO, COM DISPOSITIVOS: SEGURANÇA, CORTA FLUXO E BACK EYE. CÂNULA EM AÇO RETA SILICONIZADA, PAREDES FINAS, BISEL TRIFACETADO E AFIADO COM ORIFÍCIO EM FACE POSTERIOR, E CAPA PROTETORA. ALETA ANATÔMICA, TUBO EXTENSOR, TRANSPARENTE, EM PVC, INCOLOR, FLEXÍVEL, COM 30 CM DE COMPRIMENTO (+/-3 CM) E DIÂMETRO DE 20 MM, PINÇA CORTA FLUXO. CONECTOR FÊMEA RÍGIDO ROSQUEÁVEL, COM TAMPA PROTETORA. MATERIAL RESISTENTE, ATÓXICO, ISENTO DE RESÍDUOS E IMPUREZAS, DE MANUSEIO FÁCIL E SEGURO. ESTÉRIL, BIOCOMPATÍVEL, DE USO ÚNICO. EMBALAGEM RESISTENTE, COM ABERTURA E TRANSFERÊNCIA ASSÉPTICA, IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.	Agulha DE FÍSTULA ARTÉRIO VENOSA 17 G, PARA USO PEDIÁTRICO, com dispositivos: SEGURANÇA, CORTA FLUXO E BACK EYE. Cânula em aço reta siliconizada, paredes finas, bisel trifacetado e afiado com orifício em face posterior, e capa protetora. Aleta anatômica, tubo extensor, transparente, em PVC, incolor, flexível, com 30 cm DE COMPRIMENTO (+/-3 cm) e DIÂMETRO DE 20 mm, pinça corta fluxo. Conector fêmea rígido rosqueável com tampa protetora. Material resistente, atóxico, isento de resíduos e impurezas, de manuseio fácil e seguro. ESTÉRIL, biocompatível, de uso único. Embalagem resistente, com abertura e transferência asséptica, identificação do produto, validade e lote.	UNIDADE	UNIDADE	SIM	SIM	SIM	SIM	
5	503596	EBS04847	421249	421249	421249	CATETER DE HEMODIÁLISE INFANTIL, DE CURTA PERMANÊNCIA: DIÂMETRO DE 6,5 FR (+/- 0,5), COMPRIMENTO: 9 CM (+/-1), CATETER DE DUPLO LÚMEN; RADIOPACO; CONFECCIONADO EM POLIURETANO OU SILICONE. DEMARCAÇÃO SEGURA, RAMOS ARTERIAL E VENOSO IDENTIFICADOS COM CLAMPS DE SEGURANÇA EM CADA RAMO, TAMPAS PROTETORAS E REGISTRO DE CAPACIDADE DE VOLUME PARA PREENCHIMENTO DE CADA RAMO. GUIA METÁLICO, DILATADOR E DISPOSITIVO PARA PUNÇÃO COM CÂNULA RETA, BISEL TRIFACETADO, AFIADO, CANHÃO COM ADAPTAÇÃO UNIVERSAL (LUER LOCK), DISPOSITIVO DE FIXAÇÃO NA PELE. TODO SISTEMA DEVE SER DE FLEXIBILIDADE SEGURA, RESISTINDO A TORÇÕES E ACOTÓVELAMENTOS E SER DE MANUSEIO FÁCIL E SEGURO. HIPOALERGÊNICO, ESTÉRIL, ATÓXICO, DESCARTÁVEL, ISENTO DE LÁTEX, RESÍDUOS E IMPUREZAS. EMBALAGEM SEGURA, QUE PROPORCIONE ABERTURA ASSÉPTICA (EM PÉTALA), CONTENDO IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.	Cateter DE HEMODIÁLISE INFANTIL, DE CURTA PERMANÊNCIA: DIÂMETRO DE 6,5 FR (+/- 0,5), COMPRIMENTO: 9 cm (+/-1), cateter de DUPLO LÚMEN; RADIOPACO. CONFECCIONADO EM POLIURETANO OU SILICONE. Demarcação segura, ramos arterial e venoso identificados com clamps de segurança em cada ramo, tampas protetoras e registro de capacidade de volume para preenchimento de cada ramo, guia metálico, dilatador e dispositivo para punção com cânula reta, bisel trifacetado, afiado, canhão com adaptação universal (luer lock). Dispositivo de fixação na pele. Todo sistema deve ser de flexibilidade segura, resistindo a torções e acotovelamentos e ser de manuseio fácil e seguro. Hipóalergênico, ESTÉRIL, atóxico, descartável, ISENTO DE LÁTEX, resíduos e impurezas. Embalagem segura, que proporcione abertura asséptica (em pétala), contendo identificação do produto, validade e lote.	UNIDADE	UNIDADE	SIM	SIM	SIM	SIM	

ITEM	AGHU	CÓDIGO EBSERH	CATMAT	 CATMAT SEDE	 CATALOGADO PARA O HU-UFJF?	DESCRIÇÃO COMPLETA AGHU	 DESCRIÇÃO RESUMIDA AGHU	APRESENTAÇÃO	 UNIDADE SEDE	DESCRIPTIVO CONFORME CATÁLOGO?	UNIDADE CONFORME CATÁLOGO ?	CATMAT CONFORME CATÁLOGO?	CÓDIGO EBSERH ADEQUADO?	OBSERVAÇÕES
6	502278	EB503082	419617	419617	419617	CATETER DE HEMODIÁLISE, ADULTO, LONGA PERMANÊNCIA, TIPO PERMCATH: DIÂMETRO DE 14 FR (+/-0,5), COMPRIMENTO IMPLANTÁVEL 19 CM (+/- 1) E COMPRIMENTO TOTAL DE 36 CM (+/- 1), CONTENDO: 01 (UM) INTRODUTOR VASCULAR PERCUTÂNEO; 01 (UM) FIO GUIA METÁLICO PONTA J; 01 (UMA) AGULHA DE PUNÇÃO; 01 (UM) TUNELIZADOR; 01 (UM) DILATADOR DE VASOS; 01 (UMA) SERINGA; 01 (UM) BISTURI; 02 (DUAS) TAMPAS PROTETORAS DE VEDAÇÃO; EM SILICONE RADIOPACO; FIXADOR. EMBALAGEM SEGURA, QUE PROPORCIONE ABERTURA ASSÉPTICA (EM PÉTALA), CONTENDO IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.	Cateter DE HEMODIÁLISE, ADULTO, LONGA PERMANÊNCIA, tipo PERMCATH: DIÂMETRO DE 14 FR (+/-0,5), COMPRIMENTO IMPLANTÁVEL 19 cm (+/- 1) e COMPRIMENTO TOTAL DE 36 cm (+/- 1), contendo: 01 (um) introdutor vascular percutâneo; 01 (um) fio guia metálico ponta J; 01 (uma) agulha de punção; 01 (um) tunelizador; 01 (um) dilatador de vasos; 01 (uma) seringa; 01 (um) bisturi; 01 (um) cartão de identificação do paciente; 02 (duas) tampas protetoras de vedação; EM SILICONE RADIOPACO; fixador. Produto ISENTO DE LÁTEX. Embalagem segura, que proporcione abertura asséptica (em pétala), contendo identificação do produto, validade e lote.	UNIDADE	UNIDADE	SIM	SIM	SIM	SIM	
