



COMPLEXO HOSPITALAR DA UNIVERSIDADE FEDERAL DO RIO DE JANEIRO
Rua Prof. Rodolpho Paulo Rocco, 255, HU-CFF - Bairro Cidade Universitária
Rio de Janeiro-RJ, CEP 21941-913
- http://ch-ufrj.hubrasil.gov.br

RCC 3.0 - Ata de Registro de Preços - Bens
* MINUTA DE DOCUMENTO
CONJUR - Ata de Registro de Preços - RCC 3.0

ATA DE REGISTRO DE PREÇOS Nº XXX/20XX

A Empresa Brasileira de Serviços Hospitalares – Ebserh, FILIAL - COMPLEXO HOSPITALAR DA UNIVERSIDADE FEDERAL DO RIO DE JANEIRO – CH-UFRJ, sediado(a) na Rua Professor Rodolpho Paulo Rocco, 25, Cidade Universitária, Rio de Janeiro - RJ, CEP nº 21.941-913, CNPJ 15.126.437/0045-64, UG-157243, neste ato representada pelo seu Superintendente Geral, Amâncio Paulino Carvalho, matrícula SIAPE: 311040, nomeado por meio da Portaria/EBSERH número 240 de 04 de junho de 2024, publicada no DOU, de 05 de junho de 2024 e por sua Superintendente Administrativa, Roberta Rodrigues Coelho, matrícula SIAPE: 3035578, nomeada pela Portaria - SEI nº 589, de 21 de outubro de 2025 publicada no Boletim de Serviço nº 2159, de 23 de outubro de 2025., ambos no uso das atribuições conferidas pelo art. 277 do Regulamento de Compras e Contratos da Ebserh, versão 3.0, aprovado por meio da Resolução n.º 297/2025 do Conselho de Administração, aprovado por meio da Resolução n.º 297/2025 do Conselho de Administração, considerando o julgamento do Pregão Eletrônico nº XXX/20XX, publicado no Diário Oficial da União - DOU de XX/XX/20XX, processo administrativo nº XXXXX.XXXXXX/20XX-XX, resolve registrar os preços da empresa XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX, inscrita no CNPJ sob o nº XX.XXX.XXX/XXXX-XX, situada na XX, CEP: XXXXX-XXX, Telefone: (XX) XXXX-XXXX, endereço eletrônico: XXXXXXXX@XXXXXXXXXX, neste ato representada por XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX, inscrito(a) no CPF XXX.XXX.XXX-XX, de acordo com a classificação por ela alcançada e nas quantidades cotadas, atendendo as condições previstas no instrumento convocatório e no Termo de Referência, sujeitando-se as partes às normas constantes no Regulamento de Compras e Contratos da Ebserh versão 3.0 (RCC 3.0), na Lei n.º 13.303, de 30 de junho de 2016, no Decreto n.º 8.945, de 27 de dezembro de 2016 e, de forma subsidiária, no Decreto n.º 11.462, de 31 de março de 2023, observando ainda as disposições a seguir:

1. **OBJETO**
1.1. A presente Ata de Registro de Preços - ARP tem por objeto o registro de preços para a eventual **Aquisição de Produtos para Saúde - SANEANTES, ANTISSÉPTICOS E MATERIAIS para CME**, a fim de atender as necessidades do Complexo Hospitalar da Universidade Federal do Rio de Janeiro (CH-UFRJ/EBSERH), conforme especificado no Termo de Referência, anexo do Edital do Pregão XXX/20XX, que é parte integrante desta ARP, assim como a proposta registrada, independentemente de transcrição.
2. **ÓRGÃO GERENCIADOR**
2.1. O órgão gerenciador desta ARP será o Hospital Universitário XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX, inscrito no CNPJ sob o nº XX.XXX.XXX/XXXX-XX, UG: XXXXXX.
3. **ÓRGÃOS PARTICIPANTES**
3.1. Não há órgãos e entidades públicas participantes do registro de preços.

- OU**
3.2. São órgãos e entidades públicas participantes do registro de preços:
3.2.1. XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX, unidade da Empresa Brasileira de Serviços Hospitalares – Ebserh, inscrito(a) no CNPJ sob o nº XX.XXX.XXX/XXXX-XX, UG: XXXXXX, com sede na XX, CEP: XXXXX-XXX
3.2.2. XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX, unidade da Empresa Brasileira de Serviços Hospitalares – Ebserh, inscrito(a) no CNPJ sob o nº XX.XXX.XXX/XXXX-XX, UG: XXXXXX, com sede na XX, CEP: XXXXX-XXX
3.2.3. XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX (denominação do órgão/entidade responsável pela execução de atividades contempladas no art. 1º da Lei nº 13.303/2016), inscrito(a) no CNPJ sob o nº XX.XXX.XXX/XXXX-XX, UG: XXXXX, com sede na XX, CEP: XXXXX-XXX

4. **PREÇOS, ESPECIFICAÇÕES E QUANTITATIVOS**
4.1. Os preços registrados, as especificações do objeto, quantidades totais e as demais condições ofertadas na(s) proposta(s) estão contidas no Anexo desta ARP, conforme Documento XXXXXXXXXXXXXXXX.

Item	Código Ebserh	CATMAT	Descrição Ebserh	Apresentação	TOTAL CH-UFRJ + 30%	Quant ajustadas - TOTAL ANO - CH-UFRJ	Valor Unitário R\$	Valor Total R\$
1	EBS00349	442384	Bobina para esterilização. Rolo de 20 cm de largura x 100 metros de comprimento, papel grau cirúrgico com gramatura de 70G/m² e filme multilaminado com gramatura de 55 g/m² (+/- 1 g/m²), composto por quatro camadas unidas por adesivo atóxico sendo uma de poliéster e outra de polipropileno, transparente, permeável a vapor, gás óxido de etileno; e impermeável a microorganismo, material hidrorrepelente, isento de amido, alvejantes e corantes, impressão com tintas atóxicas e a base de água, resistente ao calor (até 160°C), livre de resíduos e impurezas. Sem liberação de partículas devendo permitir termoselagem e manter-se íntegra durante e após a esterilização. possuir borda com tripla selagem de no mínimo 13mm de largura, indicador químico que muda de cor após ser submetido ao processo de esterilização. Com impressão de identificação do produto a cada 10 cm contendo lote e validade impresso na embalagem do papel ou filme.Possuir indicação de sentido de abertura da embalagem. Apresentar laudos: ref norma ABNT NBR 14990 (II e IX), BFE, VFE EFE, após esterili. (barreira microbiana) e Citotoxicidade.Com informações/características do produto em português. FORNECER: Comodato Suporte com guilhotina e seladora automática	Rolo	286	300		
2	EBS00351	442386	Bobina para esterilização. Rolo de 30 cm de largura x 100 metros de comprimento, papel grau cirúrgico com gramatura de 70G/m² e filme multilaminado com gramatura de 55 g/m² (+/- 1 g/m²), composto por quatro camadas unidas por adesivo atóxico sendo uma de poliéster e outra de polipropileno, transparente, permeável a vapor, gás óxido de etileno; e impermeável a microorganismo, material hidrorrepelente, isento de amido, alvejantes e corantes, impressão	Rolo	286	300		

Item	Código Ebserh	CATMAT	Descrição Ebserh	Apresentação	TOTAL CH-UFRJ + 30%	Quant ajustadas - TOTAL ANO - CH-UFRJ	Valor Unitário R\$	Valor Total R\$
			com tintas atóxicas e a base de água, resistente ao calor (até 160°C), livre de resíduos e impurezas. Sem liberação de partículas devendo permitir termoselagem e manter-se íntegra durante e após a esterilização. possuir borda com tripla selagem de no mínimo 13mm de largura, indicador químico que muda de cor após ser submetido ao processo de esterilização. Com impressão de identificação do produto a cada 10 cm contendo lote e validade impresso na embalagem do papel ou filme. Possuir indicação de sentido de abertura da embalagem. Apresentar laudos: ref norma ABNT NBR 14990 (II e IX), BFE, VFE EFE, após esterili. (barreira microbiana) e Citotoxicidade. Com informações/características do produto em português. FORNECER Comodato: Suporte com guilhotina e seladora automática					
3	EBS00352	442386	Bobina para esterilização. Rolo de 35 cm de largura x 100 metros de comprimento, papel grau cirúrgico com gramatura de 70G/m ² e filme multilaminado com gramatura de 55 g/m ² (+/- 1 g/m ²), composto por quatro camadas unidas por adesivo atóxico sendo uma de poliéster e outra de polipropileno, transparente, permeável a vapor, gás óxido de etileno; e impermeável a microorganismo, material hidrorrepelente, isento de amido, alvejantes e corantes, impressão com tintas atóxicas e a base de água, resistente ao calor (até 160°C), livre de resíduos e impurezas. Sem liberação de partículas devendo permitir termoselagem e manter-se íntegra durante e após a esterilização. possuir borda com tripla selagem de no mínimo 13mm de largura, indicador químico que muda de cor após ser submetido ao processo de esterilização. Com impressão de identificação do produto a cada 10 cm contendo lote e validade impresso na embalagem do papel ou filme. Possuir indicação de sentido de abertura da embalagem. Apresentar laudos: ref norma ABNT NBR 14990 (II e IX), BFE, VFE EFE, após esterili. (barreira microbiana) e Citotoxicidade. Com informações/características do produto em português. FORNECER: Comodato Suporte com guilhotina e seladora automática	Rolo	195	200		
4	EBS10161	442388	Bobina para esterilização. Rolo de 45 cm de largura x 100 metros de comprimento, papel grau cirúrgico com gramatura de 70G/m ² e filme multilaminado com gramatura de 55 g/m ² (+/- 1 g/m ²), composto por quatro camadas unidas por adesivo atóxico sendo uma de poliéster e outra de polipropileno, transparente, permeável a vapor, gás óxido de etileno; e impermeável a microorganismo, material hidrorrepelente, isento de amido, alvejantes e corantes, impressão com tintas atóxicas e a base de água, resistente ao calor (até 160°C), livre de resíduos e impurezas. sem liberação de partículas devendo permitir termoselagem e manter-se íntegra durante e após a esterilização. possuir borda com tripla selagem de no mínimo 13mm de largura, indicador químico que muda de cor após ser submetido ao processo de esterilização. Com impressão de identificação do produto a cada 10 cm contendo lote e validade impresso na embalagem do papel ou filme. Possuir indicação de sentido de abertura da embalagem. Apresentar laudos: ref norma ABNT NBR 14990 (II e IX), BFE, VFE EFE, após esterili. (barreira microbiana) e Citotoxicidade. Com informações/características do produto em português. FORNECER: Comodato Suporte com guilhotina e seladora automática	Rolo	390	400		
5	EBS12946	442486	Bobina para esterilização. Rolo de 50 cm de largura x 100 metros de comprimento, papel grau cirúrgico com gramatura de 70G/m ² e filme multilaminado com gramatura de 55 g/m ² (+/- 1 g/m ²), composto por quatro camadas unidas por adesivo atóxico sendo uma de poliéster e outra de polipropileno, transparente, permeável a vapor, gás óxido de etileno; e impermeável a microorganismo, material hidrorrepelente, isento de amido, alvejantes e corantes, impressão com tintas atóxicas e a base de água, resistente ao calor (até 160°C), livre de resíduos e impurezas. Sem liberação de partículas devendo permitir termoselagem e manter-se íntegra durante e após a esterilização. possuir borda com tripla selagem de no mínimo 13mm de largura, indicador químico que muda de cor após ser submetido ao processo de esterilização. Com impressão de identificação do produto a cada 10 cm contendo lote e validade impresso na embalagem do papel ou filme. Possuir indicação de sentido de abertura da embalagem. Apresentar laudos: ref norma ABNT NBR 14990 (II e IX), BFE, VFE EFE, após esterili. (barreira microbiana) e Citotoxicidade. Com informações/características do produto em português. FORNECER: Comodato Suporte com guilhotina e seladora automática	Rolo	351	400		
6	EBS05586	443439	Bobina para esterilização. Rolo de 8 cm de largura x 100 metros de comprimento. papel grau cirúrgico com gramatura de 70G/m ² e filme multilaminado com gramatura de 55 g/m ² (+/- 1 g/m ²), composto por quatro camadas unidas por adesivo atóxico sendo uma de poliéster e outra de polipropileno, transparente, permeável a vapor, gás óxido de etileno; e impermeável a microorganismo, material hidrorrepelente, isento de amido, alvejantes e corantes, impressão com tintas atóxicas e a base de água, resistente ao calor (até 160°C), livre de resíduos e impurezas. sem liberação de partículas devendo permitir termoselagem e manter-se íntegra durante e após a esterilização. possuir borda com tripla selagem de no mínimo 13mm de largura, indicador químico que muda de cor após ser submetido ao processo de esterilização. Com impressão de identificação do produto a cada 10 cm contendo lote e validade impresso na embalagem do papel ou filme. Possuir indicação de sentido de abertura da embalagem. Apresentar laudos: ref norma ABNT NBR14990 (II e IX), BFE, VFE EFE, após esterili. (barreira microbiana) e Citotoxicidade. Com informações/características do produto em português.	Rolo	260	300		
7	PROVPPS024671	442576	Embalagem p, esterilização, Tamanho aprox.: 550mmx700mm - material: polietileno de alta densidade – pead, apresentação: saco, componentes adicionais: termoselante, tipo uso: uso único. Embalagem de esterilização terciária, regulamentado junto anvisa, com data de validade e lote na embalagem, com termoselagem, obrigatório laudo de eficiência de	Unidade	98215	100.000		

