

RCC 3.0 - Termo de Referência - SRP PPS

Processo nº 23539.006099/2026-28

TERMO DE REFERÊNCIA**AQUISIÇÃO PARA PROCESSAMENTO DE MATERIAIS PARA O CME****1. DEFINIÇÃO DO OBJETO**

1.1. Este Termo de Referência tem como objeto o Registro de Preços para AQUISIÇÃO PARA PROCESSAMENTO DE MATERIAIS PARA O CME, a fim de atender às necessidades do Hospital Universitário Lauro Wanderley (HULW/UFPB), Unidade Gestora (UG) 155023, pertencente à Rede da Empresa Brasileira de Serviços Hospitalares (Rede Ebserh), por um período de 12 (doze) meses, conforme especificações e demais condições estabelecidas neste instrumento.

1.2. A descrição detalhada do objeto e a estimativa de consumo constam no Anexo I - Descrição Detalhada e Quantitativos do Objeto, onde os licitantes poderão visualizar as seguintes informações:

- I - descrição detalhada de cada item;
- II - apresentação;
- III - código do Catálogo Padronizado de Materiais do Governo Federal - Catmat;
- IV - código interno de padronização da empresa - Código Ebserh;
- V - código interno do Sistema de Controle de Estoque - Código AGHUX;
- VI - quantidade estimada para a UASG 155023 - Órgão Gerenciador;
- VII - quantidade estimada para cada UASG participante, quando aplicável;
- VIII - quantidade estimada para UASG 155007 - Ebserh - Administração Central, como Reserva Técnica, quando aplicável;
- IX - itens de participação exclusiva de ME/EPP, quando aplicável;
- X - Intervalo Mínimo de Lances que será utilizado na Fase de Seleção de fornecedores.

1.3. Os produtos apresentados no Anexo I caracterizam-se como materiais de consumo. Adicionalmente, se enquadram como de natureza comum, tendo em vista que possuem padrões de desempenho e qualidade que podem ser objetivamente definidos, por meio de especificações usuais de mercado, conforme do Anexo I, inciso X, do RCC 3.0.

1.4. A aquisição de produtos para saúde é classificada como contratação de natureza continuada, nos termos do art. 191, inciso I, do RCC 3.0, tendo em vista tratar-se de fornecimento essencial e permanente ao funcionamento do hospital. O consumo ocorre de forma recorrente, exigindo reposição sistemática para assegurar a continuidade dos serviços assistenciais e evitar desabastecimento.

1.5. O prazo de vigência da ARP será de 12 (doze) meses, contado do primeiro dia útil subsequente à data de divulgação no Portal Nacional de Contratações Públicas (PNCP), e poderá ser prorrogado por igual período, de acordo com a conveniência da Ebserh, a anuência do fornecedor e desde que comprovada a vantajosidade dos preços registrados.

1.6. A aquisição dos produtos para saúde com preços registrados na ARP poderá ser realizada, de acordo com a conveniência da Ebserh, mediante a formalização de:

- I - notas de empenho, em favor do fornecedor, para cada item e preço registrado em ARP;
- II - termos de contrato, que terão vigência de 12 (doze) meses, podendo ser prorrogados, nos termos do art. 71, caput, da Lei nº 13.303/2016 e do art. 188 do RCC 3.0.

1.7. Não será realizada contratação única e imediata que esgote, de forma integral, os quantitativos registrados na ARP.

1.8. O termo de contrato resultante da ARP se limitará ao saldo de quantitativo existente no momento da contratação e possuirá valor estimativo, com a consequente solicitação de parte ou de todo o quantitativo estimado dos bens contratados, desde que não se descaracterize a necessidade permanente definidora da contratação de natureza continuada.

1.9. Caso haja divergência entre os descritivos dos itens neste Termo de Referência e Anexos e no Portal de Compras do Governo Federal, prevalecerá o descritivo constante no Termo de Referência e Anexos.

1.10. Informações complementares a este Termo de Referência constarão no Edital, na ARP e no Contrato.

2. JUSTIFICATIVA DA CONTRATAÇÃO

2.1. A Empresa Brasileira de Serviços Hospitalares (Ebserh) foi criada por meio da Lei nº 12.550/2011 como uma empresa pública vinculada ao Ministério da Educação (MEC), com a finalidade de prestar serviços gratuitos de assistência médico-hospitalar, ambulatorial e de apoio diagnóstico e terapêutico à comunidade, assim como prestar às instituições públicas federais de ensino ou instituições congêneres serviços de apoio ao ensino, à pesquisa e à extensão, ao ensino-aprendizagem e à formação de pessoas no campo da saúde pública.

2.2. O HULW/UFPB, pertence à Rede Ebserh, onde atua para prestar assistência médica de média e alta complexidade aos usuários do Sistema Único de Saúde (SUS) do município de João Pessoa e localidades, observando a contratualização de serviços junto aos gestores de saúde.

2.3. Não obstante, conforme apresentado pela Anvisa no Manual de Tecnovigilância - abordagens de vigilância sanitária de produtos para a saúde comercializados no Brasil, a tecnovigilância é o sistema de vigilância de eventos adversos e queixas técnicas de produtos para a saúde na fase de pós comercialização com vistas a recomendar a adoção de medidas que garantam a proteção e a promoção da saúde da população.

2.4. Destaca-se que esta contratação abrange produtos para a saúde, objeto da tecnovigilância, compreendendo: equipamento, aparelho, material, artigo ou sistema de uso ou aplicação médica, odontológica ou laboratorial, destinado à prevenção, diagnóstico, tratamento, reabilitação ou anticoncepção, e que não utiliza meio farmacológico, imunológico ou metabólico para realizar sua principal

função em seres humanos, podendo, entretanto, ser auxiliado em suas funções por tais meios (RDC nº 185/2001), bem como produto para diagnóstico de uso in vitro (RDC nº 206/2006).

2.5. A aplicação das tecnologias em saúde é fundamental para aprimorar a qualidade dos serviços prestados à população, promovendo melhores resultados clínicos, maior eficiência operacional e segurança no cuidado ao paciente. Essas tecnologias abrangem desde equipamentos médicos, como tomógrafos e respiradores, até sistemas de informação em saúde, soluções digitais, produtos para a saúde e medicamentos. Quando utilizadas de forma adequada, contribuem para a tomada de decisões mais assertivas, a otimização dos recursos disponíveis e a ampliação do acesso a serviços de saúde qualificados.

2.6. A incorporação dessas tecnologias deve ocorrer com base em critérios técnicos e científicos, considerando aspectos como eficácia clínica, custo-efetividade e impacto no sistema de saúde. Isso torna essencial a realização de Avaliações de Tecnologias em Saúde (ATS) antes da aquisição ou implementação de qualquer recurso tecnológico, a fim de garantir que ele traga reais benefícios à população e seja compatível com a estrutura disponível.

2.7. Nesse contexto, destaca-se a importância da contratação adequada das tecnologias em saúde. Processos de aquisição mal conduzidos, sem respaldo técnico ou alinhamento com as necessidades reais da rede de saúde, podem levar ao desperdício de recursos públicos, à subutilização de equipamentos, à elevação de custos operacionais e até a exposição dos pacientes a riscos evitáveis. Além disso, a ausência de suporte técnico, manutenção adequada e capacitação das equipes compromete o uso eficaz das tecnologias adquiridas.

2.8. A Ebserh, seguindo sua Política de Compras Centralizadas, passou a adotar o processo de pré-qualificação de produtos e marcas. Essa medida tem como objetivo garantir produtos previamente avaliados e considerados tecnicamente adequados nos processos licitatórios. A pré-qualificação assegura maior controle de qualidade, padronização e segurança, além de otimizar o processo de aquisição, reduzindo o risco de contratações inadequadas e promovendo maior eficiência na gestão pública.

2.9. Ainda mais, pode-se afirmar que a aquisição de produtos para saúde deve seguir critérios que assegurem sua eficácia, segurança e viabilidade operacional. Também é fundamental que, após a incorporação, essas tecnologias sejam monitoradas por meio de sistemas como a tecnovigilância, para acompanhamento de eventos adversos e queixas técnicas relacionadas à produtos para saúde em uso. Esse processo permite a detecção precoce de falhas, a adoção de medidas corretivas e a prevenção de novos incidentes, promovendo a proteção e a promoção da saúde da população.

2.10. A Lei nº 8.080/1990, em seu artigo 6º-A, inciso I, alínea d, estabelece como uma das atribuições do Sistema Único de Saúde - SUS a formulação da política de medicamentos, equipamentos, imunobiológicos e outros insumos de interesse para a saúde. Sendo a aquisição desses insumos uma das medidas que abrange práticas focadas na promoção, proteção e recuperação da saúde.

2.11. Excluindo-se os equipamentos médicos hospitalares, sob a perspectiva das aquisições e da gestão de suprimentos, os produtos para saúde são organizados pela Empresa Brasileira de Serviços Hospitalares - Ebserh em grupos específicos, tais como:

- I - agulhas e seringas;
- II - equipos e cateteres;
- III - tubos e sondas;
- IV - drenos e cânulas;
- V - fios cirúrgicos, telas cirúrgicas e hemostáticos;
- VI - bolas de colostomia, curativos e adjuvantes;
- VII - materiais para diagnóstico e imagem;
- VIII - saneantes, antissépticos e materiais para cme (esterilização);
- IX - materiais para nefrologia;
- X - materiais para o bancos de sangue;
- XI - materiais para laboratório;
- XII - materiais para odontologia ;
- XIII - materiais médicos hospitalares de uso geral;
- XIV - EPIs Assistenciais.;
- XV - Instrumentais (Caixa e Vídeo);
- XVI - insumos e acessórios para monitores multiparamétricos;
- XVII - insumos e acessórios para oxímetros e cardioversores;
- XVIII - insumos e acessórios para gasoterapia;
- XIX - acessórios médicos;
- XX - insumos e acessórios para ventilação mecânica;
- XXI - papéis e outros acessórios para equipamentos hospitalares;
- XXII - filtros e outros insumos para equipamentos hospitalares e osmose;
- XXIII - lâmpadas especiais ;
- XXIV - insumos e acessórios para eletrocirurgia e eletroprocedimentos.

2.12. A gestão de produtos para saúde é um grande desafio, seja por conta da grande variedade de materiais de consumo, seja pela necessidade de eficiência na utilização dos recursos disponíveis, sendo imprescindível a correta aquisição desses produtos.

2.13. Tendo em vista que os produtos para saúde são recursos estratégicos que apoiam as ações de saúde, e cuja falta pode levar a interrupções no tratamento, comprometendo a qualidade de vida dos usuários e a confiança nos serviços e no sistema de saúde como um todo, torna-se essencial garantir seu acesso contínuo e seguro.

2.14. Portanto, é relevante ressaltar que a aquisição de produtos para saúde é fundamental para gerar um fornecimento seguro desses produtos aos pacientes no âmbito hospitalar, ambulatorial e pós alta, em conformidade com diretrizes assistenciais. Assim, procura-se assegurar a continuidade da assistência aos internos e atendidos da instituição, cumprindo as demandas dos serviços médicos de acordo com os protocolos clínicos. Com o objetivo de garantir o abastecimento do estoque hospitalar, e a prestação de serviços de saúde com qualidade, segurança e regularidade, conforme estabelecido no SUS e na legislação vigente.

2.15. Nesse contexto, a compra recorrente de produtos para saúde é essencial para reabastecer os estoques dos hospitais que integram a Rede Ebserh. Isso visa garantir o funcionamento adequado das atividades organizacionais e cumprir a missão de promover de maneira integrada o ensino, a pesquisa, a extensão e a assistência aos usuários do SUS.

2.16. Destaca-se ainda que o objeto desta contratação possui característica de demanda recorrente, com previsão de entregas parceladas e conforme conveniência da Ebserh, observando as coberturas e giros de estoque, bem como estratégias de compras. Nesse sentido, observando o art. 93 do RCC 3.0, essa contratação visa o registro de preços, de acordo com a estimativa média de consumo destes insumos para um período inicial de 12 (doze) meses.

2.17. A demanda apresentada contempla uma definição prévia de produtos para compra durante o exercício, estando os mesmos inseridos no Plano Anual de Compras (PAC), respeitados os prazos de início do planejamento da contratação apontados pelo RCC 3.0, bem como no Plano de Aplicação de Recursos/Acordo Organizativo de Compromissos (AOC), conforme os processos 23539.040961/2025-41 e 23539.000338/2026-36, respectivamente.

2.18. No contexto do planejamento estratégico da Ebserh que resultou no Mapa Estratégico 2024-2028, vislumbra-se o alinhamento da contratação proposta com as necessidades e expectativas da instituição, de acordo com as finalidades da empresa e com as temáticas que tratam das políticas de governança e sustentabilidade. Veja-se:

I - **Propósito:** Saúde, ensino, pesquisa e inovação a serviço da vida e do SUS.

II - **Visão Estratégica:** Consolidar-se como uma rede de hospitais universitários de excelência para o SUS.

III - **Valores:** Ética, integridade e transparência; Compromisso com universalidade, integralidade e fortalecimento do SUS; Promoção da equidade, respeito à diversidade e aos direitos humanos; Ensino, pesquisa e inovação comprometidos com as necessidades do país; Valorização do papel social do trabalho em saúde e dos trabalhadores.

IV - **Pilares/Objetivos estratégicos**

a) **Sociedade:**

OE02 - Qualificar o cuidado hospitalar;

OE04 - Participar da implementação da Política Nacional de Atenção Especializada e do esforço de redução de filas;

OE05 - Aprimorar as condições de ensino e os cenários de prática.

b) **Responsabilidade ambiental, social e governança:**

OE12 - Promover sustentabilidade ambiental e responsabilidade social em Rede.

c) **Desenvolvimento institucional:**

OE16 - Fortalecer o reconhecimento da imagem pública da EBSERH.

d) **Sustentabilidade financeira:**

OE21 - Aprimorar os processos de compras e contratações.

2.19. Adicionalmente, a contratação está vinculada ao Plano Diretor Estratégico 2024-2028 do HULW/UFPB, conforme o Processo SEI nº 23539.012236/2024-00, e à política pública de assistência à saúde no âmbito do SUS, conforme o Instrumento Formal de Contratualização nº 03/2024 SMS-JP/HULW/EBSERH, firmado com Município de João Pessoa, por intermédio da Secretaria de Saúde, para integrar a Rede de Atenção à Saúde.

2.20. Registra-se que esta aquisição constitui atividade de suporte ao atingimento de resultados nas políticas públicas e à finalidade institucional da Ebserh e está alinhada à Política de Compras Centralizadas da empresa.

3. DESCRIÇÃO DA SOLUÇÃO COMO UM TODO

3.1. Modelo de Contratação

3.1.1. As contratações da Ebserh podem ser realizadas por meio dos seguintes arranjos organizativos:

I - compra centralizada;

II - compra regionalizada;

III - compra individualizada.

3.1.2. Destaca-se que esta contratação se enquadra no modelo de compra individualizada.

3.1.3. Esta contratação utilizou como referência o Catálogo Eletrônico de Padronização da Rede Ebserh, conforme o Anexo I deste termo de referência, de forma a garantir a eficiência e as boas práticas de gestão.

3.1.4. Registra-se que o Catálogo Eletrônico de Padronização está disponibilizado por meio eletrônico no sítio da Ebserh e tem a composição mínima dos seguintes elementos:

I - código do bem ou serviço adotado pela Ebserh;

II - descrição detalhada;

III - grupo e subgrupo, no que couber.

3.1.5. Sendo assim, de forma a mitigar os riscos, garantir maior grau de eficiência e observar as boas práticas de gestão, foram consideradas as especificações adotadas pela Ebserh em contratações anteriores, buscando-se melhorias das mesmas por meio de diversos catálogos de mercados e de outros entes públicos.

3.1.6. A solução identificada para atendimento do objeto foi a adoção do Sistema de Registro de Preços (SRP), com base nos arts. 92 e seguintes do RCC 3.0, sendo que a contratação se enquadra na seguinte hipótese do art. 93 do RCC 3.0:

I - quando, pelas características do objeto, houver necessidade de contratações permanentes ou frequentes.

3.1.7. A adoção do SRP para essa aquisição tem justificativa pela natureza permanente e recorrente, ainda que variável, da demanda do objeto. Os produtos para saúde são itens essenciais para garantir a continuidade do atendimento aos pacientes e a manutenção do estoque regulador da Ebserh, cuja reposição depende de fatores muitas vezes imprevisíveis, como aumento de consumo, sazonalidades e variações epidemiológicas.

3.1.8. Observando ainda os princípios da eficiência, economicidade e continuidade dos serviços públicos de saúde, o SRP se torna mais vantajoso pelas seguintes razões:

- I - Racionalização dos procedimentos licitatórios, reduzindo o número de processos e custos administrativos;
- II - Mitigação de riscos de contratações emergenciais, decorrentes de oscilações de demanda ou atrasos no fornecimento;
- III - Promoção de preços uniformes e previamente registrados por ao menos 12 (doze) meses, garantindo previsibilidade e controle do gasto público.
- IV - Manutenção da flexibilidade orçamentária, uma vez que a contratação efetiva ocorre apenas quando houver necessidade e disponibilidade financeira.

3.1.9. O procedimento para a aquisição será conduzido através de Pregão Eletrônico, por meio de SRP, por item, critério de julgamento menor preço unitário, nos termos do RCC 3.0, objetivando a assinatura de ARP, que permitirá as contratações pelas unidades participantes.

3.1.10. Considerando que não se trata da primeira licitação para aquisição do objeto, e que é possível mensurar a demanda, o registro de preços indicará o total do quantitativo a ser adquirido.

3.2. Os dados relacionados ao órgão gerenciador são:

| Macrorregião | UG | Descrição | UF | Sigla UF | Endereço de Entrega |
|--------------|--------|---|---------|----------|--|
| Nordeste | 155023 | Hospital Universitário Lauro Wanderley (HULW) | PARAÍBA | PB | Rua Tabelaio Stanislaw Eloy s/n, CEP: 58050 - 585, Município: 2051 - João Pessoa, Bairro: Castelo Branco, Cidade Universitária/UFPB - Campus I HORÁRIO: Segunda a sexta-feira, em horários compreendidos entre 8h e 11h e entre 13h e 16h, CONTATO (83) 3206-0618, uace.hulw-ufpb@ebserh.gov.br |

3.3. Estudo Técnico Preliminar e Análise de Riscos

3.3.1. O RCC 3.0, especificamente em seu art. 20, diz que o planejamento de cada contratação consistirá na instrução de processo administrativo contendo documentação capaz de materializar as seguintes etapas:

- I - estudo técnico preliminar;
- II - pesquisa de preços;
- III - termo de referência; e
- IV - gerenciamento de riscos.

3.3.2. Sendo assim, como regra, é obrigatória na instrução processual que as Equipes de Planejamento da Contratação (EPC) realizem estudo técnico preliminar (ETP), bem como gerenciamento de riscos em todas as contratações realizadas pelos hospitais da Rede Ebserh. Contudo, em seu art. 20, § 1º, o RCC 3.0 expressa que pode ser dispensada a elaboração do ETP e do gerenciamento de riscos da fase de Planejamento da Contratação e de Seleção de Fornecedor, quando se tratar de contratações recorrentes de alguns bens de consumo, como medicamentos, produtos para saúde e materiais administrativos.

3.3.3. O objeto desta contratação é produtos para saúde, que possui característica de demanda recorrente, sendo que o hospital necessita permanentemente desses materiais para manter o pleno funcionamento das atividades organizacionais e cumprir com o seu objeto social. Nesse sentido, observando o que diz o art. 20, § 1º, I, "a", do RCC 3.0, fica dispensada a apresentação de ETP e de gerenciamento de riscos da fase de Planejamento da Contratação e de Seleção de Fornecedor.

3.3.4. O gerenciamento de riscos relacionado à fase de execução contratual está instruído por meio do Anexo II - Análise de Riscos - Execução do Contrato.

3.4. Ciclo de Vida do Objeto

3.4.1. O ciclo de vida do objeto se inicia com a fase do planejamento, em que é realizada uma avaliação detalhada da necessidade e especificações técnicas baseadas no Catálogo Eletrônico de Padronização da Rede Ebserh, ferramenta utilizada para subsidiar a escolha dos produtos para fins de atendimento aos protocolos clínicos da Ebserh. Essa etapa assegura que os materiais adquiridos sejam eficazes, seguros e de comprovada relevância assistencial. Adicionalmente, é realizada a análise do impacto econômico, social e ambiental do bem.