7	501012	EB506189	413236	413236	413236	CATETER DE HEMODIÁLISE, ADULTO, LONGA PERMANÊNCIA, TIPO PERMCATH: DIÂMETRO DE 14 FR (+/-0,5), COMPRIMENTO IMPLANTÁVEL 23 CM (+/- 1) E COMPRIMENTO TOTAL DE 40 CM (+/- 1), CONTENDO: 01 (UM) INTRODUTOR VASCULAR PERCUTÂNEO; 01 (UM) FIO GUIA METÁLICO PONTA J; 01 (UMA) AGULHA DE PUNÇÃO; 01 (UM) TUNELIZADOR; 01 (UM) DILATADOR DE VASOS; 01 (UMA) SERINGA; 01 (UM) BISTURI; 02 (DUAS) TAMPAS PROTETORAS DE VEDAÇÃO; EM SILICONE RADIOPACO; FIXADOR. EMBALAGEM SEGURA, QUE PROPORCIONE ABERTURA ASSÉPTICA (EM PÉTALA), CONTENDO IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.	Cateter DE HEMODIÁLISE, ADULTO, LONGA PERMANÊNCIA, tipo PERMCATH: DIÂMETRO DE 14 FR (+/-0,5), COMPRIMENTO IMPLANTÁVEL 23 cm (+/- 1) e COMPRIMENTO TOTAL DE 28 cm (+/- 1), contendo: 01 (um) introdutor vascular percutâneo; 01 (um) fio guia metálico ponta J; 01 (uma) agulha de punção; 01 (um) tunelizador; 01 (um) dilatador de vasos; 01 (uma) seringa; 01 (um) bisturi; 01 (um) cartão de identificação do paciente; 02 (duas) tampas protetoras de vedação; EM SILICONE RADIOPACO; fixador. Produto ISENTO DE LÁTEX. Embalagem segura, que proporcione abertura asséptica (em pétala), contendo identificação do produto, validade e lote.	UNIDADE	UNIDADE		SIM	SIM	SIM	
8	501014	EB504865	419617	419617	419617	CATETER DE HEMODIÁLISE, ADULTO, LONGA PERMANÊNCIA, TIPO PERMCATH: DIÂMETRO DE 14 FR (+/-0,5), COMPRIMENTO IMPLANTÁVEL 28 CM (+/- 1) E COMPRIMENTO TOTAL DE 45 CM (+/- 1), CONTENDO: 01 (UM) INTRODUTOR VASCULAR PERCUTÂNEO; 01 (UM) FIO GUIA METÁLICO PONTA J; 01 (UMA) AGULHA DE PUNÇÃO; 01 (UM) TUNELIZADOR; 01 (UM) DILATADOR DE VASOS; 01 (UMA) SERINGA; 01 (UM) BISTURI; 01 (UM) CARTÃO DE IDENTIFICAÇÃO DO PACIENTE; 02 (DUAS) TAMPAS PROTETORAS DE VEDAÇÃO; EM SILICONE RADIOPACO; FIXADOR. PRODUTO ISENTO DE LÁTEX. EMBALAGEM SEGURA, QUE PROPORCIONE ABERTURA ASSÉPTICA (EM PÉTALA), CONTENDO IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.	Cateter DE HEMODIÁLISE, ADULTO, LONGA PERMANÊNCIA, tipo PERMCATH: DIÂMETRO DE 14 FR (+/-0,5), COMPRIMENTO IMPLANTÁVEL 28 cm (+/- 1) e COMPRIMENTO TOTAL DE 45 cm (+/- 1), contendo: 01 (um) introdutor vascular percutâneo; 01 (um) fio guia metálico ponta J; 01 (uma) agulha de punção; 01 (um) tunelizador; 01 (um) dilatador de vasos; 01 (uma) seringa; 01 (um) bisturi; 01 (um) cartão de identificação do paciente; 02 (duas) tampas protetoras de vedação; EM SILICONE RADIOPACO; fixador. Produto ISENTO DE LÁTEX. Embalagem segura, que proporcione abertura asséptica (em pétala), contendo identificação do produto, validade e lote.	UNIDADE	UNIDADE	SIM	SIM	SIM	SIM	
9	501762	EB504866	419617	419617	419617	CATETER DE HEMODIÁLISE, ADULTO, LONGA PERMANÊNCIA, TIPO PERMCATH: DIÂMETRO DE 14 FR (+/-0,5), COMPRIMENTO IMPLANTÁVEL 33 CM (+/- 1) E COMPRIMENTO TOTAL DE 50 CM (+/- 1), CONTENDO: 01 (UM) INTRODUTOR VASCULAR PERCUTÂNEO; 01 (UM) FIO GUIA METÁLICO PONTA J; 01 (UMA) AGULHA DE PUNÇÃO; 01 (UM) TUNELIZADOR; 01 (UM) DILATADOR DE VASOS; 01 (UMA) SERINGA; 01 (UM) BISTURI; 01 (UM) CARTÃO DE IDENTIFICAÇÃO DO PACIENTE; 02 (DUAS) TAMPAS PROTETORAS DE VEDAÇÃO; EM SILICONE RADIOPACO; FIXADOR. PRODUTO ISENTO DE LÁTEX. EMBALAGEM SEGURA, QUE PROPORCIONE ABERTURA ASSÉPTICA (EM PÉTALA), CONTENDO IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.	Cateter DE HEMODIÁLISE, ADULTO, LONGA PERMANÊNCIA, tipo PERMCATH: DIÂMETRO DE 14 FR (+/-0,5), COMPRIMENTO IMPLANTÁVEL 33 cm (+/- 1) e COMPRIMENTO TOTAL DE 50 cm (+/- 1), contendo: 01 (um) introdutor vascular percutâneo; 01 (um) fio guia metálico ponta J; 01 (uma) agulha de punção; 01 (um) tunelizador; 01 (um) dilatador de vasos; 01 (uma) seringa; 01 (um) bisturi; 01 (um) cartão de identificação do paciente; 02 (duas) tampas protetoras de vedação; EM SILICONE RADIOPACO; fixador. Produto ISENTO DE LÁTEX. Embalagem segura, que proporcione abertura asséptica (em pétala), contendo identificação do produto, validade e lote.	UNIDADE	UNIDADE	SIM	SIM	SIM	SIM	
10	258385	EB503090	413956	413956	413956	CATETER DE HEMODIÁLISE, DE CURTA PERMANÊNCIA, DIÂMETRO DE 12 FR, COMPRIMENTO 20 CM (+/- 1 CM), CATETER TRIPLÓ LÚMEN, RADIOPACO, CONFECCIONADO EM POLIURETANO OU SILICONE. ESTÉRIL, DESCARTÁVEL, ATÓXICO, ISENTO DE RESÍDUOS E IMPUREZAS. UMA VIA COM IDENTIFICAÇÃO ARTERIAL, UMA VIA COM IDENTIFICAÇÃO VENOSA E UMA VIA PARA INFUSÃO DE FLUIDOS, CLAMP DE SEGURANÇA EM CADA VIA, TAMPAS PROTETORAS E REGISTRO DE CAPACIDADE DE VOLUME PARA PREENCHIMENTO DE VIA ARTERIAL E VENOSA. GUIA METÁLICO, DILATADOR E DISPOSITIVO PARA PUNÇÃO COM CÂNULA RETA, BISEL TRIFACETADO, AFIADO, CANHÃO COM ADAPTAÇÃO UNIVERSAL (LUER LOCK) E DISPOSITIVO DE FIXAÇÃO NA PELE. TODO SISTEMA DEVE SER DE FLEXIBILIDADE SEGURA, RESISTINDO A TORÇÕES E ACOTOVELAMENTOS E SER DE MANUSEIO FÁCIL E SEGURO. EMBALAGEM SEGURA, QUE PROPORCIONE ABERTURA ASSÉPTICA, CONTENDO IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.	