Item	Código Ebserh	CATMAT	Descrição Ebserh	Apresentação	TOTAL CH-UFRJ + 30%	Quant ajustadas - TOTAL ANO - CH-UFRJ	Valor Unitário R\$	Valor Total R\$
			hermeticidade,apresentar laudo bfe, com indicador de abertura. . FORNECER Comodato: seladora de toque.					
8	EBS13687	442481	Embalagem para esterilização , material: papel grau cirúrgico, composição: com filme polímero multilaminado, gramatura, espessura: 70 g, m2, apresentação: Envelope, componentes adicionais: auto selante, tamanho: cerca de 30 x 50 cm , componentes: com indicador químico, tipo uso: uso único. embalagem termosselante para esterilização de vapor, filme multilaminado em multi camadas de poliéster e polipropileno. com validade e lote impresso na embalagem do papel ou filme. soldas laterais triplas de no mínimo 13mm com indicação do sentido de abertura e selagem tripla com indicador químico. Impressão com tintas atóxicas e a base de água. Dimensões: cerca de 300mmx500mm.Apresentar laudos: ref norma ABNT NBR14990 (II e IX), BFE, VFE , EFE, após esterili.(barreira microbiana)e Citotoxicidade..	Unidade	26000	26.000		
9	PROVPPS024671	442400	Embalagem para esterilização , material: polietileno de alta densidade – PEAD, (tipo tyvek) composição: com filme polímero multilaminado, aplicação 1: para esterilização de H2O2, apresentação: envelope, componentes adicionais: termosselante, tamanho: cerca de 30 cm x 50 cm , componentes: com indicador químico, tipo uso: uso único. com lote e validade impressa na embalagem do papel ou filme do usuário final, gramatura de 64 a 74 g. com indicado de abertura e impressão do uso específico ao sistema de esterilização por peróxido de hidrogênio. selagem tripla. deverá conter indicador químico específico e atóxico (isento de materiais pesados, de acordo com a norma iso(11140-1). abertura asséptica, sem delaminação ou rasgos.fabricação com normas: ABNT NBR iso: 11607/1 e 14990 e rdc 16/2013. Apresentar laudos BFE e citotoxicidade. COMPATÍVEL COM O EQUIPAMENTO DO HOSPITAL: Sterrad 100s	Unidade	15600	15.600		
10	PROVPPS024671	443869	Embalagem para esterilização , tamanho aprox.: 600mm x 900mm - material: polietileno de alta densidade – PEAD, apresentação: saco, componentes adicionais: termosselante, tipo uso: uso único. Embalagem terciária, regulamentado junto à ANVISA, com data de validade e lote na embalagem, com termoselagem, obrigatório laudo de eficiência de hermeticidade,apresentar laudo BFE, com indicador de abertura. . FORNECER: SELADORA MANUAL NO CONTRATO EM COMODATO.	Unidade	152100	160.000		
11	EBS00432	442406	Embalagem para esterilização , material: polietileno de alta densidade - PEAD, componentes: com indicador químico, componentes adicionais: termosselante, aplicação 1: para esterilização de H2O2 , tamanho: cerca de 10 cm x 70 mts , apresentação: Rolo , tipo uso: uso único , composição: com filme polímero multilaminado. Com lote e validade impressos na embalagem do papel ou filme do usuário final, gramatura de 64 a 74 g. Com indicativo de abertura e impressão do uso específico ao sistema de esterilização por peróxido de hidrogênio. Deverá conter indicador químico específico, a base de água, e atóxico (isento de materiais pesados, de acordo com a norma iso(11140-1) e protegidos. abertura asséptica, sem delaminação ou rasgos. fabricação com normas: ABNT NBR ISO: 11607/1 e 14990 e RDC 16/2013. apresentar laudos BFE e citotoxicidade. Selagem tripla. COMPATÍVEL COM O EQUIPAMENTO DO HOSPITAL: Sterrad 100s	Rolo 70 metros	390	400		
12	EBS00440	601611	Embalagem para acondicionamento , envelope, cerca 150 mm x 27 mm , descartável, para desinfecção de alto nível, confeccionado com filme, 4 camadas de poliéster e polipropileno na cor clara, gramatura 54g, bordas termosseladas com solda tripla inviolável. Termosselagem. Certificação microbiológica. Indicador abertura asséptica. Com validade, lote e descrição de uso impresso para o usuário final. FORNECER :COMODATO SELADORA AUTOMÁTICA.	Unidade	18070	18.200		
13	EBS00444	601615	Embalagem descartável para desinfecção de alto nível, confeccionado com filme, 4 camadas de poliéster e polipropileno na cor clara, gramatura 54g, tamanho: 450mm x 600mm , bordas termosseladas com solda tripla inviolável. Certificação microbiológica. indicador abertura asséptica. Com validade, lote e descrição de uso impresso para o usuário final. Apresentação: Envelope. FORNECER COMODATO SELADORA AUTOMÁTICA.	Unidade	88660	90.000		
14	EBS13606	601616	Embalagem descartável para desinfecção de alto nível, confeccionado com filme, 4 camadas de poliéster e polipropileno na cor clara, gramatura 54g, , tamanho: 250 mm x 50mt , bordas termosseladas com solda tripla inviolável. Certificação microbiológica. Indicador abertura asséptica.Termosselagem. Com validade, lote e descrição de uso impresso para o usuário final. apresentação: Rolo de 50 metros.FORNECER COMODATO SELADORA AUTOMÁTICA.	Rolo	975	1000		
15	PROVPPS024671	442407	Embalagem para esterilização , polietileno de alta densidade – PEAD (tipo tyvek), com filme polímero multilaminado, para esterilização por plasma de peróxido de hidrogênio, rolo, termosselante, tamanho 30 cm (largura) x 70 m (comprimento), tripla selagem (10 mm); indicador químico impresso do lado de fora da embalagem na cor intensa, medindo 2 cm no máximo, o qual muda de cor após processo de esterilização por plasma de peróxido de hidrogênio de forma a evidenciar a realização do processo. a tinta presente no indicador químico não deve conter metais pesados em sua composição, devido ao efeito carcinogênico dessas substâncias (norma iso 11140-1); todas as embalagens devem estar acondicionadas em dispensadoras que protejam os indicadores químicos dos efeitos da luz, devem ser forte, resistente ao rasgo, perfuração e água. aprs: rolo. FORNECER: COMODATO SUPORTE COM GUILHOTINA.	Rolo	195	200		
16	PROVPPS024671	442408	Embalagem para esterilização , polietileno de alta densidade – PEAD (tipo tyvek), com filme polímero multilaminado, para esterilização por plasma de peróxido de hidrogênio, rolo, termosselante, tamanho 50 cm (largura) x 70 m (comprimento), tripla selagem (10 mm); indicador químico impresso do lado de fora da embalagem na cor intensa, medindo 2 cm no máximo, o qual muda de cor após processo de esterilização por plasma de peróxido de	Rolo	390	400		

Item	Código Ebserh	CATMAT	Descrição Ebserh	Apresentação	TOTAL CH-UFRJ + 30%	Quant ajustadas - TOTAL ANO - CH-UFRJ	Valor Unitário R\$	Valor Total R\$
			hidrogênio de forma a evidenciar a realização do processo, indicador químico específico, a base de água e atóxico (isento de materiais pesados, de acordo com a norma ISO(11140-1) e protegidos. a tinta presente no indicador químico não deve conter metais pesados em sua composição, devido ao efeito carcinogênico dessas substâncias (norma iso 11140-1); fabricação com normas: ABNT NBR ISO: 11607/1 e 14990 e RDC 16/2013. Apresentar laudos BFE e citotoxicidade; todas as embalagens devem estar acondicionadas em dispensadoras que protejam os indicadores químicos dos efeitos da luz, devem ser forte, resistente ao rasgo, perfuração e água, abertura asséptica, sem delaminação ou rasgos. Aprs: rolo. FORNECER: COMODATO SUPORTE COM QUILHOTINA.					
17	EBS00423	396174	Indicador biológico para esterilização por peróxido de hidrogênio, tipo segunda geração, do tipo auto-contido, ampola com meio de cultura espécie bacillus stearothermophilus.modelo pcd. Informações adicionais: Comodato: incubadora no mínimo 8 cavidades para incubação e visor com informação de temperatura. Leitura em até 30min. Validade e lote descrito na ampola COMPATIBILIDADE: COMPATÍVEL COM EQUIPAMENTO STERRAD 100S do HUCFF	Unidade	2470	2.500		
18	EBS08630	476159	Indicador químico classe I, etiqueta adesiva sem celulose, para rastreabilidade do processo de esterilização de plasma de peróxido de hidrogênio, tamanho 70 mm x 35 mm , com dupla camada adesiva, com indicador de processo, etiquetas para uso conforme impressora especificada em edital. Informações adicionais: camada uma fixada no pacote e a segunda fixada para compl. Inf. Dos registros utilizados no paciente, com indicador de processo tipo 1, com tamanho cerca de 5cmx8,5cm. Cerca de 11 linhas. Descrição na etiqueta conforme rdc15,15/03/2012. Comodato: etiquetadora com sistema de rastreabilidade integrado.tinta atóxica.fornecimento da tinta térmica. que não tenha celulose. Embalagem com identificação do produto, validade e lote. Completa para digitação alfanumérica. Apresentação: rolo com 100 unidades de etiquetas para cálculo de aquisição. compatibilidade: COMPATÍVEL COM EQUIPAMENTO STERRAD 100S do HUCFF	Rolo	3900	4000		
19	EBS09906	434970	Indicador químico classe I , tipo uso externo, apresentação etiqueta adesiva, dimensões cerca de: 95 x 50 mm , para esterilização a vapor, uso em caixa cirúrgica, que após a exposição sua cor é alterada. controle visual de mudança de coloração. etiqueta dupla camada adesiva, resistente à temperatura de autoclavagem de 121° até 134° com com sistema de rastreabilidade. Cada etiqueta deverá conter aproximadamente 11 campos para preenchimento das seguintes informações: data de esterilização, validade, autoclave, nº de ciclo, lote, caixa cirúrgica, paciente, responsável, total de peças e observações. Apresentação: rolo com 100 etiquetas unidades. COMODATO: SISTEMA DE RASTREABILIDADE ACOPLADO A ETIQUETADORA (05 ETIQUETADORAS) COM A TINTA TÉRMICA INCLUÍDA . COMPLETA PARA DIGITAÇÃO ALFANUMÉRICA. TINTA ATÓXICA.	Rolo	29900	30.000		
20	EBS00447	440338	Teste de resíduo de sujidade: teste indicativo de eficácia de limpeza simulando presença de sangue para verificação da eficácia de limpeza em processos automatizados, em conformidade com a norma iso 15883. atóxico. deve ser possível anexá-la em guia de registro de resultados. acompanha cartão de referência para avaliação do resultado. acompanha dispositivo desafio para uso em lavadoras ultrassônicas inclusive para conexão dos cânulados e lavadoras termodesinfetadoras.	Unidade	9750	10.000		
21	EBS00414	436733	Teste indicador químico para monitorar a eficácia da limpeza de lúmens dos instrumentais canulados em lavadora ultrassônica. Reativo químico simulador de sujidade atóxico, que propicie leitura visual autoexplicativa. Capaz de avaliar 4 parâmetros da limpeza: ação mecânica, ação química do detergente e a integração de variáveis de temperatura e tempo. Embalagem com identificação do produto, orientações para o uso, precauções e descarte, validade e lote.Indicador com resultado auto-adesivo. Comodato: com mangueira com conector luer e suporte para indicador. Validado de acordo com NBRI5883 e RDC15 de 2012.	Unidade	3380	3.500		
22	EBS02369	348040	Ácido peracético, dosagem: mínimo de 0,2%, forma física: solução aquosa. Ácido peracético em solução pronta para uso, sem presença de ácido acético em sua formulação e sem necessidade da adição de inibidores de corrosão. Com PH de 5,5 a 7,0; odor característico suave; atividade mínima de 14 dias, comprovado por fita reagente específica; propriedades bactericida, micobactericida, fungicida, esporicida, e virucida para desinfecção de alto nível; para uso em materiais de inaloterapia e oxigenoterapia, endoscópios, laparoscópios, artroscópios, broncoscópios, cistoscópios, endoscópios digestivos e colonoscópios; atóxica e sem efeito residual. as embalagens e tampas dos produtos deverão ser em todas as suas partes resistentes a fim de manter as propriedades do produto e impedir rupturas e perdas durante o transporte e manipulação. deverá ser fornecida a fita reagente específica, fornecimento de amostra para teste em conformidade com a RDC de 31 de julho de 2011 acompanhada de fita em seu pote original - 50 fitas/ galão. Envio da ficha de informação/ segurança de produto químico. REGISTRO ANVISA. Apresentação: galão 05 litros. Validade: 2 anos.	litros	14950	15.000		
23	EBS08571	439187	Cesto para esterilização , aço inoxidável, com eletropolimento, malha 10 x 10 mm, dimensões: cerca de 45 x 25 x 5 cm , retangular, aramado, soldado ponto a ponto	Unidade	768,3	800		
24	PROVPPS024669	452011	Embalagem para esterilização , material: polipropileno - SMS, gramatura , espessura: 60g, m2, apresentação: folha, tamanho: 100 x 100 cm , tipo uso: uso único. Manta cirúrgica, com composição do SMS (spunbond, meltblown, spunbond) , uso em autoclave alta temperatura a vapor e por vapor saturado peróxido de hidrogênio baixa temperatura, sem termo selagem, uma característica hidrofóbica, barreira microbiana comprovada. Registro ANVISA/MS,	folha hidrofóbica 100 x 100	129870	130.000		