3.4.2. Em seguida, ocorre a programação e a aquisição, nas quais são definidas as quantidades e periodicidades de fornecimento com base em dados históricos de consumo, indicadores de estoque e previsão de demanda futura.

3.4.3. A etapa posterior envolve a gestão de almoxarifados, contemplando os processos recebimento, armazenamento, movimentação interna, distribuição e dispensação dos materiais, garantindo condições adequadas de conservação e rastreabilidade, conforme a legislação vigente. A logística deverá assegurar o atendimento contínuo da Ebserh, bem como o controle de lotes e validade dos produtos, mitigando o risco de perdas.

3.4.4. Durante a utilização e controle de consumo dos produtos são realizados o monitoramento das movimentações, promovendo o uso racional e eficiente dos materiais. São observados aspectos de tecnovigilância e indicadores de desempenho, permitindo ajustes futuros nas fases de seleção e programação.

3.4.5. O ciclo se encerra com o descarte dos produtos vencidos ou inutilizados, em conformidade com a legislação vigente, assegurando a destinação final ambientalmente correta e o cumprimento das normas sanitárias.

3.4.6. Dessa forma, a solução proposta pela Ebserh engloba um processo planejado, padronizado e sustentável, garantindo a disponibilidade regular de produtos para saúde essenciais, a segurança dos usuários e a eficiência na gestão dos recursos públicos, em conformidade com os princípios da economicidade, eficiência e transparência que regem a Administração Pública.

3.5. Publicação de Intenções de Registros de Preços

3.5.1. Nos termos do art. 97 do RCC 3.0, registra-se a necessidade de procedimento público de Intenção de Registro de Preços (IRP) para disponibilidade de participação de outros órgãos ou outras entidades da Administração Pública nas ARPs derivadas desta contratação.

3.5.2. A IRP para esta contratação observará os seguintes parâmetros:

- I - serão aceitas as demandas apresentadas pelos hospitais da Rede Ebserh, priorizando-se as unidades localizadas na mesma macrorregião do órgão gerenciador.
- II - serão aceitas demandas de outros órgãos, priorizando-se as unidades localizadas na mesma macrorregião do órgão gerenciador, limitados a XX participantes, de acordo com a capacidade operacional de gestão do órgão gerenciador;

III - serão recusados os quantitativos considerados ínfimos, que poderão acarretar em inexecução contratual;

IV - serão recusadas propostas de inclusão de novos itens, bem como alterações das especificações dos itens já definidos pela EPC.

3.5.3. A Intenção de Registro de Preços - IRP para esta contratação foi instruída por meio do Processo 23539.011953/2026-78.

3.6. Consulta a Intenções de Registros de Preços Abertas

3.6.1. O RCC 3.0, em seu art. 97, § 2º, prevê que, nos processos de aquisição de bens e serviços pela Administração Central e pelos Hospitais Universitários, a EPC deverá se manifestar sobre a conveniência de participação nas IRPs abertas no Sistema de Compras do Governo Federal.

3.6.2. Isto posto e considerando que durante a CONSULTA IRP-s (60176985) a EPC não localizou qualquer IRP aberta que contemplasse integralmente o objeto desta contratação, registra-se a necessidade de prosseguimento da instrução processual desta aquisição.

3.7. Adesão à Ata de Registro de Preços

3.7.1. Será permitida a Adesão às ARPs oriundas desta contratação, durante sua validade, para os seguintes órgãos que não tenham participado na origem do processo licitatório:

I - Hospitais 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 Ebserh;

III - Qualquer órgão ou entidade responsável pela execução das atividades contempladas no art. 1º da Lei nº 13.303/2016.

3.7.2. Justifica-se a permissão de adesão às ARPs para auxiliar aos não participantes a adquirirem insumos já licitados, garantindo o melhor preço proposto, nos casos de urgência e emergência, em que há necessidade de aquisição de forma mais rápida e ágil dos insumos, mesmo não tendo participado na origem do certame. Ainda mais, a realização de adesão possibilita a redução de processos burocráticos e tende a restringir a realização de contratações diretas.

3.7.3. A possibilidade de adesão visa mitigar riscos de desabastecimento ocasionados por licitações fracassadas, rescisões contratuais, sancionamento de fornecedores, entre outros.

3.7.4. No caso de Hospitais Universitários que operam Unidades Gestoras vinculadas às Instituições Federais de Ensino Superior, durante o período de transição de gestão para a Ebserh, o processo de adesão pode ser uma solução estratégica, considerando as dificuldades relacionadas ao planejamento de aquisições, principalmente pela ausência de histórico de consumo. Além de aproveitar a experiência e estrutura de outras unidades da Ebserh, diante da inexistência em sua fase inicial de processos licitatórios próprios e da urgência em manter a regularidade do atendimento à população, a adesão permite aproveitar condições previamente negociadas, com preços competitivos e fornecedores habilitados, reduzindo o tempo e os custos administrativos envolvidos.

3.8. Comodato

Para os itens 35,36,69 e 70, a empresa vencedora deverá fornecer em regime de comodato os seguintes equipamentos e/ou instrumentais, conforme descrição e requisitos abaixo:

Item 35: 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 final negativa em no MÁXIMO 01 (UMA) HORA, por método de fluorescência 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) (10⁶) esporos secos e padronizados de *Geobacillus stearothermophilus*. Embalagem com identificação do produto, validade e lote. Acompanha ampola externa controle do mesmo lote, conforme legislação vigente - RDC 15/2012.

A EMPRESA VENCEDORA DEVERÁ COLOCAR EM SISTEMA DE COMODATO 1 (UMA) INCUBADORA MICROPROCESSADA PARA INCUBAÇÃO, DETECÇÃO E LEITURA DO CRESCIMENTO BACTERIANO DE INDICADORES BIOLÓGICOS COM LEITURA FINAL, EM NO MÁXIMO, EM 01 (UMA) HORA, POR MÉTODO DE FLUORESCÊNCIA, BIVOLT, FREQUÊNCIA: 50/60 HZ, CAPACIDADE PARA INCUBAR NO MÍNIMO 04 INDICADORES BIOLÓGICOS (PROCESSADOS A VAPOR), COM IMPRESSÃO DE RESULTADO.

ITEM 36: Indicador BIOLÓGICO PARA ESTERILIZAÇÃO POR PERÓXIDO DE HIDROGÊNIO, tipo SEGUNDA GERAÇÃO, do tipo AUTO-CONTIDO, ampola com meio de cultura espécie *Bacillus stearothermophilus*. Informações adicionais: no mínimo 15 cavidades para incubação e visor com informação de temperatura com tempo de resposta final negativa em, NO MÁXIMO, 30 MINUTOS

A EMPRESA VENCEDORA DEVERÁ COLOCAR EM SISTEMA DE COMODATO 1 (UMA) INCUBADORA MICROPROCESSADA PARA INCUBAÇÃO, DETECÇÃO E LEITURA DO CRESCIMENTO BACTERIANO DE INDICADORES BIOLÓGICOS COM LEITURA FINAL, EM NO MÁXIMO, 30 MINUTOS, POR MÉTODO DE FLUORESCÊNCIA, BIVOLT, FREQUÊNCIA: 50/60 HZ, CAPACIDADE PARA INCUBAR NO MÍNIMO 04 INDICADORES BIOLÓGICOS (PROCESSADOS EM STERRAD), COM IMPRESSÃO DE RESULTADO.

ITEM 69: Teste INDICADOR QUÍMICO PARA AVALIAR A EFETIVIDADE DA FASE DE LAVAGEM DE TERMODESINFECTADORA/ULTRASSÔNICA, com reativo que simula sujidades. Atóxico. Propicia leitura visual autoexplicativa. Embalagem com identificação do produto, orientações de uso, precauções e descarte, validade e lote. Deve acompanhar 03 (três) suportes na forma de comodato.

Deve acompanhar 02 (dois) suportes para termodesinfectora e 01 (HUM) suporte para ultrassônica na forma de comodato.

ITEM 70: Teste INDICADOR QUÍMICO para monitorar a eficácia da limpeza de lúmens dos INSTRUMENTAIS CANULADOS EM LAVADORA ULTRASSÔNICA COM MANGUEIRA com conector luer e suporte para indicador. Reativo químico simulador de sujidade atóxico, que propicie leitura visual autoexplicativa. Embalagem com identificação do produto, orientações para o uso, precauções e descarte, validade e lote.

Deve acompanhar suporte na forma de comodato.

3.8.1. Será formalizado um Termo de Comodato, conforme Anexo VII, cuja vigência será de 12 meses, podendo ser prorrogado, nos termos do art. 188 do RCC 3.0.

3.8.2. A contratada deverá entregar os equipamentos e/ou instrumentais objeto do comodato juntamente com a primeira remessa do respectivo insumo, sendo vedada a disponibilização do insumo sem o(s) devido(s) equipamento(s) e/ou instrumentais.

3.8.3. A entrega dos os equipamentos e/ou instrumentais deverá ser efetuada no Almoxarifado Central da unidade hospitalar, no horário das 09:00 às 11:00 horas e 13:00 às 16:00 horas, em dias úteis, conforme endereços constantes neste Termo de Referência.

3.8.4. A contratada deverá disponibilizar Nota Fiscal de Remessa em Comodato, contendo o quantitativo, descritivo dos bens comodatados, número de série e demais informações que facilitem o controle.

3.8.5. Constará no Termo de Comodato o valor do bem comodatado, que será registrado conforme previsão da nota fiscal de compra do equipamento, não sendo válido, para tal finalidade, a inclusão do valor presente de Nota Fiscal de Remessa do bem comodatado.

3.8.6. A contratada deverá apresentar para os equipamentos e/ou instrumentais o certificado de registro do produto emitido pela agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA (cópia da publicação no Diário Oficial da União do Registro do produto ou impressão da página de consulta do sítio da ANVISA), que deverá estar anexo à proposta.

3.8.7. A contratada deverá garantir que os equipamentos e/ou instrumentais atendam às normas técnicas aplicáveis, especificações contratuais e regulamentações sanitárias/ambientais pertinentes.

3.8.7.1. No caso dos equipamentos e/ou instrumentais enviados não observarem as especificações indicadas, a contratada terá o prazo de 05 (cinco) dias úteis para a substituição, sob pena de aplicação das sanções descritas na Ata de Registro de Preços ou no Contrato. Para casos de substituição por desgaste natural dos insumos pelo seu uso, o prazo de substituição segue o mesmo, 05 (cinco) dias úteis.

3.8.8. Os equipamentos e/ou instrumentais deverão ser entregues com a identificação do nome e número de patrimônio registrado no âmbito da contratada, se existente.

3.8.9. Os equipamentos e/ou instrumentais deverão estar em perfeitas condições de funcionamento, devidamente revisados, calibrados e com certificações técnicas vigentes OU Os equipamentos e/ou instrumentais deverão ser novos, para primeira utilização, estar em perfeitas condições de funcionamento, devidamente revisados, calibrados e com certificações técnicas vigentes.

3.8.10. A contratada deverá fornecer todos os manuais técnicos, instruções de operação, especificações técnicas e documentação necessária ao uso adequado dos equipamentos e/ou instrumentais em língua portuguesa.

3.8.11. Fica a cargo da contratada prestar assistência técnica especializada durante todo o período do comodato, incluindo treinamento inicial dos servidores que operarão os equipamentos e/ou instrumentais.

3.8.11.1. Os treinamentos deverão ser realizados em quantidade e frequência suficientes, de modo a capacitar aproximadamente 100 (cem) profissionais envolvidos na utilização dos equipamentos e/ou instrumentais, cobrindo os três turnos de trabalho e todas unidades assistenciais (UTIs Adulto, Pediátrica e Neonatal).

3.8.11.2. A Ebserh poderá prever a execução do treinamento dos usuários em tempo oportuno e antecipado em relação à efetiva entrada dos equipamentos e/ou instrumentais em uso na rotina assistencial, com vistas a assegurar a capacitação dos usuários e a mitigar riscos para os pacientes.

3.8.11.3. O treinamento técnico consistirá em parte prática, a ser efetuada no próprio equipamento e/ou instrumental, buscando sedimentar sua correta utilização, os conhecimentos teóricos adquiridos, bem como identificar os defeitos mais comuns e suas prováveis soluções.

3.8.11.4. Anualmente, caso demandado pela Ebserh, deverá ser realizado treinamento de reciclagem na operação dos equipamentos e/ou instrumentais nos três turnos de trabalho, caso necessário.

3.8.12. A contratada deverá ser responsável por toda a manutenção preventiva e corretiva, além de eventuais intervenções recomendadas pelo fabricante e substituição de peças nos equipamentos e/ou instrumentais fornecidos em comodato, de forma a conservá-los em perfeito estado de funcionamento, sem ônus para a Ebserh.

3.8.13. As manutenções preventivas serão realizadas conforme cronograma técnico estabelecido/orientações do fabricante.

3.8.13.1. As manutenções corretivas serão solicitadas mediante a abertura de chamados por correio eletrônico e/ou telefone.

3.8.13.2. a manutenção corretiva imprescindível para o restabelecimento do funcionamento dos equipamentos e/ou instrumentais comodatados deverá ser realizada no prazo máximo de 15 (quinze) dias, contadas a partir da comunicação formal da falha pela Ebserh à contratada.

3.8.13.3. caso o prazo descrito no subitem anterior seja ultrapassado, a contratada se compromete a fornecer outros equipamentos de mesma qualidade e especificações técnicas, em substituição aos equipamentos e/ou instrumentais originalmente entregues, até que o reparo seja concluído, assegurando a continuidade do uso pela Ebserh, sem qualquer custo adicional.

3.8.14. A contratada responderá por todos os custos relacionados à troca de peças nos equipamentos e/ou instrumentais, de caráter corretivo e preventivo, incluindo os casos de falhas fortuitas relacionadas a possíveis variações na rede elétrica;

3.8.15. A contratada realizará a retirada dos equipamentos e/ou instrumentais disponibilizados em comodato no prazo de 05 (cinco) dias após ser notificada pela Ebserh.

3.8.16. A contratada vai se responsabilizar por todas as despesas referentes a impostos, taxas, encargos sociais e trabalhistas, inclusive o custo comercial, inerentes ao objeto do comodato.

3.8.17. A contratada deverá ainda:

I - manter estoque mínimo de peças de reposição e insumos para atendimento emergencial em até 24 (vinte e quatro) horas;

II - disponibilizar canal de atendimento técnico 24 (vinte e quatro) horas para suporte e emergências.

3.8.18. Quando for solicitado algum tipo de serviço, os técnicos disponibilizados pela contratada deverão se apresentar obrigatoriamente identificados com crachá, uniforme da empresa e com todas as ferramentas necessárias à execução dos serviços. Em seguida, os mesmos serão conduzidos até o local onde se encontram os os equipamentos e/ou instrumentais.

3.8.19. Os serviços de manutenção deverão ser realizados nas dependências do hospital, de preferência e caso seja possível, no local onde os mesmos se encontram em funcionamento de 08:00 às 12:00 horas e 13:00 às 17:00 horas, em dias úteis, conforme endereços constantes neste Termo de Referência. Atendimentos fora destes dias e horários poderão ocorrer de comum acordo entre Ebserh e contratada.

3.8.20. Após a realização de cada manutenção preventiva, a contratada deverá fornecer e afixar uma etiqueta adesiva na qual deverá constar as datas da última e da próxima manutenção preventiva, além da identificação do técnico responsável pelo serviço e preencher o prontuário do equipamento e/ou instrumental, com todas as informações referentes a esta manutenção.

3.8.21. Após cada manutenção, deverá ser emitido e entregue à comodatária cópia do relatório individual assinado com identificação de seu emissor, onde constem as condições de operação e funcionamento dos equipamentos e/ou instrumentais e seus componentes.

3.8.21.1. A Ebserh não responderá por quaisquer compromissos assumidos pela contratada com terceiros, ainda que vinculados à execução do termo de comodato, bem como por qualquer dano causado a terceiros em decorrência de ato da contratada, de seus empregados, prepostos ou subordinados.

3.8.22. A Ebserh irá designar um empregado público, servidor efetivo cedido ou em exercício na Ebserh para tratar de todos os assuntos relacionados ao comodato junto à contratada.

4. ESTIMATIVA DE DEMANDA

4.1. Cálculo da Demanda

4.1.1. A respeito das quantidades, essa contratação previu, observando o art. 120 do RCC 3.0, o consumo e utilização prováveis, cuja estimativa foi obtida, mediante técnicas quantitativas, observando o consumo histórico e posição de estoque de cada produto, admitido o fornecimento contínuo.

4.1.2. Nesse sentido, foi estabelecida a seguinte função como procedimento metodológico para subsidiar as métricas quantitativas da demanda:

Demanda estimada em função da média de consumo:

$$Q = (C * t * 1,25) + i$$

Q = demanda estimada para contratação

C = consumo médio mensal

t = tempo em meses, de 1 a 12.

fator de imprevisibilidade = 1,25

i = incremento por métricas qualitativas

4.1.3. A variável " i = incremento por métricas qualitativas" é estimada observando diferentes métricas qualitativas, como tipo de produto, perfil de demanda, ampliação ou criação de serviços, implementação de novos protocolos assistenciais, risco de perdas de inventário, gestão de fluxo de caixa, caracterização de bens substitutos, dentre outros.

4.1.4. O fator 1,25 é adotado como uma margem, para contemplar oscilações e imprevistos, observando as seguintes variáveis:

4.1.4.1. Imprevisibilidade da demanda: A mudança de fluxos, atualização de protocolos clínicos, sazonalidades ou variações epidemiológicas que podem provocar aumentos inesperados no consumo dos produtos, tornando necessário prever uma margem para evitar desabastecimentos.

4.1.4.2. Flexibilidade para ajustes: Essa margem viabiliza uma aquisição mais ampla pela Ebserh, caso necessário, permitindo ajustes de quantitativos ao longo da vigência do contrato, conforme a necessidade real vai se configurando.

4.1.4.3. Segurança operacional: A margem protege o trabalho operacional da Ebserh contra riscos vinculados à insuficiência de estoques, evitando falhas não fornecidas e a consequente paralisação de serviços essenciais.

4.1.4.4. Boa prática em Gestão de Compras e Suprimentos: essa margem é tecnicamente aceitável e considerada razoável na literatura. Adicionalmente, é aceita como parâmetro de órgãos de controle;

4.1.4.5. Registro de Preços: Como se trata de registro de preços, sem obrigatoriedade de compra, o risco de superabastecimento é mitigado.

5. REQUISITOS DA CONTRATAÇÃO

5.1. Critérios de Sustentabilidade

5.1.1. Observando o Guia Nacional de Contratações Sustentáveis da Advocacia Geral da União - AGU, serão adotados os seguintes critérios de sustentabilidade:

I - Embalagens e materiais

- Dar preferência a produtos acondicionados em embalagens recicláveis, biodegradáveis ou de fácil separação de componentes.
- Utilizar embalagens com volume mínimo necessário, reduzindo o uso de insumos e o impacto no descarte.
- Evitar o uso de materiais nocivos ao meio ambiente (como PVC, chumbo, cádmio e outros metais pesados acima dos limites previstos em diretivas ambientais internacionais).

II - Produção e origem dos produtos

- Priorizar produtos de fabricantes regularizados junto à Anvisa, com boas práticas de fabricação certificadas, que adotem medidas de eficiência energética, reaproveitamento de resíduos e reduzam a emissão de poluentes em seus processos industriais.
- Estimular a aquisição de materiais produzidos com matérias-primas de origem legal e sustentável, observando o cumprimento das legislações ambientais e trabalhistas.

III - Logística e transporte

- Sempre que possível, utilizar logística reversa ou sistemas de recolhimento de produtos vencidos ou inservíveis, conforme preveem as Resoluções Conama nº 358/2005 e RDC/Anvisa nº 222/2018
- O transporte e armazenamento dos produtos deverão seguir as condições adequadas de temperatura, umidade e segurança, evitando perdas, contaminação ou exposição desnecessária.

IV - Gestão e destinação final

- As unidades de saúde deverão destinar produtos vencidos ou fora de uso a empresas licenciadas para tratamento e incineração de resíduos, garantindo destinação ambientalmente adequada.
- A contratada deverá apresentar, sempre que solicitado, comprovante de destinação dos resíduos químicos oriundos da fabricação, transporte ou recolhimento de produtos.