Cateter DE HEMODIÁLISE, DE CURTA PERMANÊNCIA, com EXTENSÕES RETAS, DIÂMETRO DE 12 FR, COMPRIMENTO 20 cm (+/- 1 cm), cateter TRIPLÓ LÚMEN, RADIOPACO, CONFECCIONADO EM POLIURETANO OU SILICONE. ESTÉRIL, descartável, atóxico, isento de resíduos e impurezas. UMA VIA COM IDENTIFICAÇÃO ARTERIAL, UMA VIA COM IDENTIFICAÇÃO VENOSA E UMA VIA PARA INFUSÃO DE FLUIDOS, clamp de segurança em cada via, tampas protetoras e registro de capacidade de volume para preenchimento de via arterial e venosa. Guia metálico, dilatador e dispositivo para punção com cânula reta, bisel trifacetado, afiado, canhão com adaptação universal (luer lock) e dispositivo de fixação na pele. Todo sistema deve ser de flexibilidade segura, resistindo a torções e acotovelamentos e ser de manuseio fácil e seguro. Produto ISENTO DE LÁTEX. Embalagem segura, que proporcione abertura asséptica, contendo identificação do produto, validade e lote.	UNIDADE	UNIDADE	SIM	SIM	SIM	SIM	

ITEM	AGHU	CÓDIGO EBSERH	CATMAT	 CATMAT SEDE	 CATALOGADO PARA O HU-UFJF?	DESCRIÇÃO COMPLETA AGHU	 DESCRIÇÃO RESUMIDA AGHU	APRESENTAÇÃO	 UNIDADE SEDE	DESCRIPTIVO CONFORME CATÁLOGO?	UNIDADE CONFORME CATÁLOGO ?	CATMAT CONFORME CATÁLOGO?	CÓDIGO EBSERH ADEQUADO?	OBSERVAÇÕES
11	503608	EBS03089	435191	435191	435191	CATETER DE HEMODIÁLISE, TRIPLO LÚMEN 12 FR, COMPRIMENTO 15 CM, EM POLIURETANO OU SILICONE ESTÉRIL, DESCARTÁVEL, ATÓXICO, ISENTO DE RESÍDUOS E IMPUREZAS. UMA VIA COM IDENTIFICAÇÃO ARTERIAL, UMA VIA COM IDENTIFICAÇÃO VENOSA E UMA VIA PARA INFUSÃO DE FLUIDOS, CLAMP DE SEGURANÇA EM CADA VIA, TAMPAS PROTETORAS E REGISTRO DE CAPACIDADE DE VOLUME PARA PREENCHIMENTO DE VIA ARTERIAL E VENOSA. GUIA METÁLICO, DILATADOR E DISPOSITIVO PARA PUNÇÃO COM CÂNULA RETA, BISEL, TRIFACETADO, APIADO, CANHÃO COM ADAPTAÇÃO UNIVERSAL (CONE FÊMEA LUER LOCK) E DISPOSITIVO DE FIXAÇÃO NA PELE. TODO SISTEMA DEVE SER DE FLEXIBILIDADE SEGURA, RESISTINDO A TORÇÕES E ACOTOVELAMENTOS E SER DE MANUSEIO FÁCIL E SEGURO. EMBALAGEM SEGURA, QUE PROPORCIONE ABERTURA ASSÉPTICA, CONTENDO IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.	Cateter DE HEMODIÁLISE, TRIPLO LÚMEN 12 FR, COMPRIMENTO 15 cm, EM POLIURETANO OU SILICONE, ESTÉRIL, descartável, atóxico, isento de resíduos e impurezas. UMA VIA COM IDENTIFICAÇÃO ARTERIAL, UMA VIA COM IDENTIFICAÇÃO VENOSA E UMA VIA PARA INFUSÃO DE FLUIDOS, clamp de segurança em cada via, tampas protetoras e registro de capacidade de volume para preenchimento de via arterial e venosa. Guia metálico, dilatador e dispositivo para punção com cânula reta, bisel trifacetado, afiado, canhão com adaptação universal (cone fêmea luer lock) e dispositivo de fixação na pele. Todo sistema deve ser de flexibilidade segura, resistindo a torções e acotovelamentos e ser de manuseio fácil e seguro. Produto ISENTO DE LÁTEX. Embalagem segura, que proporcione abertura asséptica, contendo identificação do produto, validade e lote.	UNIDADE	UNIDADE	SIM	SIM	SIM	SIM	
12	503598	EBS03075	421226	421226	421226	CATETER DE TENCKHOFF PARA DIÁLISE PERITONEAL CONTÍNUA ATÉ 31 CM DE COMPRIMENTO, CONSTITUÍDO DE TUBO MULTIPERFURADO EM SILICONE (QUE PERMITA A INFUSÃO E DRENAGEM DO LÍQUIDO PERITONEAL), ATÓXICO; COM FILETE RADIOPACO; ATÉ 07 CM DE COMPRIMENTO DA PONTA INICIAL ATÉ O PRIMEIRO DRACON; 02 CUFFS DE DACRON FIXOS; UM ADAPTADOR, PINÇA E UMA TAMPA; ESTÉRIL. EMBALAGEM SEGURA, QUE PROPORCIONE ABERTURA ASSÉPTICA (EM PÉTALA), CONTENDO IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.	Cateter DE TENCKHOFF PARA DIÁLISE PERITONEAL CONTÍNUA ATÉ 31 CM DE COMPRIMENTO. Constituído de tubo multiperfurado EM SILICONE (que permita a infusão e drenagem do líquido peritoneal); atóxico; COM FILETE RADIOPACO; ATÉ 07 CM DE COMPRIMENTO da ponta inicial até o primeiro dracon; 02 cuffs de dacron fixos; um adaptador, pinça e uma tampa; ESTÉRIL. Embalagem segura, que proporcione abertura asséptica (em pétala), contendo identificação do produto, validade e lote.	UNIDADE	UNIDADE	SIM	SIM	SIM	SIM	
13	290651	EBS03091	454377	454377	454377	DIALISADOR CAPILAR COM FIBRA DE POLISSULFONA OU VARIAÇÕES, COMPATÍVEL COM TODOS OS MODELOS DE MÁQUINAS DE HEMODIÁLISE. SUPERFÍCIE DE 0,8 M² (+/- 0,1); COEFICIENTE DE ULTRAFILTRAÇÃO DE 20 (+/- 10,0) ML/H MMHG; CLEARANCE DE FOSFATO (FLUXO DE 300 ML/MIN) DE 135 (+/- 5). RÓTULO E EMBALAGEM RESISTENTE COM IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE; ESTÉRIL E SEM PROIBIÇÃO DE REPROCESSAMENTO	Dialisador capilar COM FIBRA DE POLISSULFONA OU VARIAÇÕES, compatível com todos os modelos de máquinas de hemodiálise. SUPERFÍCIE DE 0,8 m² (+/- 0,1); COEFICIENTE DE ULTRAFILTRAÇÃO DE 20 (+/- 5,0) mL/h mmHg; CLEARANCE DE FOSFATO (fluxo de 300 mL/min) DE 135 (+/- 5). Rótulo e embalagem resistente com identificação do produto, validade e lote; ESTÉRIL e SEM PROIBIÇÃO DE REPROCESSAMENTO	UNIDADE	UNIDADE	SIM	SIM	SIM	SIM	
