



CONJUR - Ata de Registro de Preços - RCC 3.0

5.3. Não será permitida a renovação de quantitativos antes da conclusão da vigência da ARP.

5.4. A vigência da ARP será automaticamente encerrada pelo decurso de seu prazo ou quando não restarem mais fornecedores registrados aptos a serem contratados.

## **6. FORMALIZAÇÃO DO INSTRUMENTO CONTRATUAL**

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

6.2. Em sendo realizada a contratação, será firmado Termo de Contrato ou instrumento equivalente.

6.3. O fornecedor registrado terá o prazo de 05 (cinco) dias úteis, para assinar o Termo de Contrato ou aceitar instrumento equivalente, conforme o caso, sob pena de decair do direito à contratação, sem prejuízo das sanções previstas neste Edital.

6.3.1. Alternativamente à convocação para comparecer perante a Ebserh para a assinatura do Termo de Contrato ou aceite do instrumento equivalente, a Ebserh poderá encaminhá-lo para assinatura ou aceite do fornecedor, mediante correspondência postal com aviso de recebimento (AR) ou meio eletrônico, para que seja assinado ou aceito no prazo de 5 (cinco) dias úteis, a contar da data de seu recebimento.

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

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

6.4.1. referida Nota está substituindo o contrato;

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

6.4.3. a contratada reconhece que as hipóteses de rescisão são aquelas previstas nos arts. 227 e 228 do RCC 3.0.

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

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

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

6.5.3. A existência de registro no Cadin constitui fator impeditivo para a celebração do contrato ou instrumento equivalente, nos termos do art. 6º, inciso III, e art. 6º-A, da Lei n.º 10.522/2002.

6.5.4. Pode ser realizada diligência para oportunizar a comprovação de regularização da situação que deu causa à inclusão no Cadin, nos termos do art. 2º, §§ 5º e 6º, da Lei n.º 10.522/2002.

6.6. Nas contratações com valores acima de R\$ 200.000.000,00 (duzentos milhões de reais), o fornecedor deverá apresentar programa de integridade, no prazo de 6 (seis) meses, contado a partir da formalização do contrato.

6.6.1. A existência prévia de programa de integridade do fornecedor, seguida de apresentação sobre sua construção, seus dispositivos e seus resultados no referido prazo, supre o requisito.

6.6.2. Na assinatura do contrato, será exigida a comprovação das condições de habilitação consignadas no Edital, que deverão ser mantidas pelo fornecedor durante a sua vigência.

6.7. Na hipótese de o fornecedor registrado se recusar a assinar o contrato ou não aceitar ou não retirar o instrumento equivalente no prazo estabelecido pela Ebserh, a Ebserh poderá convocar os remanescentes, respeitada a ordem de classificação, para fazê-lo em igual prazo e nas mesmas condições propostas pelo primeiro classificado, inclusive quanto aos preços atualizados em conformidade com este instrumento convocatório.

6.8. Caso nenhum dos remanescentes aceite a contratação nos termos do item anterior, observados o valor estimado e sua eventual atualização nos termos do Edital, a Ebserh poderá:

6.8.1. convocar os remanescentes para negociação, na ordem de classificação, com vistas à obtenção de preço melhor, mesmo que acima do preço do vencedor;

6.8.2. adjudicar e celebrar o contrato nas condições ofertadas pelos remanescentes, atendida a ordem classificatória, quando frustrada a negociação de melhor condição;

6.8.3. revogar a licitação.

6.9. Os fornecedores convocados terão, em momento anterior à assinatura do contrato, as suas propostas e eventuais documentos complementares analisados, negociarão sua proposta com a Ebserh, bem como deverão comprovar os requisitos para habilitação.