Item	Código Ebserh	CATMAT	Descrição Ebserh	Apresentação	TOTAL CH-UFRJ + 30%	Quant ajustadas - TOTAL ANO - CH-UFRJ	Valor Unitário R\$	Valor Total R\$
			certificações conforme ABNT/ NBR 11607-1. Para uso externo das caixas cirúrgicas. Apresentar laudos: ref norma ABNT NBR 14990- 6:22009. Isento de látex. Embalagem externa segura com identificação do produto, validade e lote. Uso hospitalar. Aprs: Folha hidrofóbica 100 x 100 . Laudos: de BFE, hipoalergênico e atóxico.					
25	PROVPPS 024669	452021	Embalagem para esterilização material: polipropileno - SMS, gramatura / espessura: 60 g/m2, tamanho: 120 x 120 cm , apresentação: folha , tipo uso: uso único. Manta cirúrgica, com composição do SMS (spunbond, meltblown, spunbond), uso em autoclave alta temperatura a vapor e por vapor saturado peróxido de hidrogênio baixa temperatura, sem termo selagem, uma característica hidrofóbica , barreira microbiana comprovada. Registro anvisa/ms, certificações conforme ABNT/ NBR 11607-1. Para uso externo das caixas cirúrgicas. Apresentar laudos: ref norma ABNT NBR 14990- 6:22009. Isento de látex. Embalagem externa segura com identificação do produto, validade e lote. Uso hospitalar. Aprs: Folha hidrofóbica 120 x 120 . Laudos: de BFE, hipoalergênico e atóxico.	Folha hidrofóbica 120 x 120	91000	91.000		
26	PROVPPS024669	452016	Embalagem para esterilização , material: polipropileno - SMS, gramatura, espessura: cerca de 60 g,m2 no mínimo, apresentação: folha, tamanho: cerca de 75 x 75 cm , 100% polipropileno, tipo uso: uso único. Característica hidrofóbica , gramatura 60g/m2, barreira microbiana comprovada. Registro ANVISA/MS, certificações conforme ABNT NBR 11607-1. Para uso interno nas caixas cirúrgicas. Apresentar laudos: ref norma ABNT NBR 14990- 6:22009. Isento de látex. Embalagem externa segura com identificação do produto, validade e lote. Uso hospitalar. aprs: folha. Laudos: de BFE, hipoalergênico e atóxico.	Unid	120250	121.000		
27	EBS04884	445635	Desinfetante de nível intermediário para superfícies fixas e equipamentos , à base da substância ativa antimicrobiana phmb 3,5% e cloreto de alquil dimetil benzil amônio 5%, para limpeza e desinfecção simultânea de superfícies fixas, equipamentos e artigos médicos, ou seja, limpeza e desinfecção em um único processo. O produto deve possuir sistema de diluição eletrônico com microcontrolador e que garanta a diluição do produto para pronto uso entre 0,5% a 2%. O fornecedor deve disponibilizar frascos borrifadores para utilização pela equipe e substituí-los quando necessário, e rolos de etiqueta de identificação para borrifador. O fornecedor deverá realizar treinamentos e suporte técnico periódico e sempre que solicitado pelo hospital, bem como a verificação de funcionamento adequado e calibração do equipamento diluidor. O produto deve apresentar laudos de atividade antimicrobiana bem como de estabilidade reblas/anvisa. Aprs: litro	litro	273	300		
28	EBS08500	448285	Detergente enzimático , composição a base de amilase, protease, lipase, carboidrase, composição ii: mananase, celulase e peptidase. Uso hospitalar, 100% biodegradável com laudo, ph neutro, uso em limpeza manual e automatizada de instrumentais cirúrgicos. Compatível com temperatura de 55C. Apresentar laudos: atividade proteolítica, amiolítica (conforme RDC 703, 160522), corrosividade, irritabilidade, rinsabilidade, eficácia bacteriostática e fungistática. Unidade de fornecimento: frasco de 5 litros . Diluição de 1ml por litro. COMODATO: DILUIDOR MANUAL (TOTAL 3) .	litro	45500	50.000		
29	PROVPPS024668	452021	Embalagem para esterilização , material: polipropileno - SMS, gramatura, espessura: cerca de 60 g,m2 no mínimo, apresentação: folha, tamanho: cerca de 120 x 120 cm , 100% polipropileno, tipo uso: uso único. Característica hidrofóbica , gramatura 60g/m2, barreira microbiana comprovada. Registro ANVISA/MS, certificações conforme ABNT NBR 11607-1. Para uso interno nas caixas cirúrgicas. Apresentar laudos: ref norma ABNT NBR 14990- 6:22009. Isento de látex. Embalagem externa segura com identificação do produto, validade e lote. Uso hospitalar. aprs: folha. Laudos: de BFE, hipoalergênico e atóxico.	Unidade/ Folha hidrofóbica 120 x 120	91000	91.000		
30	PROVPPS024667	452021	Embalagem para esterilização , material: polipropileno - SMS, gramatura, espessura: cerca de 60 g,m2 no mínimo, apresentação: folha, tamanho: cerca de 100 x 100 cm , 100% polipropileno, tipo uso: uso único. Característica hidrofóbica , gramatura 60g/m2, barreira microbiana comprovada. Registro ANVISA/MS, certificações conforme ABNT NBR 11607-1. Para uso interno nas caixas cirúrgicas. Apresentar laudos: ref norma ABNT NBR 14990- 6:22009. Isento de látex. Embalagem externa segura com identificação do produto, validade e lote. Uso hospitalar. aprs: folha. Laudos: de BFE, hipoalergênico e atóxico..	Unidade/ Folha hidrofóbica 100 x 100	129870	130.000		
31	EBS00366	481974	Escova limpeza – CME , aplicação: acetabular, material cerdas: cerdas de nylon, ponta ativa: nas duas extremidades, diâmetro ponta: cerca de 7 a 10 mm, haste: haste plástica rígida, comprimento total: cerca de 20 cm , tipo uso: reprocessável. escova, material: cerdas nylon nas 2 extremidades, tipo cerdas: 3 filas de cerda numa extremidade, 1 fila na outra, características adicionais: cabo antiderrapante, aplicação: limpeza de instrumental, diâm. espiral 45mm	Unidade	357,5	400		
32	PROVPPS024683	481976	Escova com cerdas em nylon macias, não abrasiva, que não libere partículas, com cabo flexível maior ou igual a 95cm, eixo com ponta arredondada para não causar perfuração, cerdas com diâmetro igual ou maior que 2cm (até 3cm), comprimento das cerdas de 10cm ou mais, não descartável, para limpeza de traquéias de macronebulizadores e circuitos de respirador infantil;	Unidade	247	300		
33	EBS06061	481860	Escova limpeza – CME , aplicação: para canulado, material cerdas: cerdas de nylon, ponta ativa: em uma das extremidades, diâmetro ponta: cerca de 4 mm, haste: haste liga metálica, comprimento total: cerca de 20 cm, tipo uso: reprocessável. cerca de diâmetro de 4 aumentando para 7mm.	Unidade	247	300		
34	PROVPPS024685	279310	Escova limpeza geral , material corpo: plástico, material cerdas: nylon, características adicionais: com suporte. Plana, cerdas nylon transparente, autoclavável, cabo longo, formato ergonômico, Medidas: 120x15x275mm . Cerdas semi rígidas.	Unidade	689	700		

Item	Código Ebserh	CATMAT	Descrição Ebserh	Apresentação	TOTAL CH-UFRJ + 30%	Quant ajustadas - TOTAL ANO - CH-UFRJ	Valor Unitário R\$	Valor Total R\$
35	EBS06309	481848	Escova para limpeza de canulados. Características: cerdas em nylon com espaçamento mínimo de 1 mm, 1,0 mm de diâmetro. cerdas circulares semirrígidas, não abrasivas, distribuídas na ponta distal numa área de 1.3 a 3.0 cm. cabo com 1 mm de diâmetro, no máximo, em aço inox retorcido ou plástico ou metal revestido com plástico liso ou similar, semi-flexível, não abrasivo, 10mm das cerdas de comprimento.Comprimento de 1000mm Embalagem segura com identificação do produto, validade e lote.	Unidade	520	600		
36	PROVPPS024685	482005	Escova para limpeza de instrumental em geral. Características: cerdas rígidas em nylon com espaçamento mínimo de 1 mm nas duas extremidades. Sendo que uma das extremidades possui 3 fileiras de cerdas e a outra com uma fileira de cerdas. Comprimento mínimo total da escova de 25 cm. Medida: 180mmx38mmx25mm.	Unidade	572	600		
37	PROVPPS024683	482005	Escova para limpeza de instrumental , cerdas em nylon extra-rígidas, autoclavável , tamanho aproximado 22 cm . Embalagem segura com identificação do produto, validade e lote. Altura das cerdas 20mm, 78x17 mm cerdas, 220mm comp total. reprocessável .Semi rígidas.	Unidade	637	700		
38	PROVPPS024683	481975	Escova limpeza -cme , aplicação para circuito respiratório adulto , material cerdas, cerdas de nylon, ponta ativa em uma das extremidades, haste flexível, comprimento total cerca de 2100mm, tipo uso reprocessável. Comp. 150mm das cerdas . diâm. 19mm.	Unidade	533	600		
39	PROVPPS024683	340200	Escova para limpeza de jarros, papagaios/patinhos e afins em geral. Características: cerdas em nylon em uma extremidade, medindo diâm. 50-80- 40mm, cerdas de 350mm , comp total 480mm.	Unidade	390	400		
40	PROVPPS024697	417261	Escova para limpeza , tipo cotonete, para uso de recipientes tubulares e vidrarias. características: cerdas com 110mm, 60 mm de diâmetro . Cerdas grossas, com no mínimo 40 cm de comprimento. Embalagem segura com identificação do produto, validade e lote.	Unidade	442	500		
41	PROVPPS 024694	232372	Esponja dupla face , sendo uma abrasiva para limpeza de cautério com camada adesiva, nas dimensões mínimas de 4,8 cm x 4,8 cm. Utilizada para remoção de resíduos da ponta de cautério mono e bi-polares. adere a campos cirúrgicos descartáveis e reutilizáveis. Livre de látex.	Unidade	2873	3000		
42	PROVPPS024675	350646	Fita adesiva crepe, largura 19 mm (+/- 2 mm) x 50 m (no mínimo) . à base de fibra de celulose. cor branca. deve propiciar escrita com printabilidade adequada, e 100% de aproveitamento do rolo. embalagem individual com identificação do produto, validade e lote. Autoclavável. aprs: rolo	Rolo	50700	51.000		
43	PROVPPS024676	332343	Fita adesiva zebra indicadora de esterilização a vapor (indicador químico classe i): dimensões mínimas de 18 mm x 30 m , cor bege, indicada para aderir a uma variedade de pacotes, incluindo tecido não tecido (sms), tecidos de algodão e papel, resistente à temperatura de autoclavagem de 121 até 134 °c e após a autoclavagem apresentar no mínimo 3 listras bem identificáveis a cada 5 cm de fita, apresentar consistência em sua fixação antes e após o processo de esterilização. embalagem individual, com identificação do produto, validade e lote. apresentação rolo de no mínimo 30 metros.	Rolo	13390	14.000		
44	EBS04954	357876	Formol tamponado 10% - frasco p/ biópsia – 1250 ml e balde com capacidade de 2500ML - com tampa de rosca à prova de vazamento, com etiqueta de identificação da amostra e utilizado por hospitais, laboratórios de histologia, patologia, veterinária e outros, para o transporte e armazenamento de biópsias.	litro	4225	5.000		
45	PROVPPS024672	332346	Indicador Químico, Classe: Classe V , Tipo Uso:interno, Tipo: Integrador, uso interno nas caixas cirúrgicas, tipo: integrador tira de papel para esterilização a vapor , ciclos de 134 em 3,5mín. Seguir a Norma ISO 11140. Descrição complementar: com adesividade para fixação no prontuário do paciente. Tiras com tinta a base de água , isenta de chumbo, atóxica, sem mercúrio e látex, que mude de cor para preto. Com validade e lote descrito.	Unidade	260078	270.000		
46	EBS06309	481925	Kit de escovas para limpeza de canulados. contendo 07 escovas com cerdas em nylon nos tamanhos aproximado de: 01 de 5 mm x 61 cm; 01 de 7 mm x 61 cm; 01 de 10 mm x 61 cm; 01 de 10 mm x 40 cm; 01 de 3 mm x 22 cm; 01 de 5 mm x 30 cm e 01 de 2 mm x 30 cm. cabo em aço aramado fino, flexível e retorcido. Reprocessável.. aprs: kit	Kit	70,2	70		
47	EBS01957	417981	Teste para monitoramento do nível de energia das lavadoras ultrassônicas , avaliar a cavitação, na limpeza dos instrumentais cirúrgicos, pronto uso, resultado imediato, com leitura visual autoexplicativa através de mudança de cor, atóxico. apresentação em frasco. Embalagem externa com identificação do produto, orientações de uso: frasco 5 ml , precauções e descarte, lote e validade. compatibilidade com lavadora com 12 transdutores	fr	2600	2.600		
48	EBS00362	405909	Removedor de oxidação de instrumentais cirúrgicos de aço inox. Solução revitalizadora e removedora de ferrugem, manchas, corrosões e placas de depósitos alcalinos e minerais, composta de ácido fosfórico e mescla de tensoativos não iônicos, solvente e água, não corrosiva e não abrasiva. embalagem com identificação do produto, precauções, modo de utilização, validade e lote. o produto será adquirido na forma concentrada, porém a análise será realizada considerando o menor custo da solução diluída por litro. Frasco ou galão de plástico de até 1L com dosador, e rótulo de acordo com as exigências da ANVISA..	Frasco de 1 litro	149,5	150		
49	EBS00362	229341	Removedor ferrugem , aplicação: superfície metálica. renovador de instrumentais, composição: a base de ácido fosfórico e detergente não iônico, PH 1,0, uso água quente e fria, uso manual e automatizado, biodegradável. apresentação: frasco com dosador, e rótulo de acordo com as exigências da ANVISA.	Frasco/500 ml	585	600		
50	EBS01968	463157	Solução pré limpeza para instrumentais cirúrgicos , com matéria orgânica, na forma líquida ou de espuma, com ou sem enzima, com tensoativos não- iônicos e agentes umectantes, ph	litro	52000	52.000		