14	290653	EBS03093	454377	454377	454377	DIALISADOR CAPILAR COM FIBRA DE POLISSULFONA OU VARIAÇÕES, COMPATÍVEL COM TODOS OS MODELOS DE MÁQUINAS DE HEMODIÁLISE. SUPERFÍCIE DE 1,0 M² (+/- 0,1); COEFICIENTE DE ULTRAFILTRAÇÃO 30 (+/- 5) ML/H MMHG; CLEARANCE DE FOSFATO (FLUXO DE 300 ML/MIN) DE 190 (+/- 5) ML/MIN. RÓTULO E EMBALAGEM RESISTENTE COM IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE; ESTÉRIL E SEM PROIBIÇÃO DE REPROCESSAMENTO	Dialisador capilar COM FIBRA DE POLISSULFONA OU VARIAÇÕES, compatível com todos os modelos de máquinas de hemodiálise. SUPERFÍCIE DE 1,0 m² (+/- 0,1); COEFICIENTE DE ULTRAFILTRAÇÃO 30 (+/- 5) mL/h mmHg; CLEARANCE DE FOSFATO (fluxo de 300 mL/min) DE 190 (+/- 5) mL/min. Rótulo e embalagem resistente com identificação do produto, validade e lote; ESTÉRIL e SEM PROIBIÇÃO DE REPROCESSAMENTO	UNIDADE	UNIDADE	SIM	SIM	SIM	SIM	
15	503607	EBS03100	454381	454381	454381	DIALISADOR CAPILAR COM FIBRA DE POLISSULFONA OU VARIAÇÕES, COMPATÍVEL COM TODOS OS MODELOS DE MÁQUINAS DE HEMODIÁLISE. SUPERFÍCIE DE 1,8 M² (+/- 0,1); COEFICIENTE DE ULTRAFILTRAÇÃO DE 65 (+/- 10) ML/H MMHG; CLEARANCE DE FOSFATO (FLUXO DE 300 ML/MIN) DE 240 (+/- 10). RÓTULO E EMBALAGEM RESISTENTE COM IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE; ESTÉRIL E SEM PROIBIÇÃO DE REPROCESSAMENTO.	Dialisador capilar COM FIBRA DE POLISSULFONA OU VARIAÇÕES, compatível com todos os modelos de máquinas de hemodiálise. SUPERFÍCIE DE 1,8 m² (+/- 0,1); COEFICIENTE DE ULTRAFILTRAÇÃO DE 65 (+/- 10) mL/h mmHg; CLEARANCE DE FOSFATO (fluxo de 300 mL/min) DE 240 (+/- 10). Rótulo e embalagem resistente com identificação do produto, validade e lote; ESTÉRIL e SEM PROIBIÇÃO DE REPROCESSAMENTO.	UNIDADE	UNIDADE	SIM	SIM	SIM	SIM	
16	503610	PROVPPS013108	454381	#N/D	#N/D	DIALISADOR CAPILAR COM FIBRA DE POLISSULFONA OU VARIAÇÕES, COMPATÍVEL COM TODOS OS MODELOS DE MÁQUINAS DE HEMODIÁLISE. SUPERFÍCIE DE 1,8 M² (+/- 0,1); COEFICIENTE DE ULTRAFILTRAÇÃO DE 65 (+/- 10) ML/H MMHG; CLEARANCE DE FOSFATO (FLUXO DE 300 ML/MIN) DE 240 (+/- 10). RÓTULO E EMBALAGEM RESISTENTE COM IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE; ESTÉRIL E COM INDICAÇÃO DE PROIBIDO REPROCESSAR.	#N/D	UNIDADE	#N/D	Dialisador capilar COM FIBRA DE POLISSULFONA OU VARIAÇÕES, compatível com todos os modelos de máquinas de hemodiálise. SUPERFÍCIE DE 1,8 m² (+/- 0,1); COEFICIENTE DE ULTRAFILTRAÇÃO DE 65 (+/- 10) mL/h mmHg; CLEARANCE DE FOSFATO (fluxo de 300 mL/min) DE 240 (+/- 10). Rótulo e embalagem resistente com identificação do produto, validade e lote; ESTÉRIL e com indicação de "PROIBIDO REPROCESSAR".	SIM	Sugerido no SPIA inclusão do CATMAT: 454381	EBS03096	Código EBSERH reprovado, solicitado reavaliação e o mesmo foi substituído para EBS03096. Realizado alteração no AGHU e Planilhas
17	503606	EBS03098	454383	454383	454383	DIALISADOR CAPILAR COM FIBRA DE POLISSULFONA OU VARIAÇÕES, COMPATÍVEL COM TODOS OS MODELOS DE MÁQUINAS DE HEMODIÁLISE. SUPERFÍCIE 2,2 M²; COEFICIENTE DE ULTRAFILTRAÇÃO DE 70 (+/- 15,0) ML/MIN; CLEARANCE DE FOSFATO (FLUXO DE 300 ML/MIN) DE 260 (+/- 20). RÓTULO E EMBALAGEM RESISTENTE COM IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE; ESTÉRIL E SEM PROIBIÇÃO DE REPROCESSAMENTO.	Dialisador capilar COM FIBRA DE POLISSULFONA OU VARIAÇÕES, compatível com todos os modelos de máquinas de hemodiálise; SUPERFÍCIE 2,2 m² (+/- 0,2); COEFICIENTE DE ULTRAFILTRAÇÃO DE 70 (+/- 15,0) mL/min; CLEARANCE DE FOSFATO (fluxo de 300 mL/min) DE 260 (+/- 20). Rótulo e embalagem resistente com identificação do produto, validade e lote; ESTÉRIL e SEM PROIBIÇÃO DE REPROCESSAMENTO.	UNIDADE	UNIDADE	SIM	SIM	SIM	SIM	
18	157228	N/A	365560	#N/D	#N/D	ELEMENTO FILTRANTE DE PROFUNDIDADE DE PARTÍCULAS. O ELEMENTO FILTRANTE DEVERÁ SER FABRICADO EM POLIPROPILENO, DE UMA CAMADA DEFINIDA E COM GRAU DE FILTRAÇÃO DE 5 MICRA. OS FILTROS DEVEM POSSUIR CERTIFICAÇÃO PARA A NORMA NSF/ANSI 42 (ESPECÍFICA PARA UTILIZAÇÃO EM ÁGUA POTÁVEL) E GARANTIR OS REQUISITOS DE SEGURANÇA E EFICÁCIA PARA ESTE TIPO DE PRODUTO. TAMANHO COMPRIMENTO: 9,75 POLEGADAS, DIÂMETRO EXTERNO: 64 MILÍMETROS	#N/D	UNIDADE	#N/D	Não se aplica	Não se aplica	Não se aplica	Não se aplica	

ITEM	AGHU	CÓDIGO EBSERH	CATMAT	 CATMAT SEDE	 CATALOGADO PARA O HU-UJFJF?	DESCRIÇÃO COMPLETA AGHU	 DESCRIÇÃO RESUMIDA AGHU	APRESENTAÇÃO	 UNIDADE SEDE	DESCRIPTIVO CONFORME CATÁLOGO?	UNIDADE CONFORME CATÁLOGO ?	CATMAT CONFORME CATÁLOGO?	CÓDIGO EBSERH ADEQUADO?	OBSERVAÇÕES
19	500736	N/A	365554	#N/D	#N/D	ELEMENTO FILTRANTE, NOME ELEMENTO FILTRANTE. DESCRIÇÃO COMPLEMENTAR: ELEMENTO FILTRANTE DE PROFUNDIDADE DE PARTÍCULAS. O ELEMENTO FILTRANTE DEVERÁ SER FABRICADO EM POLIPROPILENO, DE UMA CAMADA DEFINIDA E COM GRAU DE FILTRAÇÃO DE 1 MICRA. OS MICROFILTROS DEVEM POSSUIR CERTIFICAÇÃO PARA A NORMA NSF/ANSI 42 (ESPECÍFICA PARA UTILIZAÇÃO EM ÁGUA POTÁVEL) E GARANTIR OS REQUISITOS DE SEGURANÇA E EFICÁCIA PARA ESTE TIPO DE PRODUTO. TAMANHO: COMPRIMENTO: 9,75 POLEGADAS. DIÂMETRO EXTERNO: 64 MILÍMETROS	#N/D	UNIDADE	#N/D	Não se aplica	Não se aplica	Não se aplica	Não se aplica	
