

RCC 3.0 - Termo de Referência - SRP PPS

Processo nº 23763.000937/2026-04

**TERMO DE REFERÊNCIA
AQUISIÇÃO DE PRODUTOS PARA SAÚDE IV - ID 621**

1. DEFINIÇÃO DO OBJETO

1.1. Este Termo de Referência tem como objeto o Registro de Preços para a aquisição insumos para **Produtos para Saúde IV - ID 621**, a fim de atender às necessidades do Hospital Universitário da Universidade Federal de São Carlos - HU-UFSCar, Unidade Gestora (UG) 155900, 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. Os quantitativos e respectivos códigos dos itens são os discriminados na tabela abaixo:

ANEXO I - DESCRIÇÃO DETALHADA E QUANTITATIVOS DO OBJETO

ITEM:	CATMAT	AGHU	EBSERH:	DESCRIPTIVO:	APRESENTAÇÃO	QUANTIDADE	PARTICIPAÇÃO	INTERVALO ENTRE OS LANCES
1	611076	404145	EBS04975	Agulha DE BIÓPSIA PLEURAL, tipo COPE, REUTILIZÁVEL. MEDIDA 11 G x 3" ou 80 x 3,0 mm, composta por 5 peças: uma cânula externa em aço inoxidável 11 G, um delimitador de profundidade, uma agulha interna de 13 G com estilete, um mandril de 13 G com gancho para coleta de amostra, um mandril para retirada de amostra. Haste de sustentação propiciando firmeza e segurança ao procedimento, conexão para seringa luer lock. Embalagem com dados de identificação e procedência e registro no Ministério da Saúde.Aprs: unidade	Unidade	450	AMPLA CONCORRÊNCIA	0,75%
2	603038	406111	EBS12674	Agulha DE BIÓPSIA, TAMANHO 16 G x 20 cm DE COMPRIMENTO, com disparador semi-automático. Aplicação: biópsia RENAL. AGULHA EM AÇO INOXIDÁVEL, corte preciso, centimetrada e RADIOPACA. Empunhadura ergonômica e de fácil manuseio. Embalagem individual com abertura asséptica e identificação do produto conforme legislação vigente. Possuir registro Anvisa.Aprs: unidade	Unidade	600	AMPLA CONCORRÊNCIA	0,75%
3	628404	404537	EBS01926	Atadura DE RAYON ESTÉRIL: CONFECCIONADA EM FIBRAS SINTÉTICAS 100% RAYON. TAMANHO 7,5 a 10 cm x 5 metros. Livre de impurezas, rasgos, fios soltos e manchas. Atóxica e apirogênico. Todo material deve ser resistente, maleável, manuseio fácil e seguro, uso único, biocompatível e atender a legislação vigente. Embalagem resistente, com abertura	Embalagem 1 Unidade	500	AMPLA CONCORRÊNCIA	0,75%

				asséptica, com identificação do produto, lote e validade de fácil visualização.Aprs: unidade				
4	632855	405223	EBS00497	Atadura ELÁSTICA COMPRESSIVA DE 10 CM PARA EDEMA, comprimento mínimo de 4,5 m, possui características adesivas e auto-aderente, não se fixando a pele, permanecer segura sem necessidade de outros fixadores, confeccionada em material tipo MICROPORE E ELÁSTICO. Dados de identificação e procedência, lote, tempo de validade e registro no Ministério da Saúde/Anvisa.Aprs: unidade	Unidade	300	AMPLA CONCORRÊNCIA	0,75%
5	478129	405225	EBS00498	Atadura ELÁSTICA COMPRESSIVA DE 15 CM PARA EDEMA, comprimento mínimo de 4,5 m, possui características adesivas e auto-aderente, não se fixando a pele, permanecer segura sem necessidade de outros fixadores, confeccionada em material tipo MICROPORE E ELÁSTICO. Dados de identificação e procedência, lote, tempo de validade e registro no Ministério da Saúde/Anvisa.Aprs: unidade	Unidade	300	AMPLA CONCORRÊNCIA	0,75%
6	478129	403291	EBS00496	Atadura ELÁSTICA COMPRESSIVA DE 5 CM PARA EDEMA, comprimento mínimo de 4,5 m, possui características adesivas e auto-aderente, não se fixando a pele, permanecer segura sem necessidade de outros fixadores, confeccionada em material tipo MICROPORE E ELÁSTICO. Dados de identificação e procedência, lote, tempo de validade e registro no Ministério da Saúde/Anvisa.Aprs: unidade	Unidade	300	AMPLA CONCORRÊNCIA	0,75%
7	444271	403292	EBS09371	Bolsa para acondicionamento de órgãos e espécimes, uso em videocirurgia, em material PLÁSTICO, com ARO METÁLICO, CAPACIDADE para cerca de 200 ml, com sistema introdutor para trocarter de 10 mm. ESTÉRIL, DESCARTÁVEL. Embalagem individual contendo dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, validade do produto e registro na Anvisa/MS.Aprs: unidade	Unidade	120	AMPLA CONCORRÊNCIA	0,75%
				CADARÇO VASCULAR, material SILICONE grau médico, TAMANHO 1,4 (+/- 0,1) mm x 50 (+/- 5) cm. Aplicação: oclusão e identificação de artérias,				

8	446750	404595	EBS07516	veias, nervos, tendões, cordões espermáticos e ureteres, RADIOPACO, cor BRANCA, ESTÉRIL, LÁTEX FREE, descartável, biocompatível, atraumático, repelente a fluidos. Embalagem com abertura e transferência asséptica, contendo identificação do produto, data de fabricação, validade e lote. A apresentação do produto deverá obedecer a legislação vigente e possuir registro Anvisa/MS.Aprs: unidade	unidade	600	AMPLA CONCORRÊNCIA	0,75%
9	446749	404651	EBS07515	CADARÇO VASCULAR, material SILICONE grau médico, TAMANHO 1,4 (+/- 0,1) mm x 50 (+/- 5) cm. Aplicação: oclusão e identificação de artérias, veias, nervos, tendões, cordões espermáticos e ureteres, RADIOPACO, cor VERMELHA, ESTÉRIL, LÁTEX FREE, descartável, biocompatível, atraumático, repelente a fluidos. Embalagem com abertura e transferência asséptica, contendo identificação do produto, data de fabricação, validade e lote. A apresentação do produto deverá obedecer a legislação vigente e possuir registro Anvisa/MS.Aprs: unidade	unidade	600	AMPLA CONCORRÊNCIA	0,75%
10	607204	404587	EBS00455	Campo cirúrgico, ESTÉRIL, DESCARTÁVEL, MEDINDO 140 cm X 130 cm, COM BOLSA medindo 30 cm x 30 cm, material 100% POLIPROPILENO. Repelente a fluidos, com baixo índice de flamabilidade e baixo índice de desprendimento de partículas. Antiestático e isento de látex em sua composição. Aplicação: USO OFTALMOLÓGICO. Apresentar registro no Ministério da Saúde/Anvisa. Embalagem individual, resistente, segura, com abertura asséptica, contendo identificação do produto conforme legislação, validade e lote de fácil visualização. Aceita-se para variação no comprimento e largura de 5 cm.Aprs: pacote	Unidade	8000	AMPLA CONCORRÊNCIA	0,75%
11	607219	404619	EBS12732	Campo cirúrgico, INCISIONAL, ADESIVO HIPOALÉRGÊNICO, IMPERMEÁVEL, ESTÉRIL, DESCARTÁVEL, ÁREA TOTAL MÍNIMA DE 65 cm x 45 cm, ÁREA ADESIVA INCISIONAL MEDINDO 60 cm x 45 cm (+/- 5 cm). Material PLÁSTICO, de fácil manuseio, resistente, maleável, sem irritantes dérmicos, que propicie adesividade segura e permita a retirada sem trauma e sem deixar	Unidade	300	AMPLA CONCORRÊNCIA	0,75%

				resíduos na pele. Embalagem individual deve: garantir a integridade do produto, permitir a sua fácil retirada e conter dados de identificação, lote, data de esterilização, procedência, validade e registro na Anvisa.Aprs: unidade				
12	435579	265438	EBS00528	Caneta MARCADORA DE PELE. ESTÉRIL. Acompanha RÉGUA flexível com tamanho de 10 a 15 cm. Ponteira a ARREDONDADA com traço de 1 mm. Tinta permanente de secagem rápida, resistente a povidine, clorexidine, álcool e sangue. CORES DIVERSAS. Atóxica, apirogênica, hipoalergênica, embalagem única.Aprs: unidade	Unidade	400	AMPLA CONCORRÊNCIA	0,75%
13	474773	406112	EBS15033	Cânula NASOFARÍNGEA, TAMANHO 3, em PVC maleável, ponta atraumática e BISELADA, ESTÉRIL, descartável. Embalagem em papel grau cirúrgico, com abertura em pétala, contendo dados de identificação, data de fabricação, validade, tipo de esterilização, lote, registro na Anvisa. - Apresentação: UNIDADEAprs: unidade	Unidade	80	AMPLA CONCORRÊNCIA	0,75%
14	474773	404605	EBS15031	Cânula NASOFARÍNGEA, TAMANHO 4, em PVC maleável, ponta atraumática e BISELADA, ESTÉRIL, descartável. Embalagem em papel grau cirúrgico, com abertura em pétala, contendo dados de identificação, data de fabricação, validade, tipo de esterilização, lote, registro na Anvisa. - Apresentação: UNIDADEAprs: unidade	Unidade	80	AMPLA CONCORRÊNCIA	0,75%
15	474775	406113	EBS15032	Cânula NASOFARÍNGEA, TAMANHO 5, em PVC maleável, ponta atraumática e BISELADA, ESTÉRIL, descartável. Embalagem em papel grau cirúrgico, com abertura em pétala, contendo dados de identificação, data de fabricação, validade, tipo de esterilização, lote, registro na Anvisa. - Apresentação: UNIDADEAprs: unidade	Unidade	80	AMPLA CONCORRÊNCIA	0,75%
16	474777	403069	EBS07249	Cânula NASOFARÍNGEA, TAMANHO 6, em PVC maleável, ponta atraumática e BISELADA, ESTÉRIL, descartável. Embalagem em papel grau cirúrgico, com abertura em pétala, contendo dados de identificação, data de fabricação, validade, tipo de esterilização, lote, registro na Anvisa.Aprs: unidade	Unidade	80	AMPLA CONCORRÊNCIA	0,75%
				Cânula NASOFARÍNGEA, TAMANHO 7, em PVC maleável, ponta				