V - Aspectos sociais e institucionais

- Incentivar o cumprimento de normas trabalhistas e de segurança, conforme a NR 32 do Ministério do Trabalho, que trata da segurança em serviços de saúde.
- Evitar práticas discriminatórias e promover condições éticas e seguras em toda a cadeia de fornecimento.

5.2. **Apresentação da Proposta**

5.2.1. Durante o pregão eletrônico, ao ser convocado, o licitante deverá enviar sua proposta, conforme modelo em anexo, contendo as seguintes informações:

- I - Cadastro Nacional da Pessoa Jurídica - CNPJ da empresa que efetivamente vai fornecer o objeto da contratação e as respectivas Faturas/Notas Fiscais;
- II - Nome completo e identificação do responsável pela proposta;
- III - Endereços físico e eletrônico e telefone de contato;
- IV - Data de emissão e prazo de validade da proposta, que deverá ser de no mínimo 90 dias;
- V - Dados bancários da empresa como conta corrente, agência, banco, cidade, e os dados do representante legal da empresa, caso o mesmo ainda não tenha sido oportunamente informado a título de atualização/informação, junto ao Sistema de Cadastro de Fornecedores - SICAF;
- VI - Descrição detalhada de cada produto, constando todas as especificações técnicas;
- VII - Quantidade ofertada, com os respectivos valores unitários e total;
- VIII - Fator embalagem dos produtos apresentados, especificando a quantidade, por embalagem;
- IX - Marca, fabricante e rótulo, quando aplicável;
- X - Certificado de Registro válido do produto ofertado, emitido pela Agência Nacional de Vigilância Sanitária - Anvisa, ou publicação do registro no Diário Oficial da União; conforme Habilitação - Qualificação Técnica;
- XI - Certificado de Aprovação (CA) válido do produto ofertado, emitido pelo Ministério do Trabalho e Emprego (MTE), quando aplicável;
- XII - Catálogo Técnico dos produtos, contendo imagens referenciais, descritivo detalhado e especificações técnicas.

5.2.2. Destaca-se que os preços ofertados deverão contemplar todos os custos e despesas, tais como: custos diretos e indiretos, tributos, incidentes, taxas de administração, materiais, serviços, encargos fiscais e trabalhistas, embalagem, seguro, lucro, transporte (carga e descarga), mão de obra e demais custos e despesas necessárias ao cumprimento integral do objeto, bem como o do envio das documentações referentes à habilitação e apresentação de propostas.

5.2.3. Fica facultada à Ebserh solicitar por diligências, informações adicionais para complemento da proposta, inclusive informações técnicas, como laudos técnicos, normas técnicas, certificados de boas práticas, informações sobre o emprego correto e seguro do produto, suas características e composição, condições de armazenamento, riscos, advertências e precauções, ações imediatas frente à exposição acidental, dentre outros, quando aplicáveis.

5.2.4. Não serão aceitas propostas de fornecimento de produtos provenientes de empresas que não possuam Autorização de Funcionamento (AFE) específica para atividades de distribuição de correlatos.

5.2.5. Não serão admitidas nem aceitas, ofertas de produtos com especificações diversas da originalmente solicitadas no Edital.

5.3. **Requisitos técnicos do produto**

5.3.1. Os produtos ofertados deverão possuir Certificado de Registro válido, emitido pela Agência Nacional de Vigilância Sanitária - Anvisa, ou publicação do registro no Diário Oficial da União, com o número da regularização, obtida mediante consulta ao Portal, nos últimos 60 dias corridos da apresentação da documentação.

5.3.2. Estando o registro do produto vencido, a licitante deverá apresentar cópia autenticada e legível do protocolo da solicitação de sua revalidação, acompanhada de cópia do registro vencido, desde que a revalidação do registro tenha sido requerida com antecedência máxima de doze meses e mínima de seis meses da data do vencimento do registro, conforme § 2º do artigo 8º do Decreto nº 8.077, de 14 de agosto de 2013.

5.3.3. Ficará a cargo da empresa interessada provar que o produto objeto da contratação não está sujeito ao regime da Vigilância Sanitária e provar a comprovação da dispensa do registro do produto na Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA, conforme o caso.

5.3.4. Quando aplicável, os produtos deverão possuir Certificado de Aprovação (CA) emitido pelo Ministério do Trabalho e Emprego (MTE), que atesta que um Equipamento de Proteção Individual (EPI) atende aos requisitos de qualidade e segurança exigidos por lei.

5.3.5. A não apresentação dos registros ou dos protocolos do pedido de revalidação implicará na desclassificação do item cotado.

5.4. **Pré-qualificação permanente**

5.4.1. A pré-qualificação é um procedimento auxiliar das contratações da Ebserh e não substitui o procedimento licitatório.

5.4.2. O procedimento de pré-qualificação fica permanentemente aberto para a inscrição de interessados.

5.4.3. Informações sobre o processo de pré-qualificação permanente podem ser acessadas no endereço eletrônico ebserh.gov.br.

5.4.4. Fornecedores e bens pré-qualificados no âmbito da Ebserh poderão ser dispensados de apresentação de documentos neste processo licitatório.

5.4.5. Os bens e os serviços pré-qualificados irão compor o Banco de Produtos Qualificados da Ebserh.

5.4.6. A pré-qualificação terá validade de até 12 (doze) meses, limitada à validade dos documentos apresentados pelo interessado, podendo ser renovada mediante solicitação do fornecedor ou da Ebserh, com a comprovação e atualização de documentos.

5.4.7. Esse processo licitatório não será exclusivo para licitantes ou bens pré-qualificados.

5.5. **Marcas**

5.5.1. Não há indicação de marcas para o objeto desta licitação.

5.6. **Amostras**

5.6.1. A Ebserh exigirá amostra ou prova de conceito do bem para avaliação técnica.

5.6.1.1. A amostra não será exigida nas seguintes hipóteses:

- a) quando o Catálogo Técnico dos produtos da Ebserh for suficiente para análise do produto ofertado;
- b) quando a marca estiver pré-qualificada e/ou incluída no banco de marcas da Ebserh;
- c) quando o produto tiver histórico de uso, por meio de execução de Atas de Registros de Preços - ARPs e/ou Contratos já executados na Rede Ebserh, com informações suficientes para análise de conformidade técnica do produto ofertado;
- d) quando o produto tiver histórico de notificações internas na Rede Ebserh por desvios de qualidade e/ou demais intercorrências, com informações suficientes para análise de conformidade técnica do produto ofertado.

5.6.2. O procedimento de avaliação de amostras objetiva verificar a conformidade e compatibilidade de desempenho do produto ou marca ofertados com o descritivo ou especificação técnica constantes no Termo de Referência, de modo a assegurar a qualidade dos produtos adquiridos, mitigar os riscos assistenciais, zelar pela segurança dos pacientes e dos profissionais, além de garantir o uso eficaz dos recursos públicos.

5.6.3. Nos certames realizados por Pregão, em que a avaliação de amostras se fizer necessária, esta deve ser exigida somente na fase de classificação e apenas do licitante provisoriamente classificado em primeiro lugar, após a etapa de lances, devendo ser precedida da análise preliminar dos documentos técnicos e de habilitação.

5.6.4. A entrega das amostras deverá ser realizada no prazo máximo de **10 (dez) dias úteis** contados do recebimento da convocação, durante a sessão pública, sob pena de desclassificação, podendo o prazo ser prorrogado quando for apresentada justificativa, desde que em tempo hábil, sendo necessário o aceite da Ebserh.

5.6.5. A quantidade de amostras deverá ser de 03 (três) unidades por item e deverão ser entregues e montadas no seguinte endereço: Rua Tabelião Stanislau Eloy s/n, CEP: 58050 - 585, Município: 2051 - João Pessoa, Bairro: Castelo Branco, Cidade Universitária/UFPB - Campus I.; Segunda a sexta-feira, em horários compreendidos entre 8h e 11h e entre 13h e 16h.

5.6.6. Após o recebimento da solicitação, o licitante deverá enviar a previsão de entrega das amostras em até 5 (cinco) dias úteis para o endereço eletrônico ucl.hulw-ufpb@ebserh.gov.br, contendo:

- a) código de rastreamento;
- b) licitação: número da licitação e do item a que se refere;
- c) fornecedor: nome, CNPJ, telefone e correio eletrônico;
- d) representante: nome, telefone e correio eletrônico.
- e) prazos: data do envio e data prevista da entrega.
- f) manifestação de interesse em acompanhar avaliação técnica da amostra.

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

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

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

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

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

5.6.9. O prazo para análise das amostras por parte da equipe técnica é de 5 (cinco) dias úteis a contar do recebimento do material.

5.6.10. Caso necessário, a Ebserh se reserva o direito de realizar diligências e de solicitar formalmente ao licitante a apresentação de novas amostras, peças e acessórios complementares, possíveis adequações, catálogos, prospectos, laudos analíticos e laboratoriais, para aferir se os bens propostos atendem às especificações contidas no Termo de Referência.

5.6.11. As decisões relativas às amostras apresentadas serão devidamente motivadas, a fim de atender aos princípios do julgamento objetivo e da igualdade entre os licitantes. A desclassificação do licitante estará amparada em laudo ou parecer que indique, de modo completo, as deficiências e/ou não conformidades no produto a ser adquirido, por meio da amostra, quando esta é exigida.

5.6.12. Os pareceres técnicos elaborados a partir dos resultados das análises nas amostras serão arquivados e poderão subsidiar avaliações dos processos licitatórios futuros.

5.6.13. A análise da amostra será registrada por meio de Parecer Técnico.

5.6.14. Os proponentes que tiverem amostras passíveis de devolução poderão solicitá-las no endereço eletrônico ucl.hulw-ufpb@ebserh.gov.br, no prazo de até 05 (cinco) dias úteis após serem informados sobre o resultado da análise das mesmas.

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

5.6.16. A amostra não retirada no prazo estabelecido sujeitará os bens a descarte ou aproveitamento, sem direito a ressarcimento.

5.6.17. As amostras solicitadas pelos proponentes deverão ser retiradas em até 30 (trinta) dias corridos no endereço onde foram entregues, a contar da data de solicitação de devolução.

5.7. Garantia de execução

5.7.1. Não haverá exigência da garantia da contratação, nos termos do art. 185, do RCC 3.0, pelas razões abaixo justificadas:

5.7.1.1. Pronta entrega e pagamento: por se tratar de aquisição de produtos para saúde de pronta entrega e pagamento, o risco de inadimplemento é mínimo. A dinâmica dessa contratação - caracterizada pela imediatidade da entrega e pelo pagamento realizado após a efetiva satisfação da obrigação- oferece à Ebserh mecanismos naturais de proteção, tornando desnecessária a exigência de garantia adicional.

5.7.1.2. Ausência de complexidade: a presente aquisição não apresenta características de elevada complexidade técnica que justifique a exigência de garantia contratual. Tratando-se de simples fornecimento de produtos para saúde, cujas obrigações são passíveis de cumprimento ordinário sem maior risco de inadimplemento, não há necessidade de proteção patrimonial adicional à Ebserh.

5.7.1.3. Princípio da economicidade: a exigência de garantia de execução impõe custos adicionais aos licitantes, que necessariamente repercutem nas propostas financeiras apresentadas. Esses custos - relativos a comissões, prêmios de seguro e taxas administrativas - seriam inevitavelmente repassados à Ebserh, elevando o preço final da aquisição. Considerando que o certame busca a melhor relação custo-benefício, prescindir dessa exigência alinha-se ao dever de economicidade que norteia as contratações públicas.

5.7.1.4. Ampliação da competitividade: a supressão da garantia de execução reduz as barreiras de entrada para participação no certame, especialmente para pequenos fornecedores que enfrentam dificuldades na obtenção e custeio dessa garantia. Essa medida contribui para expansão do universo de interessados, favorecendo a competitividade e a isonomia entre os licitantes.

5.8. **Garantia do produto**

5.8.1. Não há previsão de garantia para os produtos contemplados nesta contratação.

5.9. **Critérios de Avaliação Técnica**

5.9.1. Observando o Art. 122 do RCC 3.0, o Parecer Técnico será realizado por empregados públicos, servidores efetivos cedidos ou em exercício na Ebserh, e as propostas serão aprovadas ou reprovadas tecnicamente, durante a etapa de julgamento, minimamente de acordo com os seguintes parâmetros:

I - Verificação se o produto, especificações, apresentação, dentre outras informações técnicas do produto ofertado atende ao item licitado. A avaliação será realizada por meio do Catálogo Técnico dos produtos apresentado;

II - Análise Técnica do Certificado de Registro válido do produto ofertado, emitido pela Agência Nacional de Vigilância Sanitária - Anvisa, a fim de se atestar a veracidade, conformidade e atendimento a legislação vigente;

III - Análise Técnica de Declarações e Certificados de Dispensa, a fim de se atestar a veracidade, conformidade e atendimento a legislação vigente;

IV - Análise do Atestado de Capacidade Técnica;

V - Verificação de histórico de uso, por meio de execução de Atas de Registros de Preços - ARPs e/ou Contratos já executados na Rede Ebserh;

VI - Verificação de existência de histórico de notificações, alertas de restrição ou interdição na ANVISA;

VII - Verificação de existência de histórico de notificações internas na Rede Ebserh por desvios de qualidade e/ou demais intercorrências;

VIII - Análise de Amostras.

6. **GESTÃO E EXECUÇÃO DO OBJETO**

6.1. O modelo de gestão, descrevendo como a execução do objeto será acompanhada e fiscalizada pela Ebserh, constará na ARP e/ou no Contrato.

6.2. **Notas de Empenho**

6.2.1. As unidades contratantes poderão emitir Notas de Empenho em favor dos fornecedores contratados, conforme conveniência da administração, respeitados os quantitativos por participante, observado o edital.

6.2.2. Registra-se que o procedimento padrão da Ebserh é a emissão de uma Nota de Empenho mensal, por natureza de despesa, para cada fornecedor. Contudo, a unidade contratante poderá, a seu critério, efetuar a emissão de mais de um pedido dentro do mesmo mês, a qualquer tempo, devido a oscilações de consumo ou por situações intempestivas que ensejem demandas adicionais.

6.2.3. A Nota de Empenho e a Ordem de Fornecimento, quando for o caso, deverão respeitar o fator embalagem dos produtos ofertados, conforme a proposta aprovada, bem como a legislação vigente que trata sobre o tema.

6.2.4. O valor mínimo para emissão de uma Nota de Empenho e Emissão da Ordem de Fornecimento por parte das unidades contratantes será o equivalente a 0,5% do valor estabelecido no art. 84, inciso II, do RCC 3.0.

6.2.5. Caso o valor máximo registrado na ARP ou no Contrato não atinja o percentual mencionado no item anterior, a Nota de Empenho contemplará o valor total da ARP ou do Contrato, observadas a natureza de despesa do bem e respeitados os quantitativos por participante.

6.2.6. As unidades contratantes poderão emitir dois tipos de Notas de Empenho para execução das despesas:

6.2.6.1. Empenho Ordinário - Utilizado quando o valor da despesa é conhecido pela administração e será pago em uma única vez.

6.2.6.2. Empenho Global - Utilizado quando o valor da despesa é conhecido pela administração, mas será pago de forma parcelada.

6.2.7. As Notas de Empenho emitidas pelo valor mínimo descrito neste tópico serão do tipo ordinário. As demais Notas de Empenho serão do tipo global.

6.2.8. As Notas de Empenho emitidas continuarão válidas mesmo após o término da vigência da ARP ou do Contrato, bem como quando inscritas em restos à pagar, quando alterado o exercício financeiro.

6.3. **Troca de Marcas**

6.3.1. Em casos especiais e devidamente justificados, será admitida a substituição da marca ou modelo do produto, desde que por motivo superveniente e fundamentado que inviabilize a entrega do bem originalmente contratado.

6.3.2. A alteração deverá ser formalmente solicitada pelo fornecedor, acompanhada de justificativa técnica e documentação que comprove o motivo superveniente e a observância das especificações técnicas mínimas estabelecidas no Edital ou características superiores, com a manutenção integral dos preços.

6.3.3. A troca de marca só poderá ocorrer mediante análise técnica sobre a justificativa técnica e documentação apresentada pelo fornecedor e aprovação pela Equipe de Fiscalização do Contrato (EFC) ou a Equipe de Fiscalização da Ata de Registro de Preços (EFARP).

6.3.4. O processo de troca de marca deverá observar:

6.3.4.1. solicitação do fornecedor, com justificativa técnica e documentação;

6.3.4.2. análise e aprovação da EFC ou da EFARP;

6.3.4.3. formalização do procedimento por apostilamento, com registro no processo.

6.4. **Ordem de Fornecimento**

6.4.1. As unidades contratantes enviarão ao fornecedor Ordens de Fornecimento, em que constarão no mínimo as seguintes informações:

- I - Identificação da Unidade Solicitante;
- II - UASG do Órgão Gerenciador
- III - UASG do Órgão Participante e solicitante da Compra
- IV - Número da licitação;
- V - ARP / Contrato;
- VI - Dados da Nota de Empenho;
- VII - Número do Item do Pregão;
- VIII - Código do Catálogo Padronizado de Materiais do Governo Federal - Catmat;
- IX - Código Interno de Padronização da Empresa - Código Ebserh;
- X - Código Interno do Sistema de Controle - Código AGHUX;
- XI - Descrição do Produto, com apresentação e marca;
- XII - Valor Unitário do Item;
- XIII - Quantidade a ser empenhada do item;
- XIV - Valor total;
- XV - Prazo para Entrega, conforme edital;
- XVI - Data Prevista para Entrega;
- XVII - Endereço, horários e contatos para entrega;
- XVIII - Modelo de parcelamento de entrega;
- XIX - Informações gerais sobre a execução do objeto e sanções administrativas.

6.4.2. A Ordem de Fornecimento só poderá ser enviada por representantes da EFC, da EFARP, do Setor de Abastecimento Farmacêutico e Suprimentos (SAFS) ou Unidade de Almoxarifado e Controle de Estoque (UACE).

6.4.3. Os setores/unidades/clínicas e demais profissionais de destino dos produtos não estão autorizados a solicitar pedidos de compras diretamente à contratada.

6.4.4. Após o recebimento da Ordem de Fornecimento, o fornecedor deverá enviar a previsão de entrega dos insumos em até 5 (cinco) dias úteis para o endereço eletrônico uace.hulw-ufpb@ebserh.gov.br, contendo:

- I - Número do Documento Fiscal;
- II - Data de emissão do Documento Fiscal;
- III - Data prevista para entrega.

6.5. **Nota Fiscal**

6.5.1. A contratada deverá emitir notas fiscais de venda de materiais de consumo, devendo encaminhar o Documento Auxiliar da Nota Fiscal Eletrônica (DANFE) para a área que enviou a Ordem de Fornecimento, conforme o modelo de comunicação estabelecido neste Termo de Referência.

6.5.2. Os itens entregues sempre deverão ser acompanhados de Nota Fiscal, que, além dos dados obrigatórios pela legislação vigente, deverá minimamente conter:

- I - Número da Ordem de Fornecimento;
- II - Nota de Empenho;
- III - Número da licitação;
- IV - Dados bancários para a realização do pagamento (banco, agência e conta corrente);
- V - Descrição do Produto;
- VI - Fabricante;
- VII - Lote e quantidades correspondentes;
- VIII - Prazo de validade.

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

6.5.4. Adicionalmente, a Nota Fiscal emitida deverá obrigatoriamente expressar os seguintes elementos essenciais:

- I - Data de emissão posterior à de emissão da Nota de Empenho;
- II - CNPJ e endereço do HULW/UFPB ou do órgão participante, conforme emissão da Nota de Empenho;
- III - CNPJ da empresa vencedora, que deverá ser o mesmo informado nos documentos de habilitação da licitação que deu origem à Nota de Empenho.

6.5.5. As informações sobre os lotes e validades deverão constar na Nota Fiscal e precisam convergir com o material entregue. Caso existam divergências, a área responsável pelo envio da Ordem de Fornecimento formalizará junto ao fornecedor a necessidade de Carta de Correção de informações.