20	500743	N/A	460920	#N/D	#N/D	ELEMENTO FILTRANTE, NOME ELEMENTO FILTRANTE. DESCRIÇÃO COMPLEMENTAR: ELEMENTO FILTRANTE DE CARVÃO ATIVADO EM BLOCO (CARBON BLOCK). UTILIZADO PARA REMOÇÃO DE CLORO, SABORES, ODORES, E MOLÉCULAS ORGÂNICAS DE BAIXO PESO MOLECULAR. BARREIRA PARA PARTÍCULAS DE 5 MICRA. OS MICROFILTROS DEVEM POSSUIR CERTIFICAÇÃO PARA A NORMA NSF/ANSI 42 (ESPECÍFICA PARA UTILIZAÇÃO EM ÁGUA POTÁVEL) E GARANTIR OS REQUISITOS DE SEGURANÇA E EFICÁCIA PARA ESTE TIPO DE PRODUTO. TAMANHO 9,75" X 2,5" (250MM DE COMPRIMENTO).	#N/D	UNIDADE	#N/D	Não se aplica	Não se aplica	Não se aplica	Não se aplica	
21	503602	EB504876	609738	609738	609738	EQUIPO PARA DIÁLISE PERITONEAL PEDIÁTRICO. COMPOSTO POR: 02 BURETAS GRADUADAS COM CAPACIDADE PARA 150 ML EM CADA, TUBOS EXTENSORES TRANSPARENTES, ATÓXICOS, BIOCOMPATÍVEIS COM SOLUÇÕES, PONTAS PERFURANTES COM TAMPAS PROTETORAS, E PINÇA ROLETE EM CADA VIA, SISTEMA DE DERIVAÇÃO "Y", EXTREMIDADE INFERIOR CONECTADO POR TUBOS EXTENSORES COM PINÇA ROLETE. 01 INTERMEDIÁRIO COM CONECTOR LUER PRÓPRIO PARA CONEXÃO SEGURA DE SERINGA, 01 BOLSA COLETORA COM CAPACIDADE PARA 2000 ML, ESTÉRIL, USO ÚNICO. EMBALAGEM INDIVIDUAL, RESISTENTE E DE FÁCIL MANUSEIO, CONTENDO IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, LOTE, VALIDADE CONFORME A LEGISLAÇÃO VIGENTE. ITEM DEVERÁ SER COMPATÍVEL COM SISTEMA DE DIÁLISE PERITONEAL DA BAXTER	Equipo PARA DIÁLISE PERITONEAL PEDIÁTRICO. Composto por: 02 BURETAS GRADUADAS COM CAPACIDADE PARA 150 ml em cada, tubos extensores transparentes, atóxicos, biocompatíveis com soluções, pontas perfurantes com tampas protetoras, e pinça rolete em cada via, sistema de derivação Y, extremidade inferior conectado por tubos extensores com pinça rolete, 01 INTERMEDIÁRIO com conector luer próprio para conexão segura de seringa, 01 BOLSA COLETORA COM CAPACIDADE PARA 2000 ml. ESTÉRIL, uso único. Embalagem individual, resistente e de fácil manuseio, contendo identificação do produto, lote, validade conforme a legislação vigente.	UNIDADE	UNIDADE	SIM	SIM	SIM	SIM	
22	501016	PROVPP5013109	279201	#N/D	#N/D	FITA ADESIVA, MATERIAL PLÁSTICO ADESIVO EM POLIESTER, TIPO ROTULADORA. LARGURA 12cm, COMPRIMENTO 7m, COR BRANCA, APLICAÇÃO ROTULADOR ELETRÔNICO MARCA DYMO TAG. DESCRIÇÃO COMPLEMENTAR: ADESIVO EM POLIESTER. DESCRIÇÃO COMPLEMENTAR: FITA COMPATÍVEL C/ ROTULADOR ELETRÔNICO PROFISSIONAL DYMO LABEL MANAGER 210D – LM210	#N/D	UNIDADE	#N/D	Não se aplica	Não se aplica	Não se aplica	Não se aplica	Item reprovado no SPIA por não fazer parte do escopo do serviço. Incluída como material de expediente
23	160270	EB503110	318871	318871	318871	ISOLADOR DE PRESSÃO PARA MÁQUINA DE HEMODIÁLISE, COM FILTRO BACTERIANO HIDROFÓBICO DE 0,2 MICRON, EM PVC OU SIMILAR, RÍGIDO, TRANSPARENTE, INCOLOR. CONECTORES MACHO E FÊMEA ROSQUEÁVEIS. MATERIAL DEVE SER COMPATÍVEL COM MÁQUINA ESPECIFICADA EM EDITAL E PROMOVER ISOLAMENTO PARA MONITORIZAÇÃO DA PRESSÃO NAS LINHAS DE SANGUE, SER ATÓXICO, APIROGÊNICO, BIOCOMPATÍVEL, ESTÉRIL E DE USO ÚNICO. EMBALAGEM INDIVIDUAL COM ABERTURA E TRANSFERÊNCIA ASSÉPTICA, IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.	Isolador DE PRESSÃO PARA MÁQUINA DE HEMODIÁLISE, COM ESTRUTURA EM ACRÍLICO, adaptador em rosca. Embalagem individual resistente, com abertura asséptica, com identificação do produto, validade e lote. Obs.: material deve ser compatível com máquina utilizada na instituição.	UNIDADE	UNIDADE	SIM	SIM	SIM	SIM	
24	502280	EB503116	419617	419617	419617	KIT CATETER (TIPO PALINDROME) 14.5 FR, 50 CM (+/-2.5); KIT CATETER DUPLO LÚMEN PARA HEMODIÁLISE DE LONGA PERMANÊNCIA, CONFECCIONADO EM PTFE (POLITETRAFLUOROETILENO), RADIOPACO, COM CUFF DE FELTRO SUBCUTÂNEO, EXTENSÕES RETAS EM SILICONE COM PINÇA CORTA FLUXO. INFORMAÇÕES IMPRESSAS (NOME, COMPRIMENTO E VOLUME DE PRIMING). PONTA EM FORMATO DE "Z" (SIMÉTRICA), REVESTIDO INTERNA E EXTERNAMENTE COM HEPARINA NÃO DILUENTE E CORPO COM IONS DE PRATA. DEVERÁ CONTER: 01 AGULHA INTRODUTORA DE AÇO INOX TAMANHO 18 G; 01 FIO GUIA JIRETO EM AÇO INOX 0,038" X 70 CM; 01 SERINGA DE 10 ML A 12 ML ; 01 DILATADOR 12 F; 01 DILATADOR 14 F; 01 BISTURI COM LÂMINA 11 GRADUADO; 01 ESTILETE TUNELIZADOR DE AÇO INOX; 01 INTRODUTOR (TIPO PULLAPART) COM DILATADOR DE PLÁSTICO INERTE E VÁLVULA ANTIRREFLUXO; 01 INTRODUTOR (TIPO VENATRAC); 02 TAMPAS SELADORAS DE PLÁSTICO INQUEBRÁVEL; 01 COMPRESSA DE GAZE 10 X 10 CM; 02 CURATIVOS COMPRESSIVOS; CONDICIONADOS EM EMBALAGEM ESTÉRIL COM ABERTURA E TRANSFERÊNCIA ASSÉPTICA, IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.	