17	474779	403071	EBS07250	atraumática e BISELADA, ESTÉRIL, descartável. Embalagem em papel grau cirúrgico, com abertura em pétala, contendo dados de identificação, data de fabricação, validade, tipo de esterilização, lote, registro na Anvisa.Aprs: unidade	Unidade	80	AMPLA CONCORRÊNCIA	0,75%
18	474781	403073	EBS07251	Cânula NASOFARÍNGEA, TAMANHO 8, em PVC maleável, ponta atraumática e BISELADA, ESTÉRIL, descartável. Embalagem em papel grau cirúrgico, com abertura em pétala, contendo dados de identificação, data de fabricação, validade, tipo de esterilização, lote, registro na Anvisa.Aprs: unidade	Unidade	80	AMPLA CONCORRÊNCIA	0,75%
19	617194	404618	EBS02223	Capa de proteção para CÂMARA DE VÍDEO E FIBRA ÓTICA, para cabos utilizados em vídeo cirurgias 15 x 250 a 300 cm, ESTÉRIL, uso único, PLÁSTICO TRANSPARENTE, flexível, com dispositivo fixação segura em uma das extremidades. Todo material deve ser resistente, isento de resíduos e impurezas, propiciar manuseio fácil e seguro, e estar de acordo com a legislação vigente. Embalagem resistente, segura, com abertura asséptica, contendo identificação do produto, lote e validade de fácil visualização.Aprs: unidade	Unidade	3000	AMPLA CONCORRÊNCIA	0,75%
20	443991	406115	EBS14771	CARTUCHO DE CLIPE uso cirúrgico, material POLÍMERO, tipo HEMOSTÁTICO PARA LIGADURA MECÂNICA, TAMANHO EXTRA-GRANDE, atraumático, cor DOURADO, faixa de fixação 7 a 16 mm, cartucho com 06 cliques. Material deve ser compatível com equipamento videolaparoscópico a ser comodado	Unidade	300	AMPLA CONCORRÊNCIA	0,75%
21	455974	404307	EBS14303	Cateter de DRENAGEM GERAL PERCUTÂNEO, 10 a 14 FR, COMPRIMENTO 20 a 25 cm. Em POLÍMERO maleável com revestimento hidrofílico, COM TRAVA e PONTA PIGTAIL, com orifícios laterais. Conjunto composto por cateter, cânula metálica e mandril com ponta trocar. ESTÉRIL. Embalagem individual em papel grau cirúrgico com abertura em pétala asséptica, com dados de identificação e procedência, tempo de validade e registro no Ministério da Saúde.Aprs: unidade	Unidade	300	AMPLA CONCORRÊNCIA	0,75%
				CATETER DE MONITORIZAÇÃO, tipo:				

22	457456	404607	EBS04971	<p>ARTERIAL, TAMANHO 18 G (4 FR), COMPRIMENTO: 7 (+/- 1) cm. Material: POLIURETANO ou TEFLON, radiopaco. Componentes: kit com FIO GUIA e AGULHA INTRODUTORA 18 a 20 G, com aba para sutura e fixação. Compatível com TÉCNICA DE SELDINGER. Com superfície lisa, atraumática, resistente, sem rasgar, enrugar e liberar resíduos, flexível, de fácil manuseio. Estéril, uso único, embalagem individual resistente com abertura em pétala asséptica, contendo a identificação do produto, lote e validade de fácil visualização. Registro no Ministério da Saúde/Anvisa.Aprs: unidade</p>	Unidade	140	AMPLA CONCORRÊNCIA	0,75%
23	419923	404611	EBS05146	<p>CATETER DE MONITORIZAÇÃO, tipo: ARTERIAL, TAMANHO 22 G (2,5 FR), COMPRIMENTO: 6 (+/- 2) cm. Material: POLIURETANO ou TEFLON, radiopaco. Componentes: kit com FIO GUIA e AGULHA INTRODUTORA, com aba para sutura e fixação. Compatível com TÉCNICA DE SELDINGER. Com superfície lisa, atraumática, resistente, sem rasgar, enrugar e liberar resíduos, flexível, de fácil manuseio. Estéril, uso único, embalagem individual resistente com abertura em pétala asséptica, contendo a identificação do produto, lote e validade de fácil visualização. Registro no Ministério da Saúde/Anvisa.Aprs: unidade</p>	Unidade	140	AMPLA CONCORRÊNCIA	0,75%
24	437397	404597	EBS01248	<p>Cateter TOTALMENTE IMPLANTÁVEL, DIÂMETRO 4,5 FR (+/-0,5 FR); com conexão para reservatório subcutâneo para acesso venoso de longa permanência; estéril; radiopaco; reservatório (ou PORT): dispositivo com câmara de infusão recoberta superiormente por membrana de silicone e corpo resistente a perfuração; kit contendo: CATETER DE SILICONE, RESERVATÓRIO E MATERIAIS PARA INSERÇÃO PERCUTÂNEA (seringa, agulha de punção venosa, fio guia conforme técnica de Seldinger, bainha introdutória, dilatador, anel de conexão, tunelizador, agulha com bisel especial para punção do reservatório).Aprs: unidade</p>	Unidade	100	AMPLA CONCORRÊNCIA	0,75%
				<p>Cateter TOTALMENTE IMPLANTÁVEL, DIÂMETRO 5,5 FR (+/-0,5 FR), com conexão para</p>				

25	437398	404599	EBS01249	reservatório subcutâneo para acesso venoso de longa permanência; estéril; radiopaco; reservatório (ou PORT): dispositivo com câmara de infusão recoberta superiormente por membrana de silicone e corpo resistente a perfuração; - kit contendo: CATETER DE SILICONE, RESERVATÓRIO E MATERIAIS PARA INSERÇÃO PERCUTÂNEA (seringa, agulha de punção venosa, fio guia conforme técnica de Seldinger, bainha introdutória, dilatador, anel de conexão, tunelizador, agulha com bisel especial para punção do reservatório).Aprs: unidade	Unidade	100	AMPLA CONCORRÊNCIA	0,75%
26	437399	404592	EBS01250	Cateter TOTALMENTE IMPLANTÁVEL, DIÂMETRO 6,5 FR (+/-0,5 FR); com conexão para reservatório subcutâneo para acesso venoso de longa permanência; estéril; radiopaco; reservatório (ou PORT): dispositivo com câmara de infusão recoberta superiormente por membrana de silicone e corpo resistente a perfuração; - kit contendo: CATETER DE SILICONE, RESERVATÓRIO E MATERIAIS PARA INSERÇÃO PERCUTÂNEA (seringa, agulha de punção venosa, fio guia conforme técnica de Seldinger, bainha introdutória, dilatador, anel de conexão, tunelizador, agulha com bisel especial para punção do reservatório).Aprs: unidade	Unidade	100	AMPLA CONCORRÊNCIA	0,75%
27	437401	403288	EBS01252	Cateter TOTALMENTE IMPLANTÁVEL, DIÂMETRO 9,0 FR (+/-0,5 FR); com conexão para reservatório subcutâneo para acesso venoso de longa permanência; estéril; radiopaco; reservatório (ou PORT): dispositivo com câmara de infusão recoberta superiormente por membrana de silicone e corpo resistente a perfuração; kit contendo: CATETER DE SILICONE, RESERVATÓRIO E MATERIAIS PARA INSERÇÃO PERCUTÂNEA (seringa, agulha de punção venosa, fio guia conforme técnica de Seldinger, bainha introdutória, dilatador, anel de conexão, tunelizador, agulha com bisel especial para punção do reservatório).Aprs: unidade	Unidade	100	AMPLA CONCORRÊNCIA	0,75%
				Clipador para videocirurgia, para cliques de titânio, tamanho grande, com haste giratória e de comprimento de aproximadamente 35 cm, com diâmetro de cerca de 10 mm, reutilizável e				

28	444124			esterilizável, com boa fixação dos cliques nos tecidos humanos. Material AÇO INOXIDÁVEL AISI 420, autoclavável até 135 °C. Com compatibilidade para sistema de rastreabilidade. Garantia de 10 anos. Lote, logomarca do fabricante e as iniciais do hospital, utilizando método a laser.Aprs: unidade	Unidade	4	AMPLA CONCORRÊNCIA	0,75%
29	443994	404613	EBS14415	CLIQUE uso cirúrgico, material POLÍMERO, tipo com SISTEMA DE TRAVA, tamanho MÉDIO-GRANDE, cor VERDE, envelope com 06 cliques. ESTÉRIL, descartável. Embalagem em papel grau cirúrgico com abertura em pétala, contendo externamente dados de identificação, procedência, tipo de esterilização, número do lote, data de fabricação, validade do produto e registro no Ministério da Saúde/Anvisa. Etiqueta de rastreabilidade para identificação em prontuário do paciente. Material deve ser compatível com clipador a ser comoditado.Aprs: unidade	unidade	300	AMPLA CONCORRÊNCIA	0,75%
30	443992	404606	EBS06802	CLIQUE uso cirúrgico, material POLÍMERO, tipo HEMOSTÁTICO, para LIGADURA DE VASOS DE 5 mm a 13 mm (TAMANHO GRANDE). Confeccionado em POLÍMERO NÃO-ABSORVÍVEL, inerte e radiotransparente. Forma ARREDONDADA com ranhuras internas que proporcionam uma fixação segura e sem escorregamento, para reter o clipe no aplicador. Sistema de fechamento por travamento, travando apenas se o vaso for menor que o campo de alcance do clipe. Capaz de reverter uma ligadura sem danificar o vaso. Conjunto ESTÉRIL, de uso único. Apresentação: cartucho com 6 cliques. Embalagem em papel grau cirúrgico com abertura em pétala, contendo externamente dados de identificação, procedência, tipo de esterilização, número do lote, data de fabricação, validade do produto e registro no Ministério da Saúde/Anvisa. Etiqueta de rastreabilidade para identificação em prontuário do paciente. Disponível com: 02 (duas) UNIDADES DE APLICADORES ENDOSCÓPICOS compatíveis com os cliques adquiridos, DIMENSÕES DA HASTE 10 mm (diâmetro) x 45 cm (COMPRIMENTO). Aplicadores em aço inoxidável, leves e de fácil	Unidade	300	AMPLA CONCORRÊNCIA	0,75%