Item	Código Ebserh	CATMAT	Descrição Ebserh	Apresentação	TOTAL CH-UFRJ + 30%	Quant ajustadas - TOTAL ANO - CH-UFRJ	Valor Unitário R\$	Valor Total R\$
			neutro, livre de irritantes dérmicos e oculares. pronto-uso com borrifador, e apoio anatômico. rótulo com identificação do produto, lote e validade, instruções de uso e precauções. Aprs: litro 1000 ml					
51	PROVPPS024667	452024	Embalagem do tipo invólucro para esterilização: confeccionada em tecnologia SMS (spunbond/ meltblown/ spunbond) , gramatura mínima de 60 g/m², medida de 60 cm x 60 cm . folha única, hidrofóbica , 100% polipropileno, estrutura trilaminada, para esterilização a vapor d'água. material maleável, com baixo efeito memória, antiestático, atóxico, apirogênico e com alta resistência a tração mecânica. deve possuir barreira contra agentes contaminantes como: líquidos, fluidos orgânicos, partículas e microrganismos e apresentar barreira com eficiência de filtragem bacteriana de no mínimo 97% a 98%. Isento de látex. Propiciar aderência de fita adesiva indicadora externa de processo e manter-se íntegra durante e após esterilização. Embalagem externa segura com identificação do produto, validade e lote. Uso hospitalar. Apresentar laudos: ref norma ABNT NBR 14990-6:22009. Isento de látex. Embalagem externa segura com identificação do produto, validade e lote. Uso hospitalar. aprs: folha. Laudos: de BFE, hipoalergênico e atóxico.	unidade	7800	8000		
52	PROVPPS025494	609296	Campo cirúrgico , tipo: forro. aplicação: p, bandeja. Material: tnt. Permeabilidade: Absorvente. Gramatura: 50 g/m². Dimensão: cerca de 30 x 40 cm . Indicação: secagem na esterilização, não tecido, 100% viscose, sem desprendimento de partículas. Uso único.	Und	49400	50000		
53	PROVPPS024693	428831	Fita para impressora de autoclave à vapor d'água, 5,7 mm, em nylon, compatível com autoclave especificada em edital. deve propiciar visualização nítida de impressão. embalagem com identificação do produto, lote e validade. Compatibilidade com equipamento: do HUCFF-SERCON	Unidade	494	500		
54	PROVPPS024693	428831	Fita para impressora de autoclave à vapor d'água, 5,7 mm, em nylon, compatível com autoclave especificada em edital. deve propiciar visualização nítida de impressão. embalagem com identificação do produto, lote e validade. Compatibilidade com equipamento do Hospital IPPMG- PHOENIX L	Unidade	195	200		
55	EBS00363	301510	Cal sodada absorvente de CO2, granulada, branca (com indicador que muda de cor, branco para violeta, quando saturado em CO2) Isenta de hidróxido de potássio (KOH) e Hidóxido de sódio (NAOH), para aparelhos de anestesia. O produto deve apresentar a FISQ (Ficha de informações de segurança de produtos químicos), ficha técnica e registro na ANVISA. Unidade de fornecimento: Galão com 4,3 kg +/- 0,2 kg - Apresentação: Quilograma	Galão	81,9	90		
56	EBS12687	442385	Bobina para esterilização. Rolo de 10 cm de largura x 100 metros de comprimento. papel grau cirúrgico com gramatura de 70G/m² e filme multilaminado com gramatura de 55 g/m² (+/- 1 g/m²), composto por quatro camadas unidas por adesivo atóxico sendo uma de poliéster e outra de polipropileno, transparente, permeável a vapor, gás óxido de etileno; e impermeável a microorganismo, material hidrorrepelente, isento de amido, alvejantes e corantes, impressão com tintas atóxicas e a base de água, resistente ao calor (até 160°C), livre de resíduos e impurezas. sem liberação de partículas devendo permitir termoselagem e manter-se íntegra durante e após a esterilização. possuir borda com tripla selagem de no mínimo 13mm de largura, indicador químico que muda de cor após ser submetido ao processo de esterilização. Com impressão de identificação do produto a cada 15 cm contendo lote e validade impresso na embalagem do papel ou filme. Possuir indicação de sentido de abertura da embalagem. Comprovação de laudos: ref as normas ABNT NBR 14990 (II e IX), BFE, VFE EFE, após esterili. (barreira microbiana) e Citotoxicidade. Com informações/características do produto em português. Comodato: Suporte com guilhotina e seladora automática	Rolo de 10 x 100	26	30		
57	EBS06042	442385	Bobina para esterilização. Rolo de 12 cm de largura x 100 metros de comprimento. papel grau cirúrgico com gramatura de 70G/m² e filme multilaminado com gramatura de 55 g/m² (+/- 1 g/m²), composto por quatro camadas unidas por adesivo atóxico sendo uma de poliéster e outra de polipropileno, transparente, permeável a vapor, gás óxido de etileno; e impermeável a microorganismo, material hidrorrepelente, isento de amido, alvejantes e corantes, impressão com tintas atóxicas e a base de água, resistente ao calor (até 160°C), livre de resíduos e impurezas. sem liberação de partículas devendo permitir termoselagem e manter-se íntegra durante e após a esterilização. possuir borda com tripla selagem de no mínimo 13mm de largura, indicador químico que muda de cor após ser submetido ao processo de esterilização. Com impressão de identificação do produto a cada 10 cm contendo lote e validade impresso na embalagem do papel ou filme. Possuir indicação de sentido de abertura da embalagem. Apresentar laudos: ref norma ABNT NBR 14990 (II e IX), BFE, VFE EFE, após esterili. (barreira microbiana) e Citotoxicidade. Com informações/características do produto em português. FORNECER: Comodato Suporte com guilhotina e seladora automática	Rolo de 12x 100	32,5	40		
58	EBS00348	443438	Bobina para esterilização. Rolo de 15 cm de largura x 100 metros de comprimento, papel grau cirúrgico com gramatura de 70G/m² e filme multilaminado com gramatura de 55 g/m² (+/- 1 g/m²), composto por quatro camadas unidas por adesivo atóxico sendo uma de poliéster e outra de polipropileno, transparente, permeável a vapor, gás óxido de etileno; e impermeável a microorganismo, material hidrorrepelente, isento de amido, alvejantes e corantes, impressão com tintas atóxicas e a base de água, resistente ao calor (até 160°C), livre de resíduos e impurezas. sem liberação de partículas devendo permitir termoselagem e manter-se íntegra durante e após a esterilização. possuir borda com tripla selagem de no mínimo 13mm de largura, indicador químico que muda de cor após ser submetido ao processo de esterilização. Com impressão de identificação do produto a cada 10 cm contendo lote e validade impresso na embalagem do papel ou filme. Possuir indicação de sentido de abertura da embalagem.	Rolo de 15 x 100	32,5	40		

Item	Código Ebserh	CATMAT	Descrição Ebserh	Apresentação	TOTAL CH-UFRJ + 30%	Quant ajustadas - TOTAL ANO - CH-UFRJ	Valor Unitário R\$	Valor Total R\$
			Apresentar laudos: ref norma ABNT NBR 14990 (II e IX), BFE, VFE EFE, após esterili.(barreira microbiana) e Citotoxicidade. Com informações/características do produto em português. FORNECER: Comodato Suporte com guilhotina e seladora automática					
59	EBS00350	446031	Bobina para esterilização. Rolo de 25 cm de largura x 100 metros de comprimento, papel grau cirúrgico com gramatura de 70G/m² e filme multilaminado com gramatura de 55 g/m² (+/- 1 g/m²), composto por quatro camadas unidas por adesivo atóxico sendo uma de poliéster e outra de polipropileno, transparente, permeável a vapor, gás óxido de etileno; e impermeável a microorganismo, material hidrorrepelente, isento de amido, alvejantes e corantes, impressão com tintas atóxicas e a base de água, resistente ao calor (até 160°C), livre de resíduos e impurezas. sem liberação de partículas devendo permitir termoselagem e manter-se íntegra durante e após a esterilização. possuir borda com tripla selagem de no mínimo 13mm de largura, indicador químico que muda de cor após ser submetido ao processo de esterilização. Com impressão de identificação do produto a cada 10 cm contendo lote e validade impresso na embalagem do papel ou filme. Possuir indicação de sentido de abertura da embalagem. Apresentar laudos: ref norma ABNT NBR 14990(II e IX), BFE, VFE EFE, após esterili. (barreira microbiana) e Citotoxicidade. Com informações/características do produto em português. FORNECER: Comodato Suporte com guilhotina e seladora automática	Rolo de 25 x 100	45,5	50		
60	PROVPPS024664	442389	Bobina para esterilização. Rolo de 60 cm de largura x 100 metros de comprimento, papel grau cirúrgico com gramatura de 70G/m² e filme multilaminado com gramatura de 55 g/m² (+/- 1 g/m²), composto por quatro camadas unidas por adesivo atóxico sendo uma de poliéster e outra de polipropileno, transparente, permeável a vapor, gás óxido de etileno; e impermeável a microorganismo, material hidrorrepelente, isento de amido, alvejantes e corantes, impressão com tintas atóxicas e a base de água, resistente ao calor (até 160°C), livre de resíduos e impurezas. sem liberação de partículas devendo permitir termoselagem e manter-se íntegra durante e após a esterilização. possuir borda com tripla selagem de no mínimo 13mm de largura, indicador químico que muda de cor após ser submetido ao processo de esterilização. Com impressão de identificação do produto a cada 10 cm contendo lote e validade impresso na embalagem do papel ou filme. Possuir indicação de sentido de abertura da embalagem. Apresentar laudos: ref norma ABNT NBR 14990 (II e IX), BFE, VFE EFE, após esterili. (barreira microbiana) e Citotoxicidade. Com informações/características do produto em português. FORNECER: Comodato Suporte com guilhotina e seladora automática	Rolo de 60 x 100	32,5	40		
61	PROVPPS024665	442488	Embalagem para esterilização , material: papel grau cirúrgico, composição: com filme polímero multilaminado, gramatura, espessura: 70 g, m2, apresentação: Envelope, componentes adicionais: auto selante, tamanho: cerca de 20 x 40 cm , componentes: com indicador químico, tipo uso: uso único. embalagem termoselante para esterilização de vapor, filme multilaminado em multi camadas de poliéster e polipropileno. com validade e lote impresso na embalagem do papel ou filme. soldas laterais triplas de no mínimo 13mm com indicação do sentido de abertura e selagem tripla com indicador químico. Impressão com tintas atóxicas e a base de água. Dimensões: cerca de 300mmx500mm. Apresentar laudos: ref norma ABNT NBR14990 (II e IX), BFE, VFE , EFE, após esterili.(barreira microbiana)e Citotoxicidade.	Envelope 20 x 40	15600	16000		
62	PROVPPS024665	442391	Embalagem para esterilização , material: papel grau cirúrgico, composição: com filme polímero multilaminado, gramatura , espessura: 70 g, m2, apresentação: Envelope, componentes adicionais: termoselante, tamanho: cerca de 20 x 30 cm , componentes: com indicador químico, tipo uso: uso único. Para esterilização de vapor, filme multilaminado em multicamadas de poliéster e polipropileno, com validade e lote impresso na embalagem do papel ou filme. Soldas laterais triplas de no mínimo 13mm com indicação do sentido de abertura e selagem tripla com indicador químico. Impressão com tintas atóxicas e a base de água. Apresentar laudos: ref norma ABNT NBR14990 (II e IX), BFE, VFE ,EFE , após esterili. (barreira microbiana)e Citotoxicidade.	Envelope 20 x 30	15600	16000		
63	PROVPPS024668	452017	Embalagem para esterilização , material: polipropileno - SMS, gramatura, espessura: cerca de 50g m2 no mínimo, apresentação: folha, tamanho: 50 x 50 cm , 100% polipropileno, tipo uso: uso único. Manta cirúrgica, com composição do SMS (spunbond, meltblown, spunbond), uso em autoclave alta temperatura a vapor e por vapor saturado peróxido de hidrogênio baixa temperatura, sem termo selagem, uma característica hidrofílica, barreira microbiana comprovada. Registro ANVISA/MS, certificações conforme ABNT/ NBR 11607-1. Para uso interno nas caixas cirúrgicas. Apresentar laudos: ref norma ABNT NBR 14990-6:22009. Isento de látex. Embalagem externa segura com identificação do produto, validade e lote. Uso hospitalar. aprs: folha. Laudos: de BFE, hipoalergênico e atóxico.	Folha hidrofílica 50 x 50	13000	13000		
64	PROVPPS024668	452014	Embalagem para esterilização , material: polipropileno - SMS, gramatura, espessura: cerca de 50 g,m2, apresentação: folha, tamanho: 75 x 75 cm, 100% polipropileno, tipo uso: uso único. Manta cirúrgica, com composição do SMS (spunbond,meltblown, spunbond), uso em autoclave alta temperatura a vapor e por vapor saturado peróxido de hidrogênio baixa temperatura, medida 75 x 75 cm , sem termo selagem, uma característica hidrofílica, barreira microbiana comprovada. Registro ANVISA/MS, certificações conforme ABNT/ NBR 11607- 1. Para uso interno nas caixas cirúrgicas. Apresentar laudos: ref norma ABNT NBR 14990-6:22009. Isento de látex. Embalagem externa segura com identificação do produto, validade e lote. Uso hospitalar. aprs: folha. Laudos: de BFE, hipoalergênico e atóxico.	Folha hidrofílica 75 x 75	13000	13000		
65	PROVPPS024669	452008	Embalagem para esterilização , material: polipropileno - SMS, gramatura, espessura: cerca de 60 g,m2, apresentação: folha, tamanho: cerca de 150 x 150 cm , tipo uso: uso único. Característica hidrofílica , gramatura 60g/m2 no mínimo, barreira microbiana comprovada.	Folha hidrofílica 150 x 150	13000	13000		