6.5.6. **Prazos e Condições de entrega**

6.5.7. O prazo de entrega dos materiais será fixado de acordo com a localização da cidade das unidades participantes, neste caso Nordeste, sendo o mesmo contado após recebimento da Ordem de Fornecimento:

- a) Centro-oeste: 15(quinze) dias corridos;
- b) Nordeste: 20 (vinte) dias corridos;
- c) Norte: 20 (vinte) dias corridos;
- d) Sudeste: 15(quinze) dias corridos;
- e) Sul: 20 (vinte) dias corridos.

6.5.8. A entrega dos materiais deverá ser efetuada na Unidade de Almoxarifado e Controle de Estoques da unidade hospitalar, no horário de Segunda a sexta-feira, em horários compreendidos entre 8h e 11h e entre 13h e 16h, conforme endereços constantes neste Termo de Referência, salvo com solicitação autorizada pela área responsável pelo envio da Ordem de Fornecimento.

6.5.9. A data prevista para entrega ou qualquer alteração da mesma deve ser comunicada previamente pelo fornecedor à unidade hospitalar, respeitado o prazo máximo de entrega previsto neste Termo de Referência.

6.5.10. Os produtos entregues devem ter o prazo de validade mínimo de 18 (dezoito) meses ou para produtos com validade total inferior a 18 (dezoito meses), apresentar vigência mínima de 80% desta, contados do ateste da nota fiscal.

6.5.11. Na impossibilidade de fornecer o produto que atenda aos prazos mínimos anteriormente citados, o fornecedor, desde que previamente autorizado pela Ebserh, poderá atender ao pedido com validade menor que a estabelecida, mediante apresentação de carta de comprometimento de troca do produto em caso de seu vencimento.

6.5.12. A Ebserh se reserva o direito de não receber produtos com prazo de validade inferior ao especificado no Termo de Referência, ressalvados os casos de interesse da própria Ebserh, desde que exista solicitação prévia do fornecedor e aceite da Ebserh.

6.5.13. Para informação, deverá constar na embalagem do material entregue:

- a) nome e CNPJ do fabricante ou distribuidor,
- b) procedência,
- c) nº do lote,
- d) prazo de validade,
- e) Nº do registro na Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA, se couber.

6.5.14. Não serão recebidos materiais que apresentarem, nas embalagens, sinais de violação e/ou variação na estrutura, umidade, inadequação em relação ao conteúdo.

6.5.15. Os produtos que se deteriorarem ou perderem suas características durante a validade ou vida útil, desde que em condições normais de estocagem, uso e/ou manuseio, deverão ser trocados no prazo determinado pelas unidades hospitalares, contados da comunicação formal da área responsável pelo envio da Ordem de Fornecimento.

6.5.16. São de responsabilidade da contratada as condições de conservação dos produtos que serão entregues, abrangendo inclusive resistência das embalagens, data de validade, temperaturas exigidas, presença de sujidade, material estranho e insetos.

6.5.17. O acondicionamento e o transporte dos produtos devem ser feitos em embalagens apropriadas para cada tipo de produto, capazes de manter a integridade e organização dos mesmos, atendendo às especificações técnicas (temperatura, calor, umidade, luz) determinadas e possibilitando a verificação das informações necessárias no ato do recebimento.

6.5.18. As embalagens internas e externas devem estar limpas, livres de pó, secas e sem sinais de umidade prévia.

6.5.19. Os veículos, equipamentos e contêineres utilizados para transporte e acondicionamento não devem expor os produtos a condições que possam afetar sua estabilidade e a integridade de sua embalagem ou gerar contaminações de qualquer natureza. Os veículos e contêineres devem dispor de manutenção e limpeza adequadas.

6.5.20. Para o armazenamento e transporte dos produtos devem ser utilizados paletes de material que permita a limpeza e não constitua fonte de contaminação, tais como madeira tratada, alumínio ou materiais plásticos.

6.5.21. É vedada às empresas transportadoras ou operador logístico, quando na atividade de transportador, a violação da carga transportada.

6.5.22. Os produtos adquiridos pela unidade solicitante poderão ser acompanhados de laudos de análise do fabricante para cada lote entregue, a critério da mesma, que, conforme sua necessidade, poderá solicitar detalhamentos sobre as especificações técnicas do produto, estabelecidas pelo fabricante como padrão de qualidade.

6.5.23. A fim de comprovar a qualidade do produto contratado, caso haja queixa técnica ou suspeita de irregularidade da Contratada, a unidade solicitante poderá demandar, a qualquer momento, amostras para análise.

6.5.24. Caso o produto ofertado apresente suspeita de irregularidade, o fornecedor contratado deverá arcar com os custos da análise em laboratórios da REBLAS - Rede Brasileira de Laboratórios Analíticos em Saúde.

6.5.25. Os laudos emitidos serão considerados suficientes para exigir a substituição do produto quando o resultado da análise for

desfavorável, ou seja, diferente das especificações prometidas pelo fabricante; sendo que todo produto considerado impróprio ao uso será encaminhado à Vigilância Sanitária para a inutilização, nos termos legais.

6.5.26. O descarregamento dos produtos ficará a cargo da transportadora, que deverá acondicionar as embalagens em paletes da contratante, respeitando a forma de empilhamento e altura definida pelo fabricante e previamente acordada com o(a) funcionário(a) responsável pelo recebimento, assim como transportar os paletes até a área de recebimento indicada.

6.5.27. As embalagens externas deverão mencionar as informações sobre o produto, dentre elas: nome do produto, apresentação, quantidade, lote e validade, bem como as condições corretas de armazenamento: temperatura e empilhamento máximo.

6.5.28. As embalagens externas deverão conter somente um tipo de produto e um lote e estarem completas com quantidades padronizadas. A fração deverá ser facilmente identificada e organizada internamente de forma a facilitar a visualização e contagem.

6.5.29. O texto e demais exigências legais previstas para as embalagens e rotulagem dos produtos devem estar em conformidade com a legislação sanitária vigente.

6.5.30. Os produtos que necessitem de acessórios para sua utilização devem vir acompanhados desses, se especificado em edital ou constantes no registro da ANVISA.

6.5.31. Os acessórios especificados em edital e que não constam no registro do produto devem seguir a legislação sanitária vigente.

6.5.32. As cargas que não cumpram os critérios de aceitação do objeto estão sujeitas à recusa no ato do recebimento.

6.5.33. Os produtos recebidos estarão sujeitas a análise extemporânea e cancelamento da aquisição, com vistas a ações de tecnovigilância realizadas pela Rede Ebserh.

6.6. Recebimento

6.6.1. Os produtos serão recebidos, pelo(a) responsável pelo(a) responsável da Unidade de Almoxarifado e Controle de Estoque (UACE) no Almoxarifado Central. Os materiais serão guardados para verificação posterior da EFC ou EFARP de sua conformidade.

6.6.2. Para o ateste da execução da despesa, o recebimento dos produtos irá observar:

I - A conformidade entre a Nota de Empenho e a Nota Fiscal, com a verificação da descrição do objeto, apresentação, quantidade e valores unitários e totais;

II - A integridade da embalagem e do conteúdo, assegurando que não houve danos ou violações durante o transporte ou armazenamento;

III - A conformidade dos itens, acessórios e quantidades, de acordo com o especificado na contratação;

IV - O modelo e a marca, que devem estar em conformidade com o homologado no certame;

V - A validade e lote;

VI - O acondicionamento adequado, observando as condições de temperatura especificadas para o objeto;

VII - A funcionalidade do objeto, verificando se atende às especificações técnicas e funcionais previstas na contratação.

6.6.3. O objeto do contrato ou instrumento equivalente poderá ser rejeitado, no todo ou em parte, quando executado em desacordo com o contrato, devendo ser corrigidos/refeitos/substituídos no prazo fixado pela unidade solicitante, às custas da empresa Contratada, sem prejuízo da aplicação de penalidades.

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

6.6.5. Para entrega de lotes com validades inferiores as previstas no edital e contrato ou instrumento equivalente, o responsável pelo recebimento poderá formalizar junto ao fornecedor a necessidade da Carta de Compromisso de Troca de material em caso de perda futura por validade vencida, caso venha a aceitar o material.

6.6.6. Os produtos deverão ser recebidos definitivamente no prazo de 5 (cinco) dias úteis, contados do recebimento da carga, após a verificação da conformidade e consequente aceitação mediante termo circunstanciado.

6.6.6.1. O recebimento definitivo do objeto contratado constitui o ateste da execução da despesa e é requisito para a instrução do processo de pagamento.

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

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

6.6.9. O gestor do contrato ou instrumento equivalente analisará os relatórios e toda documentação apresentada pela fiscalização técnica e, caso haja irregularidades que impeçam a liquidação e o pagamento da despesa, indicará as cláusulas contratuais pertinentes, solicitando à Contratada, por escrito, as respectivas correções.

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

6.6.11. No ato do recebimento definitivo a carga poderá ser recusada pelo responsável, tanto de forma integral ou parcial, toda informação divergente do instrumento contratual ou equivalente, o fato gerador para a recusa, será formalmente registrado e comunicado ao fornecedor, respeitados os prazos inseridos neste instrumento.

6.6.12. A recusa da nota fiscal poderá ser feita devido a ausência de documentação exigível, negação por parte do fornecedor sobre a troca parcial, negação de emissão de cartas de correção e de compromisso de troca de produto, ou mesmo por conta de demais não conformidades ocorridas durante as etapas do processo de recebimento.

6.6.13. O recebimento do objeto contratado poderá ocorrer de forma integral ou parcial, conforme a entrega realizada pelo fornecedor. Em caso de recebimento parcial, o responsável pelo recebimento poderá aceitar o material entregue, atestando sua conformidade para utilização, desde que em condições de uso ou consumo unitário. Tanto o recebimento integral quanto o parcial serão formalizados por meio de Termo de Recebimento, que declarará a conformidade do objeto entregue. Essa formalização permitirá a liquidação e o pagamento da despesa, total ou proporcional, de acordo com a situação verificada.

6.6.14. Para os itens pendentes, o fornecedor terá um prazo determinado para regularizar a entrega que poderá ser equivalente ao prazo regular de entrega previsto no edital ou contrato. Caso o fornecedor não solucione a pendência dentro do prazo estipulado, o responsável pelo recebimento deverá instruir o pagamento da nota fiscal, aplicando glosa proporcional aos quantitativos e/ou produtos em não conformidade.

6.6.15. Para solução do problema, como melhores práticas, o fornecedor poderá entregar o produto correto através de nota de simples remessa ou apresentar nota fiscal de devolução dos produtos e/ou quantidades não conformes da carga inicial. Caso o fornecedor se negue a entregar a nota fiscal de devolução, a glosa é suficiente para solução do problema. Ainda mais, nos casos em que o fornecedor não realize o recolhimento do produto em até 45 (quarenta e cinco) dias, o hospital poderá dar fim a carga em desconformidade.

6.7. Critérios de Medição e Pagamentos

6.7.1. Recebida a Nota Fiscal ou documento de cobrança equivalente, após o ateste do documento por parte da EFC ou EFARP, ocorrerá a liquidação.

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

- a) prazo de validade;
- b) data da emissão;
- c) dados do contrato e da contratante;
- d) período respectivo de execução do contrato;
- e) valor a pagar; e
- f) eventual destaque do valor de retenções tributárias cabíveis.

6.7.3. Havendo erro na apresentação da nota fiscal ou instrumento de cobrança equivalente, ou circunstância que impeça a liquidação da despesa, esta ficará sobrestada até que a contratada providencie as medidas saneadoras, reiniciando-se o processo após a comprovação da regularização da situação, sem ônus à Ebserh.

6.7.4. A nota fiscal ou instrumento de cobrança equivalente deverá ser obrigatoriamente acompanhado da comprovação da regularidade fiscal, constatada por meio de consulta on-line ao Sicaf ou, na impossibilidade de acesso ao referido Sistema, mediante consulta aos sítios eletrônicos oficiais ou à documentação mencionada no art. 65, inciso II, da RCC 3.0.

6.7.5. A Ebserh realizará consulta ao Sicaf para:

6.7.5.1. Verificar a manutenção das condições de habilitação exigidas;

6.7.5.2. Identificar possível razão que impeça a participação em licitação/contratação no âmbito da Ebserh, como a suspensão temporária de participação em licitação e impedimento de contratar com a Ebserh, bem como ocorrências impeditivas indiretas.

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

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

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

6.7.9. Havendo a efetiva execução do objeto, os pagamentos serão realizados normalmente, até que se decida pela rescisão do instrumento contratual ou equivalente, caso a contratada não regularize sua situação junto ao Sistema de Cadastramento Unificado de Fornecedores - SICAF e demais certidões de regularidade.

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

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

6.7.12. Não será permitida a antecipação do pagamento antes do cumprimento do objeto.

6.7.13. No caso de atraso pela contratante, os valores devidos à contratada serão atualizados monetariamente entre o termo final do prazo de pagamento até a data de sua efetiva realização, mediante aplicação do **índice IPCA** de correção monetária.

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

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

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

6.7.17. A Ebserh não se responsabilizará por qualquer despesa que venha a ser efetuada pela Contratada que porventura não tenha sido acordada no contrato.

6.8. Sanções Administrativas

6.8.1. As cláusulas específicas que irão estabelecer as sanções administrativas relacionadas à seleção de fornecedores constam no Edital e os critérios de sanções administrativas relacionadas à gestão contratual constam na ARP e no Contrato.

7. SELEÇÃO DE FORNECEDORES

7.1. Forma de seleção e critério de julgamento da proposta

7.1.1. O procedimento de aquisição será conduzido com base na documentação produzida durante o planejamento da contratação, por meio da modalidade Pregão, em sua forma eletrônica, no Portal de Compras do Governo Federal - *Compras.gov*, de acesso público na internet, de acordo com o art. 6º, inciso IV, do RCC 3.0, com adoção dos seguintes parâmetros:

- I - O critério de julgamento será pelo menor preço unitário;
- II - O modo de disputa será do tipo "aberto";
- III - Será adotada a utilização de 2 (duas) casas decimais para composição e classificação dos lances, considerando os valores unitários ofertados. Para fins de lançamentos operacionais das ARPs e/ou Contratos no sistema *Contratos.gov*, será realizado o arredondamento para 2 (duas) casas decimais do valor total da proposta.
- IV - O intervalo mínimo entre os lances será definido em 0,50%.

7.2. Tratamento diferenciado para microempresas e empresas de pequeno porte

7.2.1. Sobre a participação de ME e EPP, registra-se que a Lei complementar nº 123/2006, aponta a necessidade de reserva de cota de até vinte e cinco por cento do objeto para a contratação de microempresas e empresas de pequeno porte (ME/EPP).

7.2.2. Adicionalmente, observa-se ainda a necessidade de adoção de participação exclusiva de microempresas (ME) e empresas de pequeno porte (EPP) para aqueles produtos cujo valor estimado seja inferior a R\$ 80.000,00. Contudo, os incisos II e III do artigo 49 do mesmo diploma (in verbis) estabelece que:

"Art. 49. Não se aplica o disposto nos arts. 47 e 48 desta lei complementar quando:

II – não houver um mínimo de 3 (três) fornecedores competitivos enquadrados como microempresas ou empresas de pequeno porte sediados local ou regionalmente e capazes de cumprir as exigências estabelecidas no instrumento convocatório;

III – o tratamento diferenciado e simplificado para as microempresas e empresas de pequeno porte não for vantajoso para a administração pública ou representar prejuízo ao conjunto ou complexo do objeto a ser contratado;"

7.2.3. A divisão e exclusividade em favor das ME/EPP podem comprometer a padronização, a rastreabilidade e o controle da cadeia logística de produtos que são essenciais ao cumprimento do objeto social da Ebserh, configurando prejuízo ao conjunto da contratação.

7.2.4. Ainda mais, a contratação visa priorizar o interesse público e os princípios da eficiência e economicidade, e a aplicação da exclusividade poderá prejudicar essas diretrizes, elevando custos e reduzindo a qualidade e regularidade do fornecimento dos produtos.

7.2.5. Destaca-se que produtos para saúde são amplamente utilizados pela Rede Ebserh, sendo fundamentais para suporte ao diagnóstico e ao cuidado assistencial, e o risco de desabastecimento desses produtos pode comprometer a vida de pacientes e profissionais.

7.2.6. Registra-se ainda que não foram identificados por este HUF a existência, no "mercado local", de fornecedores competitivos, com estrutura organizacional e logística capazes de suportar as demandas, em tempo hábil, de um hospital de média e alta complexidade, que se enquadrem como ME/EPP, e que sejam capazes de cumprir todas as exigências estabelecidas no referido instrumento convocatório.

7.2.7. Assim, considerando a exceção prevista no inciso II ou III, do art. 49, da Lei Complementar nº 123/2016 e a exceção prevista no inciso II, art. 10, do Decreto 8.538/2015, observando os princípios da eficiência e vantajosidade, decide-se que não serão indicados itens de participação exclusiva para ME/EPP.

7.3. Capacidade econômico-financeira

7.3.1. Dispensa-se o requisito de habilitação econômico-financeira com base no § 9º do art. 65 do RCC 3.0. Esse dispositivo estabelece que, nos casos de aquisições cujos valores se enquadrem nos limites do art. 84, inciso II (para bens e serviços), deverão ser exigidos apenas os requisitos de habilitação previstos nos incisos I e II do caput do referido artigo, sendo facultada a dispensa dos requisitos constantes dos incisos III a V.

7.3.2. Além disso, o § 9º também admite, nos casos de aquisições de bens para entrega imediata, cujo valor seja superior ao limite estabelecido no art. 84, inciso II, a dispensa do requisito de habilitação previsto no inciso IV do caput (capacidade econômico-financeira), desde que haja prévia avaliação de riscos.

7.3.3. Assim, para os itens/grupos de entrega imediata cujos valores sejam superiores aos limites estabelecidos no art. 84, inciso II, serão dispensados os requisitos de capacidade econômico-financeira, considerando que nesta contratação, que visa o registro de preços para aquisição de produtos para saúde, não se mostra necessária a exigência de documentos comprobatórios de capacidade econômico-financeira dos licitantes.

7.3.4. O SRP não gera obrigações contratuais imediatas, pois há apenas expectativa de contratações futuras, que dependerão de autorizações posteriores e da disponibilidade orçamentária. Assim, inexistente risco direto de inadimplência financeira que justifique a imposição de comprovação econômico-financeira nesta fase do certame.

7.3.5. Destaca-se também a natureza do objeto da contratação, cujo risco operacional é limitado, diferente da execução de obras, serviços complexos ou de outras contratações que exigem comprometimento significativo de capital. Desta forma, a comprovação econômico-financeira não se configura essencial para garantir a execução futura da ARP, ou mesmo de contrato.

7.3.6. A dispensa da exigência visa ainda ampliar a competitividade e a participação de fornecedores, alinhando-se ao princípio da ampla concorrência. Adicionalmente, as contratações decorrentes das ARPs estarão sujeitas a nova verificação documental quando da formalização do contrato, permitindo à Ebserh reavaliar a capacidade do fornecedor naquele momento, garantindo segurança e eficiência.

7.3.7. Por fim, a dispensa dos requisitos de capacidade econômico-financeira demonstra uma decisão adequada e tecnicamente justificável, observando os princípios de proporcionalidade, eficiência e competitividade, uma vez que: não há obrigação contratual imediata, o objeto é em regra oriundo de um processo interno de padronização e de baixo risco operacional, e a decisão amplia a participação de fornecedores no processo licitatório.

7.4. Qualificação técnica

7.4.1. O licitante deverá comprovar a aptidão para o fornecimento do objeto mediante a apresentação dos seguintes documentos:

7.4.1.1. Autorização de Funcionamento (AFE) para distribuição de correlatos, expedida pela Agência Nacional da Vigilância Sanitária do Ministério da Saúde (ANVISA), do licitante, da sede da empresa interessada, obtida mediante consulta ao seu Portal, nos últimos 60 dias corridos da apresentação da documentação.

7.4.1.1.1. A AFE é exigida de empresas que realizem atividades de armazenamento, distribuição, embalagem, expedição, exportação, extração, fabricação, fracionamento, importação, produção, purificação, reembalagem, síntese, transformação e transporte de produtos para saúde, medicamentos e insumos farmacêuticos destinados ao uso humano, produtos para saúde, cosméticos, produtos de higiene pessoal, perfumes, saneantes e envase ou enchimento de gases medicinais.