				manuseio, que possam ser submetidos a processos de limpeza e autoclavagem. Material deve ser compatível com clipador a ser comodatado.				
31	443987	404615	EBS06819	CLIQUE uso cirúrgico, material TITÂNIO, tipo HEMOSTÁTICO, tamanho GRANDE 11,4 mm. ESTÉRIL, descartável. Embalagem em papel grau cirúrgico com abertura em pétala, contendo externamente dados de identificação, procedência, tipo de esterilização, número do lote, data de fabricação, validade do produto e registro no Ministério da Saúde/Anvisa. Etiqueta de rastreabilidade para identificação em prontuário do paciente. Compatível com clipadora de videolaparoscopia a ser comodatado.	unidade	800	AMPLA CONCORRÊNCIA	0,75%
32	443989	404608	EBS14016	CLIQUE uso cirúrgico, material TITÂNIO, tipo HEMOSTÁTICO, TAMANHO PEQUENO, atraumático, envelope com 06 cliques. Embalagem em papel grau cirúrgico com abertura em pétala, contendo externamente dados de identificação, procedência, tipo de esterilização, número do lote, data de fabricação, validade do produto e registro no Ministério da Saúde/Anvisa. Etiqueta de rastreabilidade para identificação em prontuário do paciente. Material deve ser compatível com clipador a ser comodatado.	Unidade	300	AMPLA CONCORRÊNCIA	0,75%
33	628269	294020	EBS02226	Compressa DE GAZE TIPO QUEIJO (bobina de gaze) de 91 cm x 91 m, COM 13 FIOS/cm², 8 CAMADAS e pelo menos 3 DOBRAS, NÃO ESTÉRIL, compressa e/ou atadura de gaze hidrófila tipo queijo, para fins de absorção de sangue, secreções líquidas em cirurgias e/ou na confecção de gaze vaselinada, furacinada, dissectores ou torundas, cor BRANCA, elaborada COM TECIDO 100% ALGODÃO, altamente absorvente, macio e sem impurezas, dobras das laterais para dentro evitando desfiamento, enrolada de forma contínua, embalagem contendo 1 peça de 91 cm de largura por 91 metros de comprimento, PESO MÉDIO APROXIMADO 1700 GRAMAS, constando externamente dos dados de identificação, procedência, data de validade e registro no MS/Anvisa.Aprs: unidade	Embalagem 1 Unidade	800	AMPLA CONCORRÊNCIA	0,75%
				Compressa DE GAZE TIPO QUEIJO (bobina de gaze)				

34	628267	294020	EBS05830	DE 91 cm x 91 m, COM 9 FIOS/cm², 8 camadas e 8 dobras, NÃO ESTÉRIL, compressa e/ou atadura de gaze hidrófila tipo queijo, para fins de absorção de sangue, secreções líquidas em cirurgias e/ou na confecção de gaze vaselinada, furacinada, dissectores ou torundas, cor BRANCA, elaborada COM TECIDO 100% ALGODÃO, altamente absorvente, macio e sem impurezas, dobras das laterais para dentro evitando desfiamento, enrolada de forma contínua, embalagem contendo 1 peça de 91 cm de largura por 91 metros de comprimento, constando externamente dos dados de identificação, procedência, data de validade e registro na Anvisa/MS.Aprs: unidade	Embalagem 1 Unidade	800	AMPLA CONCORRÊNCIA	0,75%
35	458780	404299	EBS02162	Conector EM T PARA TERAPIA RESPIRATÓRIA, em POLICARBONATO, tamanho UNIVERSAL, NÃO ESTÉRIL.	Unidade	800	AMPLA CONCORRÊNCIA	0,75%
36	448114	404601	EBS05066	Conjunto CATETER DE MONITORIZAÇÃO, tipo: ARTERIAL, para PUNÇÃO DE ARTÉRIA RADIAL por técnica Seldinger, POLIURETANO tipo 2, RADIOPACO, reforço junção, extensão com clamp e aba de fixação, agulha arterial, corte em V para indicação face bisel, DIMENSÕES: 20 G x 8 cm e 22 g x 5 cm.Aprs: unidade	Unidade	800	AMPLA CONCORRÊNCIA	0,75%
37	404522	406117	EBS04966	Conjunto DE CRICOTIROTOMIA; cateter introdutor SEM BALÃO; contendo agulha de punção, fio guia e dilatador compatíveis; cateter para via aérea COM 3 a 4 mm DE DIÂMETRO e 4 a 6 cm DE COMPRIMENTO; embalagem ESTÉRIL e transparente.Aprs: unidade	Unidade	100	AMPLA CONCORRÊNCIA	0,75%
38	456574	404604	EBS04965	Conjunto DE CRICOTIROTOMIA; contendo, minimamente, cateter para via aérea COM 4 a 5 mm DE DIÂMETRO e 9 cm DE COMPRIMENTO, com BALÃO; fixador ou flange para fixação, seringa, agulha de punção e/ou bisturi, fio guia compatível, conector luer lock de 15 mm. Embalagem ESTÉRIL e transparente.Aprs: unidade	Unidade	30	AMPLA CONCORRÊNCIA	0,75%
39	455976	404600	EBS05089	Conjunto DE DRENAGEM PERCUTÂNEA BILIAR, cateter polímero ponta PIGTAIL, CERCA DE 8 FR x 40 cm, marcas RADIOPACAS, com sistema introdutor, ESTÉRIL, uso único. Embalagem resistente com abertura asséptica, contendo identificação do produto,	Unidade	100	AMPLA CONCORRÊNCIA	0,75%

				lote e validade de fácil visualização e possuir registro na Anvisa/MS.Aprs: unidade				
40	626632	405233	EBS13313	Conjunto para ANESTESIA COMBINADA regional RAQUI-PERIDURAL, composto por AGULHA 16 G com comprimento de 3 1/4'' em aço inox; COM TRAVA, tipo WEISS, 16 G X 3 1/4'', agulha para raquianestesia 27 G, com ponta tipo QUINCKE, CATETER 19 G, de nylon transparente, conector LUER LOCK, com diâmetro externo cerca de 1,1 mm x comprimento 900 mm, filtro de 0,2 µm, seringa LUER SLIP, capacidade mínima 10 ml, para técnica de perda de resistência. ESTÉRIL, descartável, de uso único. Embalagem individual resistente com abertura em pétala asséptica, contendo a identificação do produto, lote e validade de fácil visualização.Aprs: unidade	Unidade	100	AMPLA CONCORRÊNCIA	0,75%
41	626633	403689	EBS13051	CONJUNTO para ANESTESIA PERIDURAL, composto por AGULHA 16 G com comprimento de 3 1/4'' em aço inox; COM ALETA, ponta CURVA, tipo TUOHY, BISEL CURTO e afiado, isenta de rebarbas ou imperfeições; cânula demarcada em cm; canhão tipo luer lock, translúcido e internamente cônico, com conexão perfeita com dispositivos, tampa protetora; e CATETER em nylon, transparente, radiopaco, demarcado em sua extensão, com diâmetro interno cerca de 0,60 x 1000 mm, filtro de 0,2 µm, ESTÉRIL, descartável, de uso único. Embalagem individual resistente com abertura em pétala asséptica, contendo a identificação do produto, lote e validade de fácil visualização.Aprs: unidade	Unidade	900	AMPLA CONCORRÊNCIA	0,75%
42	626641	405213	EBS15006	CONJUNTO para ANESTESIA PERIDURAL, composto por AGULHA 18 G com comprimento de 3 1/4'' em aço inox; COM ALETA, ponta CURVA, tipo TUOHY, BISEL CURTO e afiado, isenta de rebarbas ou imperfeições; cânula demarcada em cm; canhão tipo luer lock, translúcido e internamente cônico, com conexão perfeita com dispositivos, tampa protetora; e CATETER em nylon, transparente, radiopaco, demarcado em sua extensão, com diâmetro interno cerca de 0,85 x 1000 mm, ESTÉRIL, descartável, de uso único. Embalagem individual resistente com abertura em pétala asséptica, contendo a identificação do produto, lote e validade de	Unidade	300	AMPLA CONCORRÊNCIA	0,75%

				fácil visualização.Aprs: unidade				
43	611077	404593	EBS02126	Conjunto PARA BIÓPSIA HEPÁTICA PERCUTÂNEA (agulha MENGHINI). Descartável, estéril. DIÂMETRO DE 1,6 mm, CALIBRE 16 G x 95 mm (+/- 5 mm), contendo: CÂNULA com parede ultrafina, mandril afiado para aspiração histológica rápida e atraumática, SERINGA DE 10 ml com trava, com BISTURI DESCARTÁVEL e agulha hipodérmica. Embalagem com informações de lote, procedência, prazo de validade método de esterilização, registro no MS.Aprs: unidade	Unidade	600	AMPLA CONCORRÊNCIA	0,75%
44	619797	294129	EBS08748	Conjunto para DRENAGEM DE TÓRAX. Dreno de tórax PIGTAIL, CALIBRE nº 14, em POLÍMERO biocompatível, com fenestras, válvula unidirecional, tubo conector com cerca de 30 cm. Conjunto com composição mínima de cateter de drenagem, bisturi, agulha introdutora, fio guia, dilatador, tubo conector. Para drenagem percutânea. Estéril, descartável. Embalagem resistente com abertura e transferência asséptica, identificação do produto, validade e lote de fácil visualização. Deve apresentar Registro no MS.Aprs: unidade	Unidade	450	AMPLA CONCORRÊNCIA	0,75%
45	438547	406114		Dreno tubulo-laminar, espessura de 18 french, em material de silicone, com introdutor em aço inoxidável, com componente adicional de reservatório graduado - por pressão negativa - cujo volume comporta cerca de 250 mL, com conector universal, tendo válvula antirrefluxo e extensor, radiopaco, de comprimento médio de 70 cm, estéril, descartável, com embalagem individual.	Unidade	100	AMPLA CONCORRÊNCIA	0,75%
46	431944	406116	EBS12117	ELÁSTICO ORTODÔNTICO, tipo PARA LIGADURA, material ELASTÔMERO, atóxico, cores variadas. Apresentação: pacote com 1000 unidades. Embalagem contendo identificação do produto, lote, data de fabricação, validade e registro na Anvisa.Aprs: unidade	Unidade	50	AMPLA CONCORRÊNCIA	0,75%
				Equipo PARA PERFUSÃO DE ÓRGÃOS (em cirurgias de captação e transplante de órgãos), em PVC, cristal, DUAS VIAS, com ponta perfuradora, com cata bolhas, pinça corta fluxo central e todas as vias, conector LUER LOCK em PVC cristal em sua extremidade. Estéril,				