Item	Código Ebserh	CATMAT	Descrição Ebserh	Apresentação	TOTAL CH- UFRJ + 30%	Quant ajustadas - TOTAL ANO - CH- UFRJ	Valor Unitário R\$	Valor Total R\$
			Registro ANVISA/MS, certificações conforme ABNT NBR 11607-1. Para uso interno nas caixas cirúrgicas. Apresentar laudos: ref norma ABNT NBR 14990-6:22009. Isento de látex. Embalagem externa segura com identificação do produto, validade e lote. Uso hospitalar. aprs: folha. Laudos: de BFE, hipoalergênico e atóxico.					
66	PROVPPS024669	452008	Embalagem para esterilização , material: polipropileno - SMS, gramatura, espessura: cerca de 60 g/m2, apresentação: folha, tamanho: cerca de 150 x 150 cm , tipo uso: uso único. Característica hidrofóbica , gramatura 60g/m2 no mínimo, barreira microbiana comprovada. Registro ANVISA/MS, certificações conforme ABNT NBR 11607-1. Para uso externo nas caixas cirúrgicas. Apresentar laudos: ref norma ABNT NBR 14990-6:22009. Isento de látex. Embalagem externa segura com identificação do produto, validade e lote. Uso hospitalar. aprs: folha. Laudos: de BFE, hipoalergênico e atóxico.	Folha hidrofóbica 150x150	13000	13000		
67	PROVPPS024671	442396	Embalagem para esterilização , material: polietileno de alta densidade – PEAD, (tipo tyvek) composição: com, filme polímero multilaminado, aplicação 1: para esterilização de H2O2, apresentação: envelope, componentes adicionais: termosselante, tamanho: cerca de 20 cm x 50 cm , componentes: com indicador químico, tipo uso: uso único. com lote e validade impressa na embalagem do papel ou filme do usuário final, gramatura de 64 a 74g. Com indicativo de abertura e impressão do uso específico ao sistema de esterilização por peróxido de hidrogênio. Selagem tripla. Deverá conter indicador químico específico, a base de água, e atóxico (isento de materiais pesados, de acordo com a norma iso(11140-1) e protegidos de fácil abertura asséptica, sem delaminação ou rasgos. Fabricação com normas: ABNT NBR ISO: 11607/1 e 14990 e RDC 16/2013. apresentar laudos: bfe e citotoxicidade. Apresentação: Envelope. COMPATÍVEL COM O EQUIPAMENTO DO HOSPITAL: Sterrad 100s	Unidade	5200	5200		
68	EBS00422	339648	Indicador biológico para autoclave a vapor, do tipo auto-contido, com tempo de resposta final negativa em até 20 minutos , que apresente comprovadamente, por margem de segurança maior que 99%para liberação do ciclo, monitoramento biológico de ciclos de esterilização a vapor saturado sob pressão em autoclaves assistidas à vácuo. Apresentação: composto por uma câmara contendo uma população microbiana 10 ⁶ esporos secos e padronizados de geobacillus stearothermophilus, tira contendo os esporos, que deverá estar acondicionada em uma ampola plástica transparente e termorresistente, contendo uma ampola lacrada, com caldo nutriente próprio para crescimento dos microrganismo (ATCC7953 certificado de Qualidade Assegurada). Cada ampola possui um rótulo externo que informa o nome do produto, procedência, nº do lote, prazo de validade, data de fabricação e um indicador químico de exposição que diferencia a ampola processada da não processada. Pacotes para teste desafio. Prazo de validade mínima: 02 anos. COMODATO: INCUBADORA COM 12 CAVIDADES NO MÍNIMO E 1 INCUBADORA COM 4 CAVIDADES NO MÍNIMO	Unidade	5200	5200		
69	EBS02019	340941	Pacote teste desafio pronto uso , com indicador biológico 3ª geração e integrador química classe v para monitoramento de processo de esterilização a vapor d'água, em temperatura de 121°C a 134°C, de uso único, composto de: 01 (um) indicador biológico de leitura rápida, do tipo auto-contido, para monitoramento do processo de esterilização a vapor, com o tempo de resposta em até 20 minutos, com margem de segurança maior que 99% para liberação, e integrador químico classe v, com rótulo com indicador químico classe I, de acordo com a norma ans/aami/iso11.140, posicionados em um substrato poroso empacotado em embalagem descartável; o pacote deve ser projetado para desafiar o processo de esterilização a vapor, com desempenho equivalente ao pacote teste de 16 (dezesesseis) campos; o indicador biológico deverá ser composto por uma tira de papel contendo população microbiana mínima de 100.000 (cem mil) (10 ⁶) esporos secos e padronizados de geobacillus stearothermophilus. Embalagem com identificação do produto, validade, lote e certificado de qualidade assegurada. acompanha ampola externa controle do mesmo lote, conforme legislação vigente - RDC 15/2012. Em conformidade com ATCC7053 (certificado de Qualidade Assegurada)	Unidade	8970	9000		
70	PROVPPS024672	376428	Indicador químico componentes adicionais: indicador químico externo para controle exposição, classe: classe V, tipo: integrador, características adicionais: para esterilização a vapor, apresentação: pacote pronto para teste, uso único. para avaliar carga subsequente. Pacote conforme norma ISO 11140/1. Pacote com lote, validade e um indicativo químico de exposição.	unidade	13520	500		
71	PROVPPS024673	396175	Indicador químico classe I , tipo uso externo, apresentação fita adesiva, para esterilização por peróxido de hidrogênio, que após a exposição sua cor é alterada. Controle visual de mudança de coloração. Informações adicionais: COMPATÍVEL COM EQUIPAMENTO ESPECIFICADO EM EDITAL. apresentação: rolo de 50 metros.	unidade	455	500		
72	PROVPPS024673	396288	Indicador químico classe I , tipo uso interno, apresentação tira plástica, para esterilização por peróxido de hidrogênio, que após a exposição sua cor é alterada. Controle visual de mudança de coloração. COMPATÍVEL COM EQUIPAMENTO STERRAD 100S.	unidade	39000	40000		
73	PROVPPS024674	339652	Indicador químico classe VI , do tipo emulador ou simulador, para controle de esterilização a vapor d'água com resposta aos parâmetros críticos da esterilização (vapor, temperatura e tempo). produto em conformidade com a norma abnt iso 11.140. permeável ao vapor que contenha um substrato termorreagente, de visualização em uma tira de papel ou outro suporte. emulador com performance equivalente ou superior à curva de morte do microrganismo geobacillus stearotemophilus, deverá contemplar os valores declarados da temperatura 121 °C e 134 °C, com mudança de limite e mudança de forma do substrato. propicie arquivamento sem alteração das características. apresentação: tira auto adesiva, conforme ISSO 11.140-1, livre de metais pesados	unidade	19890	20000		

Item	Código Ebserh	CATMAT	Descrição Ebserh	Apresentação	TOTAL CH-UF RJ + 30%	Quant ajustadas - TOTAL ANO - CH-UF RJ	Valor Unitário R\$	Valor Total R\$
74	PROVPPS024677	340811	Pacote teste bowie & dick, classe II , norma iso 11140 para uso em autoclaves a vapor d'água com sistema de pré-vácuo, na avaliação da eficácia dos sistemas de remoção dinâmica de ar no ciclo pré-vácuo, mude uniformemente de cor, possibilitando a fácil leitura dos seguintes parâmetros: remoção de ar residual, penetração do vapor, e presença ou ausência de gases não condensáveis após exposição ciclos de 137°C - 3min, 134°C - 3,5 e 8 min e ciclos de 121°C - 15min., sem tempo de secagem (nunca deve exceder 4 min, se o pacote é exposto ao processo por mais tempo, os resultados não serão válidos). Composto de: folha teste impressa com indicador químico sensível ao vapor, com indicação de data, número do esterilizador e identificação do operador, devendo estar posicionada entre camadas de folhas de material poroso. Pronto para uso, embalado em papel crepado, feito com tinta especial à base de água, atóxica, isenta de chumbo, mercúrio e látex. Teste com 200 folhas / 7kg para monitoramento diário do sistema pré vácuo em autoclaves a vapor de alta temperatura, propiciar leitura visual autoexplicativa de fácil interpretação após a realização do teste, e arquivamento sem alteração das características por no mínimo 5 anos. Não estéril e de uso único. Embalagem pré-dimensionada para simular pacote desafio, com indicador químico de processo (tipo I), identificação do produto, validade e lote. Acompanha ficha técnica com informações sobre o produto e orientações de utilização.	pacote	6110	6200		
75	PROVPPS024678	444524	Reagente analítico 4, tipo 1: conjunto completo, tipo de análise 1: para detecção de proteína, características adicionais: em instrumentais cirúrgicos e superfícies. Ampola plástica com aproximadamente 20cm , contendo meio líquido reagente e swab para teste de detecção de proteínas. baseado na reação de biureto, sensibilidade de 3mg. Comodato: Incubadora calibrada para leitura com impressão de resultados da detecção de proteínas.	Unidade	7540	7800		
76	PROVPPS024679	395158	Reagente analítico 4. Característica adicional: luminometria, adicional: para água de enxágue de instrumentais canulados, tipo de análise: quantitativo de atp, tipo: conjunto completo para automação. Ampola plástica de aproximadamente 20cm, para teste de detecção de atp em amostras de água, baseado na reação com enzima luciferin luciferase, sensibilidade de 6x10 ⁵ moléc. de atp, leitura de bioluminescência, contendo meio líquido e haste projetada com swab. Teste de monitoramento por adenosina trifosfato coletado na superfície de produtos para saúde da água de enxágue dos instrumentais canulados. COMODATO: Equipamento portátil com bateria de lítio, de leitor e teste de monitoramento por ATP por bioluminesc. em amostras, calibrado, e apresentar resultados em 10S em RLU.	Unidade	1456	1600		
77	EBS06080	453989	Teste indicador químico para monitorar a eficácia da limpeza de lúmens dos instrumentais canulados em lavadora ultrassônica com lâmina estreita inox e suporte para indicador(comodato). Reativo químico simulador de sujidade atóxica, que propicie leitura visual autoexplicativa. Embalagem com identificação do produto, orientações para o uso, precauções e descarte, validade e lote. Compatível com Compatível com Ultrassonica Baumer e Brasmedical	Unidade	2860	3000		
78	EBS02255	363332	Cassete com ampolas para esterilização por plasma de peróxido de hidrogênio. cassetes com ampolas plásticas internas, lacradas de solução de peróxido de hidrogênio. a conformação do cassete permite a injeção automática do agente esterilizante no equipamento, bem como leitura óptica a fim de verificar sua validade. Cada cassete deve conter esterilizante suficiente para cinco ciclos. Cada cassete deve ser embalado individualmente e possuir um indicador químico na embalagem que permite a visualização de vazamentos ou danos, o produto deverá ter registro no MS. Compatível com o equipamento do Hospital. Sterrad 100S.	Unidade	546	600		
79	PROVPPS024680	363332	Cassete com ampolas para esterilização por plasma de peróxido de hidrogênio. cassetes com ampolas plásticas internas, lacradas de solução de peróxido de hidrogênio. a conformação do cassete permite a injeção automática do agente esterilizante no equipamento, bem como leitura óptica a fim de verificar sua validade. Cada cassete deve conter esterilizante suficiente para cinco ciclos. Cada cassete deve ser embalado individualmente e possuir um indicador químico na embalagem que permite a visualização de vazamentos ou danos. o produto deverá ter registro no MS. COMPATÍVEL COM O EQUIPAMENTO DO HOSPITAL. STERRAD 100NX	Unidade	468	500		
80	EBS08573	439178	Cesto para esterilização , aço inoxidável, dimensões: cerca de 25 x 25 x 5 cm , quadrado, aramado, soldado ponto a ponto, alça fixa.	Unidade	585	600		
81	EBS08572	439181	Cesto para esterilização , aço inoxidável, dimensões: cerca de 35 x 25 x 5 cm , retangular, aramado, soldado ponto a ponto, alça fixa.	Unidade	585	600		