Kit CATETER (tipo PALINDROME) 14.5 FR, 50 cm (+/-2.5): kit cateter DUPLO LÚMEN PARA HEMODIÁLISE DE LONGA PERMANÊNCIA, CONFECCIONADO EM PTFE (politetrafluoroetileno), RADIOPACO, com cuff de feltro subcutâneo, extensões retas em silicone com pinça corta fluxo. Informações impressas (nome, comprimento e volume de priming). Ponta em formato de "Z" (simétrica), revestido interna e externamente com heparina não diluente e corpo com ions de prata. Deverá conter: 01 AGULHA introdutora de aço inox lamanhô 18 G; 01 FIO GUIA Jireto em aço inox 0,038" x 70 cm; 01 SERINGA de 10 mL a 12 mL , 01 DILATADOR 12 F; 01 DILATADOR 14 F; 01 BISTURI com lâmina 11 graduado; 01 ESTILETE tunelizador de aço inox; 01 INTRODUTOR (tipo PULLAPART) com dilatador de plástico inerte e válvula antirrefluxo; 01 INTRODUTOR (tipo VENATRAC); 02 TAMPAS SELADORAS de plástico inquebrável; 01 COMPRESSA DE GAZE 10 x 10 cm; 02 CURATIVOS compressivos; condicionados em embalagem estéril com abertura e transferência asséptica, identificação do produto, validade e lote.	UNIDADE	UNIDADE	CATETER para hemodiálise (tipo PALINDROME), 14.5 FR, 36 a 72 cm. Composto por: kit cateter DUPLO LÚMEN PARA HEMODIÁLISE DE LONGA PERMANÊNCIA, CONFECCIONADO EM PTFE (politetrafluoroetileno), RADIOPACO, com cuff de feltro subcutâneo, extensões retas em silicone com pinça corta fluxo. Informações impressas (nome, comprimento e volume de priming). Ponta em formato de "Z" (simétrica), revestido interna e externamente com heparina não diluente e corpo com ions de prata. Deverá conter: 01 AGULHA introdutora de aço inox tamanho 18 G; 01 FIO GUIA Jireto em aço inox 0,038" x 70 cm; 01 SERINGA de 10 mL a 12 mL ; 01 DILATADOR 12 F; 01 DILATADOR 14 F; 01 BISTURI com lâmina 11 graduado; 01 ESTILETE tunelizador de aço inox; 01 INTRODUTOR (tipo PULLAPART) com dilatador de plástico inerte e válvula antirrefluxo; 01 INTRODUTOR (tipo VENATRAC); 02 TAMPAS SELADORAS de plástico inquebrável; 01 COMPRESSA DE GAZE 10 x 10 cm; 02 CURATIVOS compressivos; condicionados em embalagem estéril com abertura e transferência asséptica, identificação do produto, validade e lote.	UNIDADE	419617	EB51548	Item recém-padroneizado AGHU: 505628

ITEM	AGHU	CÓDIGO EBSERH	CATMAT	 CATMAT SEDE	 CATALOGADO PARA O HU-UFJF?	DESCRIÇÃO COMPLETA AGHU	 DESCRIÇÃO RESUMIDA AGHU	APRESENTAÇÃO	 UNIDADE SEDE	DESCRIPTIVO CONFORME CATÁLOGO?	UNIDADE CONFORME CATÁLOGO ?	CATMAT CONFORME CATÁLOGO?	CÓDIGO EBSERH ADEQUADO?	OBSERVAÇÕES
25	271361	EBS04953	436597	436597	436597	KIT CATETER DE HEMODIÁLISE DE CURTA PERMANÊNCIA, DUPLO LÚMEN: DIÂMETRO DE 12 FR (+/- 0,5), COMPRIMENTOS: 15 cm (+/-1), COMPOSTO DE: CATETER DE DUPLO LÚMEN; RADIOPACO; CONFECCIONADO EM POLIURETANO OU SILICONE. DEMARCAÇÃO SEGURA, RAMOS ARTERIAL E VENOSO IDENTIFICADOS COM CLAMPS DE SEGURANÇA EM CADA RAMO, TAMPAS PROTETORAS E REGISTRO DE CAPACIDADE DE VOLUME PARA PREENCHIMENTO DE CADA RAMO, GUIA METÁLICO 0,89 MM, AGULHA INTRODUTORA 18 G, AGULHA 22 G TAMPAS PROTETORAS AUTO SELANTES, BISTURI DESCARTÁVEL Nº 11, CAMPO DESCARTÁVEL, SERINGA DE 10 ML VALVULADA, DILATADOR E DISPOSITIVO PARA PUNÇÃO COM CÂNULA RETA, BISEL TRIFACETADO, AFIADO, CANHÃO COM ADAPTAÇÃO UNIVERSAL (LUER LOCK), DISPOSITIVO DE FIXAÇÃO NA PELE. TODO SISTEMA DEVE SER DE FLEXIBILIDADE SEGURA, RESISTINDO A TORÇÕES E ACOTOVELAMENTOS E SER DE MANUSEIO FÁCIL E SEGURO. HIPOALERGÊNICO, ESTÉRIL, ATÓXICO, DESCARTÁVEL, ISENTO DE RESÍDUOS E IMPUREZAS. EMBALAGEM SEGURA, QUE PROPORCIONE ABERTURA ASSÉPTICA (EM PÉTALA), CONTENDO IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.	Kit cateter DE HEMODIÁLISE DE CURTA PERMANÊNCIA, DUPLO LÚMEN: DIÂMETRO DE 12 FR (+/- 0,5), COMPRIMENTOS: 15 cm (+/-1), composto de: cateter de DUPLO LÚMEN; RADIOPACO; CONFECCIONADO EM POLIURETANO OU SILICONE. Demarcação segura, ramos arterial e venoso identificados com clamps de segurança em cada ramo, tampas protetoras e registro de capacidade de volume para preenchimento de cada ramo, guia metálico 0,89 mm, agulha introdutora 18 G, agulha 22 G tampas protetoras auto selantes, bisturi descartável nº 11, campo descartável, seringa de 10 ml valvulada, dilatador e dispositivo para punção com cânula reta, bisel trifacetado, afiado, canhão com adaptação universal (luer lock). Dispositivo de fixação na pele. Todo sistema deve ser de flexibilidade segura, resistindo a torções e acotovelamentos e ser de manuseio fácil e seguro. Hipóalergênico, ESTÉRIL, atóxico, descartável, ISENTO DE LÁTEX, resíduos e impurezas. Embalagem segura, que proporcione abertura asséptica (em pétala), contendo identificação do produto, validade e lote.	UNIDADE	UNIDADE	SIM	SIM	SIM	SIM	