47	609793	198021	EBS00576	embalagem individual, grau cirúrgico, que permita abertura e transferência com técnica asséptica, contendo dados de identificação, procedência, data e tipo de esterilização, prazo de validade e atender a legislação sanitária vigente e pertinente ao produto.Aprs: unidade	Unidade	360	AMPLA CONCORRÊNCIA	0,75%
48	609767	403301	EBS06222	Equipo PARA PERFUSÃO/IRRIGAÇÃO DE ALTO FLUXO, (abordagem artroscópica e cirurgias urológicas), em PVC, cristal, QUATRO VIAS, com diâmetro de ¼ cada via com ponta perfuradora, com cata bolhas, pinça corta fluxo central e todas as vias, conector LUER LOCK em PVC cristal em sua extremidade, esterilizado em ETO. Estéril, embalagem individual, grau cirúrgico, que permita abertura e transferência com técnica asséptica, contendo dados de identificação, procedência, data e tipo de esterilização, prazo de validade e atender a legislação sanitária vigente e pertinente ao produto.Aprs: unidade	Unidade	450	AMPLA CONCORRÊNCIA	0,75%
49	453888	406119	EBS12314	Esponja cirúrgica TRIANGULAR OFTÁLMICA, composição da ponta: acetato de polivinilo (PVA), alta absorção para limpeza cirúrgica de córnea, biocompatível, cabo em material plástico. ESTÉRIL, DESCARTÁVEL, TAMANHO aproximado de 6 cm. Acondicionado em embalagem apropriada para o produto; rótulo com número de lote, data de fabricação/validade, composição e procedência, registro no Ministério da Saúde/Anvisa.Aprs: unidade	Unidade	200	AMPLA CONCORRÊNCIA	0,75%
50	631799	294386	EBS00782	Fita CARDÍACA, EM ALGODÃO, BRANCO, trançado, não absorvível. MEDIDA DE 0,30 x 0,35 x 80 cm (+/- 5 cm de variação). Embalagem individual com abertura asséptica, contendo lote, validade conforme legislação vigente. ESTÉRIL, uso único.Aprs: unidade	Unidade	900	AMPLA CONCORRÊNCIA	0,75%
51	623256	294061	EBS05916	Compressa ALGODONADA ESTÉRIL, para curativo tipo APÓSITO, MEDINDO APROXIMADAMENTE 20 cm (largura) x 50 cm (comprimento), camada interna 100% ALGODÃO PURO, revestimento de gaze 100% algodão puro COM NO MÍNIMO 13 FIOS POR cm² que proporcione absorção segura; acabamento sem costuras,	embalagem 10	6000	AMPLA	0,75%

				regular e seguro. Atóxica, livre de resíduos e impurezas. Embalagem individual adequada, resistente, segura, que propicie abertura tipo pétala e transferência asséptica, com identificação do produto, procedência, validade e lote de fácil visualização. Registro no Ministério da Saúde/Anvisa.	Unidades		CONCORRÊNCIA	
52	452989	403557	EBS05080	Guia de intubação traqueal tipo BOUGIE para intubação traqueal difícil, TAMANHO INFANTIL, material revestido em POLÍMERO. Compatível com tubos endotraqueais de DIÂMETRO de cerca de 2,5 mm a cerca de 4,5 mm, COMPRIMENTO cerca de 50 cm, segmento distal ANGULADO, superfície antiaderente. Marca nítida indicativa do ponto de deflexão e da profundidade, ponta maciça arredondada. Todo o material deve ser resistente e propiciar utilização segura. ESTÉRIL e DESCARTÁVEL. Embalagem individual, contendo identificação do produto, lote e validade. Aprs: unidade	Unidade	60	AMPLA CONCORRÊNCIA	0,75%
53	608432	403558	EBS15072	Guia de intubação traqueal tipo BOUGIE para intubação traqueal difícil, TAMANHO NEONATAL, material revestido em POLÍMERO. Compatível com tubos endotraqueais de DIÂMETRO de cerca de 2,0 mm a cerca de 2,5 mm, COMPRIMENTO cerca de 50 cm, segmento distal ANGULADO, superfície antiaderente. Marca nítida indicativa do ponto de deflexão e da profundidade, ponta maciça arredondada. Todo o material deve ser resistente e propiciar utilização segura. ESTÉRIL e DESCARTÁVEL. Embalagem individual, contendo identificação do produto, lote e validade. - Apresentação: UNIDADE Aprs: unidade	Unidade	60	AMPLA CONCORRÊNCIA	0,75%
54	452990	402319	EBS07112	Guia de intubação traqueal tipo BOUGIE VENTILADO, para intubação traqueal difícil, TAMANHO ADULTO, material revestido em POLÍMERO. Compatível com tubos endotraqueais de DIÂMETRO de cerca de 5 mm a cerca de 10 mm, COMPRIMENTO cerca de 60 cm, segmento distal ANGULADO, superfície antiaderente. Marca nítida indicativa do ponto de deflexão e da profundidade, ponta maciça arredondada. Todo o material deve ser isento de látex, resistente e propiciar utilização segura.	Unidade	80	AMPLA CONCORRÊNCIA	0,75%

				ESTÉRIL e DESCARTÁVEL. Embalagem individual, contendo identificação do produto, lote e validade.Aprs: unidade				
55	452991	403557		Guia de intubação traqueal tipo BOUGIE VENTILADO, para intubação traqueal difícil, TAMANHO INFANTIL, material revestido em POLÍMERO. Compatível com tubos endotraqueais de DIÂMETRO de cerca de 2,5 mm a cerca de 4,5 mm, COMPRIMENTO cerca de 50 cm, segmento distal ANGULADO, superfície antiaderente. Marca nítida indicativa do ponto de deflexão e da profundidade, ponta maciça arredondada. Todo o material deve ser isento de látex, resistente e propiciar utilização segura. ESTÉRIL e DESCARTÁVEL. Embalagem individual, contendo identificação do produto, lote e validade.Aprs: unidade	Unidade	60	AMPLA CONCORRÊNCIA	0,75%
56	431230	406121	EBS00783	Hemostático ABSORVÍVEL, a partir de CELULOSE OXIDADA regenerada DE FIBRAS DE ALGODÃO. MEDIDAS DE 25 mm x 50 mm (+/- 5 mm de variação). Proteção bactericida, absorção rápida de no máximo 4 minutos e tempo de absorção completa de no máximo 14 dias. Estéril, uso único. Embalagem individual, resistente, com abertura em pétala e asséptica, contendo dimensões do produto, lote, validade. Apresentar procedência e registro, conforme a legislação vigente.Aprs: unidade	Unidade	600	AMPLA CONCORRÊNCIA	0,75%
57	431248	403313	EBS00784	Hemostático ABSORVÍVEL, a partir de CELULOSE OXIDADA regenerada DE FIBRAS DE ALGODÃO. MEDIDAS DE 50 mm x 100 mm (+/- 5 mm de variação). Proteção bactericida, absorção rápida de no máximo 4 minutos e tempo de absorção completa de no máximo 14 dias. Estéril, uso único. Embalagem individual, resistente, com abertura em pétala e asséptica, contendo dimensões do produto, lote, validade. Apresentar procedência e registro, conforme a legislação vigente.Aprs: unidade	Unidade	600	AMPLA CONCORRÊNCIA	0,75%
58	392369	403963	EBS00560	Lenço DE NÃO TECIDO IMPREGNADO COM ÁLCOOL ISOPROPÍLICO 70%, para uso externo em aspepsia de pele, medidas aproximadas 3 cm x 6 cm, embalagem individual em SACHET.	Unidade	300.000	AMPLA CONCORRÊNCIA	0,75%
				Lixa para limpeza de eletrocautério, com face				