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

## **7. OBRIGAÇÕES DA CONTRATANTE**

7.1. São obrigações da CONTRATANTE:

- I - exigir o cumprimento de todas as obrigações assumidas pela CONTRATADA, de acordo com o presente instrumento e seus anexos;
- II - receber o objeto nas condições e nos prazos estabelecidos no Termo de Referência;
- III - prestar à CONTRATADA, em tempo hábil, as informações eventualmente necessárias ao cumprimento do objeto.
- IV - notificar a CONTRATADA, por escrito, sobre vícios, defeitos, incorreções, imperfeições, falhas ou irregularidades verificadas na execução do objeto, fixando prazo para que seja substituído, reparado ou corrigido, total ou parcialmente, às suas expensas, certificando-se de que as soluções por ela propostas sejam as mais adequadas;
- V - acompanhar e fiscalizar a execução do presente instrumento e o cumprimento das obrigações pela CONTRATADA, através de equipe especialmente designada;
- VI - efetuar o pagamento à CONTRATADA do valor correspondente ao fornecimento do objeto, no prazo, forma e condições estabelecidos no Termo de Referência;
- VII - aplicar à CONTRATADA as sanções previstas na lei e no presente instrumento;
- VIII - cientificar a Consultoria Jurídica da Ebserh para adoção das medidas cabíveis quando o assunto exceder as competências próprias da Equipe de Fiscalização da Ata de Registro de Preços;
- IX - explicitamente emitir decisão sobre todas as solicitações e reclamações relacionadas à execução do presente instrumento, ressalvados os requerimentos manifestamente impertinentes, meramente protelatórios ou de nenhum interesse para a boa execução do ajuste;
- X - notificar os emitentes das garantias, quando for o caso, quanto ao início de processo administrativo para apuração de descumprimento de cláusulas contratuais;
- XI - responder eventuais pedidos de reestabelecimento do equilíbrio econômico-financeiro apresentados pela CONTRATADA.

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

## **8. OBRIGAÇÕES DA CONTRATADA**

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

- I - atender às determinações regulares emitidas pela Equipe de Fiscalização da Ata de Registro de Preços ou autoridade superior e prestar todo esclarecimento ou informação por eles solicitados;
- II - reparar, corrigir, remover, reconstruir ou substituir, às suas expensas, no total ou em parte, no prazo fixado pela Equipe de Fiscalização da Ata de Registro de Preços, os bens nos quais se verificarem vícios, defeitos ou incorreções resultantes da execução ou dos materiais empregados;
- III - responsabilizar-se pelos vícios e danos decorrentes da execução do objeto, bem como por todo e qualquer dano causado à CONTRATANTE ou terceiros, não reduzindo essa responsabilidade a fiscalização ou o acompanhamento da execução contratual pela CONTRATANTE, que ficará autorizada a descontar dos pagamentos devidos ou da garantia, caso exigida, o valor correspondente aos danos sofridos;
- IV - quando não for possível a verificação da regularidade no Sistema de Cadastro de Fornecedores - Sicaf, a CONTRATADA deverá entregar à Equipe de Fiscalização da Ata de Registro de Preços, junto com a Nota Fiscal para fins de pagamento, os seguintes documentos:
  - a) prova de regularidade da inscrição no Cadastro de Pessoas Físicas (CPF) ou no Cadastro Nacional da Pessoa Jurídica (CNPJ);
  - b) prova de regularidade relativa à Seguridade Social;

- c) certidão conjunta relativa aos tributos federais e à Dívida Ativa da União;
- d) Certidão de Regularidade do FGTS - CRF; e
- e) Certidão Negativa de Débitos Trabalhistas - CNDT.

V - responsabilizar-se pelo cumprimento de todas as obrigações trabalhistas, sociais, previdenciárias, tributárias, fiscais, comerciais e as demais previstas em legislação específica, cuja inadimplência não transfere a responsabilidade à CONTRATANTE e não poderá onerar o objeto do presente instrumento;

VI - paralisar, por determinação da CONTRATANTE, qualquer atividade que não esteja sendo executada de acordo com a boa técnica ou que ponha em risco a segurança de pessoas ou bens de terceiros;

VII - manter, durante toda a vigência da ARP, em compatibilidade com as obrigações assumidas, todas as condições exigidas para habilitação na licitação;

VIII - guardar sigilo sobre todas as informações obtidas em decorrência do cumprimento da ARP;

IX - arcar com o ônus decorrente de eventual equívoco no dimensionamento dos quantitativos de sua proposta, inclusive quanto aos custos variáveis decorrentes de fatores futuros e incertos, devendo complementá-los, caso o previsto inicialmente em sua proposta não seja satisfatório para o atendimento do objeto da contratação, exceto quando ocorrer algum dos eventos arrolados no art. 196, inciso VI, do RCC 3.0;

X - cumprir, além dos postulados legais vigentes de âmbito federal, estadual ou municipal, as normas de segurança da CONTRATANTE;

XI - fornecer todos os produtos, em quantidade, qualidade e tecnologia adequadas, com a observância às recomendações aceitas pela boa técnica, normas e legislação de regência;

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

XIII - receber e dar o tratamento adequado a denúncias de discriminação, violência e assédio no ambiente de trabalho;

XIV - entregar o objeto, quando for o caso, acompanhado do manual do usuário, com uma versão em português, e da relação da rede de assistência técnica autorizada;

XV - responsabilizar-se pelos vícios e danos decorrentes do objeto, de acordo com o Código de Defesa do Consumidor (Lei n.º 8.078/90), bem como por danos causados diretamente a terceiros ou à Ebserh independentemente da comprovação de sua culpa ou dolo na execução do contrato;

XVI - comunicar à CONTRATANTE, no prazo máximo de 24 (vinte e quatro) horas que antecede a data da entrega, os motivos que impossibilitem o cumprimento do prazo previsto, com a devida comprovação.