Para alguns itens em comodato de equipamentos temos algumas observações a seguir:

Para os itens 1, 2, 3, 4 e 5 - Comodato : Suporte para o tamanho do papel , com guilhotina para corte do papel . Cortador deslizante, com lâmina de aço
Item 7 e 10 - Comodato : seladora de toque : sele em apenas no toque com o aquecimento instantâneo da seladora . Tamanho de selagem 90 cm.
Itens 12, 13, 14 - Comodato: Seladora automática : selagem por aquecimento , com roldanas automáticas , bivolt , com selagem continua , rápida ,
Itens 15, 16 - Comodato - Suporte para o tamanho do papel , com guilhotina para corte do papel . Cortador deslizante, com lâmina de aço afiada , e para
Item 17 - Comodato: incubadora para leitura do indicador biológico fornecido, com visor de temperatura, e 8 poços de cavidades para leitura . Com
Item 18 e 19 - Comodato : etiquetadora Ribon , com tecnologia de impressão de tinta térmica , atóxica , que acople o rolo de etiqueta. Tamanho cerca de
Item 28 - Comodato : Dosador para diluição do enzimático. Deverá ser acoplado a cada galão para diluição ; característica bomba peristáltica
Itens 57, 58, 59 e 60 - Comodato - Suporte para o tamanho do papel , com guilhotina para corte do papel . Cortador deslizante, com lâmina de aço afiada ,
Item 68 - COMODATO: INCUBADORA COM 12 CAVIDADES NO MÍNIMO E 1 INCUBADORA COM 4 CAVIDADES NO MÍNIMO
Item 76 - COMODATO: Equipamento portátil com bateria de lítio , de leitor e teste de monitoramento por ATP por bioluminesc. em amostras, calibrado, e

4.2. Fica vedado efetuar acréscimos nos quantitativos estabelecidos na ARP.

5. VIGÊNCIA

- 5.1. A ARP terá prazo de vigência de 12 (doze) meses, contado a partir do primeiro dia útil subsequente à data de divulgação no PNCP, podendo ser prorrogado por igual período, mediante a anuência do fornecedor, desde que comprovado o preço vantajoso.
- 5.2. Para prorrogação da ARP, deverá ocorrer acordo específico entre as partes, observando-se os seguintes parâmetros:
- I - com renovação total do quantitativo e/ou itens;
 - II - com renovação parcial do quantitativo e/ou itens;
 - III - sem renovação de quantitativos e/ou itens, mas apenas para execução do saldo remanescente.
- 5.3. Não será permitida a renovação de quantitativos antes da conclusão da vigência da ARP.
- 5.4. A vigência da ARP será automaticamente encerrada pelo decurso de seu prazo ou quando não restarem mais fornecedores registrados aptos a serem contratados.

6. FORMALIZAÇÃO DO INSTRUMENTO CONTRATUAL

- 6.1. A existência de preços registrados implicará compromisso de fornecimento nas condições estabelecidas, mas não obrigará a Ebserh a contratar, facultada a realização de licitação específica para a aquisição pretendida, desde que devidamente justificada.
- 6.2. Em sendo realizada a contratação, será firmado Termo de Contrato ou instrumento equivalente.
- 6.3. O fornecedor registrado terá o prazo de 05 (cinco) dias úteis, 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.
- 6.3.1. Alternativamente à convocação para comparecer perante a Ebserh para a assinatura do Termo de Contrato ou aceite do instrumento equivalente, a Ebserh poderá encaminhá-lo para assinatura ou aceite do fornecedor, mediante correspondência postal com aviso de recebimento (AR) ou meio eletrônico, para que seja assinado ou aceito no prazo de 5 (cinco) dias úteis, a contar da data de seu recebimento.
- 6.3.2. O prazo de convocação poderá ser prorrogado 1 (uma) vez, por igual período, por solicitação justificada do fornecedor e aceita pela Ebserh.
- 6.4. O Aceite da Nota de Empenho ou do instrumento equivalente, emitida à empresa fornecedora, implica o reconhecimento de que:
- 6.4.1. referida Nota está substituindo o contrato;
 - 6.4.2. a contratada se vincula à sua proposta e às previsões contidas no Edital e seus Anexos;
 - 6.4.3. a contratada reconhece que as hipóteses de rescisão são aquelas previstas nos arts. 227 e 228 do RCC 3.0.
- 6.5. 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.
- 6.5.1. 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.
 - 6.5.2. 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.
 - 6.5.3. A existência de registro no Cadin constitui fator impeditivo para a celebração do contrato ou instrumento equivalente, nos termos do art. 6º, inciso III, e art. 6º-A, da Lei n.º 10.522/2002.
 - 6.5.4. Pode ser realizada diligência para oportunizar a comprovação de regularização da situação que deu causa à inclusão no Cadin, nos termos do art. 2º, §§ 5º e 6º, da Lei n.º 10.522/2002.
- 6.6. Nas contratações com valores acima de R\$ 200.000.000,00 (duzentos milhões de reais), o fornecedor deverá apresentar programa de integridade, no prazo de 6 (seis) meses, contado a partir da formalização do contrato.
- 6.6.1. A existência prévia de programa de integridade do fornecedor, seguida de apresentação sobre sua construção, seus dispositivos e seus resultados no referido prazo, supre o requisito.
 - 6.6.2. Na assinatura do contrato, será exigida a comprovação das condições de habilitação consignadas no Edital, que deverão ser mantidas pelo fornecedor durante a sua vigência.
- 6.7. Na hipótese de o fornecedor registrado se recusar a assinar o contrato ou não aceitar ou não retirar o instrumento equivalente no prazo estabelecido pela Ebserh, a Ebserh poderá convocar os remanescentes, 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.
- 6.8. Caso nenhum dos remanescentes aceite a contratação nos termos do item anterior, observados o valor estimado e sua eventual atualização nos termos do Edital, a Ebserh poderá:
- 6.8.1. convocar os remanescentes para negociação, na ordem de classificação, com vistas à obtenção de preço melhor, mesmo que acima do preço do vencedor;
 - 6.8.2. adjudicar e celebrar o contrato nas condições ofertadas pelos remanescentes, atendida a ordem classificatória, quando frustrada a negociação de melhor condição;
 - 6.8.3. revogar a licitação.
- 6.9. Os fornecedores convocados terão, em momento anterior à assinatura do contrato, as suas propostas e eventuais documentos complementares analisados, negociarão sua proposta com a Ebserh, bem como deverão comprovar os requisitos para habilitação.
- 6.10. A recusa injustificada do fornecedor registrado 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 no instrumento convocatório e à imediata perda da garantia de proposta, quando exigida, em favor da Ebserh.

7. OBRIGAÇÕES DA CONTRATANTE**7.1. São obrigações da CONTRATANTE:**

- I - exigir o cumprimento de todas as obrigações assumidas pela CONTRATADA, de acordo com o presente instrumento e seus anexos;
- II - receber o objeto nas condições e nos prazos estabelecidos no Termo de Referência;
- III - prestar à CONTRATADA, em tempo hábil, as informações eventualmente necessárias ao cumprimento do objeto.
- IV - notificar a CONTRATADA, por escrito, sobre vícios, defeitos, incorreções, imperfeições, falhas ou irregularidades verificadas na execução do objeto, fixando prazo para que seja substituído, reparado ou corrigido, total ou parcialmente, às suas expensas, certificando-se de que as soluções por ela propostas sejam as mais adequadas;
- V - acompanhar e fiscalizar a execução do presente instrumento e o cumprimento das obrigações pela CONTRATADA, através de equipe especialmente designada;
- VI - efetuar o pagamento à CONTRATADA do valor correspondente ao fornecimento do objeto, no prazo, forma e condições estabelecidos no Termo de Referência;
- VII - aplicar à CONTRATADA as sanções previstas na lei e no presente instrumento;
- VIII - identificar a Consultoria Jurídica da Ebserh para adoção das medidas cabíveis quando o assunto exceder as competências próprias da Equipe de Fiscalização da Ata de Registro de Preços;

- IX - explicitamente emitir decisão sobre todas as solicitações e reclamações relacionadas à execução do presente instrumento, ressalvados os requerimentos manifestamente impertinentes, meramente protelatórios ou de nenhum interesse para a boa execução do ajuste;
- X - notificar os emitentes das garantias, quando for o caso, quanto ao início de processo administrativo para apuração de descumprimento de cláusulas contratuais;
- XI - responder eventuais pedidos de reestabelecimento do equilíbrio econômico-financeiro apresentados pela CONTRATADA.

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

8. OBRIGAÇÕES DA CONTRATADA

8.1. CONTRATADA deve cumprir todas as obrigações constantes do presente instrumento e de seus anexos, assumindo como exclusivamente seus os riscos e as despesas decorrentes da boa e perfeita execução do objeto, observando, ainda, as obrigações a seguir dispostas:

- I - atender às determinações regulares emitidas pela Equipe de Fiscalização da Ata de Registro de Preços ou autoridade superior e prestar todo esclarecimento ou informação por eles solicitados;
- II - reparar, corrigir, remover, reconstruir ou substituir, às suas expensas, no total ou em parte, no prazo fixado pela Equipe de Fiscalização da Ata de Registro de Preços, os bens nos quais se verificarem vícios, defeitos ou incorreções resultantes da execução ou dos materiais empregados;
- III - responsabilizar-se pelos vícios e danos decorrentes da execução do objeto, bem como por todo e qualquer dano causado à CONTRATANTE ou terceiros, não reduzindo essa responsabilidade a fiscalização ou o acompanhamento da execução contratual pela CONTRATANTE, que ficará autorizada a descontar dos pagamentos devidos ou da garantia, caso exigida, o valor correspondente aos danos sofridos;
- IV - quando não for possível a verificação da regularidade no Sistema de Cadastro de Fornecedores – Sicaf, a CONTRATADA deverá entregar à Equipe de Fiscalização da Ata de Registro de Preços, junto com a Nota Fiscal para fins de pagamento, os seguintes documentos:
 - a) prova de regularidade da inscrição no Cadastro de Pessoas Físicas (CPF) ou no Cadastro Nacional da Pessoa Jurídica (CNPJ);
 - b) prova de regularidade relativa à Seguridade Social;
 - c) certidão conjunta relativa aos tributos federais e à Dívida Ativa da União;
 - d) Certidão de Regularidade do FGTS – CRF; e
 - e) Certidão Negativa de Débitos Trabalhistas – CNDT.
- V - responsabilizar-se pelo cumprimento de todas as obrigações trabalhistas, sociais, previdenciárias, tributárias, fiscais, comerciais e as demais previstas em legislação específica, cuja inadimplência não transfere a responsabilidade à CONTRATANTE e não poderá onerar o objeto do presente instrumento;
- VI - paralisar, por determinação da CONTRATANTE, qualquer atividade que não esteja sendo executada de acordo com a boa técnica ou que ponha em risco a segurança de pessoas ou bens de terceiros;
- VII - manter, durante toda a vigência da ARP, em compatibilidade com as obrigações assumidas, todas as condições exigidas para habilitação na licitação;
- VIII - guardar sigilo sobre todas as informações obtidas em decorrência do cumprimento da ARP;
- IX - arcar com o ônus decorrente de eventual equívoco no dimensionamento dos quantitativos de sua proposta, inclusive quanto aos custos variáveis decorrentes de fatores futuros e incertos, devendo complementá-los, caso o previsto inicialmente em sua proposta não seja satisfatório para o atendimento do objeto da contratação, exceto quando ocorrer algum dos eventos arrolados no art. 196, inciso VI, do RCC 3.0;
- X - cumprir, além dos postulados legais vigentes de âmbito federal, estadual ou municipal, as normas de segurança da CONTRATANTE;
- XI - fornecer todos os produtos, em quantidade, qualidade e tecnologia adequadas, com a observância às recomendações aceitas pela boa técnica, normas e legislação de regência;
- XII - conduzir os trabalhos com estrita observância às normas da legislação pertinente, cumprindo as determinações dos Poderes Públicos, mantendo sempre limpo o local de execução do objeto e nas melhores condições de segurança, higiene e disciplina;
- XIII - receber e dar o tratamento adequado a denúncias de discriminação, violência e assédio no ambiente de trabalho;
- XIV - entregar o objeto, quando for o caso, acompanhado do manual do usuário, com uma versão em português, e da relação da rede de assistência técnica autorizada;
- XV - responsabilizar-se pelos vícios e danos decorrentes do objeto, de acordo com o Código de Defesa do Consumidor (Lei n.º 8.078/90), bem como por danos causados diretamente a terceiros ou à Ebserh independentemente da comprovação de sua culpa ou dolo na execução do contrato;
- XVI - comunicar à CONTRATANTE, no prazo máximo de 24 (vinte e quatro) horas que antecede a data da entrega, os motivos que impossibilitem o cumprimento do prazo previsto, com a devida comprovação.