59	601639	406118		posterior autoadesiva. Estéril, e de uso único. Embalagem individual adequada, segura, compatível com o processo de esterilização e que permita abertura e transferência com técnica asséptica, contendo dados de identificação, procedência, número de lote, data e tipo de esterilização, prazo de validade. Deve apresentar RMS.Aprs: unidade	Unidade	1000	AMPLA CONCORRÊNCIA	0,75%
60	428825	403219	EBS06074	MARCADOR DE INSTRUMENTAL, material LIVRE DE LÁTEX, de alta durabilidade e resistente ao processo de esterilização em autoclaves. ROLO com fita auto adesiva, CORES DIVERSAS, tipo LISA, TAMANHO DE 600 a 800 cm, LARGURA CERCA DE 6 mm. Todo material deve ser atóxico, resistente, apresentar alta durabilidade, e manter suas características originais após exposição a detergentes e a autoclavagem a vapor d'água. Embalagem segura com identificação do produto, validade e lote. Cores diversificadas entre cada unidade.Aprs: unidade	Unidade	20	AMPLA CONCORRÊNCIA	0,75%
61	454583	405893	EBS02013	Máscara FACIAL ADULTO TAMANHO 3 (três) P, EM SILICONE, COM COXIM INFLÁVEL, para anestesia, ventilação ou reanimação manual, formato anatômico triangular ou redondo, peça única (monobloco), conexão universal	Unidade	100	AMPLA CONCORRÊNCIA	0,75%
62	454584	405894	EBS01136	Máscara FACIAL ADULTO TAMANHO 4 (quatro) M, EM SILICONE, COM COXIM INFLÁVEL, para anestesia, ventilação ou reanimação manual, formato anatômico triangular ou redondo, peça única (monobloco), conexão universal	Unidade	100	AMPLA CONCORRÊNCIA	0,75%
63	454582	405895	EBS02016	Máscara FACIAL ADULTO TAMANHO 5 (cinco) G, EM SILICONE, COM COXIM INFLÁVEL, para anestesia, ventilação ou reanimação manual, formato anatômico triangular ou redondo, peça única (monobloco), conexão universal.	Unidade	100	AMPLA CONCORRÊNCIA	0,75%
64	454644	404298	EBS02017	Máscara FACIAL NEONATAL TAMANHO 0 (zero), EM SILICONE, COM COXIM INFLÁVEL, para anestesia, ventilação ou reanimação manual, formato anatômico triangular ou redondo, peça única).	Unidade	100	AMPLA CONCORRÊNCIA	0,75%
65	454645	405891	EBS02014	Máscara FACIAL NEONATAL TAMANHO 00 (zero zero), EM SILICONE, COM COXIM INFLÁVEL, para anestesia, ventilação ou reanimação manual, formato anatômico	Unidade	100	AMPLA CONCORRÊNCIA	0,75%

				triangular ou redondo, peça única (monobloco), conexão universal				
66	454587	404301	EBS02015	Máscara FACIAL PEDIÁTRICO TAMANHO 1 (um), EM SILICONE, COM COXIM INFLÁVEL, para anestesia, ventilação ou reanimação manual, formato anatômico triangular ou redondo, peça única (monobloco), conexão universal	Unidade	100	AMPLA CONCORRÊNCIA	0,75%
67	454588	404300	EBS02018	Máscara FACIAL PEDIÁTRICO TAMANHO 2 (dois), EM SILICONE, COM COXIM INFLÁVEL, para anestesia, ventilação ou reanimação manual, formato anatômico triangular ou redondo, peça única (monobloco), conexão universal.	Unidade	100	AMPLA CONCORRÊNCIA	0,75%
68	484799	403957	EBS02357	Protetor CUTÂNEO EM PÓ PARA OSTOMIAS, CURATIVO COM HIDROCOLOIDE (pectina + carboximetilcelulose). Proteção para a pele contra irritações causadas pelos efluentes da ostomia e escoriações em geral. Pó que absorve a umidade da pele periestomal/lesionada, formando uma substância granular, higroscópica, muito fina que adere às áreas úmidas de modo a formar uma barreira que cobre e protege a pele contra irritações causadas pelos efluentes e melhora a fixação dos dispositivos para ostomia. Biocompatível, ESTÉRIL. Embalagem individual com abertura e transferência asséptica, identificação do produto, data de fabricação, validade e lote. Deve apresentar RMS. Apresentação: FRASCO COM NO MÍNIMO 25 g.Aprs: unidade	Unidade	600	AMPLA CONCORRÊNCIA	0,75%
69	461270	402854	EBS06267	Sensor ADULTO de sinais elétricos cerebrais para monitorização da sedação anestésica, obrigatoriamente compatível com equipamento A SER COMODATADO , constituído por 4 eletrodos com gel hipoalergênico, de uso único (descartável) e dimensões aproximadas de 28 cm x 2,5 cm. O fornecimento deve incluir todos os acessórios imprescindíveis à aplicação, com embalagens primária e secundária que garantam a integridade e a técnica asséptica/apirogênica no manuseio, devidamente rotuladas conforme a RDC nº 185/01. O equipamento e o insumo devem possuir registro na Anvisa.	Unidade	1000	AMPLA CONCORRÊNCIA	0,75%
				Sensor INFANTIL de sinais elétricos cerebrais para monitorização da sedação				

70	456173	404397	EBS11217	<p>anestésica, obrigatoriamente compatível com equipamento A SER COMODATADO, constituído por 4 eletrodos com gel hipoalergênico, de uso único (descartável). O fornecimento deve incluir todos os acessórios imprescindíveis à aplicação, com embalagens primária e secundária que garantam a integridade e a técnica asséptica/apirogênica no manuseio, devidamente rotuladas conforme a RDC nº 185/01. O equipamento e o insumo devem possuir registro na Anvisa.</p>	Unidade	900	AMPLA CONCORRÊNCIA	0,75%
71	485110	406123	EBS05717	<p>Sistema para tratamento de FÍSTULAS ABDOMINAIS, com BOLSA PARA FÍSTULA, kit composto de 01 DISPOSITIVO RECEPTOR PARA A COLETA DE SECREÇÕES E ACESSÓRIOS. Método passivo, não estéril, de coleta de secreções de fístulas em região abdominal, feridas abertas ou não. TAMANHO MÉDIO. RECORTÁVEL DE 156 a 228 mm. Componentes: 1. Plástico protetor; 2. Grade de demarcação; 3. Dispositivo receptor; 4. Janela; 5. Bomba para inflar; 6. Canal para drenagem; 7. Clamp estéril, embalagem individual adequada, segura, compatível com o processo de esterilização e que permita abertura e transferência com técnica asséptica, contendo dados de identificação, procedência, número do lote, data e tipo de esterilização, prazo de validade e atender à legislação sanitária vigente e pertinente ao produto e registro no Ministério da Saúde/ Anvisa. Aprs: unidade</p>	Unidade	80	AMPLA CONCORRÊNCIA	0,75%
72	485111	406124	EBS05718	<p>Sistema para tratamento de FÍSTULAS ABDOMINAIS, com BOLSA PARA FÍSTULA, kit composto de 01 DISPOSITIVO RECEPTOR PARA A COLETA DE SECREÇÕES E ACESSÓRIOS. Método passivo, não estéril, de coleta de secreções de fístulas em região abdominal, feridas abertas ou não. TAMANHO GRANDE. RECORTÁVEL DE 208 a 297 mm. Componentes: 1. Plástico protetor; 2. Grade de demarcação; 3. Dispositivo receptor; 4. Janela; 5. Bomba para inflar; 6. Canal para drenagem; 7. Clamp estéril, embalagem individual adequada, segura, compatível com o processo de esterilização e</p>	Unidade	80	AMPLA CONCORRÊNCIA	0,75%

				que permita abertura e transferência com técnica asséptica, contendo dados de identificação, procedência, número do lote, data e tipo de esterilização, prazo de validade e atender à legislação sanitária vigente e pertinente ao produto e registro no Ministério da Saúde/ Anvisa.Aprs: unidade				
73	390815	404361		SOLUÇÃO anti-embacante líquida à base de ÁLCOOL ISOPROPÍLICO e LAURIL ÉTER SULFATO, aquosa, incolor, Lenço umedecido 3 ml. Para uso em videocirurgia para limpeza das lentes de óticas, formulação segura que não danifica as óticas e mantém as imagens mais nítidas e claras por tempo prolongado. Estéril, uso único. Envelope individual, apropriado ao método de esterilização, que possibilite abertura e transferência asséptica, mantendo a integridade do produto e sua esterilização até o momento de uso. A embalagem externa deve trazer os dados de identificação, procedência, data de fabricação, tipo e validade da esterilização, número do lote, registro na ANVISA.Aprs: unidade	Unidade	1600	AMPLA CONCORRÊNCIA	0,75%
74	482113	404390	EBS07106	Splint nasal, em SILICONE ou material similar, modelo PRÉ PERFURADO E BI VALVULADO, tipo INTERNO, tamanho ADULTO. Usado na sustentação da cartilagem do septo nasal a fim de evitar a formação de edemas e hematomas pós cirurgia (septoplastia e rinoplastia). ESTÉRIL, descartável. Embalagem com dados de identificação, procedência, fabricação, validade e registro Anvisa.Aprs: unidade	Unidade	1000	AMPLA CONCORRÊNCIA	0,75%
75	482113	404381	EBS09894	Splint nasal, em SILICONE ou material similar, modelo PRÉ PERFURADO E BI VALVULADO, tipo INTERNO, tamanho INFANTIL. Usado na sustentação da cartilagem do septo nasal a fim de evitar a formação de edemas e hematomas pós cirurgia (septoplastia e rinoplastia). ESTÉRIL, descartável. Embalagem com dados de identificação, procedência, fabricação, validade e registro Anvisa.Aprs: unidade	Unidade	1000	AMPLA CONCORRÊNCIA	0,75%
76	620014	401915	EBS07336	Superfície de Suporte tipo COXIM, em formato de cunha triangular, 100 % impermeável, material de espuma poliuretano, modelo ISENT0 DE LÁTEX, Hipoalergênico. TAMANHO APROXIMADO:	Unidade	30	AMPLA CONCORRÊNCIA	0,75%