## **9. EXECUÇÃO DO OBJETO**

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

## **10. GESTÃO DAS ATAS DE REGISTROS DE PREÇOS**

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

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

I - Abertura de processo administrativo específico: Será realizada a abertura de processo administrativo próprio, vinculado ao processo principal, destinado à consolidação da documentação referente à fiscalização contratual, viabilizando a juntada dos documentos relativos à execução da ARP.

II - Composição documental: O processo administrativo deverá conter o documento de designação da Equipe de Fiscalização da Ata de Registro de Preços, bem como os demais documentos relacionados à gestão e fiscalização da ata.

III - Atuação da Equipe de Fiscalização: O trabalho da EFARP deverá pautar-se na verificação da conformidade da execução da ARP, com base nos critérios previstos no Termo de Referência, observando-se ainda o Regulamento de Compras e Contratos (RCC 3.0) e demais normas aplicáveis. A equipe deverá promover o registro das ocorrências verificadas, adotando as providências necessárias ao fiel cumprimento das cláusulas contratuais.

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

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

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

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

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

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

## **11. ADESÃO À ATA DE REGISTRO DE PREÇOS**

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

I - Hospitais Universitários vinculados à Rede Ebserh;

II - Hospitais Universitários que operam Unidades Gestoras vinculadas às Instituições Federais de Ensino Superior durante o período de transição de gestão para a Empresa Brasileira de Serviços Hospitalares - Ebserh;

III - Qualquer órgão ou entidade responsável pela execução das atividades contempladas no art. 1º da Lei nº 13.303/2016, desde que o órgão ou entidade operacionalize seus processos de contratação e execução contratual por meio do sítio gov.br;

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

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

11.2.2. demonstração de que os valores registrados estão compatíveis com os valores praticados pelo mercado; e

11.2.3. consulta e aceitação prévias da Administração Central ou do Hospital Universitário, na condição de gerenciador, bem como do fornecedor.

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

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

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

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

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

11.4. Após a autorização da Administração Central ou do Hospital Universitário, na condição de gerenciador, o órgão ou entidade não participante deverá efetivar a aquisição ou a contratação solicitada em até noventa dias, observado o prazo de vigência da ata.

11.5. Caberá à Administração Central ou ao Hospital Universitário, na condição de gerenciador, autorizar, excepcional e justificadamente, a prorrogação do prazo para efetivação da contratação, respeitado o prazo de vigência da ata, desde que solicitada pelo órgão ou entidade não participante.

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

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

I - As aquisições adicionais não poderão exceder, por órgão ou entidade, a cinquenta por cento (50%) dos quantitativos dos itens do instrumento convocatório registrados na ARP para a Administração Central ou do Hospital Universitário, na condição de gerenciador, e para os órgãos ou as entidades participantes;

II - o quantitativo decorrente das adesões não poderá exceder, na totalidade, ao dobro do quantitativo de cada item registrado na ARP para a Administração Central ou do Hospital Universitário, na condição de gerenciador, e os órgãos ou as entidades participantes, independentemente do número de órgãos ou entidades não participantes que aderirem à ARP.

11.8. Compete ao órgão ou entidade não participante os atos relativos à cobrança do cumprimento pelo fornecedor das obrigações contratualmente assumidas e a aplicação, observados os princípios da ampla defesa e do contraditório, das penalidades decorrentes do descumprimento do pactuado na ARP, em relação à sua demanda, ou do descumprimento das obrigações contratuais, em relação às suas próprias contratações, informando as ocorrências à Administração Central ou ao Hospital Universitário, na condição de gerenciador.

## **12. REMANEJAMENTO DAS QUANTIDADES REGISTRADAS**

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

12.2. Competirá ao órgão gerenciador autorizar o remanejamento solicitado.

12.3. O remanejamento somente será feito:

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

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

12.5. Para o remanejamento de saldos da ARP em que um órgão ou entidade sofrer redução dos quantitativos

informados, necessitará de concordância direta deste órgão ou entidade.

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

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

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

### **13. ALTERAÇÃO OU ATUALIZAÇÃO DOS PREÇOS REGISTRADOS**

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

I - em caso de força maior, caso fortuito ou fato do príncipe ou em decorrência de fatos imprevisíveis ou previsíveis de consequências incalculáveis, que inviabilizem a execução da ata tal como pactuada, nos termos do art. 196, inciso VI, do RCC 3.0;

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

III - na hipótese de previsão no edital de cláusula de reajustamento sobre os preços registrados.