7.4.1.2. Alvará Sanitário ou Licença de Funcionamento ou Licença Sanitária Estadual, Municipal ou do Distrito Federal, emitida pela Vigilância Sanitária da Secretaria de Saúde Estadual, Municipal ou do Distrito Federal, da sede da empresa interessada.

7.4.1.2.1. A exigência de Alvará Sanitário ou Licença de Funcionamento ou Licença Sanitária Estadual decorre do previsto na Lei nº 5.991/1973, que dispõe sobre o controle sanitário do comércio de drogas, medicamentos, insumos farmacêuticos e correlatos.

7.4.1.2.2. Caso o Alvará Sanitário ou Licença de Funcionamento ou Licença Sanitária Estadual, Municipal ou do Distrito Federal esteja vencido, deverá ser apresentado o protocolo de pedido de revalidação, requerido nos primeiros 120 dias do exercício (conforme art. 25 da Lei nº 5.991/1973), ou informação atualizada do órgão responsável sobre a situação do protocolo de renovação.

7.4.1.3. Atestado de Capacidade Técnica, fornecido por pessoa jurídica de direito público e/ou privado, indicando que a proponente já forneceu materiais em características similares e quantitativos compatíveis com o objeto da licitação.

7.4.1.3.1. Será entendido como compatível o atestado que comprove a venda de, no mínimo, 10% do total previsto para o item, sendo possível considerar a soma dos atestados.

7.4.1.3.2. Para fins de comprovação de que trata este subitem, as certidões ou os atestados deverão dizer respeito a contratos executados com as seguintes características mínimas:

- a) Papel timbrado do emitente do comprovante de aptidão com identificação e assinatura do responsável (da empresa privada ou pública ou órgão emitente), além dos seguintes dados da empresa emitente: Razão Social, CNPJ e endereço;
- b) Dados do proponente que está classificado em primeiro lugar no processo licitatório: Razão Social e CNPJ;
- c) Descrição do item ofertado, compatível com o solicitado no Pregão Eletrônico/Termo de Referência;
- d) Quantidades, a duração e o período do contrato;
- e) Estar descrito o grau de satisfação de entrega do produto ou serviço.

7.5. Outras Exigências de habilitação

7.5.1. As condições de participação, de habilitação jurídica e de comprovação de regularidades fiscal, de seguridade social e trabalhista estão previstas no edital do certame.

7.6. As demais cláusulas específicas que irão regular a seleção de fornecedores constam no edital.

8. INDICAÇÃO DO SIGILO DO ORÇAMENTO E ESTIMATIVAS DE PREÇOS

8.1. Em conformidade com o art. 30 do RCC 3.0 da Ebserh, os preços referenciais adotados para esta licitação são sigilosos, sendo tornados públicos apenas após a fase de lances das propostas, durante a etapa externa do certame.

8.2. O caráter sigiloso do orçamento estimado para a contratação não prevalecerá para os órgãos de controle interno e externo.

8.3. Registra-se que a estimativa de preços para esta contratação foi realizada no Processo SEI nº 23539.011953/2026-78, em que consta a memória de cálculo para a estimativa de toda demanda da contratação.

9. ADEQUAÇÃO ORÇAMENTÁRIA

9.1. Por se tratar de licitação para registro de preços, a indicação da disponibilidade de créditos orçamentários somente será exigida para a formalização do contrato ou de outro instrumento equivalente, sendo dispensada no planejamento da contratação, nos termos do art. 108 do RCC 3.0.

10. SUBCONTRATAÇÃO, CONSÓRCIOS E DEMAIS ALTERAÇÕES SUBJETIVAS

10.1. Não será admitida a subcontratação do objeto contratual.

10.2. Será admitida a participação de pessoas jurídicas reunidas em consórcio, com o objetivo de ampliar a competitividade e possibilitar a participação de empresas que, isoladamente, não possuam capacidade suficiente para o fornecimento integral do objeto.

10.3. É admissível a fusão, cisão ou incorporação da contratada com/em outra pessoa jurídica, desde que sejam observados pela nova pessoa jurídica todos os requisitos de habilitação exigidos na licitação original; sejam mantidas as demais cláusulas e condições da contratação; não haja prejuízo à execução do objeto pactuado e haja a anuência expressa da Ebserh à continuidade da contratação.

11. CONDIÇÕES GERAIS

- 11.1. Anexo I - Descrição Detalhada e Quantitativos do Objeto
- 11.2. Anexo II - Análise de Riscos - Execução do Contrato
- 11.3. Anexo III - Modelo de Proposta
- 11.4. Anexo IV - Modelo de Ordem de Fornecimento
- 11.5. Anexo V - Modelo de Recebimento Definitivo
- 11.6. Anexo VI - MODELO DE PARECER PARA AMOSTRA

Equipe de Planejamento da Contratação

(Assinado eletronicamente)

Suellida Manguiera de Lima

Cargo / Função: Chefe da Unidade de Planejamento e Dimensionamento de Estoques

Lotação: Unidade de Planejamento e Dimensionamento de Estoques

Coordenador(a) da EPC

(Assinado eletronicamente)

Eraldo Barros Ananias

Cargo/Função: Assistente Administrativo

Lotação: Unidade de Planejamento e Dimensionamento de Estoques

Matrícula/SIAPE: 221****

Integrante Demandante da EPC

(Assinado eletronicamente)

Bruna Raquel Rodrigues Araújo
Cargo/Função: Enfermeira Supervisora
Lotação: Unidade de Apoio à Gestão em Enfermagem
Matrícula/SIAPE: ****129
Integrante Demandante da EPC

(Assinado eletronicamente)
Emanuella Abrantes da Silva Carvalho
Cargo / Função: Enfermeira
Lotação: Unidade de Bloco Cirúrgico e Processamento de Material Esterilizado
Matrícula/SIAPE: ****868
Integrante Demandante da EPC

(Assinado eletronicamente)
Suzana Cristina Andrade Bezerra
Cargo/Função: Enfermeira
Lotação: Unidade de Bloco Cirúrgico e Processamento de Material Esterilizado
Matrícula/SIAPE: ****717
Integrante Demandante da EPC

pelo(a) responsável da Unidade de Almoxarifado e Controle de Estoque (UACE) no Almoxarifado Central.

11.7. De acordo.

11.8. Encaminhe-se Gerência Administrativa para apreciação.

(Assinado eletronicamente)
Alesandra dos Santos Henrique Pereira
Cargo / Função: Chefe do Setor de Abastecimento Farmacêutico e Suprimentos - SAFS
Matrícula Siape nº **313**
Portaria - SEI nº 778, de 24 de abril de 2024

11.9. De acordo.

11.10. A aquisição do material em tela se mostra adequada e atende aos objetivos da instituição.

11.11. Sendo assim, **aprovo** o Termo de Referência conforme seus próprios fundamentos.

11.12. Encaminhe-se à área de licitações para início da fase de Seleção de Fornecedor.

(assinatura eletrônica)
André Luis Coelho Fernandes
Gerente Administrativo do HULW-UFPB/EBSERH
Matrícula SIAPE: **338**
Portaria - SEI nº 511, de 19 de dezembro de 2023

ANEXO I - DESCRIÇÃO DETALHADA E QUANTITATIVOS DO OBJETO

| ITEM | CATMAT | CÓDIGO EBSERH | AGHU | DESCRIÇÃO RESUMIDA | DESCRIPTIVO COMPLEMENTAR | APRESENTAÇÃO | QTDE HULW |
|------|--------|---------------|--------|---|--------------------------|--------------|-----------|
| 1 | 442385 | EBS00347 | 293847 | BOBINA PARA ESTERILIZAÇÃO. ROLO DE 10 CM DE LARGURA X 100 METROS DE COMPRIMENTO. PAPEL GRAU CIRÚRGICO COM GRAMATURA DE 65 G/M ² (+/- 5 G/M ²) E FILME LAMINADO COM GRAMATURA DE 55 G/M ² (+/- 1 G/M ²), COMPOSTO POR DUAS CAMADAS UNIDAS POR ADESIVO ATÓXICO SENDO UMA DE POLIÉSTER E OUTRA DE POLIPROPILENO, TRANSPARENTE, PERMEÁVEL A VAPOR, GÁS ÓXIDO DE ETILENO; E IMPERMEÁVEL A MICRORGANISMO, MATERIAL HIDRORREPELENTE, ISENTO DE AMIDO, ALVEJANTES E CORANTES, 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 6 MM DE LARGURA, GARANTINDO MAIOR SEGURANÇA AO MATERIAL ESTERILIZADO, 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 RMS. POSSUIR INDICAÇÃO DE SENTIDO DE ABERTURA DA EMBALAGEM. PRODUTO DEVERÁ ATENDER AS NORMAS ABNT NBR VIGENTE. DEVE ACOMPANHAR DOCUMENTO EM PORTUGUÊS COM INFORMAÇÕES/CARACTERÍSTICAS DO PRODUTO. | | UNIDADE | 250 |
| | | | | BOBINA PARA ESTERILIZAÇÃO. ROLO DE 15 CM DE LARGURA X 100 METROS DE | | | |

| | | | | | | |
|---|--------|----------|--------|--|---------|-----|
| 2 | 443438 | EBS00348 | 293832 | <p>COMPRIMENTO. PAPEL GRAU CIRÚRGICO COM GRAMATURA DE 65 G/M² (+/- 5 G/M²) E FILME LAMINADO COM GRAMATURA DE 55 G/M² (+/- 1 G/M²), COMPOSTO POR DUAS CAMADAS UNIDAS POR ADESIVO ATÓXICO SENDO UMA DE POLIÉSTER E OUTRA DE POLIPROPILENO, TRANSPARENTE, PERMEÁVEL A VAPOR, GÁS ÓXIDO DE ETILENO; E IMPERMEÁVEL A MICRORGANISMO, MATERIAL HIDRORREPELENTE, ISENTO DE AMIDO, ALVEJANTES E CORANTES, 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 6 MM DE LARGURA, GARANTINDO MAIOR SEGURANÇA AO MATERIAL ESTERILIZADO, 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 RMS. POSSUIR INDICAÇÃO DE SENTIDO DE ABERTURA DA EMBALAGEM. PRODUTO DEVERÁ ATENDER AS NORMAS ABNT NBR VIGENTES. DEVE ACOMPANHAR DOCUMENTO EM PORTUGUÊS COM INFORMAÇÕES/CARACTERÍSTICAS DO PRODUTO.</p> | UNIDADE | 250 |
| 3 | 442384 | EBS00349 | 293851 | <p>BOBINA PARA ESTERILIZAÇÃO. ROLO DE 20 CM DE LARGURA X 100 METROS DE COMPRIMENTO. PAPEL GRAU CIRÚRGICO COM GRAMATURA DE 65 G/M² (+/- 5 G/M²) E FILME LAMINADO COM GRAMATURA DE 55 G/M² (+/- 1 G/M²), COMPOSTO POR DUAS CAMADAS UNIDAS POR ADESIVO ATÓXICO SENDO UMA DE POLIÉSTER E OUTRA DE POLIPROPILENO, TRANSPARENTE, PERMEÁVEL A VAPOR, GÁS ÓXIDO DE ETILENO; E IMPERMEÁVEL A MICRORGANISMO, MATERIAL HIDRORREPELENTE, ISENTO DE AMIDO, ALVEJANTES E CORANTES, 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 6 MM DE LARGURA, GARANTINDO MAIOR SEGURANÇA AO MATERIAL ESTERILIZADO, 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 RMS. POSSUIR INDICAÇÃO DE SENTIDO DE ABERTURA DA EMBALAGEM. PRODUTO DEVERÁ ATENDER AS NORMAS ABNT NBR VIGENTE. DEVE ACOMPANHAR DOCUMENTO EM PORTUGUÊS COM INFORMAÇÕES/CARACTERÍSTICAS DO PRODUTO.</p> | UNIDADE | 250 |
| 4 | 442386 | EBS00351 | 293852 | <p>BOBINA PARA ESTERILIZAÇÃO. ROLO DE 30 CM DE LARGURA X 100 METROS DE COMPRIMENTO. PAPEL GRAU CIRÚRGICO COM GRAMATURA DE 65 G/M² (+/- 5 G/M²) E FILME LAMINADO COM GRAMATURA DE 55 G/M² (+/- 1 G/M²), COMPOSTO POR DUAS CAMADAS UNIDAS POR ADESIVO ATÓXICO SENDO UMA DE POLIÉSTER E OUTRA DE POLIPROPILENO, TRANSPARENTE, PERMEÁVEL A VAPOR, GÁS ÓXIDO DE ETILENO; E IMPERMEÁVEL A MICRORGANISMO, MATERIAL HIDRORREPELENTE, ISENTO DE AMIDO, ALVEJANTES E CORANTES, 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 6 MM DE LARGURA, GARANTINDO MAIOR SEGURANÇA AO MATERIAL ESTERILIZADO, INDICADOR</p> | UNIDADE | 120 |

| | | | | | | | |
|---|--------|----------|--------|---|------------|---------|------|
| | | | | 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 RMS. POSSUIR INDICAÇÃO DE SENTIDO DE ABERTURA DA EMBALAGEM. PRODUTO DEVERÁ ATENDER AS NORMAS ABNT NBR VIGENTE. DEVE ACOMPANHAR DOCUMENTO EM PORTUGUÊS COM INFORMAÇÕES/CARACTERÍSTICAS DO PRODUTO. | | | |
| 5 | 442388 | EBS00353 | 405335 | BOBINA PARA ESTERILIZAÇÃO. ROLO DE 40 CM DE LARGURA X 100 METROS DE COMPRIMENTO. PAPEL GRAU CIRÚRGICO COM GRAMATURA DE 65 G/M ² (+/- 5 G/M ²) E FILME LAMINADO COM GRAMATURA DE 55 G/M ² (+/- 1 G/M ²), COMPOSTO POR DUAS CAMADAS UNIDAS POR ADESIVO ATÓXICO SENDO UMA DE POLIÉSTER E OUTRA DE POLIPROPILENO, TRANSPARENTE, PERMEÁVEL A VAPOR, GÁS ÓXIDO DE ETILENO; E IMPERMEÁVEL A MICRORGANISMO, MATERIAL HIDRORREPELENTE, ISENTO DE AMIDO, ALVEJANTES E CORANTES, 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 6 MM DE LARGURA, GARANTINDO MAIOR SEGURANÇA AO MATERIAL ESTERILIZADO, 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 RMS. POSSUIR INDICAÇÃO DE SENTIDO DE ABERTURA DA EMBALAGEM. PRODUTO DEVERÁ ATENDER AS NORMAS ABNT NBR VIGENTE. DEVE ACOMPANHAR DOCUMENTO EM PORTUGUÊS COM INFORMAÇÕES/CARACTERÍSTICAS DO PRODUTO. | | UNIDADE | 120 |
| 6 | 452018 | EBS06087 | 409312 | Embalagem do tipo INVÓLUCRO PARA ESTERILIZAÇÃO: confeccionada em tecnologia SMS (Spunbond/ Meltblown/ Spunbond), GRAMATURA LEVE DE 40 g/m ² , MEDIDA DE 50 cm x 50 cm. Folha única, 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. Apresentação: UNIDADE. PRODUTO DEVERÁ ATENDER AS NORMAS ABNT-NBR VIGENTES. DEVE ACOMPANHAR DOCUMENTO/LAUDOS EM PORTUGUÊS COM INFORMAÇÕES/CARACTERÍSTICAS DO PRODUTO e COMPROVANDO AS CARACTERÍSTICAS DO MATERIAL. | COR: VERDE | UNIDADE | 5000 |
| 7 | 452017 | EBS01936 | | Embalagem do tipo INVÓLUCRO PARA CAIXAS/PACOTES DE ESTERILIZAÇÃO: confeccionada em tecnologia SMS (Spunbond/Meltblown/Spunbond), GRAMATURA MÍNIMA DE 60 g/m ² , MEDIDA DE 50 cm x 50 cm (+/- 5 cm). Tipo folha única, estrutura trilaminada, para esterilização a vapor d'água, uso hospitalar. Material hidrorrepelente, maleável, com baixo efeito memória, antiestático, atóxico, apirogênico e com alta resistência a tração mecânica. Apresentar barreira com eficiência de filtragem bacteriana de no mínimo 97% a 98% e possuir barreira contra agentes contaminantes como: partículas e microrganismos. ISENTO DE LÁTEX. Propiciar aderência de fita adesiva indicadora | COR: AZUL | UNIDADE | 3000 |

| | | | | | | | |
|----|--------|----------|--------|---|------------|---------|------|
| | | | | externa de processo, e manter-se íntegra durante e após esterilização. Embalagem externa segura com identificação do produto, validade e lote. PRODUTO DEVERÁ ATENDER AS NORMAS ABNT-NBR VIGENTES. DEVE ACOMPANHAR DOCUMENTO/LAUDOS EM PORTUGUÊS COM INFORMAÇÕES/CARACTERÍSTICAS DO PRODUTO e COMPROVANDO AS CARACTERÍSTICAS DO MATERIAL. | | | |
| 8 | 452024 | EBS00426 | 294176 | 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, 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 filtração 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. PRODUTO DEVERÁ ATENDER AS NORMAS ABNT-NBR VIGENTES. DEVE ACOMPANHAR DOCUMENTO/LAUDOS EM PORTUGUÊS COM INFORMAÇÕES/CARACTERÍSTICAS DO PRODUTO e COMPROVANDO AS CARACTERÍSTICAS DO MATERIAL. | COR: AZUL | UNIDADE | 3000 |
| 9 | 452015 | EBS06088 | 409313 | Embalagem do tipo INVÓLUCRO PARA ESTERILIZAÇÃO: confeccionada em tecnologia SMS (Spunbond/ Meltblown/ Spunbond), GRAMATURA LEVE DE 40 g/m², MEDIDA DE 75 cm x 75 cm. Folha única, 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 filtração 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. Apresentação: UNIDADE. PRODUTO DEVERÁ ATENDER AS NORMAS ABNT-NBR VIGENTES. DEVE ACOMPANHAR DOCUMENTO/LAUDOS EM PORTUGUÊS COM INFORMAÇÕES/CARACTERÍSTICAS DO PRODUTO e COMPROVANDO AS CARACTERÍSTICAS DO MATERIAL. | COR: VERDE | UNIDADE | 5000 |
| 10 | 452016 | EBS05589 | 294177 | Embalagem do tipo INVÓLUCRO PARA ESTERILIZAÇÃO: confeccionada em tecnologia SMS (Spunbond/ Meltblown/ Spunbond), GRAMATURA MÍNIMA DE 60 g/m², MEDIDA DE 75cm X 75 cm. Folha única, 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 filtração 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. PRODUTO DEVERÁ ATENDER AS NORMAS ABNT-NBR VIGENTES. DEVE ACOMPANHAR DOCUMENTO/LAUDOS EM PORTUGUÊS COM INFORMAÇÕES/CARACTERÍSTICAS DO PRODUTO e COMPROVANDO AS CARACTERÍSTICAS DO MATERIAL. | COR: AZUL | UNIDADE | 5000 |

| | | | | | | | |
|----|--------|----------|--------|---|------------|---------|------|
| 11 | 452010 | EBS06084 | 409311 | Embalagem do tipo INVÓLUCRO PARA ESTERILIZAÇÃO: confeccionada em tecnologia SMS (Spunbond/ Meltblown/ Spunbond), GRAMATURA LEVE DE 40 g/m², MEDIDA DE 100 cm x 100 cm. Folha única, 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. Apresentação: UNIDADE. PRODUTO DEVERÁ ATENDER AS NORMAS ABNT-NBR VIGENTES. DEVE ACOMPANHAR DOCUMENTO/LAUDOS EM PORTUGUÊS COM INFORMAÇÕES/CARACTERÍSTICAS DO PRODUTO e COMPROVANDO AS CARACTERÍSTICAS DO MATERIAL. | COR: VERDE | UNIDADE | 7000 |
| 12 | 452011 | EBS00429 | 294174 | Embalagem do tipo INVÓLUCRO PARA ESTERILIZAÇÃO: confeccionada em tecnologia SMS (Spunbond/ Meltblown/ Spunbond), GRAMATURA MÍNIMA DE 60 g/m², MEDIDA DE 100 cm X 100 cm. Folha única, 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. PRODUTO DEVERÁ ATENDER AS NORMAS ABNT-NBR VIGENTES. DEVE ACOMPANHAR DOCUMENTO/LAUDOS EM PORTUGUÊS COM INFORMAÇÕES/CARACTERÍSTICAS DO PRODUTO e COMPROVANDO AS CARACTERÍSTICAS DO MATERIAL. | COR: AZUL | UNIDADE | 7000 |
| 13 | 452020 | EBS06085 | 409249 | Embalagem do tipo INVÓLUCRO PARA ESTERILIZAÇÃO: confeccionada em tecnologia SMS (Spunbond/ Meltblown/ Spunbond), GRAMATURA LEVE DE 40 g/m², MEDIDA DE 120 cm x 120 cm. Folha única, 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. PRODUTO DEVERÁ ATENDER AS NORMAS ABNT-NBR VIGENTES. DEVE ACOMPANHAR DOCUMENTO/LAUDOS EM PORTUGUÊS COM INFORMAÇÕES/CARACTERÍSTICAS DO PRODUTO e COMPROVANDO AS CARACTERÍSTICAS DO MATERIAL. | COR: VERDE | UNIDADE | 3500 |
| | | | | Embalagem do tipo INVÓLUCRO PARA ESTERILIZAÇÃO: confeccionada em tecnologia SMS (Spunbond/ Meltblown/ Spunbond), GRAMATURA MÍNIMA DE 60 g/m², MEDIDA DE 120 cm X 120 cm. Folha única, estrutura trilaminada, para esterilização a vapor d' água. Material maleável, com baixo efeito memória, antiestático, atóxico, apirogênico e com alta | | | |