				50 cm x 50 x 30 cm. Higienizável e Reutilizável. Aprs: unidade				
77	442353	404383	EBS09743	Tampão NASAL hemostático, COMPOSTO POR esponja polivinil acetato - PVA. MEDIDAS 1,5 x 2,0 x 4,5 cm (+/- 5 mm de variação). Estéril, uso único. Embalagem individual, resistente, com abertura em pétala e asséptica. Com data de fabricação, lote e validade impresso na embalagem e registro na Anvisa.Aprs: unidade	Unidade	1000	AMPLA CONCORRÊNCIA	0,75%
78	442352	404382	EBS09744	Tampão NASAL hemostático, COMPOSTO POR esponja polivinil acetato - PVA. MEDIDAS 1,5 x 2,0 x 8,0 cm (+/- 5 mm de variação). Estéril, uso único. Embalagem individual, resistente, com abertura em pétala e asséptica. Com data de fabricação, lote e validade impresso na embalagem e registro na Anvisa.Aprs: unidade	Unidade	1000	AMPLA CONCORRÊNCIA	0,75%
79	384827	406125	EBS08726	Teste oftalmológico, LISSAMINA VERDE, tira com 1,5 mg. Apresentação caixa com 50 unidades.Aprs: unidade	Unidade	120	AMPLA CONCORRÊNCIA	0,75%
80	254416	404385	EBS11679	Teste oftalmológico, SCHIRMER, para medição de lágrimas, em tira de papel filtro CERCA DE 5 x 60 mm. Com ponta distal arredondada, milimetrada de 0 a 35 mm. Estéril. Uso único. Apresentação caixa com 50 unidades.Aprs: caixa	Unidade	120	AMPLA CONCORRÊNCIA	0,75%
81	634231	406126	EBS08656	Trocarte PONTA PIRAMIDAL, TAMANHO cerca de 3,5 mm x cerca de 50 mm, conjunto, material em AÇO INOXIDÁVEL, cânula com superfície LISA, válvula vedante manual e automático, com torneira para insuflação, obturador ponta distal piramidal cortante e RETRÁTIL (PONTA PROTEGIDA). REPROCESSÁVEL e ESTERELIZÁVEL. Com compatibilidade para sistema de rastreabilidade. Lote, logomarca do fabricante e as iniciais do hospital, utilizando método a laser.Aprs: unidade	Unidade	12	AMPLA CONCORRÊNCIA	0,75%
82	456100	404303	EBS14348	VÁLVULA DE EXALAÇÃO UNIDIRECIONAL para circuito de anestesia BARAKA ou do REANIMADOR MANUAL. Esterilizável. Embalagem individual contendo dados de identificação, procedência e atender a legislação sanitária vigente e pertinente ao produto. Obs.: material deve ser compatível com equipamento utilizado na instituição.	Unidade	50	AMPLA CONCORRÊNCIA	0,75%
				Bobina para				

83	443439		EBS00346	<p>ESTERILIZAÇÃO. ROLO DE 5 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>	ROLO	50	AMPLA CONCORRÊNCIA	0,75%
84	385777	401383	EBS02059	<p>Papagaio (COMPADRE) para uso hospitalar, EM AÇO INOX AISI- 304. CAPACIDADE 1000 ml, com cabo, de fácil manuseio para enchimento ou esvaziamento. Fabricado de acordo com padrões internacionais de qualidade, normas da ABNT. Autoclavável.</p>	Unidade	100	AMPLA CONCORRÊNCIA	0,75%
85	442586	286742	EBS09430	<p>LENTE HIDROFÓBICA INTRAOCULAR, ACRÍLICO DOBRÁVEL, DIÂMETRO ENTRE 5,5 E 6,0 MM, COMPRIMENTO TOTAL 12,5 A 13,0, CONSTANTE SUPERIOR OU IGUAL A 118,0 GRAUS ENTRE +10,0 A +30,0, CÂMARA POSTERIOR, TRÊS PEÇAS, BICONVEXA. MATERIAL BIOCOMPATÍVEL, COM ABSORÇÃO SEGURA DE RAIOS UV, ATÓXICO, ACABAMENTO REGULAR, ESTÉRIL, USO ÚNICO. EMBALAGEM INTERNA INDIVIDUAL COM ABERTURA EM PÉTALA E ASSÉPTICA. EMBALAGEM CONTENDO IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE, LOTE E REGISTRO NA ANVISA. DESCRIÇÃO COMPLEMENTAR: COMPATÍVEL COM</p>	Unidade	2000	AMPLA CONCORRÊNCIA	0,75%

1.3. 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 155900 - 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.

1.4. 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.

1.5. 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.

1.6. 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 vantagem dos preços registrados.

1.7. 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.

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

1.9. 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.

1.10. 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.

1.11. 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 HU-UFSCar, 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 **São Carlos** 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 operações 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 23763.000087/2026-36 e 23763.000030/2026-37, 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 HU-UFSCar/UF-SP, conforme o Processo SEI nº 23763.000734/2025-29, e à política pública de assistência à saúde no âmbito do SUS, conforme o Instrumento Formal de Contratualização nº 920/22/SMS, convênio 11/22 com aditamento registrado sob número 39/24, firmado com o Município de São Carlos-SP, 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
Sudeste	155900	Hospital Universitário da Universidade Federal de São Carlos	SÃO PAULO	SP	SETOR DE ABASTECIMENTO FARMACÊUTICO E SUPRIMENTOS/ ALMOXARIFADO, Rua Luiz Vaz de Camões, 111, Vila Celina CEP: 13566-448 - São Carlos/SP

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. Nos termos do art. 97 do RCC 3.0, a divulgação de IRP poderá ser dispensada quando:

- I - a Ebserh for a única contratante para os Hospitais Universitários sob sua gestão;
- II - houver risco de comprometimento do abastecimento do hospital, em razão da necessidade de contratação no menor prazo possível, desde que justificado pela área demandante.

3.5.3. Trata-se de aquisição de produtos para saúde que visa atender especificamente o HU-UFSCar, com uma diversidade de itens e quantidade de unidades a serem adquiridas para cada objeto, seus prazos e necessidade urgente de garantir o abastecimento de produtos na unidade hospitalar.

3.5.4. Justifica-se o risco de comprometimento do abastecimento do hospital devido ao encerramento do próximo contrato vigente para fornecimento de fio ao HU-UFSCar, sem possibilidade de nova prorrogação. O fornecimento contínuo de fios consiste em serviço essencial, e indispensável para a realização de suturas em intervenções de diferentes níveis de complexidade.

3.5.5. Registra-se ainda que o prazo de abertura para IRP é de 8 (oito) dias úteis. Nesse sentido, observando o que diz o RCC 3.0, considerando as particularidades da aquisição, os prazos para cumprimento do Plano Anual de Compras (PAC), bem como no Plano de Aplicação de Recursos/Acordo Organizativo de Compromisso (AOC), conforme os Processos 23763.000282/2025-85 e 23477.014171/2025-81, respectivamente, e considerando a urgência na tramitação do processo, resolve-se pela não divulgação de IRP.

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 de IRP **(60567336)** 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**

3.8.1. Para os itens 29, 30, 31, 32, 69 e 70, as empresas vencedoras deverão fornecer em regime de comodato os seguintes equipamentos e/ou instrumentais, conforme descrição e requisitos abaixo:

3.8.2. CLIPE uso cirúrgico, material POLÍMERO, tipo com SISTEMA DE TRAVA, tamanho MÉDIO-GRANDE, cor VERDE, envelope com 06 cliques. ESTÉRIL, descartável. Embalagem em papel grau cirúrgico com abertura em pétala, contendo externamente dados de identificação, procedência, tipo de esterilização, número do lote, data de fabricação, validade do produto e registro no Ministério da Saúde/Anvisa. Etiqueta de rastreabilidade para identificação em prontuário do paciente.

3.8.2.1. Clipador para videocirurgia, para cliques de titânio, tamanho médio grande, compatível com item 3.8.2 deste edital.

3.8.3. CLIPE uso cirúrgico, material POLÍMERO, tipo HEMOSTÁTICO, para LIGADURA DE VASOS DE 5 mm a 13 mm (TAMANHO GRANDE). Confeccionado em POLÍMERO NÃO-ABSORVÍVEL, inerte e radiotransparente. Forma ARREDONDADA com ranhuras internas que proporcionam uma fixação segura e sem escorregamento, para reter o clipe no aplicador. Sistema de fechamento por travamento, travando apenas se o vaso for menor que o campo de alcance do clipe. Capaz de reverter uma ligadura sem danificar o vaso. Conjunto ESTÉRIL, de uso único. Apresentação: cartucho com 6 cliques. Embalagem em papel grau cirúrgico com abertura em pétala, contendo externamente dados de identificação, procedência, tipo de esterilização, número do lote, data de fabricação, validade do produto e registro no Ministério da Saúde/Anvisa.

3.8.3.1. Clipador para videocirurgia, para cliques compatíveis com item 3.8.4 deste edital

3.8.4. CLIPE uso cirúrgico, material TITÂNIO, tipo HEMOSTÁTICO, tamanho GRANDE 11,4 mm. ESTÉRIL, descartável. Embalagem em papel grau cirúrgico com abertura em pétala, contendo externamente dados de identificação, procedência, tipo de esterilização, número do lote, data de fabricação, validade do produto e registro no Ministério da Saúde/Anvisa. Etiqueta de rastreabilidade para identificação em prontuário do paciente

3.8.4.1. Clipador para videocirurgia, para cliques compatíveis com item 3.8.6 deste edital.

3.8.4.2. CLIPE uso cirúrgico, material TITÂNIO, tipo HEMOSTÁTICO, TAMANHO PEQUENO, atraumático, envelope com 06 cliques. Embalagem em papel grau cirúrgico com abertura em pétala, contendo externamente dados de identificação, procedência, tipo de esterilização, número do lote, data de fabricação, validade do produto e registro no Ministério da Saúde/Anvisa. Etiqueta de rastreabilidade para identificação em prontuário do paciente.

3.8.5. Clipador para videocirurgia, para cliques compatíveis com item 3.8.8 deste edital.

3.8.6. Item 69 - Sensor ADULTO de sinais elétricos cerebrais para monitorização da sedação anestésica, obrigatoriamente compatível com equipamento A SER COMODATADO , constituído por 4 eletrodos com gel hipoalergênico, de uso único (descartável) e dimensões aproximadas de 28 cm x 2,5 cm. O fornecimento deve incluir todos os acessórios imprescindíveis à aplicação, com embalagens primária e secundária que garantam a integridade e a técnica asséptica/apirrogênica no manuseio, devidamente rotuladas conforme a RDC nº 185/01.

3.8.6.1. Equipamento para monitorização do nível de consciência em tempo real, dotado de tela colorida de alta resolução com capacidade de apresentar simultaneamente o índice de consciência, espectrograma, tendências gráficas de medição (consciência x tempo), taxa e razão de supressão. O sistema deve possuir menus em português, alarme audiovisual programável e ser compatível com sensores de 4 eletrodos, operando em tensão 127V ou bivolt com bateria interna de autonomia mínima de 30 minutos.

3.8.7. Item 70 - Sensor INFANTIL de sinais elétricos cerebrais para monitorização da sedação anestésica, obrigatoriamente compatível com equipamento A SER COMODATADO , constituído por 4 eletrodos com gel hipoalergênico, de uso único (descartável). O fornecimento deve incluir todos os acessórios imprescindíveis à aplicação, com embalagens primária e secundária que garantam a integridade e a técnica asséptica/apirrogênica no manuseio, devidamente rotuladas conforme a RDC nº 185/01. O equipamento e o insumo devem possuir registro na Anvisa.