9. EXECUÇÃO DO OBJETO

9.1. A execução do objeto está definida no Termo de Referência.

10. GESTÃO DAS ATAS DE REGISTROS DE PREÇOS

10.1. A Ebserh designará formalmente um conjunto de colaboradores, empregados públicos, servidores efetivos cedidos ou em exercício na Ebserh, para compor a Equipe de Fiscalização da Ata de Registro de Preços - EFARP, que será responsável pela gestão e fiscalização da ARP e respectivas Notas de Empenho, na qualidade de titulares ou substitutos.

10.2. O acompanhamento e a fiscalização da execução das ARPs consistem na verificação da conformidade da execução do objeto, com o objetivo de assegurar o fiel e perfeito cumprimento do ajuste, sendo executados da seguinte forma:

- I - Abertura de processo administrativo específico: Será realizada a abertura de processo administrativo próprio, vinculado ao processo principal, destinado à consolidação da documentação referente à fiscalização contratual, viabilizando a juntada dos documentos relativos à execução da ARP.
- II - Composição documental: O processo administrativo deverá conter o documento de designação da Equipe de Fiscalização da Ata de Registro de Preços, bem como os demais documentos relacionados à gestão e fiscalização da ata.
- III - Atuação da Equipe de Fiscalização: O trabalho da EFARP deverá pautar-se na verificação da conformidade da execução da ARP, com base nos critérios previstos no Termo de Referência, observando-se ainda o Regulamento de Compras e Contratos (RCC

3.0) e demais normas aplicáveis. A equipe deverá promover o registro das ocorrências verificadas, adotando as providências necessárias ao fiel cumprimento das cláusulas contratuais.

IV - Consolidação das informações: O processo administrativo deverá consolidar todos os documentos relacionados à gestão da ARP, incluindo o controle de saldos, emissão de notas de empenho, registros de intercorrências na execução do objeto, bem como demais manifestações pertinentes.

V - Conteúdo mínimo do processo administrativo: O processo deverá contemplar, no mínimo, os seguintes pontos:

- a) Informações acerca da solicitação de alocação orçamentária e emissão de notas de empenho;
- b) Informações acerca do envio das ordens de fornecimento;
- c) Informações acerca da realização do recebimento dos bens;
- d) Informações acerca das aberturas dos processos de pagamento;
- e) Informações acerca da realização e/ou apoio nas atividades de armazenamento, movimentação interna, distribuição e dispensação dos produtos;
- f) Controle de saldos;
- g) Informações acerca de manifestação preliminar sobre solicitações de troca ou substituição de marcas e produtos;
- h) Informações acerca de manifestação preliminar sobre impactos decorrentes de alterações de preços ou cancelamento da ARP/Contrato;
- i) Informações acerca de manifestação preliminar sobre solicitações de remanejamento de saldos;
- j) Informações acerca de notificação preliminar dos fornecedores acerca de possíveis irregularidades no cumprimento de obrigações contratuais;
- k) Informações acerca de encaminhamento de abertura de processo sancionador, quando cabível;
- l) Gestão de riscos na execução contratual.

10.3. A Equipe de Fiscalização da Ata de Registro de Preços e a empresa 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 devida formalização.

10.4. O descumprimento total ou parcial das demais obrigações e responsabilidades assumidas pela Contratada ensejará a aplicação de sanções administrativas, previstas neste instrumento e na legislação vigente, podendo culminar em rescisão contratual, conforme disposto no Regulamento de Compras e Contratos - RCC 3.0.

10.5. A 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.

11. ADEÇÃO À ATA DE REGISTRO DE PREÇOS

11.1. Será permitida a ARP oriunda desta contratação, durante sua validade, para os seguintes órgãos e entidades que não tenham participado na origem do processo licitatório:

- I - Hospitais Universitários vinculados à Rede Ebserh;
- II - Hospitais Universitários que operam Unidades Gestoras vinculadas às Instituições Federais de Ensino Superior durante o período de transição de gestão para a Empresa Brasileira de Serviços Hospitalares – Ebserh;
- III - Qualquer órgão ou entidade responsável pela execução das atividades contempladas no art. 1º da Lei nº 13.303/2016, desde que o órgão ou entidade operacionalize seus processos de contratação e execução contratual por meio do sítio gov.br;

11.2. A autorização da adesão está condicionada ao cumprimento dos seguintes requisitos:

- 11.2.1. apresentação de justificativa da vantagem da adesão, inclusive em situações de provável desabastecimento ou descontinuidade de serviço público;
- 11.2.2. demonstração de que os valores registrados estão compatíveis com os valores praticados pelo mercado; e
- 11.2.3. consulta e aceitação prévias da Administração Central ou do Hospital Universitário, na condição de gerenciador, bem como do fornecedor.

11.3. A autorização da Administração Central ou do Hospital Universitário, na condição de gerenciador, apenas será realizada após a aceitação da adesão pelo fornecedor.

11.3.1. O fornecedor beneficiário, ao optar pela aceitação ou não do fornecimento, deve avaliar previamente se a adesão não prejudicará as obrigações anteriormente assumidas com o gerenciador e demais órgãos/entidades participantes.

11.3.2. A consulta ao fornecedor beneficiário da ata sobre a aceitação do fornecimento deve conter a solicitação de informação sobre eventual direito a reajuste ou revisão de preços sobre o contrato a ser firmado, decorrente de fatos ocorridos em momento anterior à consulta, sob pena de configuração de preclusão do respectivo direito, por se tratar de informação essencial à análise da vantajosidade quanto ao uso do registro de preços.

11.3.3. A Administração Central ou o Hospital Universitário, na condição de gerenciador, poderá rejeitar adesões caso elas possam acarretar prejuízo à execução de seus próprios contratos ou à sua capacidade de gerenciamento.

11.3.4. 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 gerenciador a Administração Central ou o Hospital Universitário somente autorizará a adesão caso o valor da contratação pretendida pelo aderente, somado aos valores das contratações já previstas para a Administração Central ou o Hospital Universitário gerenciador 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).

11.4. Após a autorização da Administração Central ou do Hospital Universitário, na condição de gerenciador, 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.

11.5. Caberá à Administração Central ou ao Hospital Universitário, na condição de 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 ou entidade não participante.

11.6. O órgão ou a entidade poderá aderir a item da ARP da qual seja integrante, na qualidade de não participante, para aqueles itens para os quais não tenha quantitativo registrado, observados os requisitos do item 11.2.

11.7. O órgão gerenciador observará as seguintes regras de controle para a adesão à ARP:

- I - As aquisições adicionais não poderão exceder, por órgão ou entidade, a cinquenta por cento (50%) dos quantitativos dos itens do instrumento convocatório registrados na ARP para a Administração Central ou do Hospital Universitário, na condição de gerenciador, e para os órgãos ou as entidades participantes;
- II - o quantitativo decorrente das adesões não poderá exceder, na totalidade, ao dobro do quantitativo de cada item registrado na ARP para a Administração Central ou do Hospital Universitário, na condição de gerenciador, e os órgãos ou as entidades participantes, independentemente do número de órgãos ou entidades não participantes que aderirem à ARP.

11.8. Compete ao órgão ou entidade não participante os atos relativos à cobrança do cumprimento pelo fornecedor das obrigações contratualmente assumidas e a aplicação, observados os princípios da ampla defesa e do contraditório, das penalidades decorrentes do

descumprimento do pactuado na ARP, em relação à sua demanda, ou do descumprimento das obrigações contratuais, em relação às suas próprias contratações, informando as ocorrências à Administração Central ou ao Hospital Universitário, na condição de gerenciador.

12. REMANEJAMENTO DAS QUANTIDADES REGISTRADAS

12.1. As quantidades previstas para os itens com preços registrados na ARP poderão ser remanejadas pela Ebserh, enquanto gerenciadora, para os Hospitais Universitários sob sua gestão e para os não participantes do registro de preços.

12.2. Competirá ao órgão gerenciador autorizar o remanejamento solicitado.

12.3. O remanejamento somente será feito:

- I - da Administração Central para os Hospitais Universitários;
- II - de Hospitais Universitários para Hospitais Universitários;
- III - dos Hospitais Universitários para Administração Central;
- IV - da Administração Central ou dos Hospitais Universitários para a entidade participante; ou
- V - da Administração Central ou dos Hospitais Universitários para a entidade não participante.

12.4. Na hipótese de existência de Reserva Técnica estabelecida para a Administração Central da Ebserh, o remanejamento de saldos da ARP para os Hospitais Universitários da Ebserh participantes deverá ter autorização do órgão gerenciador, sendo necessária a anuência do fornecedor.

12.5. Para o remanejamento de saldos da ARP em que um órgão ou entidade sofrer redução dos quantitativos informados, necessitará de concordância direta deste órgão ou entidade.

12.6. Para as demais situações, caso o remanejamento seja feito entre órgãos ou entidades de Estados, do Distrito Federal ou de Municípios distintos, caberá ao fornecedor beneficiário da ARP, observadas as condições nela estabelecidas, optar pela aceitação ou não do fornecimento decorrente do remanejamento dos itens.

12.7. Para fins operacionais, o remanejamento dos saldos da ARP para órgão ou entidade não participante, só ocorrerá quando o órgão ou entidade não participante tiver realizado pelo menos uma Adesão à ARP.

12.8. O remanejamento para órgão ou entidade não participante deverá observar os limites previstos para Adesão às ARPs.

13. ALTERAÇÃO OU ATUALIZAÇÃO DOS PREÇOS REGISTRADOS

13.1. 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, nas seguintes situações:

- I - 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. 196, inciso VI, do RCC 3.0;
- II - 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;
- III - na hipótese de previsão no edital de cláusula de reajustamento sobre os preços registrados.

13.2. No caso de reajustamento, deve-se respeitar a contagem da anualidade e o índice previsto na contratação, qual seja, o IPCA – Índice Nacional de Preços ao Consumidor Amplo.

13.3. O pedido de restabelecimento do equilíbrio econômico-financeiro da ARP deverá ser formulado pela empresa contratada durante a sua vigência e antes de eventual prorrogação.

14. NEGOCIAÇÃO DE PREÇOS REGISTRADOS

14.1. Na hipótese de o preço registrado se tornar superior ao preço praticado no mercado por motivo superveniente, a Administração Central ou o Hospital Universitário, na condição de gerenciador, convocará o fornecedor para negociar a redução do preço registrado.

14.1.1. 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.

14.1.2. 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.

14.1.3. Se não obtiver êxito nas negociações, o gerenciador procederá ao cancelamento da ARP, adotando as medidas cabíveis para obtenção de contratação mais vantajosa.

14.1.4. Na hipótese de redução do preço registrado, o gerenciador comunicará aos órgãos e às entidades que tiverem firmado contratos decorrentes da ARP para que avaliem a conveniência e a oportunidade de diligenciarem negociação com vistas à alteração contratual, observado o disposto no art. 196 do RCC 3.0.

14.2. Na hipótese de o preço de mercado se tornar superior ao preço registrado e o fornecedor não puder 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.

14.2.1. 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.

14.2.2. Na hipótese de não comprovação da existência de fato superveniente que inviabilize o preço registrado, o pedido será indeferido pela Administração Central ou o Hospital Universitário, na condição de gerenciador, e o fornecedor deverá cumprir as obrigações estabelecidas na ARP, sob pena de cancelamento do seu registro, sem prejuízo das sanções previstas no RCC 3.0 e na legislação aplicável.

14.2.3. 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.

14.2.4. Se não obtiver êxito nas negociações, a Administração Central ou o Hospital Universitário, na condição de gerenciador, procederá ao cancelamento da ARP, e adotará as medidas cabíveis para a obtenção da contratação mais vantajosa.

14.2.5. Na hipótese de comprovação da majoração do preço de mercado que inviabilize o preço registrado, a Administração Central ou o Hospital Universitário, na condição de gerenciador, atualizará o preço registrado, de acordo com a realidade dos valores praticados pelo mercado.