26	160970	EBS04955	437118	437118	437118	KIT CATETER DE HEMODIÁLISE DE CURTA PERMANÊNCIA, DUPLO LÚMEN: DIÂMETRO DE 12 FR (+/- 0,5), COMPRIMENTOS: 20 cm (+/-1), COMPOSTO DE: CATETER DE DUPLO LÚMEN; RADIOPACO; CONFECCIONADO EM POLIURETANO OU SILICONE. DEMARCAÇÃO SEGURA, RAMOS ARTERIAL E VENOSO IDENTIFICADOS COM CLAMPS DE SEGURANÇA EM CADA RAMO, TAMPAS PROTETORAS E REGISTRO DE CAPACIDADE DE VOLUME PARA PREENCHIMENTO DE CADA RAMO, GUIA METÁLICO 0,89 MM, AGULHA INTRODUTORA 18 G, AGULHA 22 G TAMPAS PROTETORAS AUTO SELANTES, BISTURI DESCARTÁVEL Nº 11, CAMPO DESCARTÁVEL, SERINGA DE 10 ML VALVULADA, DILATADOR E DISPOSITIVO PARA PUNÇÃO COM CÂNULA RETA, BISEL TRIFACETADO, AFIADO, CANHÃO COM ADAPTAÇÃO UNIVERSAL (LUER LOCK), DISPOSITIVO DE FIXAÇÃO NA PELE. TODO SISTEMA DEVE SER DE FLEXIBILIDADE SEGURA, RESISTINDO A TORÇÕES E ACOTOVELAMENTOS E SER DE MANUSEIO FÁCIL E SEGURO. HIPOALERGÊNICO, ESTÉRIL, ATÓXICO, DESCARTÁVEL, ISENTO DE RESÍDUOS E IMPUREZAS. EMBALAGEM SEGURA, QUE PROPORCIONE ABERTURA ASSÉPTICA (EM PÉTALA), CONTENDO IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.	Kit cateter DE HEMODIÁLISE DE CURTA PERMANÊNCIA, DUPLO LÚMEN: DIÂMETRO DE 12 FR (+/- 0,5), COMPRIMENTOS: 20 cm (+/-1), composto de: cateter de DUPLO LÚMEN; RADIOPACO; CONFECCIONADO EM POLIURETANO OU SILICONE. Demarcação segura, ramos arterial e venoso identificados com clamps de segurança em cada ramo, tampas protetoras e registro de capacidade de volume para preenchimento de cada ramo, guia metálico 0,89 mm, agulha introdutora 18 G, agulha 22 G tampas protetoras auto selantes, bisturi descartável nº 11, campo descartável, seringa de 10 ml valvulada, dilatador e dispositivo para punção com cânula reta, bisel trifacetado, afiado, canhão com adaptação universal (luer lock). Dispositivo de fixação na pele. Todo sistema deve ser de flexibilidade segura, resistindo a torções e acotovelamentos e ser de manuseio fácil e seguro. Hipóalergênico, ESTÉRIL, atóxico, descartável, ISENTO DE LÁTEX, resíduos e impurezas. Embalagem segura, que proporcione abertura asséptica (em pétala), contendo identificação do produto, validade e lote.	UNIDADE	UNIDADE	SIM	SIM	SIM	SIM	
27	500739	N/A	456712	#N/D	#N/D	LÂMPADA ULTRAVIOLETA COMPATÍVEL COM OSMOSE REVERSA PORTÁTIL, MARCA: PERMUTION, MODELO: R14000, POTÊNCIA: 14 WATTS, CÓDIGO FABRICANTE: MPIM 0659. LÂMPADA ULTRAVIOLETA (PROTEGIDA POR TUBO DE QUARTZO) QUE EMITE RADIAÇÃO COM COMPRIMENTO DE ONDA NA FAIXA DE 254 MILÍMETROS. PRESSÃO MÁXIMA ADMISSÍVEL 6 KGf/cm² OU 90 PSI. CONSTRUÍDA EM AÇO INOX. A LÂMPADA DEVERÁ AINDA POSSUIR ESPELHAMENTO INTERNO DA CÂMARA DE AÇO INOX E GARANTIA DE PERFORMANCE DE RAIOS ULTRAVIOLETAS ACIMA DE 99,9%.	#N/D	UNIDADE	#N/D	Não se aplica	Não se aplica	Não se aplica	Não se aplica	
28	503601	EBS03122	406719	406719	406719	LINHA ARTERIAL PEDIÁTRICO PARA HEMODIÁLISE, CONTENDO: CONECTOR AO PACIENTE COM LUER LOCK E CLAMP; INJETOR LATERAL; EXTENSOR PARA ENTRADA DE SOLUÇÃO FISIOLÓGICA E OU MEDIÇÃO; SEGMENTO PARA MONITORIZAÇÃO DA PRESSÃO DA LINHA; ARTERIAL LOCALIZADA PRÉ BOMBA DE SANGUE; SEGMENTO PARA BOMBA DE HEPARINA; ADAPTADOR AO DIALISADOR COM ROSCA; VOLUME PRIMING 33 ML (+/- 3 ML), ESTÉRIL. EMBALAGEM COM ABERTURA E TRANSFERÊNCIA ASSÉPTICA, IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.	LINHA ARTERIAL PEDIÁTRICO PARA HEMODIÁLISE, contendo: conector ao paciente com luer lock e clamp; injetor lateral; extensor para entrada de solução fisiológica e ou medicação; segmento para monitorização da pressão da linha; arterial localizada pré bomba de sangue; segmento para bomba de heparina; adaptador ao dialisador com rosca; VOLUME PRIMING 33 ml (+/- 3 mL). ESTÉRIL. Embalagem com abertura e transferência asséptica, identificação do produto, validade e lote. Obs.: material deve ser compatível com máquina utilizada na instituição.	UNIDADE	UNIDADE	SIM	SIM	SIM	SIM	
29	290295	EBS03125	406722	406722	406722	LINHA SANGÜÍNEA ARTERIAL PARA HEMODIÁLISE, ADULTO, SEM CATÁBOLHA, COM PRIMING MAIOR QUE 50 ML; COM DISPOSITIVO PARA LEITURA DE PRESSÃO ARTERIAL, PRÉ BOMBA DE SANGUE COM DIÂMETRO DE ROLETE DE 8 MM; ESTÉRIL, BIOCOMPATÍVEL, EMBALAGEM RESISTENTE, COM ABERTURA ASSÉPTICA, IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE E SEM PROIBIÇÃO DE REPROCESSAMENTO. OBS.: MATERIAL DEVE SER COMPATÍVEL COM MÁQUINA DE REPROCESSAMENTO. DESCRIÇÃO COMPLETA: OUTROS COMPONENTES EXTENSÃO P/ BOMBA HEPARINA E CONECTOR DIALISADOR ROSQUEADO	LINHA SANGÜÍNEA ARTERIAL PARA HEMODIÁLISE, ADULTO, SEM CATÁBOLHA: COM PRIMING MAIOR QUE 50 mL; com dispositivo para leitura de pressão arterial, pré bomba de sangue com diâmetro de rolete de 8 mm; ESTÉRIL, biocompatível, embalagem resistente, com abertura asséptica, identificação do produto, validade e lote e sem proibição de reprocessamento. Obs.: material deve ser compatível com máquina utilizada na instituição.	UNIDADE	UNIDADE	SIM	SIM	SIM	SIM	