3.8.7.1. Equipamento para monitorização do nível de consciência em tempo real, dotado de tela colorida de alta resolução com capacidade de apresentar simultaneamente o índice de consciência, espectrograma, tendências gráficas de medição (consciência x tempo), taxa e razão de supressão. O sistema deve possuir menus em português, alarme audiovisual programável e ser compatível com sensores de 4 eletrodos, operando em tensão 127V ou bivolt com bateria interna de autonomia mínima de 30 minutos.

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

3.8.9. 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.

3.8.10. A entrega dos equipamentos e/ou instrumentais deverá ser efetuada no Almoarifado Central da unidade hospitalar, no horário das 08:00 às 12:00 horas e 13:00 às 17:00 horas, em dias úteis, conforme endereços constantes neste Termo de Referência.

3.8.11. 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.

3.8.12. 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.

3.8.13. 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.

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

3.8.15. No caso dos equipamentos e/ou instrumentais enviados não observarem as especificações indicadas, a contratada terá o prazo de prazo de cinco (5) dias corridos para a substituição, sob pena de aplicação das sanções descritas na Ata de Registro de Preços ou no Contrato.

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

3.8.17. 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.

3.8.18. 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.

3.8.19. 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.

3.8.20. Os treinamentos deverão ser realizados em quantidade e frequência suficientes, de modo a capacitar a equipe demandante envolvida na utilização dos equipamentos e/ou instrumentais, cobrindo todos os turnos e unidades de trabalho assistenciais.

3.8.21. 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.

3.8.22. O treinamento técnico consistirá de uma parte teórica, com detalhamento técnico dos equipamentos e/ou instrumentais, e uma 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.

3.8.23. 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.

- 3.8.24. 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.
- 3.8.25. As manutenções preventivas serão realizadas conforme cronograma técnico estabelecido/orientações do fabricante.
- 3.8.26. As manutenções corretivas serão solicitadas mediante a abertura de chamados por correio eletrônico e/ou telefone.
- 3.8.27. A manutenção corretiva imprescindível para o restabelecimento do funcionamento dos equipamentos e/ou instrumentais comodatados deverá ser realizada no prazo máximo de trinta (30) horas, contadas a partir da comunicação formal da falha pela Ebserh à contratada.
- 3.8.28. 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.
- 3.8.29. 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;
- 3.8.30. A contratada realizará a retirada dos equipamentos e/ou instrumentais disponibilizados em comodato no prazo de trinta (30) dias após ser notificada pela Ebserh.
- 3.8.31. 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.
- 3.8.32. A contratada deverá ainda:
- 3.8.33. Manter estoque mínimo de peças de reposição e insumos para atendimento emergencial em até 24 (vinte e quatro) horas;
- 3.8.34. Disponibilizar canal de atendimento técnico 24 (vinte e quatro) horas para suporte e emergências.
- 3.8.35. 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.
- 3.8.36. 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.
- 3.8.37. 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.
- 3.8.38. 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.
- 3.8.39. 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.
- 3.8.40. 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.

• **Tabela 1 - Descrição detalhada dos itens a serem comodatados**

ITEM	Cód EBSERH	CATMAT	DESCRIPTIVO	APRESENTAÇÃO	QUANTIDADE	PARTICIPAÇÃO	INTERVALO ENTRE OS LANCES
29	EBS14415	443994	Clipador para videocirurgia, para cliques de titânio, tamanho médio grande, compatível com item 3.8.2 deste edital.	UNIDADE	2	AMPLA	0,75%
30	EBS06802	443992	Clipador para videocirurgia, para cliques compatíveis com item 3.8.4 deste edital	UNIDADE	2	AMPLA	0,75%
31	EBS06819	443987	Clipador para videocirurgia, para cliques compatíveis com item 3.8.6 deste edital.	UNIDADE	2	AMPLA	0,75%
32	EBS14016	443989	Clipador para videocirurgia, para cliques compatíveis com item 3.8.8 deste edital.	UNIDADE	2	AMPLA	0,75%
69	EBS06267	461270	Equipamento para monitorização do nível de consciência em tempo real, dotado de tela colorida de alta resolução com capacidade de apresentar simultaneamente o índice de consciência, espectrograma, tendências gráficas de medição (consciência x tempo), taxa e razão de supressão. O sistema deve possuir menus em português, alarme audiovisual programável e ser compatível com sensores de 4 eletrodos, operando em tensão 127V	UNIDADE	2	AMPLA	0,75%

			ou bivolt com bateria interna de autonomia mínima de 30 minutos.				
70	EBS11217	456173	Equipamento para monitorização do nível de consciência em tempo real, dotado de tela colorida de alta resolução com capacidade de apresentar simultaneamente o índice de consciência, espectrograma, tendências gráficas de medição (consciência x tempo), taxa e razão de supressão. O sistema deve possuir menus em português, alarme audiovisual programável e ser compatível com sensores de 4 eletrodos, operando em tensão 127V ou bivolt com bateria interna de autonomia mínima de 30 minutos.	UNIDADE	2	AMPLA	0,75%

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

a) 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

b) 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

a) 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.

b) 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

a) 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.

b) 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 2 (dois) unidades a 5 (cinco) dependendo do item e deverão ser entregues em nome da instituição e montadas no seguinte endereço: Rua Luiz Vaz de Camões, 111, Vila Celina CEP: 13566-448 - São Carlos/SP, no horário das 09:00 às 12:00 e 14:00 às 16:00.

5.6.6. Após o recebimento da solicitação, o licitante deverá enviar previsão das amostras em até 2(dois) dias úteis para o endereço eletrônico licitacao.hufscar@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 assuas 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 licitacao.hufscar@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 20 (vinte) 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 ensejam 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 1% 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 Planejamento e Dimensionamento de Estoques (UPDE).

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, vivian.pacheco@ebserh.gov.br, sandra.jardim@ebserh.gov.br, naiara.aline@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 HU-UFSCar, 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 de 15 dias corridos, sendo o mesmo contado após recebimento da Ordem de Fornecimento.

6.5.8. A entrega dos materiais deverá ser efetuada no Almoxarifado Central da unidade hospitalar, no horário das 08:00 às 12:00 horas e 13:00 às 16:30 horas, em dias úteis, 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.

6.5.34. A entrega das lentes listadas no **Item 85** está estritamente vinculada à necessidade clínica do HU, sendo processada de forma escalonada. Considerando a natureza técnica do objeto, a **especificação detalhada da numeração, dioptria (grau) e demais parâmetros técnicos** será definida exclusivamente no ato da solicitação. Tais informações constarão detalhadamente no corpo do e-mail de encaminhamento da respectiva Nota de Empenho, servindo como guia

obrigatório para o faturamento e entrega.

6.6. **Recebimento**

6.6.1. Os produtos serão recebidos, pelo(a) responsável do Setor de Abastecimento Farmacêutico e Suprimentos (SAFS) ou 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 validade 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. **Crítérios 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 IPCA/IBGE - Índice Nacional de Preços ao Consumidor Amplo de correção monetária. Para a realização do cálculo do IPCA pode ser utilizada a Calculadora do Cidadão do Banco Central (<https://www3.bcb.gov.br/CALCIDADAO/publico/exibirFormCorrecaoValores.do?method=exibirFormCorrecaoValores>).

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.

7. SANÇÕES ADMINISTRATIVAS

7.1. Pela inexecução total ou parcial do contrato, a CONTRATANTE poderá, garantido o regular processo administrativo, aplicar à CONTRATADA as seguintes sanções:

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

7.1.2. Multa:

7.1.2.1. Moratória de 0,1% (um décimo por cento) até 0,2% (dois décimos por cento) por dia de atraso injustificado sobre o valor da parcela inadimplida, até o limite de 15 (quinze) dias. Após o 15º dia e a critério da 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;

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

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

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

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

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

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

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

7.1.3.1.3. prestar declaração falsa durante a execução do contrato;

7.1.3.1.4. ensejar o retardamento da execução ou da entrega do objeto da licitação sem motivo justificado;

7.1.3.1.5. não mantiver a proposta, salvo em decorrência de fato superveniente devidamente justificado;

7.1.3.1.6. praticar ato fraudulento na execução do contrato;

7.1.3.1.7. após manifestar formalmente interesse na prorrogação do contrato, não celebrar o aditivo de prorrogação.

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

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

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

7.5. A aplicação de qualquer das penalidades previstas realizar-se-á em processo administrativo que assegurará o contraditório e a ampla defesa à CONTRATADA, observando-se o procedimento previsto no RCC 3.0 e, subsidiariamente, a Lei n.º 9.784/1999, não podendo o prazo concedido para apresentação de defesa prévia ser inferior a 10 (dez) dias úteis.

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

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

7.6.1. emissão de Guia de Recolhimento da União (GRU) e envio para pagamento pelo fornecedor sancionado;

7.6.2. não realizado o pagamento da GRU, compensação total ou parcial do débito com eventuais créditos, inclusive pagamentos pendentes, que o fornecedor sancionado possua com a Ebserh, ainda que decorrentes de outros ajustes;

7.6.3. na hipótese de não existirem créditos disponíveis ou se forem insuficientes para quitar o débito, execução da garantia prestada pelo fornecedor sancionado, se houver;

7.6.4. não havendo garantia a ser executada, parcelamento total ou parcial do débito, mediante negociação entre a Ebserh e o fornecedor sancionado.

7.6.4.1. O parcelamento não se aplica à parcela do débito a ser compensada com eventuais créditos ou executada da garantia prestada, se houver.

7.7. A CONTRATANTE deverá consultar, antes de cada pagamento, o cadastro único de multas de que trata o art. 225, § 2º, do RCC 3.0, devendo-se proceder à compensação total ou parcial caso seja identificada a existência de débito não quitado pelo credor do pagamento, com a respectiva atualização ou baixa no cadastro.

7.8. Poderá ser suspensa a cobrança de multas, em caráter excepcional, pelo período de até noventa dias, nas situações que envolvem o enfrentamento de impactos decorrentes de calamidade pública ou de emergência de saúde pública.