| | | | | | | | |
|----|--------|----------|--------|--|---|---------|------|
| 14 | 452021 | EBS00430 | 294175 | 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. PRODUTO DEVERÁ ATENDER AS NORMAS ABNT-NBR VIGENTES. DEVE ACOMPANHAR DOCUMENTO/LAUDOS EM PORTUGUÊS COM INFORMAÇÕES/CARACTERÍSTICAS DO PRODUTO e COMPROVANDO AS CARACTERÍSTICAS DO MATERIAL. | COR: AZUL | UNIDADE | 3500 |
| 15 | 452006 | EBS00431 | 401763 | Embalagem do tipo INVÓLUCRO PARA ESTERILIZAÇÃO: confeccionada em tecnologia SMS (Spunbond/ Meltblown/ Spunbond), GRAMATURA MÍNIMA DE 60 g/m², MEDIDA DE 150 cm X 150 cm. Folha única, 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. PRODUTO DEVERÁ ATENDER AS NORMAS ABNT-NBR VIGENTES. DEVE ACOMPANHAR DOCUMENTO/LAUDOS EM PORTUGUÊS COM INFORMAÇÕES/CARACTERÍSTICAS DO PRODUTO e COMPROVANDO AS CARACTERÍSTICAS DO MATERIAL. | COR: AZUL | UNIDADE | 4000 |
| 16 | 601616 | EBS13604 | 409163 | Embalagem para ACONDICIONAMENTO, ROLO, cerca de 150 mm x 50 m, em POLÍMERO. Especificações: sistema de barreira para acondicionamento e manutenção de produtos submetidos à DESINFECÇÃO DE ALTO NÍVEL com selagem efetiva e hermética. | Tipo ação barreira bacteriana, protegendo totalmente contra poeira, sujidade, umidade e materiais estranhos, proporcionando barreira durável e transparente, além de permitir uma fácil identificação do produto. A empresa vencedora deverá apresentar laudo de barreira bacteriana. | UNIDADE | 48 |
| 17 | 601617 | EBS13605 | 409134 | Embalagem para ACONDICIONAMENTO, ROLO, cerca de 200 mm x 50 m, em POLÍMERO. Especificações: sistema de barreira para acondicionamento e manutenção de produtos submetidos à DESINFECÇÃO DE ALTO NÍVEL com selagem efetiva e hermética. | Tipo ação barreira bacteriana, protegendo totalmente contra poeira, sujidade, umidade e materiais estranhos, proporcionando barreira durável e transparente, além de permitir uma fácil identificação do produto. A empresa vencedora deverá apresentar laudo de barreira bacteriana. | UNIDADE | 48 |
| 18 | 601621 | EBS13607 | 409501 | Embalagem para ACONDICIONAMENTO, ROLO, cerca de 350 mm x 50 m, em POLÍMERO. Especificações: sistema de barreira para acondicionamento e manutenção de produtos submetidos à DESINFECÇÃO DE ALTO NÍVEL com selagem efetiva e hermética. | Tipo ação barreira bacteriana, protegendo totalmente contra poeira, sujidade, umidade e materiais estranhos, proporcionando barreira durável e transparente, além de permitir uma fácil identificação do produto. A empresa | UNIDADE | 35 |

| | | | | | | | |
|----|--------|----------|--------|--|---|---------|----|
| | | | | | vencedora deverá apresentar laudo de barreira bacteriana. | | |
| 19 | 442406 | EBS00432 | 261270 | Embalagem para ESTERILIZAÇÃO, POLIETILENO DE ALTADENSIDADE - PEAD (ti potyvek), COM FILME POLÍMERO MULTILAMINADO, para esterilização por PLASMA DE PERÓXIDO DEHIDROGÊNIO, ROLO, termosselante, TAMANHO 10 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 estara condicionadas em dispensadoras que protejam os indicadores químicos dos efeitos da luz, devem ser forte, resistente ao rasgo, perfuração e água. | | UNIDADE | 20 |
| 20 | 442405 | EBS01972 | 261289 | Embalagem para ESTERILIZAÇÃO,POLIETILENO DE ALTADENSIDADE - PEAD (tipo tyvek), COM FILME POLÍMERO MULTILAMINADO, paraesterilização por PLASMADE PERÓXIDO DE HIDROGÊNIO, ROLO,termosselante, TAMANHO 15 cm (largura) x 70 m(comprimento), triplaselagem (10 mm);indicador químicoimpresso do lado de forada embalagem na corintensa, medindo 2 cm nomáximo, o qual muda decor após processo deesterilização por plasmade peróxido de hidrogêniode forma a evidenciar arealização do processo. Ati nta presente noindicador químico nãoodeve conter metaispesados em suacomposição, devido aoefeito carcinogênicodessas substâncias(NORMA ISO 11140-1);todas as embalagensdevem estaracondicionadas emdispensadoras queprotejam os indicadoresquímicos dos efeitos daluz, devem ser forte,resistente ao rasgo,perfuração e água. | | UNIDADE | 24 |
| 21 | 442405 | EBS00433 | 261300 | Embalagem para ESTERILIZAÇÃO, POLIETILENO DE ALTA DENSIDADE - PEAD (ti potyvek), COM FILME POLÍMERO MULTILAMINADO, para esterilização por PLASMA DE PERÓXIDO DE HIDROGÊNIO, ROLO, termosselante, TAMANHO 20 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. | | UNIDADE | 20 |
| 22 | 442407 | EBS01973 | 409231 | Embalagem paraESTERILIZAÇÃO,POLIETILENO DE ALTADENSIDADE - PEAD (ti potyvek), COM FILME POLÍMERO MULTILAMINADO, paraesterilização por PLASMADE PERÓXIDO DEHIDROGÊNIO, ROLO,termosselante, TAMANHO 25 cm (largura) x 70 m(comprimento), triplaselagem (10 mm);indicador químicoimpresso do lado de forada embalagem na corintensa, medindo 2 cm nomáximo, o qual muda decor após processo deesterilização por plasmade peróxido de hidrogêniode forma a evidenciar arealização do processo. Ati nta presente noindicador químico nãoodeve conter metaispesados em suacomposição, devido aoefeito carcinogênicodessas substâncias(NORMA ISO 11140-1);todas as embalagensdevem estaracondicionadas emdispensadoras queprotejam os indicadoresquímicos dos efeitos daluz, devem ser forte,resistente ao rasgo,perfuração e | | UNIDADE | 12 |

| | | | | | | | |
|----|--------|----------|--------|---|--|---------|-----|
| | | | | água. | | | |
| 23 | 442407 | EBS01975 | 261319 | Embalagem para ESTERILIZAÇÃO, POLIETILENO DE ALTADENSIDADE - PEAD (ti potyvek), COM FILME POLÍMEROMULTILAMINADO, para esterilização por PLASMA DE PERÓXIDO DE HIDROGÊNIO, ROLO, termosselante, TAMANHO 35 cm (largura) x 70 cm (comprimento), triplas elagem (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 o processo de esterilização por plasma de peróxido de hidrogênio de forma a evidenciar a realização do processo. A t n t a 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 fortes, resistentes ao rasgo, perfuração e água. | | UNIDADE | 24 |
| 24 | 620165 | EBS00404 | 409201 | Escova DE MÃO, resistente a termodesinfecção, cerdas firmes, enfileiradas para facilitar a limpeza, formato anatômico que encaixa na palma da mão, comprimento de 8 cm a 11 cm. Área escovante comprimento de 75 a 95 mm, largura 21 a 28 mm. | | UNIDADE | 300 |
| 25 | 481861 | EBS00371 | 403978 | Escova para limpeza de CANULADOS. Características: cerdas em NYLON com espaçamento mínimo de 1 mm, haste flexível em aço inox retorcido, diâmetro de 5 mm e comprimento mínimo de 30 cm. | | UNIDADE | 50 |
| 26 | 481863 | EBS06069 | 403979 | Escova PARA LIMPEZA DE CANULADOS. Características: cerdas flexíveis e cilíndricas EM NYLON, com espaçamento mínimo de 1 mm, haste flexível EM AÇO INOX RETORCIDO, DIÂMETRO DE 10 a 12 mm e COMPRIMENTO MÍNIMO DE 30 cm. | | UNIDADE | 50 |
| 27 | 481858 | EBS06305 | 403977 | ESCOVA PARA LIMPEZA DE CANULADOS. Características: cerdas em NYLON com espaçamento MÍNIMO DE 1 mm, haste flexível em aço inox retorcido, DIÂMETRO DE 2 mm COMPRIMENTO MÍNIMO DE 30 cm. | | UNIDADE | 50 |
| 28 | 396682 | EBS00398 | 406399 | Escova para LIMPEZA DE INSTRUMENTAL EM GERAL. Características: cerdas em NYLON RÍGIDAS, cabo plástico rígido medindo 13 a 15 cm (C) x 1,9 a 2,0 cm (L) x 1,0 a 1,2 cm (A). Cerdas de 1,4 cm a 1,6 cm de comprimento distribuídas em fileiras paralelas no formato de nichos em uma das faces distal, área de 1,5 a 2,0 cm (L) x 7 a 8 cm (C). Embalagem com identificação do produto, validade e lote. Comprimento total da escova entre 20 e 25 cm. | | UNIDADE | 100 |
| 29 | 482005 | EBS00397 | 406351 | 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 18 cm. | | UNIDADE | 100 |
| 30 | 481975 | EBS06065 | 409223 | Escova PARA LIMPEZA DE INTERIOR DE TRAQUEIAS DE RESPIRADORES, CPAP, BIPAP. Características: cerdas flexíveis, macias EM NYLON. DIÂMETRO DE 2 cm e COMPRIMENTO DE 7 cm. Cabo ARAMADO, flexível com comprimento MÍNIMO DE 140 cm. | | UNIDADE | 30 |
| 31 | 340200 | EBS00400 | 406356 | Escova para LIMPEZA DE JARROS, PAPAGAIOS/PATINHOS E AFINS EM GERAL. Características: cerdas em NYLON em uma extremidade, medindo cerca de 6,5 cm e comprimento de 10 cm. Haste plástico resistente. Comprimento total da escova mínimo de 30 cm. | | UNIDADE | 50 |
| 32 | 450514 | EBS00401 | 406397 | Escova para USO EM BACIAS E CUBAS, autoclavável e resistente a termodesinfecção. Cerdas em NYLON BRANCO, cabo antiderrapante. Tamanho mínimo total da escova de 25 cm, com altura das cerdas de no mínimo de 2,4 cm e comprimento da cabeça mínimo de 12 cm. | | UNIDADE | 100 |

| | | | | | | | |
|----|--------|----------|--------|---|--|---------|-------|
| 33 | 253478 | EBS00407 | 400975 | Espanja COM FIBRA DE LIMPEZA MACIA, com textura macia, que não ocasione riscos em superfícies delicadas (vidros, cromados, inox). Composta de manta não tecido de fibras sintéticas, unidas através de resina de alta resistência. Dimensões aproximadas de 100 mm x 260 mm. | | UNIDADE | 500 |
| 34 | 607239 | EBS06077 | 409164 | FORRO ABSORVENTE para bandeja/caixa de instrumentais cirúrgicos, nas DIMENSÕES CERCA DE 50 cm x 70 cm, atóxico, MATERIAL: 80% CELULOSE, 20% POLIPROPILENO, GRAMATURA MÍNIMA de 50 g/m². Produto NÃO ESTÉRIL, de uso único. Com registro no Ministério da Saúde. Pacote com 50 unidades. | | UNIDADE | 10000 |
| 35 | 624434 | EBS15562 | 410461 | 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 final negativa em no MÁXIMO 01 (UMA) HORA, por método de fluorescência 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 e lote. Acompanha ampola externa controle do mesmo lote, conforme legislação vigente - RDC 15/2012. | A EMPRESA VENCEDORA DEVERÁ COLOCAR EM SISTEMA DE COMODATO 1 (UMA) INCUBADORA MICROPROCESSADA PARA INCUBAÇÃO, DETECÇÃO E LEITURA DO CRESCIMENTO BACTERIANO DE INDICADORES BIOLÓGICOS COM LEITURA FINAL, EM NO MÁXIMO, EM 01 (UMA) HORA, POR MÉTODO DE FLUORESCÊNCIA, BIVOLT, FREQUÊNCIA: 50/60 HZ, CAPACIDADE PARA INCUBAR NO MÍNIMO 04 INDICADORES BIOLÓGICOS (PROCESSADOS À VAPOR), COM IMPRESSÃO DE RESULTADO. | UNIDADE | 1000 |
| 36 | 396174 | EBS00423 | 406619 | Indicador BIOLÓGICO PARA ESTERILIZAÇÃO POR PERÓXIDO DE HIDROGÊNIO, tipo SEGUNDA GERAÇÃO, do tipo AUTO-CONTIDO, ampola com meio de cultura espécie Bacillus stearothermophilus. Informações adicionais: no mínimo 15 cavidades para incubação e visor com informação de temperaturacom tempo de resposta final negativa em, NO MÁXIMO, 30 MINUTOS | A EMPRESA VENCEDORA DEVERÁ COLOCAR EM SISTEMA DE COMODATO 1 (UMA) INCUBADORA MICROPROCESSADA PARA INCUBAÇÃO, DETECÇÃO E LEITURA DO CRESCIMENTO BACTERIANO DE INDICADORES BIOLÓGICOS COM LEITURA FINAL, EM NO MÁXIMO, 30 MINUTOS, POR MÉTODO DE FLUORESCÊNCIA, BIVOLT, FREQUÊNCIA: 50/60 HZ, CAPACIDADE PARA INCUBAR NO MÍNIMO 04 INDICADORES BIOLÓGICOS (PROCESSADOS EM STERRAD), COM IMPRESSÃO DE RESULTADO. | UNIDADE | 400 |
| 37 | 396175 | EBS00410 | 406969 | 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 | 10 |
| 38 | 396288 | EBS00411 | 406620 | 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. | | UNIDADE | 500 |

| | | | | | | | |
|----|--------|----------|--------|---|-----------------------------|---------|-------|
| 39 | 332343 | EBS06072 | 294047 | Fita ADESIVA ZEBRADA INDICADORA DE ESTERILIZAÇÃO A VAPOR (indicador químico classe I): DIMENSÕES MÍNIMAS DE 18 mm x 30 m, cor BRANCA, alta adesividade, 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° e após a autoclavagem apresentar mudança de cor com 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. | | unidade | 1000 |
| 40 | 339652 | EBS06082 | 401893 | 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 <i>Geobacillus stearotemophilus</i> , 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 por no mínimo 5 (cinco) anos, conforme norma ISO 11.140. O produto deverá ser acondicionado conforme praxe do fabricante, contendo número do lote, data de fabricação/validade e procedência. Informações complementares: Temperaturas de 121° x 20 minutos e 134° x 7 minutos, uso interno e único. | | UNIDADE | 20000 |
| 41 | 376428 | | 401293 | INDICADOR QUÍMICO, CLASSE CLASSE V, TIPO INTEGRADOR, APRESENTAÇÃO PACOTE PRONTO PARA TESTE, USO ÚNICO, CARACTERÍSTICAS ADICIONAIS PARA ESTERILIZAÇÃO A VAPOR, COMPONENTES ADICIONAIS INDICADOR QUÍMICO EXTERNO PARA CONTROLE EXPOSIÇÃO. DESCRIÇÃO COMPLEMENTAR: PACOTE DESAFIO POROSO PARA LIBERAÇÃO DE CARGA EM AUTOCLAVE A VAPOR CONTENDO UM INDICADOR QUÍMICO TIPO V, MECHA DE PAPEL E PÍLULA, TIPO INTEGRADOR PARA EFETUAR A MONITORIZAÇÃO DAS CONDIÇÕES DE ESTERILIZAÇÃO A VAPOR DO INTERIOR DAS EMBALAGENS, A PÍLULA QUÍMICA FUNDE E MIGRA COMO UM LÍQUIDO DE COLORAÇÃO ESCURA ATRAVÉS DA MECHA DE PAPEL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM APROPRIADA, RÓTULO COM NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, VALIDADE E PROCEDÊNCIA. PERMITINDO AVALIAR A EFETIVA EXTRAÇÃO DE AR E PENETRAÇÃO DO AGENTE ESTERILIZANTE EM CARGAS POROSAS OU DE DENSIDADE. | | UNIDADE | 6200 |
| 42 | 363332 | EBS02255 | 406635 | 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. Obs.: o cassete deverá ser compatível com equipamento utilizado na instituição, STERRAD 100S | compatível com STERRAD 100S | UNIDADE | 60 |
| 43 | 623103 | EBS02256 | 407479 | Kit CAIXA COLETORA DE CASSETE, sistema de caixa coletora para receber cassetes utilizados no processo de plasma de peróxido de hidrogênio, contendo caixa de papelão montável com CAPACIDADE para 30 | compatível com | UNIDADE | 4 |