14.2.6. A Administração Central ou o Hospital Universitário, na condição de gerenciador, comunicará aos órgãos e às entidades que tiverem firmado contratos decorrentes da ARP sobre a efetiva alteração do preço registrado, para que avaliem a necessidade de alteração contratual.

15. CANCELAMENTO

15.1. O registro de preços do fornecedor poderá ser cancelado pelo gerenciador, quando o fornecedor:

- I - descumprir as condições da ARP, sem motivo justificado;
- II - não retirar a nota de empenho, ou instrumento equivalente, no prazo estabelecido pela Ebserh, sem justificativa razoável;
- III - não aceitar manter seu preço registrado, na hipótese de o preço de mercado tornar-se superior ao preço registrado e não houver comprovação da existência de fato superveniente que inviabilize o preço registrado;
- IV - enquadrar-se em uma das hipóteses previstas no art. 70 do RCC 3.0; ou
- V - estiver inscrito no Cadastro Informativo de créditos não quitados do setor público federal (Cadin) e não regularizar sua situação após transcurso de prazo indicado em notificação formal expedida pela Ebserh.

15.2. Na hipótese de impedimento de participar de licitações e de ser contratado, caso a penalidade aplicada ao fornecedor não ultrapasse o prazo de vigência da ARP, a Ebserh poderá, mediante decisão fundamentada, decidir pela manutenção do registro de preços, vedadas novas

contratações derivadas enquanto perdurarem os efeitos da sanção.

15.3. O cancelamento de registros nas hipóteses previstas no item 15.2 será formalizado por despacho do gerenciador, garantidos os princípios do contraditório e da ampla defesa.

15.4. Na hipótese de cancelamento do registro do fornecedor, a Administração Central ou o Hospital Universitário, na condição de gerenciador, poderá convocar os licitantes que compõem o cadastro de reserva, observada a ordem de classificação.

15.5. O cancelamento dos preços registrados poderá ser realizado pela Administração Central ou pelo Hospital Universitário, na condição de gerenciador, de forma total ou parcial, nas seguintes hipóteses, desde que devidamente comprovadas e justificadas:

- I - por razão de interesse público;
- II - a pedido do fornecedor, decorrente de caso fortuito ou força maior; ou
- III - se não houver êxito nas negociações de preços registrados.

16. CADASTRO DE RESERVA

16.1. Na hipótese de impossibilidade de atendimento pelo signatário da ARP, poderá ser utilizado o cadastro de reserva, que contera o registro dos fornecedores que aceitarem cotar os produtos com preços iguais aos do vencedor, observada a classificação na licitação, e dos fornecedores que mantiverem sua proposta original.

16.2. A convocação observará a ordem de classificação dos fornecedores registrados na ata.

16.3. O cadastro de reserva contendo a relação dos fornecedores nele incluídos estará disponível no Anexo desta ARP, conforme Relatório Final do Processo Licitatório.

17. SANÇÕES ADMINISTRATIVAS

17.1. O descumprimento da ARP ensejará aplicação das sanções conforme estabelecidas no RCC 3.0.

17.2. 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.

17.3. É da competência do gerenciador a aplicação das penalidades decorrentes do descumprimento do pactuado nesta ARP, 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.

17.4. O órgão ou entidade participante ou não participante deverá comunicar ao órgão gerenciador qualquer das ocorrências previstas, dada a necessidade de instauração de procedimento para cancelamento do registro do fornecedor.

17.5. Pela inexecução total ou parcial da ARP, a CONTRATANTE poderá, garantido o regular processo administrativo, aplicar à CONTRATADA as seguintes sanções:

17.5.1. Advertência por escrito, quando do não cumprimento de quaisquer das obrigações consideradas faltas leves, assim entendidas aquelas que não acarretam prejuízos significativos para a CONTRATANTE;

17.5.2. Multa:

17.5.2.1. Moratória de 0,1% (um décimo por cento) até 0,2% (dois décimos por cento) por dia de atraso injustificado sobre o valor da parcela inadimplida, até o limite de 15 (quinze) dias. Após o 15º dia e a critério da Ebserh, no caso de execução com atraso, poderá ocorrer a não aceitação do objeto, de forma a configurar, nessa hipótese, inexecução total da obrigação assumida, sem prejuízo da rescisão unilateral da avença;

17.5.2.2. Moratória de 0,2% (dois décimos por cento) até 1% (um por cento) por dia de atraso injustificado sobre o valor da parcela inadimplida, em caso de atraso na execução do objeto, por período superior ao previsto no subitem acima;

17.5.2.3. Moratória de 0,07% (sete centésimos por cento) por dia de atraso injustificado sobre o valor anual do instrumento substitutivo de termo de contrato, até o máximo de 2% (dois por cento), pela inobservância do prazo fixado para apresentação, suplementação ou reposição da garantia;

17.5.2.4. O atraso superior a 25 (vinte e cinco) dias para apresentação, suplementação ou reposição da garantia autoriza a Ebserh a promover a extinção do instrumento substitutivo de termo de contrato por descumprimento ou cumprimento irregular de suas cláusulas, conforme dispõe o art. 227, inciso I, do RCC 3.0;

17.5.2.5. Compensatória, para a inexecução parcial do instrumento substitutivo de termo de contrato, de 0,5% (cinco décimos por cento) a 10% (dez por cento) do valor anual da contratação;

17.5.2.6. Compensatória, para a inexecução total do instrumento substitutivo de termo de contrato, de 10% (dez por cento) a 30% (trinta por cento) do valor anual da contratação.

17.5.3. Suspensão temporária de participação em licitação e impedimento de contratar com a Ebserh, por prazo não superior a 2 (dois) anos.

17.5.3.1. A sanção de suspensão temporária de participação em licitação e impedimento de contratar poderá também ser aplicada à empresa que:

17.5.3.1.1. tenha sofrido condenação definitiva por praticar, por meios dolosos, fraude fiscal no recolhimento de quaisquer tributos;

17.5.3.1.2. demonstre não possuir idoneidade para contratar com a Ebserh em virtude de atos ilícitos praticados;

17.5.3.1.3. convocado dentro do prazo de validade da sua proposta ou da vigência da ata de registro de preços, não celebrar o contrato;

17.5.3.1.4. prestar declaração falsa durante a execução da ARP;

17.5.3.1.5. ensejar o retardamento da execução ou da entrega do objeto, sem motivo justificado;

17.5.3.1.6. não manter a proposta, salvo em decorrência de fato superveniente devidamente justificado;

17.5.3.1.7. praticar ato fraudulento na execução da ARP;

17.5.3.1.8. após manifestar formalmente interesse na prorrogação da ARP, não celebrar o aditivo de prorrogação;

17.6. As sanções de advertência e de suspensão temporária de participação em licitação e impedimento de contratar com a Ebserh poderão ser aplicadas juntamente com multa.

17.7. As penalidades de multa decorrentes de fatos diversos serão consideradas independentes entre si.

17.8. A aplicação das sanções previstas neste instrumento não exclui, em hipótese alguma, a obrigação de reparação integral do dano causado à Ebserh.

17.9. 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 RCC 3.0 e, subsidiariamente, a Lei n.º 9.784/1999, não podendo o prazo concedido para apresentação de defesa prévia ser inferior a 10 (dez) dias úteis.

17.9.1. A comunicação do ato para fins de contagem de prazos será feita, preferencialmente, na forma eletrônica, desde que haja confirmação de recibo por parte da CONTRATADA.

17.10. Aplicada a sanção de multa, deverão ser adotadas as seguintes medidas de cobrança administrativa do débito:

- 17.10.1. emissão de Guia de Recolhimento da União (GRU) e envio para pagamento pelo fornecedor sancionado;
- 17.10.2. não realizado o pagamento da GRU, compensação total ou parcial do débito com eventuais créditos, inclusive pagamentos pendentes, que o fornecedor sancionado possua com a Ebserh, ainda que decorrentes de outros ajustes;
- 17.10.3. na hipótese de não existirem créditos disponíveis ou se forem insuficientes para quitar o débito, execução da garantia prestada pelo fornecedor sancionado, se houver;
- 17.10.4. não havendo garantia a ser executada, parcelamento total ou parcial do débito, mediante negociação entre a Ebserh e o fornecedor sancionado.
- 17.10.4.1. O parcelamento não se aplica à parcela do débito a ser compensada com eventuais créditos ou executada da garantia prestada, se houver.
- 17.11. A CONTRATANTE deverá consultar, antes de cada pagamento, o cadastro único de multas de que trata o art. 225, § 2º do RCC 3.0, devendo-se proceder à compensação total ou parcial caso seja identificada a existência de débito não quitado pelo credor do pagamento, com a respectiva atualização ou baixa no cadastro.
- 17.12. Poderá ser suspensa a cobrança de multas, em caráter excepcional, pelo período de até noventa dias, nas situações que envolvem o enfrentamento de impactos decorrentes de calamidade pública ou de emergência de saúde pública.
- 17.13. Esgotadas as medidas administrativas sem a integral quitação do débito, os autos serão remetidos à Consultoria Jurídica da Ebserh, para análise da viabilidade de cobrança judicial.
- 17.14. 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 Ebserh, observados os princípios da proporcionalidade e da razoabilidade.
- 17.15. No caso de infração que possa acarretar a sanção de multa ou de suspensão temporária de participação em licitação e impedimento de contratar, pode ser firmado Termo de Ajustamento de Conduta como medida alternativa à instauração ou ao prosseguimento do processo administrativo sancionador, nos termos do art. 221 do RCC 3.0.
- 17.16. É admitida a reabilitação do fornecedor sancionado, desde que atendidos, cumulativamente, os requisitos do art. 226 do RCC 3.0.
- 17.17. Se, durante o processo de aplicação de penalidade, houver indícios de prática de infração administrativa tipificada pela Lei n.º 12.846/2013, como ato lesivo à administração pública nacional ou estrangeira, cópias do processo administrativo necessárias à apuração da responsabilidade da empresa deverão ser remetidas à autoridade competente, com despacho fundamentado, para ciência e decisão sobre a eventual instauração de investigação preliminar ou Processo Administrativo de Responsabilização - PAR.
- 17.18. A apuração e o julgamento das demais infrações administrativas não consideradas como ato lesivo à Administração Pública nacional ou estrangeira nos termos da Lei n.º 12.846/2013, seguirão seu rito normal na unidade administrativa.
- 17.19. O processamento do PAR 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.
- 17.20. Após o trânsito em julgado do processo, as sanções administrativas aplicadas pela Ebserh deverão ser registradas e publicadas no Sicaf, no Cadastro Nacional de Empresas Inidôneas e Suspensas (Ceis) e, no caso de sanção de multa, no Cadin, nos termos da Lei n.º 10.522/2002.
- 17.20.1. 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 - CNEP, nos termos da Lei n.º 12.846/2013, ou em outras plataformas de cadastro de inadimplentes de pessoas jurídicas autorizadas pela Ebserh.
- 17.21. As sanções aplicadas pelos Hospitais Universitários e pela Administração Central terão abrangência no âmbito de toda a Rede Ebserh.
18. **CONDIÇÕES GERAIS**
- 18.1. A formalização de cada contratação e os demais atos inerentes à presente ARP serão autorizados, caso a caso, pela autoridade responsável do órgão gerenciador, e, no caso dos órgãos participantes, pela respectiva autoridade responsável.
- 18.2. Integram este instrumento, o Edital do Pregão Eletrônico, seus anexos, bem como a proposta da empresa vencedora dos itens relacionados a essa ARP e demais anexos.
- 18.3. As condições gerais de execução do objeto, tais como os prazos para entrega e recebimento, e demais condições do ajuste, encontram-se definidos no Termo de Referência.
- 18.4. A Equipe de Fiscalização da Ata de Registro de Preços conduzirá o gerenciamento de riscos durante toda execução da ARP.
- 18.5. No caso de adjudicação por preço global de grupo de itens, só será admitida a contratação de parte de itens do grupo se houver prévia pesquisa de mercado e demonstração de sua vantagem para o órgão ou a entidade.
- 18.6. 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 RCC 3.0 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.
- 18.7. É eleito o Foro da Justiça Federal, Seção Judiciária da Justiça Federal do Rio de Janeiro - RJ para dirimir os litígios que decorrerem da execução deste instrumento, para os casos em que não possam ser compostos pela conciliação.

(data da assinatura eletrônica pelo Órgão Gerenciador)

COMPLEXO HOSPITALAR DA UNIVERSIDADE FEDERAL DO RIO DE JANEIRO – CH-UFRJ
EMPRESA BRASILEIRA DE SERVIÇOS HOSPITALARES - EBSERH

(assinado eletronicamente)
Amâncio Paulino Carvalho
Superintendente Geral

(assinado eletronicamente)
Roberta Rodrigues Coelho
Superintendente Administrativa

(assinado eletronicamente)
XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX
Representante da Empresa



Documento assinado eletronicamente por **Ricardo Rolim Cersorzimo, Chefe de Unidade**, em 14/04/2026, às 10:25, 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 **59901668** e o código CRC **F1D7B826**.

Referência: Processo nº 23877.022552/2025-21 SEI nº 59901668

MINUTA