7.9. Esgotadas as medidas administrativas sem a integral quitação do débito, os autos serão remetidos à Consultoria Jurídica da Ebserh, para análise da viabilidade de cobrança judicial.

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

7.11. No caso de infração que possa acarretar a sanção de multa ou de suspensão temporária de participação em licitação e impedimento de contratar, poderá ser firmado Termo de Ajustamento de Conduta como medida alternativa à instauração ou ao prosseguimento do processo administrativo sancionador, nos termos do art. 221 do RCC 3.0.

7.12. É admitida a reabilitação do fornecedor sancionado, desde que atendidos, cumulativamente, os requisitos do art. 226 do RCC 3.0.

7.13. Se, durante o processo de aplicação de penalidade, houver indícios de prática de infração administrativa tipificada pela Lei n.º 12.846/2013, como ato lesivo à administração pública nacional ou estrangeira, cópias do processo administrativo necessárias à apuração da responsabilidade da empresa deverão ser remetidas à autoridade competente, com despacho fundamentado, para ciência e decisão sobre a eventual instauração de investigação preliminar ou Processo Administrativo de Responsabilização (PAR).

7.14. A apuração e o julgamento das demais infrações administrativas não consideradas como ato lesivo à Administração Pública nacional ou estrangeira nos termos da Lei n.º 12.846/2013, seguirão seu rito normal na unidade administrativa.

7.15. O processamento do PAR não interfere no seguimento regular dos processos administrativos específicos para apuração da ocorrência de danos e prejuízos à Administração Pública Federal resultantes de ato lesivo cometido por pessoa jurídica, com ou sem a participação de agente público.

7.16. Após o trânsito em julgado do processo, as sanções administrativas aplicadas pela Ebserh deverão ser registradas e

publicadas no Sicaf, no Cadastro Nacional de Empresas Inidôneas e Suspensas (CEIS) e, no caso de sanção de multa, no Cadin, nos termos da Lei n.º 10.522/2002.

7.16.1. Quando a sanção aplicada decorrer de Processo Administrativo de Responsabilização (PAR), os dados relativos à penalidade deverão ser incluídos no Cadastro Nacional de Empresas Punidas (CNEP), nos termos da Lei n.º 12.846/2013, ou em outras plataformas de cadastro de inadimplentes de pessoas jurídicas autorizadas pela Ebserh.

7.17. As sanções aplicadas pelos Hospitais Universitários e pela Administração Central terão abrangência no âmbito de toda a Rede Ebserh.

8. CRITÉRIOS E ÍNDICES DE REAJUSTES

8.1. Os preços iniciais podem ser reajustados, mediante a aplicação, pela CONTRATANTE, do índice IPCA (Índice Nacional de Preços ao Consumidor Amplo), exclusivamente para as obrigações iniciadas e concluídas após o interregno mínimo de um ano da data limite para apresentação da proposta.

8.2. O reajuste de preços será precedido de requerimento da CONTRATADA.

8.2.1. Caso a CONTRATADA não requeira tempestivamente o reajuste de preços e prorrogue o contrato sem pleiteá-lo ou sem qualquer ressalva, ocorrerá a preclusão do direito.

8.2.2. Também ocorrerá a preclusão do direito ao reajuste quando este for requerido após a extinção do contrato.

9. SELEÇÃO DE FORNECEDORES

9.1. Forma de seleção e critério de julgamento da proposta

9.1.1. 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 4 (quatro) 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 0,75%.

9.2. Tratamento diferenciado para microempresas e empresas de pequeno porte

9.2.1. Sobre a participação de ME e EPP, registra-se 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).

9.2.2. 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;"

9.2.3. 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.

9.2.4. Assim, considerando a exceção prevista no inciso 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.**

9.2.5. Ademais, **não será realizada a reserva de cota de até vinte e cinco por cento do objeto para a contratação de ME/EPP.**

9.3. Capacidade econômico-financeira

9.3.1. 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.

9.3.2. 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.

9.3.3. 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.

9.3.4. 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.

9.3.5. 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.

9.3.6. 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.

9.3.7. 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.

9.4. Qualificação técnica

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

9.4.1.1. 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.

9.4.1.1.1. 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.

9.4.1.2. 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.

9.4.1.2.1. 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.

9.4.1.2.2. 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.

9.4.1.3. 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.

9.4.1.3.1. 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.

9.4.1.3.2. 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.

9.5. Outras Exigências de habilitação

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

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

10. INDICAÇÃO DO SIGILO DO ORÇAMENTO E ESTIMATIVAS DE PREÇOS

10.1. 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.

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

10.3. Registra-se que a estimativa de preços para esta contratação foi realizada no Processo SEI nº 23763.000321/2026-25, em que consta a memória de cálculo para a estimativa de toda demanda da contratação.

11. ADEQUAÇÃO ORÇAMENTÁRIA

11.1. 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.

12. SUBCONTRATAÇÃO, CONSÓRCIOS E DEMAIS ALTERAÇÕES SUBJETIVAS

12.1. Não será admitida a subcontratação do objeto contratual.

12.2. 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.

12.3. 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.

13. CONDIÇÕES GERAIS

- 13.1. Anexo I - Descrição Detalhada e Quantitativos do Objeto
- 13.2. Anexo II - Análise de Riscos - Execução do Contrato
- 13.3. Anexo III - Modelo de Proposta
- 13.4. Anexo IV - Modelo de Ordem de Fornecimento
- 13.5. Anexo V - Modelo de Recebimento Definitivo

Equipe de Planejamento da Contratação

(Assinado eletronicamente)
Vivian Perez Pacheco Pereira
Cargo / Função: Chefe da Unidade de Planejamento e Dimensionamento de Estoques
Coordenador(a) da EPC

(Assinado eletronicamente)
Sandra Marta Landim Jardim
Cargo/Função: Analista Administrativo
Integrante Demandante da EPC

(Assinado eletronicamente)
Maynara Crystina Andrade Furtado
Cargo/Função: Enfermeira
Integrante Demandante da EPC

(Assinado eletronicamente)
Olavo Manoel Pienta Batista Dias
Cargo/Função: Assistente Administrativo
Integrante Demandante da EPC

Designação da Equipe de Planejamento: Portaria-SEI n ° 116, de 04 de março de 2026 (Documento SEI 58082552), publicada no Boletim nº 518 (58112528) de 06 de março de 2026.

- 13.6. De acordo.
- 13.7. Encaminhe-se Gerência Administrativa para apreciação.

(Assinado eletronicamente)
Andreia Cristina da Silva Jordao Emerenciano Pontes
Chefe do Setor de Abastecimento Farmacêutico e Suprimentos - SAFS
Hospital Universitário da Universidade Federal de São Carlos

- 13.8. De acordo.
- 13.9. A aquisição do material em tela se mostra adequada e atende aos objetivos da instituição.
- 13.10. Sendo assim, **aprovo** o Termo de Referência conforme seus próprios fundamentos.
- 13.11. Encaminhe-se à área de licitações para início da fase de Seleção de Fornecedor.

(assinado eletronicamente)
SOLANGE ALVES DE MELO
Gerente Administrativa

ANEXO III - MODELO DE PROPOSTA

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

Dados da Empresa
Razão Social: XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX
CNPJ: XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX
Endereço: XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX
CEP: XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX
Correio Eletrônico: XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX

RCC 9.0 – Termo de Referência – SRP PPS 61477524SEI 23763.000937/2026-04 / pg. 41

Telefone: XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX
Dados Bancários: XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX

A presente proposta é baseada nas especificações, condições e prazos estabelecidos no Pregão Eletrônico nº XX/XXXX.
Declaramos que esta oferta tem **validade de 120 (cento e vinte) dias**.

Os bens cotados nesta proposta dispõem das seguintes características:

Item	Descrição (conforme DCB)	Unidade de Medida	Qtde.	Marca e Fabricante	Quantidade Embalagem	Registro na Anvisa	Valor unit.	Valor total
XX	XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX	XXXXXX	XXXXXX	XXXXXX	XXXXXX	XXXXXX	R\$ XXXXXX	R\$ XXXXXX
XX	XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX	XXXXXX	XXXXXX	XXXXXX	XXXXXX	XXXXXX	R\$ XXXXXX	R\$ XXXXXX
XX	XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX	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)
XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX
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

1. IDENTIFICAÇÃO

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

Contratada	XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX
CNPJ	XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX
Endereço	XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX
Endereço Eletrônico	XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX

2. ESPECIFICAÇÃO DOS PRODUTOS

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

3. PRAZOS E CONDIÇÕES DE ENTREGA

RCC 3.0 - Termo de Referência - SRP - PPS 01477324 - SLEI 23763.000937/2026-04 / pg. 42

Prazo para entrega	
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: XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX
Demais observações Relevantes: XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX
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, conforme Ata de Registro de Preços e/ou Contrato.

(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

1. IDENTIFICAÇÃO

Pregão Eletrônico nº	XX/202X
Contrato / ARP nº	XX/202X
Unidade Contratante	XX - UASG XXXXXX
Nota de Empenho nº	202XNEXXXXXXX

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	<input type="checkbox"/> Sim

com o previsto no Termo de Referência?	[] Não (implica em não recebimento dos itens com validade incorreta ou solicitação de Carta de Compromisso de Troca)
Houve atraso injustificado na entrega dos insumos?	[] Sim (XX dias de atraso, resultando em aplicação de multa) [] 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



Documento assinado eletronicamente por **Maynara Crystina Andrade Furtado, Enfermeiro(a)**, em 01/06/2026, às 15:50, 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 **Vivian Perez Pacheco Pereira, Chefe de Unidade**, em 01/06/2026, às 15:52, 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 **Andreia Cristina da Silva Jordao Emerenciano Pontes, Chefe de Setor**, em 01/06/2026, às 15:54, 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 **Olavo Manoel Pienta Batista Dias, Assistente Administrativo**, em 01/06/2026, às 15:57, 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 **Solange Alves de Melo, Gerente**, 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](#).



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 **61477524** e o código CRC **70A19599**.

Referência: Processo nº 23763.000937/2026-04 SEI nº 61477524