| | | | | | | | |
|----|--------|----------|--------|---|--|----------------|----|
| | | | | cassetes, rolos (bobina) para impressão de registro 7 cm de largura, pratos de coleta de resíduos de peróxido de hidrogênio e cartuchos de impressão. | STERRAD 100S | | |
| 44 | 243284 | EBS06083 | 408967 | LUBRIFICANTE PARA INSTRUMENTAIS CIRÚRGICOS. SOLUÇÃO PRONTO USO, COMPOSIÇÃO: A BASE DE ÓLEOS MINERAIS NEUTROS, ISENTO DE SILICONE; NÃO IÔNICO; HIDROSSOLÚVEL, NÃO OLEOSO, NÃO PEGAJOSO, ATÓXICO, INIBIDOR DE CORROSÃO E PREVENÇÃO DE FERRUGEM E MANCHAS. PERMEÁVEL A VAPOR D'ÁGUA NA ESTERILIZAÇÃO.Unidade de fornecimento: GALÃO 5 LITROS | | Galão 5 Litros | 12 |
| 45 | 246952 | EBS01958 | 140341 | Lubrificante PARA PEÇA DE MÃO ODONTOLÓGICA DE ALTA E BAIXA ROTAÇÃO, A BASE DE ÓLEO MINERAL de baixa viscosidade, hidrossolúvel, livre de silicone, permeável a vapor d'água na esterilização. Frasco spray COM NO MÍNIMO 100 ml, com bico adaptador, com identificação do produto, validade e lote. | | Frasco 100ml | 12 |
| 46 | 428819 | EBS00446 | 406366 | MARCADOR DE INSTRUMENTAL CIRÚRGICO CINZA, 3 A 5 MM DE LARGURA AUTO-ADESIVO TIRAS DE VINIL OU SIMILAR PRÉ-CORTADAS, DISPOSTAS EM FOLHAS, MATERIAL ISENTO DE LATEX. TODO MATERIAL DEVE SER ATÓXICO, RESISTENTE, APRESENTAR ALTA DURABILIDADE, E MANTER SUAS CARACTERÍSTICAS ORIGINAIS APÓS EXPOSIÇÃO A DETERGENTES E A AUTOCLAVAÇÃO A VAPOR D'ÁGUA (134°C), PROPICIAR FÁCIL MANUSEIO E IDENTIFICAÇÃO SEGURA DOS INSTRUMENTAIS. EMBALAGEM SEGURA COM IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE. FOLHA COM NO MÍNIMO 130 TIRAS DE 2.7 A 2.8 CM E DE 6.0 CM. | A COR PODE SER ALTERADA DE ACORDO COM A NECESSIDADE DO SERVIÇO E DISPONIBILIDADE DO FORNECEDOR | UNIDADE | 15 |
| 47 | 428819 | EBS00446 | 406366 | MARCADOR DE INSTRUMENTAL CIRÚRGICO AMARELA, 3 A 5 MM DE LARGURA AUTO-ADESIVO TIRAS DE VINIL OU SIMILAR PRÉ-CORTADAS, DISPOSTAS EM FOLHAS. TODO MATERIAL DEVE SER ATÓXICO, RESISTENTE, APRESENTAR ALTA DURABILIDADE, E MANTER SUAS CARACTERÍSTICAS ORIGINAIS APÓS EXPOSIÇÃO A DETERGENTES E A AUTOCLAVAÇÃO A VAPOR D'ÁGUA (134°C), PROPICIAR FÁCIL MANUSEIO E IDENTIFICAÇÃO SEGURA DOS INSTRUMENTAIS. EMBALAGEM SEGURA COM IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE. FOLHA COM NO MÍNIMO 130 TIRAS DE 2.7 A 2.8 CM E DE 6.0 CM. | A COR PODE SER ALTERADA DE ACORDO COM A NECESSIDADE DO SERVIÇO E DISPONIBILIDADE DO FORNECEDOR | UNIDADE | 15 |
| 48 | 428819 | EBS00446 | 406366 | MARCADOR DE INSTRUMENTAL CIRÚRGICO AZUL, 3 A 5 MM DE LARGURA AUTO-ADESIVO TIRAS DE VINIL OU SIMILAR PRÉ-CORTADAS, DISPOSTAS EM FOLHAS. TODO MATERIAL DEVE SER ATÓXICO, RESISTENTE, APRESENTAR ALTA DURABILIDADE, E MANTER SUAS CARACTERÍSTICAS ORIGINAIS APÓS EXPOSIÇÃO A DETERGENTES E A AUTOCLAVAÇÃO A VAPOR D'ÁGUA (134°C), PROPICIAR FÁCIL MANUSEIO E IDENTIFICAÇÃO SEGURA DOS INSTRUMENTAIS. EMBALAGEM SEGURA COM IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE. FOLHA COM NO MÍNIMO 130 TIRAS DE 2.7 A 2.8 CM E DE 6.0 CM. | A COR PODE SER ALTERADA DE ACORDO COM A NECESSIDADE DO SERVIÇO E DISPONIBILIDADE DO FORNECEDOR | UNIDADE | 15 |
| 49 | 428819 | EBS00446 | 406366 | MARCADOR DE INSTRUMENTAL CIRÚRGICO BRANCO, 3 A 5 MM DE LARGURA AUTO-ADESIVO TIRAS DE VINIL OU SIMILAR PRÉ-CORTADAS, DISPOSTAS EM FOLHAS. TODO MATERIAL DEVE SER ATÓXICO, RESISTENTE, APRESENTAR ALTA DURABILIDADE, E MANTER SUAS CARACTERÍSTICAS ORIGINAIS APÓS EXPOSIÇÃO A DETERGENTES E A AUTOCLAVAÇÃO A VAPOR D'ÁGUA (134°C), PROPICIAR FÁCIL MANUSEIO E IDENTIFICAÇÃO SEGURA DOS INSTRUMENTAIS. EMBALAGEM SEGURA COM IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO | A COR PODE SER ALTERADA DE ACORDO COM A NECESSIDADE DO SERVIÇO E DISPONIBILIDADE DO FORNECEDOR | UNIDADE | 15 |

| | | | | | | | |
|----|--------|----------|--------|---|--|---------|----|
| | | | | VALIDADE E LOTE. FOLHA COM NO MÍNIMO 130 TIRAS DE 2.7 A 2.8 CM E DE 6.0 CM. | | | |
| 50 | 428819 | EBS00446 | 406366 | MARCADOR DE INSTRUMENTAL CIRÚRGICO LARANJA, 3 A 5 MM DE LARGURA AUTO-ADESIVO TIRAS DE VINIL OU SIMILAR PRÉ-CORTADAS, DISPOSTAS EM FOLHAS. TODO MATERIAL DEVE SER ATÓXICO, RESISTENTE, APRESENTAR ALTA DURABILIDADE, E MANTER SUAS CARACTERÍSTICAS ORIGINAIS APÓS EXPOSIÇÃO A DETERGENTES E A AUTOCLAVAÇÃO A VAPOR D'ÁGUA (134°C), PROPICIAR FÁCIL MANUSEIO E IDENTIFICAÇÃO SEGURA DOS INSTRUMENTAIS. EMBALAGEM SEGURA COM IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE. FOLHA COM NO MÍNIMO 130 TIRAS DE 2.7 A 2.8 CM E DE 6.0 CM. | A COR PODE SER ALTERADA DE ACORDO COM A NECESSIDADE DO SERVIÇO E DISPONIBILIDADE DO FORNECEDOR | UNIDADE | 15 |
| 51 | 428819 | EBS00446 | 406366 | MARCADOR DE INSTRUMENTAL CIRÚRGICO PRETO, 3 A 5 MM DE LARGURA AUTO-ADESIVO TIRAS DE VINIL OU SIMILAR PRÉ-CORTADAS, DISPOSTAS EM FOLHAS. TODO MATERIAL DEVE SER ATÓXICO, RESISTENTE, APRESENTAR ALTA DURABILIDADE, E MANTER SUAS CARACTERÍSTICAS ORIGINAIS APÓS EXPOSIÇÃO A DETERGENTES E A AUTOCLAVAÇÃO A VAPOR D'ÁGUA (134°C), PROPICIAR FÁCIL MANUSEIO E IDENTIFICAÇÃO SEGURA DOS INSTRUMENTAIS. EMBALAGEM SEGURA COM IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE. FOLHA COM NO MÍNIMO 130 TIRAS DE 2.7 A 2.8 CM E DE 6.0 CM. | A COR PODE SER ALTERADA DE ACORDO COM A NECESSIDADE DO SERVIÇO E DISPONIBILIDADE DO FORNECEDOR | UNIDADE | 15 |
| 52 | 428819 | EBS00446 | 406366 | MARCADOR DE INSTRUMENTAL CIRÚRGICO VERDE, 3 A 5 MM DE LARGURA AUTO-ADESIVO TIRAS DE VINIL OU SIMILAR PRÉ-CORTADAS, DISPOSTAS EM FOLHAS. TODO MATERIAL DEVE SER ATÓXICO, RESISTENTE, APRESENTAR ALTA DURABILIDADE, E MANTER SUAS CARACTERÍSTICAS ORIGINAIS APÓS EXPOSIÇÃO A DETERGENTES E A AUTOCLAVAÇÃO A VAPOR D'ÁGUA (134°C), PROPICIAR FÁCIL MANUSEIO E IDENTIFICAÇÃO SEGURA DOS INSTRUMENTAIS. EMBALAGEM SEGURA COM IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE. FOLHA COM NO MÍNIMO 130 TIRAS DE 2.7 A 2.8 CM E DE 6.0 CM. | A COR PODE SER ALTERADA DE ACORDO COM A NECESSIDADE DO SERVIÇO E DISPONIBILIDADE DO FORNECEDOR | UNIDADE | 15 |
| 53 | 428819 | EBS00446 | 406366 | MARCADOR DE INSTRUMENTAL CIRÚRGICO VERMELHO, 3 A 5 MM DE LARGURA AUTO-ADESIVO TIRAS DE VINIL OU SIMILAR PRÉ-CORTADAS, DISPOSTAS EM FOLHAS. TODO MATERIAL DEVE SER ATÓXICO, RESISTENTE, APRESENTAR ALTA DURABILIDADE, E MANTER SUAS CARACTERÍSTICAS ORIGINAIS APÓS EXPOSIÇÃO A DETERGENTES E A AUTOCLAVAÇÃO A VAPOR D'ÁGUA (134°C), PROPICIAR FÁCIL MANUSEIO E IDENTIFICAÇÃO SEGURA DOS INSTRUMENTAIS. EMBALAGEM SEGURA COM IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE. FOLHA COM NO MÍNIMO 130 TIRAS DE 2.7 A 2.8 CM E DE 6.0 CM. | A COR PODE SER ALTERADA DE ACORDO COM A NECESSIDADE DO SERVIÇO E DISPONIBILIDADE DO FORNECEDOR | UNIDADE | 15 |
| 54 | 428819 | EBS00446 | 406366 | MARCADOR DE INSTRUMENTAL CIRÚRGICO ZEBRA AMARELA COM LISTRA BRANCA, 3 A 5 MM DE LARGURA AUTO-ADESIVO TIRAS DE VINIL OU SIMILAR PRÉ-CORTADAS, DISPOSTAS EM FOLHAS. TODO MATERIAL DEVE SER ATÓXICO, RESISTENTE, APRESENTAR ALTA DURABILIDADE, E MANTER SUAS CARACTERÍSTICAS ORIGINAIS APÓS EXPOSIÇÃO A DETERGENTES E A AUTOCLAVAÇÃO A VAPOR D'ÁGUA (134°C), PROPICIAR FÁCIL MANUSEIO E IDENTIFICAÇÃO SEGURA DOS INSTRUMENTAIS. EMBALAGEM SEGURA COM IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE. FOLHA COM NO MÍNIMO 130 TIRAS DE 2.7 A 2.8 CM E DE 6.0 CM. | A COR PODE SER ALTERADA DE ACORDO COM A NECESSIDADE DO SERVIÇO E DISPONIBILIDADE DO FORNECEDOR | UNIDADE | 15 |

| | | | | | | | |
|----|--------|----------|--------|---|--|---------|----|
| 55 | 428819 | EBS00446 | 406366 | MARCADOR DE INSTRUMENTAL CIRÚRGICO ZEBRA CINZA COM LISTRA BRANCA, 3 A 5MM DE LARGURA AUTO-ADESIVO TIRAS DE VINIL OU SIMILAR PRÉ-CORTADAS, DISPOSTAS EM FOLHAS. TODO MATERIAL DEVE SER ATÓXICO, RESISTENTE, APRESENTAR ALTA DURABILIDADE, E MANTER SUAS CARACTERÍSTICAS ORIGINAIS APÓS EXPOSIÇÃO A DETERGENTES E A AUTOCLAVAÇÃO A VAPOR D'ÁGUA (134°C), PROPICIAR FÁCIL MANUSEIO E IDENTIFICAÇÃO SEGURA DOS INSTRUMENTAIS. EMBALAGEM SEGURA COM IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE. FOLHA COM NO MÍNIMO 130 TIRAS DE 2.7 A 2.8 CM E DE 6.0 CM. | A COR PODE SER ALTERADA DE ACORDO COM A NECESSIDADE DO SERVIÇO E DISPONIBILIDADE DO FORNECEDOR | UNIDADE | 15 |
| 56 | 428819 | EBS00446 | 406366 | MARCADOR DE INSTRUMENTAL CIRÚRGICO ZEBRA LARANJA COM LISTRA BRANCA, 3 A 5 MM DE LARGURA AUTO-ADESIVO TIRAS DE VINIL OU SIMILAR PRÉ-CORTADAS, DISPOSTAS EM FOLHAS. TODO MATERIAL DEVE SER ATÓXICO, RESISTENTE, APRESENTAR ALTA DURABILIDADE, E MANTER SUAS CARACTERÍSTICAS ORIGINAIS APÓS EXPOSIÇÃO A DETERGENTES E A AUTOCLAVAÇÃO A VAPOR D'ÁGUA (134°C), PROPICIAR FÁCIL MANUSEIO E IDENTIFICAÇÃO SEGURA DOS INSTRUMENTAIS. EMBALAGEM SEGURA COM IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE. FOLHA COM NO MÍNIMO 130 TIRAS DE 2.7 A 2.8 CM E DE 6.0 CM. | A COR PODE SER ALTERADA DE ACORDO COM A NECESSIDADE DO SERVIÇO E DISPONIBILIDADE DO FORNECEDOR | UNIDADE | 15 |
| 57 | 428819 | EBS00446 | 406366 | MARCADOR DE INSTRUMENTAL CIRÚRGICO ZEBRA MARROM COM LISTRA BRANCA, 3 A 5 MM DE LARGURA AUTO-ADESIVO TIRAS DE VINIL OU SIMILAR PRÉ-CORTADAS, DISPOSTAS EM FOLHAS. TODO MATERIAL DEVE SER ATÓXICO, RESISTENTE, APRESENTAR ALTA DURABILIDADE, E MANTER SUAS CARACTERÍSTICAS ORIGINAIS APÓS EXPOSIÇÃO A DETERGENTES E A AUTOCLAVAÇÃO A VAPOR D'ÁGUA (134°C), PROPICIAR FÁCIL MANUSEIO E IDENTIFICAÇÃO SEGURA DOS INSTRUMENTAIS. EMBALAGEM SEGURA COM IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE. FOLHA COM NO MÍNIMO 130 TIRAS DE 2.7 A 2.8 CM E DE 6.0 CM. | A COR PODE SER ALTERADA DE ACORDO COM A NECESSIDADE DO SERVIÇO E DISPONIBILIDADE DO FORNECEDOR | UNIDADE | 15 |
| 58 | 428819 | EBS00446 | 406366 | MARCADOR DE INSTRUMENTAL CIRÚRGICO ZEBRA PRETA COM LISTRA BRANCA, 3 A 5 MM DE LARGURA AUTO-ADESIVO TIRAS DE VINIL OU SIMILAR PRÉ-CORTADAS, DISPOSTAS EM FOLHAS. TODO MATERIAL DEVE SER ATÓXICO, RESISTENTE, APRESENTAR ALTA DURABILIDADE, E MANTER SUAS CARACTERÍSTICAS ORIGINAIS APÓS EXPOSIÇÃO A DETERGENTES E A AUTOCLAVAÇÃO A VAPOR D'ÁGUA (134°C), PROPICIAR FÁCIL MANUSEIO E IDENTIFICAÇÃO SEGURA DOS INSTRUMENTAIS. EMBALAGEM SEGURA COM IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE. FOLHA COM NO MÍNIMO 130 TIRAS DE 2.7 A 2.8 CM E DE 6.0 CM. | A COR PODE SER ALTERADA DE ACORDO COM A NECESSIDADE DO SERVIÇO E DISPONIBILIDADE DO FORNECEDOR | UNIDADE | 15 |
| 59 | 428819 | EBS00446 | 406366 | MARCADOR DE INSTRUMENTAL CIRÚRGICO ZEBRA VERDE COM LISTRA BRANCA, 3 A 5 MM DE LARGURA AUTO-ADESIVO TIRAS DE VINIL OU SIMILAR PRÉ-CORTADAS, DISPOSTAS EM FOLHAS. TODO MATERIAL DEVE SER ATÓXICO, RESISTENTE, APRESENTAR ALTA DURABILIDADE, E MANTER SUAS CARACTERÍSTICAS ORIGINAIS APÓS EXPOSIÇÃO A DETERGENTES E A AUTOCLAVAÇÃO A VAPOR D'ÁGUA (134°C), PROPICIAR FÁCIL MANUSEIO E IDENTIFICAÇÃO SEGURA DOS INSTRUMENTAIS. EMBALAGEM SEGURA COM IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE. FOLHA COM NO MÍNIMO 130 TIRAS DE 2.7 A 2.8 CM E DE 6.0 CM. | A COR PODE SER ALTERADA DE ACORDO COM A NECESSIDADE DO SERVIÇO E DISPONIBILIDADE DO FORNECEDOR | UNIDADE | 15 |

| | | | | | | | |
|----|--------|----------|--------|---|--|---------|-----|
| 60 | 428819 | EBS00446 | 406366 | MARCADOR DE INSTRUMENTAL CIRÚRGICO ZEBRA VERMELHA COM LISTRA BRANCA, 3 A 5 MM DE LARGURA AUTO-ADESIVO TIRAS DE VINIL OU SIMILAR PRÉ-CORTADAS, DISPOSTAS EM FOLHAS. TODO MATERIAL DEVE SER ATÓXICO, RESISTENTE, APRESENTAR ALTA DURABILIDADE, E MANTER SUAS CARACTERÍSTICAS ORIGINAIS APÓS EXPOSIÇÃO A DETERGENTES E A AUTOCLAVAÇÃO A VAPOR D'ÁGUA (134°C), PROPICIAR FÁCIL MANUSEIO E IDENTIFICAÇÃO SEGURA DOS INSTRUMENTAIS. EMBALAGEM SEGURA COM IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE. FOLHA COM NO MÍNIMO 130 TIRAS DE 2.7 A 2.8 CM E DE 6.0 CM. | A COR PODE SER ALTERADA DE ACORDO COM A NECESSIDADE DO SERVIÇO E DISPONIBILIDADE DO FORNECEDOR | UNIDADE | 15 |
| 61 | 428819 | EBS00446 | 406366 | MARCADOR DE INSTRUMENTAL CIRÚRGICO ZEBRA AZUL COM LISTRA BRANCA, 3 A 5 MM DE LARGURA AUTO-ADESIVO TIRAS DE VINIL OU SIMILAR PRÉ-CORTADAS, DISPOSTAS EM FOLHAS. TODO MATERIAL DEVE SER ATÓXICO, RESISTENTE, APRESENTAR ALTA DURABILIDADE, E MANTER SUAS CARACTERÍSTICAS ORIGINAIS APÓS EXPOSIÇÃO A DETERGENTES E A AUTOCLAVAÇÃO A VAPOR D'ÁGUA (134°C), PROPICIAR FÁCIL MANUSEIO E IDENTIFICAÇÃO SEGURA DOS INSTRUMENTAIS. EMBALAGEM SEGURA COM IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE. FOLHA COM NO MÍNIMO 130 TIRAS DE 2.7 A 2.8 CM E DE 6.0 CM. | A COR PODE SER ALTERADA DE ACORDO COM A NECESSIDADE DO SERVIÇO E DISPONIBILIDADE DO FORNECEDOR | UNIDADE | 15 |
| 62 | 428819 | EBS00446 | 406366 | MARCADOR DE INSTRUMENTAL CIRÚRGICO MARROM, 3 A 5 MM DE LARGURA AUTO-ADESIVO TIRAS DE VINIL OU SIMILAR PRÉ-CORTADAS, DISPOSTAS EM FOLHAS. TODO MATERIAL DEVE SER ATÓXICO, RESISTENTE, APRESENTAR ALTA DURABILIDADE, E MANTER SUAS CARACTERÍSTICAS ORIGINAIS APÓS EXPOSIÇÃO A DETERGENTES E A AUTOCLAVAÇÃO A VAPOR D'ÁGUA (134°C), PROPICIAR FÁCIL MANUSEIO E IDENTIFICAÇÃO SEGURA DOS INSTRUMENTAIS. EMBALAGEM SEGURA COM IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE. FOLHA COM NO MÍNIMO 130 TIRAS DE 2.7 A 2.8 CM E DE 6.0 CM. | A COR PODE SER ALTERADA DE ACORDO COM A NECESSIDADE DO SERVIÇO E DISPONIBILIDADE DO FORNECEDOR | UNIDADE | 15 |
| 63 | 428819 | EBS00446 | 406366 | MARCADOR DE INSTRUMENTAL CIRÚRGICO LILÁS, 3 A 5 MM DE LARGURA AUTO-ADESIVO TIRAS DE VINIL OU SIMILAR PRÉ-CORTADAS, DISPOSTAS EM FOLHAS. TODO MATERIAL DEVE SER ATÓXICO, RESISTENTE, APRESENTAR ALTA DURABILIDADE, E MANTER SUAS CARACTERÍSTICAS ORIGINAIS APÓS EXPOSIÇÃO A DETERGENTES E A AUTOCLAVAÇÃO A VAPOR D'ÁGUA (134°C), PROPICIAR FÁCIL MANUSEIO E IDENTIFICAÇÃO SEGURA DOS INSTRUMENTAIS. EMBALAGEM SEGURA COM IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE. FOLHA COM NO MÍNIMO 130 TIRAS DE 2.7 A 2.8 CM E DE 6.0 CM. | A COR PODE SER ALTERADA DE ACORDO COM A NECESSIDADE DO SERVIÇO E DISPONIBILIDADE DO FORNECEDOR | UNIDADE | 15 |
| 64 | 340811 | EBS14023 | 401292 | Pacote teste BOWIE & DICK, CLASSE II, VERSÃO REMOÇÃO DE AR E PENETRAÇÃO DE VAPOR (7 QUILOS), conforme ISO 11140 parte 4, 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 DE 3,5 MINUTOS a 134°C sem tempo de secagem. 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. Todo material deve ser atóxico, isento de metais pesados. | Observação: PACOTE QUE SIMULA DENSIDADE DE 7KG. | UNIDADE | 800 |