30	290294	EBS03127	406715	406715	406715	LINHA SANGÜÍNEA VENOSA PARA HEMODIÁLISE, ADULTO, COM CATÁBOLHA DE 22 MM, APRESENTANDO INJETOR LATERAL AUTOCICATRIZANTE, PRIMING MAIOR QUE 50 ML, ESTÉRIL, BIOCOMPATÍVEL. EMBALAGEM RESISTENTE, COM ABERTURA ASSÉPTICA, IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE E SEM PROIBIÇÃO DE REPROCESSAMENTO	LINHA SANGÜÍNEA VENOSA PARA HEMODIÁLISE, ADULTO, COM CATÁBOLHA DE 22 mm, apresentando injetor lateral autocicatrizante, PRIMING MAIOR QUE 50 mL, ESTÉRIL, biocompatível. Embalagem resistente, com abertura asséptica, identificação do produto, validade e lote e sem proibição de reprocessamento. Obs.: material deve ser compatível com máquina utilizada na instituição.	UNIDADE	UNIDADE	SIM	SIM	SIM	SIM	

ITEM	AGHU	CÓDIGO EBSERH	CATMAT	 CATMAT SEDE	 CATALOGADO PARA O HU-UFJF?	DESCRIÇÃO COMPLETA AGHU	 DESCRIÇÃO RESUMIDA AGHU	APRESENTAÇÃO	 UNIDADE SEDE	DESCRIPTIVO CONFORME CATÁLOGO?	UNIDADE CONFORME CATÁLOGO ?	CATMAT CONFORME CATÁLOGO?	CÓDIGO EBSERH ADEQUADO?	OBSERVAÇÕES
31	503600	EBS03128	406714	406714	406714	LINHA SANGÜÍNEA VENOSA PARA HEMODIÁLISE, PEDIÁTRICA, COM CATABOLHA DE 22 MM, APRESENTANDO INJETOR LATERAL AUTOCICATRIZANTE, PRIMING 40 mL (+/- 3 mL), ESTÉRIL, BIOCOMPATÍVEL, ADAPTADOR COM ROSCA AO DIALISADOR, EXTENSOR PARA LEITURA DE PRESSÃO DA LINHA VENOSA, CONECTOR VENOSO LUER LOCK COM CLAMP. EMBALAGEM INDIVIDUAL RESISTENTE COM ABERTURA ASSEPTICA, IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE.	LINHA SANGÜÍNEA VENOSA PARA HEMODIÁLISE, PEDIÁTRICA, COM CATABOLHA DE 22 mm, apresentando injetor lateral autocicatrizante, PRIMING 40 mL (+/- 3 mL), ESTÉRIL, biocompatível, adaptador com rosca ao dialisador, extensor para leitura de pressão da linha venosa, conector venoso luer lock com clamp. Embalagem individual resistente com abertura asséptica, identificação do produto, validade e lote. Obs.: material deve ser compatível com máquina utilizada na instituição.	UNIDADE	UNIDADE	SIM	SIM	SIM	SIM	
32	503752	N/A	438353	#N/D	#N/D	MEMBRANA PARA OSMOSE REVERSA PORTÁTIL, MODELO 4021. FILTRO DE MEMBRANA SINTÉTICA EM POLISSULFONA, UTILIZADO PARA TRATAMENTO DE ÁGUA NAS MÁQUINAS DE PROPORÇÃO DE HEMODIÁLISE, CONEXÃO ASSEPTICA E DE FÁCIL MANUSEIO, ESTÉRIL, EMBALAGEM RESISTENTE COM IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE. COMPATÍVEL COM A OSMOSE REVERSA PORTÁTIL DA MARCA DELTA MED, MODELO OR 150. CARACTERÍSTICAS COMPLEMENTARES: VIDA ÚTIL: MÉDIA DE 24 MESES (PODENDO VARIAR COM A QUALIDADE DA ÁGUA); RETENÇÃO DE SAIS: MÍNIMO DE 99% GDP (MÁX. DE 150 L/H); TEMPERATURA MÁX. DE TRABALHO: 45 GRAUS; PRESSÃO MÁXIMA DE TRABALHO: 600 PSI (41 BAR); DIMENSÕES: 4,0" (DIÂMETRO)X 21" (COMPRIMENTO); FAIXA DE PH PARA OPERAÇÃO CONTÍNUA: 2-12; RECUPERAÇÃO MÁXIMA: 15%; ÍNDICE DE DENSIDADE MÁXIMA DE SEDIMENTOS (SDI) NA ÁGUA DE ENTRADA: 5. MÁX. DE CLORO LIVRE (CONCENTRAÇÃO NA ÁGUA DE ALIMENTAÇÃO): <0,1 PPM. ÁREA ATIVA: 36 (3,3) AREAFT2 (M2)	#N/D	UNIDADE	#N/D	Não se aplica	Não se aplica	Não se aplica	Não se aplica	
33	500740	N/A	438353	#N/D	#N/D	MEMBRANA PARA OSMOSE REVERSA PORTÁTIL. FILTRO DE MEMBRANA SINTÉTICA EM POLISSULFONA, UTILIZADO PARA TRATAMENTO DE ÁGUA NAS MÁQUINAS DE PROPORÇÃO DE HEMODIÁLISE, CONEXÃO ASSEPTICA E DE FÁCIL MANUSEIO, ESTÉRIL, EMBALAGEM RESISTENTE COM IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE. COMPATÍVEL COM A OSMOSE REVERSA PORTÁTIL DA MARCA PERMUTATION, MODELO RO-1000. ESPECIFICAÇÃO DO FABRICANTE: 1000GPD TW30-3020	#N/D	UNIDADE	#N/D	Não se aplica	Não se aplica	Não se aplica	Não se aplica	
34	502251	N/A	375799	#N/D	#N/D	REAGENTE ANALÍTICO, REAGENTE CONJUNTO DE REAGENTES, APLICAÇÃO QUANTITATIVO DE CLORO LIVRE EM ÁGUA, APRESENTAÇÃO TESTE, CARACTERÍSTICAS ADICIONAIS COLORIMÉTRICO, CONCENTRAÇÃO FAIXA DE ANÁLISE 0,1 A 2,0 MG/L. DESCRIÇÃO COMPLEMENTAR: TESTE DE CLORO QUALITATIVO 0,02 PPM PARA DETERMINAÇÃO COLORIMÉTRICA DA PRESENÇA DE CLORO RESIDUAL LIVRE. MÉTODO DE DETERMINAÇÃO: DETERMINAÇÃO COLORIMÉTRICA COM MÉTODO VISUAL (MUDANÇA DE COR)	#N/D	UNIDADE	#N/D	Não se aplica	Não se aplica	Não se aplica	Não se aplica	
35	502413	N/A	404451	#N/D	#N/D	REAGENTE ANALÍTICO, REAGENTE CONJUNTO DE REAGENTES, APLICAÇÃO QUANTITATIVO DE DUREZA TOTAL EM ÁGUA, APRESENTAÇÃO TESTE, CARACTERÍSTICAS ADICIONAIS COLORIMÉTRICO. DESCRIÇÃO COMPLEMENTAR: TESTE DE DUREZA QUANTITATIVO PARA DETERMINAÇÃO COLORIMÉTRICA DE DUREZA TOTAL EM BAIXAS CONCENTRAÇÕES. DETERMINAÇÃO COLORIMÉTRICA COM MÉTODO VISUAL (MUDANÇA DE COR).	#N/D	UNIDADE	#N/D	Não se aplica	Não se aplica	Não se aplica	Não se aplica	
36	505010	Solicitação de catalogação SISMAID 23765.001267/2024-53	473738	#N/D	#N/D	ROTULADOR, LARGURA FITA 12 MM, CARACTERES: 13 UN. FUNCIONAMENTO ELETRÔNICO, FONTE ALIMENTAÇÃO: PILHA "AA"/ADAPTADOR 110/200, TECLADO PADRÃO "ABC", TECLA NAVEGAÇÃO. PORTÁTIL. CARACTERÍSTICAS ADICIONAIS: COMPATÍVEL COM FITAS DYMO D1 1/2" (12 MM)	#N/D	UNIDADE	#N/D	Não se aplica	Não se aplica	Não se aplica	Não se aplica	