| | | | | | | | |
|----|--------|----------|--------|--|--|---------|------|
| | | | | inclusive chumbo, 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. | | | |
| 65 | 612907 | EBS08451 | 409083 | LÂMINA PARA FACA DE BLAIR, APLICAÇÃO ENXERTO DE PELE, EM AÇO INOXIDÁVEL À PROVA DE FERRUGEM. COMPRIMENTO 6" (15 cm). DEVE POSSUIR REGISTRO NA ANVISA | Estéril e DESCARTÁVEL | UNIDADE | 50 |
| 66 | 439615 | EBS05705 | 2232 | Seringa DE VIDRO 05 ml, com BICO DE VIDRO LUER, escala de graduação precisa milimetrada e numerada a cada 1 ml, traços e números legíveis, NÃO ESTÉRIL, reutilizável, autoclavável, êmbolo com encaixe firme e deslizamento adequado. Embalagem com dados de identificação, procedência e atender a legislação sanitária vigente e pertinente ao produto. | LUER SLIP | UNIDADE | 50 |
| 67 | 439617 | EBS05706 | 2178 | Seringa DE VIDRO 10 ml, com BICO DE VIDRO LUER, escala de graduação precisa milimetrada e numerada a cada 2 ml, traços e números legíveis, NÃO ESTÉRIL, reutilizável, autoclavável, êmbolo com encaixe firme e deslizamento adequado. Embalagem com dados de identificação, procedência e atender a legislação sanitária vigente e pertinente ao produto. | LUER SLIP | UNIDADE | 100 |
| 68 | 439721 | EBS05707 | 2194 | Seringa DE VIDRO 20 ml, com BICO DE VIDRO LUER, escala de graduação precisa milimetrada e numerada a cada 5 ml, traços e números legíveis, NÃO ESTÉRIL, reutilizável, autoclavável, êmbolo com encaixe firme e deslizamento adequado. Embalagem com dados de identificação, procedência e atender a legislação sanitária vigente e pertinente ao produto. | LUER SLIP | UNIDADE | 50 |
| 69 | 406808 | EBS01955 | 406355 | Teste INDICADOR QUÍMICO PARA AVALIAR A EFETIVIDADE DA FASE DE LAVAGEM DE TERMOMODINSECTADORA/ULTRASSÔNICA, com reativo que simula sujidades. Atóxico. Propicia leitura visual autoexplicativa. Embalagem com identificação do produto, orientações de uso, precauções e descarte, validade e lote. Deve acompanhar 03 (três) suportes na forma de comodato. | Deve acompanhar 02 (dois) suportes para termodesinsectora e 01 (HUM) suporte para ultrassônica na forma de comodato. | UNIDADE | 3000 |
| 70 | 436733 | EBS00414 | 406352 | Teste INDICADOR QUÍMICO para monitorar a eficácia da limpeza de lúmens dos INSTRUMENTAIS CANULADOS EM LAVADORA ULTRASSÔNICA COM MANGUEIRA com conector luer e suporte para indicador. Reativo químico simulador de sujidade atóxico, que propicie leitura visual autoexplicativa. Embalagem com identificação do produto, orientações para o uso, precauções e descarte, validade e lote. | Deve acompanhar suporte na forma de comodato. | UNIDADE | 1000 |
| 71 | 406809 | EBS01957 | | Teste PARA MONITORAMENTO DO NÍVEL DE ENERGIA DAS LAVADORAS ULTRASSÔNICAS 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, precauções e descarte, lote e validade. | | UNIDADE | 60 |
| 72 | 411151 | EBS01969 | 406347 | Teste PARA SELADORA CONTÍNUA PARA PAPEL GRAU CIRÚRGICO. Deve POSSUIR CINCO CAMPOS PARA REGISTRO DAS INFORMAÇÕES: número da seladora, data da selagem, nome do operador, assinatura do operador e resultado. Cada unidade deverá conter o número do lote, fabricação e validade. | INDICADOS PARA EMBALAGENS DO TIPO GRAU CIRÚRGICO/TYVEK. | UNIDADE | 1500 |
| | | | | Detergente ENZIMÁTICO CONTENDO NO MÍNIMO 4 ENZIMAS (protease, lipase, amilase e carbohidrase). Tensoativo não iônico, estabilizante, com pH neutro quando concentrado e levemente alcalino após diluído, biodegradável, não corrosivo para aço, alumínio, borrachas, polímeros de alta densidade e não irritante para a pele e | | | |

| | | | | | | | |
|----|--------|----------|--------|---|---|---------|-------|
| 73 | 328078 | EBS00355 | 404857 | mucosas. Atua na redução de matéria orgânica e biofilme nos artigos em até 5 minutos. Utilizado para remover sangue e fluidos corpóreos de materiais de aço inoxidável, látex, silicone, PVC, vidraria, fibrocópios, endoscópios, canulados. Agindo em rugosidades, fissuras, ranhuras, articulações e lúmen dos objetos. Deve possibilitar o uso manual e em lavadoras automáticas e ultrassônicas, não espumante, apresentando eficácia na ação seguindo as instruções de diluição do fabricante. Uso hospitalar. Deve apresentar a FISPO (ficha de informações de segurança de produtos químicos), ficha técnica e registro na Anvisa. Análise de rendimento será realizada considerando o menor custo por solução diluída por litro do produto. | Preferencialmente fornecimento galão de 5 litros. | LITRO | 1100 |
| 74 | 232373 | EBS09312 | 408071 | Detergente NEUTRO, MULTIUSO, CONCENTRADO, USO HOSPITALAR, para lavagem manual, contém tensoativo biodegradável. Embalagem contendo dados como químico responsável, data de fabricação, validade, nº do lote e registro na Anvisa/MS. Análise de rendimento será realizada considerando o menor custo por solução diluída por litro do produto. Apresentação FRASCO COM 1 litro. | | FRASCO | 1000 |
| 75 | 346045 | EBS02246 | 409149 | Detergente REMOVEDOR DE OXIDAÇÃO DE INSTRUMENTAIS CIRÚRGICOS, detergente usado para remoção de manchas e ferrugens em instrumentais cirúrgicos de aço e alumínio, podendo ser usado em limpeza automatizada e manual. Embalagem com identificação do produto, precauções, modo de utilização e destino final, validade e lote e ter registro no MS. Unidade de fornecimento: FRASCO COM 5 LITROS. | | FRASCO | 12 |
| 76 | 374477 | EBS08583 | | Detergente ENZIMÁTICO PARA PRÉ-LAVAGEM DE INSTRUMENTAL, contendo 3 ENZIMAS (protease, amilase e carbohidrase). Tensoativo não iônico, associado a álcool isopropílico, com pH neutro, biodegradável, não corrosivo para aço, alumínio, borrachas, polímeros de alta densidade e não irritante para a pele e mucosas. Preparação enzimática formadora de espuma, que evita o ressecamento da matéria orgânica no instrumental. Pronto uso. Possuir registro Anvisa. Unidade de fornecimento: frasco com no mínimo 650 ml com borrifador. | | FRASCO | 300 |
| 77 | 439187 | EBS08571 | | Cesto para esterilização, AÇO INOXIDÁVEL, com eletropolimento, DIMENSÕES: cerca de 45 x 25 x 5 cm, retangular, aramado, soldado ponto a ponto, com alças. | | UNIDADE | 50 |
| 78 | 439178 | EBS08573 | | Cesto para esterilização, AÇO INOXIDÁVEL, DIMENSÕES: cerca de 25 x 25 x 5 cm, quadrado, aramado, soldado ponto a ponto, alça. | | UNIDADE | 30 |
| 79 | 452026 | | 402820 | EMBALAGEM PARA ESTERILIZAÇÃO EM AUTOCLAVE. MATERIAL: POLIETILENO, TRANSLÚCIDO; RESISTÊNCIA TÉRMICA A 121°C EM CALOR ÚMIDO POR 15 MINUTOS. APRESENTAÇÃO: SACO COM CAPACIDADE DE 60 L; TAMANHO: CERCA DE 60 X 80 CM. | | UNIDADE | 3.000 |

ANEXO III - MODELO DE PROPOSTA

À Empresa Brasileira de Serviços Hospitalares (Ebserh) - Hospital Universitário XXXXXXXXXXXXXXXXXXXX (HUXX / UFXX), Unidade Gestora (UG) XXXXXXXXXXXX.

Dados da Empresa

Razão Social: XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX

CNPJ: XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX

Endereço: XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX

CEP: XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX

Correio Eletrônico: XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX

Telefone: XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX

Dados Bancários: XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX

A presente proposta é baseada nas especificações, condições e prazos estabelecidos no Pregão Eletrônico nº XX/XXXX.

Declaramos que esta oferta tem **validade de 90 (noventa) dias**.

Os bens cotados nesta proposta dispõem das seguintes características:

| | Unidade de | Marca e | Quantidade | Registro na | Valor | Valor |
|--|------------|---------|------------|-------------|-------|-------|
|--|------------|---------|------------|-------------|-------|-------|

| Item | Descrição (conforme DCB) | Medida | Qtde. | Fabricante | Embalagem | Anvisa | unit. | total |
|------|------------------------------|--------|--------|------------|-----------|--------|---------------|---------------|
| XX | XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX | XXXXXX | XXXXXX | XXXXXX | XXXXXX | XXXXXX | R\$ XXXXXX | R\$ XXXXXX |
| XX | XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX | XXXXXX | XXXXXX | XXXXXX | XXXXXX | XXXXXX | R\$ XXXXXX | R\$ XXXXXX |
| XX | XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX | XXXXXX | XXXXXX | XXXXXX | XXXXXX | XXXXXX | R\$ XXXXXX | R\$ XXXXXX |

Declaro que os itens acondicionados em blister, são fracionáveis, e possuem distanciamento mínimo de 2mm de solda entre as unidades. Declaro ter tomado pleno conhecimento do Edital, do Termo de Referência e dos demais documentos integrantes da presente licitação estando ciente das obrigações das partes e das condições de prestação dos serviços. Declaro que os preços ofertados contemplam todos os custos e despesas, tais como: custos diretos e indiretos, tributos, incidentes, taxas de administração, materiais, serviços, encargos fiscais e trabalhistas, embalagem, seguro, lucro, transporte (carga e descarga), mão de obra e demais custos e despesas necessárias ao cumprimento integral do objeto, bem como o do envio das documentações referentes à habilitação e apresentação de propostas, que a empresa possui capacidade técnico-operacional adequada e que os preços são exequíveis.

Anexo à Proposta: Catálogo Técnico dos produtos, contendo imagens referenciais, descritivo detalhado e especificações técnicas.

(Assinado eletronicamente)
XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX
Cargo / Função: XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX
Representante Legal
(local e data)

INSTRUÇÕES:

- a) A descrição e a disposição de itens da proposta de preços devem obedecer ao padrão proposto.
- b) Os valores correspondentes a cada item devem ser informados em separado, considerando seus preços unitários e totais (por item).

ANEXO IV - MODELO DE ORDEM DE FORNECIMENTO
AQUISIÇÃO DE PRODUTOS PARA SAÚDE - MMH (CURATIVOS E OSTOMIAS)

1. IDENTIFICAÇÃO

| | |
|--------------------------|--|
| Pregão Eletrônico nº | XX/202X |
| Contrato / ARP nº | XX/202X |
| Unidade Solicitante | XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX - UASG XXXXXX |
| Nota de Empenho nº | 202XNEXXXXXXX |
| Solicitação de Compra nº | XXXXXXXXXX |

| | |
|---------------------|------------------------------|
| Contratada | XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX |
| CNPJ | XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX |
| Endereço | XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX |
| Endereço Eletrônico | XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX |

2. ESPECIFICAÇÃO DOS PRODUTOS

| Item | Descrição | Apresentação | Marca | Catmat | Cod Ebserh | Cod. AGHU | Qtde. | Valor unit. | Valor total |
|------|------------------------------|--------------|-------|--------|---------------|--------------|--------|----------------|----------------|
| XX | XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX | | | | | | XXXXXX | R\$ XXXXXX | R\$ XXXXXX |
| XX | XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX | | | | | | XXXXXX | R\$ XXXXXX | R\$ XXXXXX |
| XX | XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX | | | | | | XXXXXX | R\$ XXXXXX | R\$ XXXXXX |

3. PRAZOS E CONDIÇÕES DE ENTREGA

| | |
|----------------------------|--|
| Prazo para entrega | Conforme prazos estabelecidos no Termo de Referência |
| Data prevista para entrega | XX/XX/202X |
| Condições para entrega | Conforme estabelecido no Termo de Referência |
| Local de entrega | XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX |
| Horário de entrega | XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX |
| Contato para entrega | XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX |

4. INSTRUÇÕES COMPLEMENTARES

| |
|--|
| Programação de Entrega: XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX |
| Demais observações Relevantes: XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX |
| Aplicação de Penalidades: Conforme estabelecido no Edital, seus anexos, Ata de Registro de Preços e/ou Contrato. |

5. SANÇÕES ADMINISTRATIVAS

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

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

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;

2. Multa:

Moratória de XX% (xxxxx 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 CONTRATANTE, 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;

Moratória de XX% (xxxxx 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;

Compensatória, para a inexecução parcial do contrato, de XX% (xxxxx por cento) a XX% (xxxxx por cento) do valor total da contratação;

Compensatória, para a inexecução total do contrato, de XX% (xxxxx por cento) a XX% (xxxxx por cento) do valor total da contratação;

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

(assinado eletronicamente)

XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX

Equipe de Fiscalização da Ata de Registro de Preços / Contrato
Portaria de Designação nº XX/202X

ANEXO V - MODELO DE RECEBIMENTO DEFINITIVO

AQUISIÇÃO DE PRODUTOS PARA SAÚDE - MMH (CURATIVOS E OSTOMIAS)

1. IDENTIFICAÇÃO

| | |
|----------------------|--|
| Pregão Eletrônico nº | XX/202X |
| Contrato / ARP nº | XX/202X |
| Unidade Contratante | XX - UASG XXXXXXXX |
| Nota de Empenho nº | 202XNEXXXXXXXX |

| | |
|---------------------|--|
| Contratada | XX |
| CNPJ | XX |
| Endereço | XX |
| Endereço Eletrônico | XX |

2. DADOS DA ORDEM DE FORNECIMENTO

| | |
|--|------------------------------|
| Ordem de Fornecimento nº | XX/202X |
| Valor total | R\$ XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX |
| Remessa referente aos itens entregues | 1ª / 2ª / 3ª |
| Valor da remessa | R\$ XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX |
| Data prevista para entrega dessa remessa | XX/XX/202X |

3. CONDIÇÕES DE RECEBIMENTO

| | |
|---|------------|
| Nota Fiscal nº | XXXX |
| Data de recebimento dos materiais | XX/XX/202X |
| Data do Termo de Recebimento Provisório | XX/XX/202X |

| Manifestação da Equipe de Fiscalização da Ata de Registro de Preços ou do Contrato | |
|--|--|
| <input type="checkbox"/> Cumprimento integral das obrigações | <input type="checkbox"/> Cumprimento parcial das obrigações |
| Observações: | Observações (obrigatório): |
| A validade de todos os insumos entregues está de acordo com o previsto no Termo de Referência? | <input type="checkbox"/> Sim <input type="checkbox"/> Não (implica em não recebimento dos itens com validade incorreta ou solicitação de Carta de Compromisso de Troca) |
| | <input type="checkbox"/> Sim (XX dias de atraso, resultando em aplicação de multa) |

| | |
|--|--------------------------------|
| Houve atraso injustificado na entrega dos insumos? | [] Não (pagamento integral) |
| Valor devido antes do ajuste no pagamento (referente os itens efetivamente entregues, cumprindo os requisitos do Termo de Referência, com base na Ordem de Fornecimento) | R\$ XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX |
| Valor da Multa Aplicada | R\$ XXXXXXXXXX |
| Valor devido à empresa contratada (valor devido deduzido da multa) | R\$ XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX |

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

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

(assinado eletronicamente)
XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX
Equipe de Fiscalização da Ata de Registro de Preços / Contrato
Portaria de Designação nº XX/202X

ANEXO VI - MODELO DE PARECER PARA AMOSTRA

12. IDENTIFICAÇÃO

| | |
|----------------------|---------------------|
| Pregão Eletrônico nº | xx/2025 - Uasg xxx |
| Contrato nº | xx/2025 - Uasg xxx |
| Unidade contratante | xxx - Uasg xxx |
| Nota de Empenho nº | 202xNExxxxxx (link) |
| Contratada | xxx |
| CNPJ | xxx |
| Endereço | xxx |
| Endereço eletrônico | xxx@xxx |

13. DADOS DA ORDEM DE FORNECIMENTO

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

14. CONDIÇÕES DE RECEBIMENTO

| | |
|---|------------|
| Nota Fiscal nº | xxx (link) |
| Data de recebimento dos materiais | xx/xx/202x |
| Data do Termo de Recebimento Provisório | xx/xx/202x |

Manifestação do Gestor

| | |
|--|---|
| [] Cumprimento integral das obrigações | [] Cumprimento parcial das obrigações |
| Observações: | Observações (obrigatório): |
| A validade de todos os insumos entregues está de acordo com o previsto no Termo de Referência? (50% do prazo total da validade) | [] Sim [] Não (implica em não recebimento dos itens com validade incorreta) |
| Houve atraso injustificado na entrega dos insumos? (IMR nº 1) | [] Sim (xx dias de atraso, resultando em glosa no pagamento) [] Não (pagamento integral) |
| Valor devido antes do ajuste no pagamento (referente os itens efetivamente entregues, cumprindo os requisitos do Termo de Referência, com base na Ordem de Fornecimento) | R\$ xxx |
| Faixa de ajuste no pagamento (IMR nº1) | xxx% |
| Valor devido à empresa contratada (valor devido antes do ajuste x faixa de ajuste) | R\$ xxx |

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

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

(assinado eletronicamente)
XXXXXXXXXXXXXXXXXXXX
Membro da Equipe de Planejamento e Contratação
Matrícula SIAPE nº XXXX**



Documento assinado eletronicamente por **Suellida Mangueira de Lima, Chefe de Unidade**, em 01/06/2026, às 13:57, conforme horário oficial de Brasília, com fundamento no art. 6º, caput, do [Decreto nº 8.539, de 8 de outubro de 2015](#).



Documento assinado eletronicamente por **Eraldo Barros Ananias, Assistente Administrativo**, em 01/06/2026, às 13:59, conforme horário oficial de Brasília, com fundamento no art. 6º, caput, do [Decreto nº 8.539, de 8 de outubro de 2015](#).



Documento assinado eletronicamente por **Alesandra Dos Santos Henrique Pereira, Chefe de Setor**, em 01/06/2026, às 14:06, conforme horário oficial de Brasília, com fundamento no art. 6º, caput, do [Decreto nº 8.539, de 8 de outubro de 2015](#).



Documento assinado eletronicamente por **André Luis Coelho Fernandes, Gerente**, em 01/06/2026, às 15:05, conforme horário oficial de Brasília, com fundamento no art. 6º, caput, do [Decreto nº 8.539, de 8 de outubro de 2015](#).



Documento assinado eletronicamente por **Bruna Raquel Rodrigues Araujo, Técnico(a) em Enfermagem**, em 02/06/2026, às 08:22, conforme horário oficial de Brasília, com fundamento no art. 6º, caput, do [Decreto nº 8.539, de 8 de outubro de 2015](#).



Documento assinado eletronicamente por **Emanuella Abrantes da Silva Carvalho, Enfermeiro(a)**, em 02/06/2026, às 08:28, 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 **61470239** e o código CRC **91AACE81**.

Referência: Processo nº 23539.006099/2026-28 SEI nº 61470239