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

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

### **14. NEGOCIAÇÃO DE PREÇOS REGISTRADOS**

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

14.2.6. A Administração Central ou o Hospital Universitário, na condição de gerenciador, comunicará aos

## **15. CANCELAMENTO**

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

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

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

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

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

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

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

## **16. CADASTRO DE RESERVA**

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

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

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

## **17. SANÇÕES ADMINISTRATIVAS**

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

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

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

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

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

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

17.5.2. Multa:

17.5.2.1. Moratória de 0,1% (um décimo por cento) até 0,2% (dois décimos por cento) por dia de atraso



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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

17.5.3.1.4. prestar declaração falsa durante a execução da ARP;

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

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

17.5.3.1.7. praticar ato fraudulento na execução da ARP;

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

17.20. Após o trânsito em julgado do processo, as sanções administrativas aplicadas pela Ebserh deverão ser registradas e publicadas no Sicaf, no Cadastro Nacional de Empresas Inidôneas e Suspensas (Ceis) e, no caso de sanção de multa, no Cadin, nos termos da Lei n.º 10.522/2002.

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

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

## **18. CONDIÇÕES GERAIS**

18.1. A formalização de cada contratação e os demais atos inerentes à presente ARP serão autorizados, caso a caso, pela autoridade responsável do órgão gerenciador, e, no caso dos órgãos participantes, pela respectiva autoridade responsável.

18.2. Integram este instrumento, o Edital do Pregão Eletrônico, seus anexos, bem como a proposta da empresa vencedora dos itens relacionados a essa ARP e demais anexos.

18.3. As condições gerais de execução do objeto, tais como os prazos para entrega e recebimento, e demais condições do ajuste, encontram-se definidos no Termo de Referência.

18.4. A Equipe de Fiscalização da Ata de Registro de Preços conduzirá o gerenciamento de riscos durante toda execução da ARP.

18.5. No caso de adjudicação por preço global de grupo de itens, só será admitida a contratação de parte de itens do grupo se houver prévia pesquisa de mercado e demonstração de sua vantagem para o órgão ou a entidade.

18.6. Os casos omissos serão decididos pela CONTRATANTE, segundo as disposições contidas na Lei n.º 13.303/2016, no Decreto n.º 8.945/2016, no RCC 3.0 e nas demais normas federais aplicáveis e, subsidiariamente, segundo as disposições contidas na Lei n.º 8.078/1990 (Código de Defesa do Consumidor) e normas e princípios gerais dos contratos.

18.7. É eleito o Foro da Justiça Federal, Seção Judiciária da Justiça Federal do Piauí para dirimir os litígios que

decorrerem da execução deste instrumento, para os casos em que não possam ser compostos pela conciliação.

*(data da assinatura eletrônica pelo Órgão Gerenciador)*  
**HOSPITAL UNIVERSITÁRIO DA UNIVERSIDADE FEDERAL DO PIAUÍ- HU/UFPI**  
**EMPRESA BRASILEIRA DE SERVIÇOS HOSPITALARES - EBSEH**

[assinado eletronicamente]  
**ANDRÉ GONÇALVES DA SILVA**  
Superintendente - EBSEH / HU-UFPI

*[assinado eletronicamente]*  
**ACÁCIO SALVADOR VERAS E SILVA**  
Gerente Administrativo - HU-UFPI/EBSEH

*(assinado eletronicamente)*  
**XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX**  
Representante da Empresa

# ANEXO I - Descrição detalhada do objeto

Item	Código AGHU	Descritivo completo	Apresentação	Quant	Valor Unitário	Valor Total
1	403769	CONJUNTO INTRODUTOR VASCULAR CURTO 4FR COMPOSTO POR INTRODUTOR COM VALVULA HEMOSTATICA E LUBRIFICADA, COM PONTA RADIOPACA E ATRAUMÁTICA, COM COMPRIMENTO DE 11 CM E DIÂMETROS DE 4F; COM DILATADOR, FIO GUIA E AGULHA DE PUNCAO ARTERIAL.	Unidade	50		
2	401373	Conjunto INTRODUTOR ARTERIAL, para hemodinâmica, tipo FEMORAL (CURTO), DIMENSÕES 5 FR, bainha com COMPRIMENTO 9 a 13 cm, em PTFE ou similar, com válvula e acesso lateral, dilatador em polipropileno ou similar, cobertura hidrofílica e fio guia com 43 a 45 cm. E AGULHA DE PUNCAO ARTERIAL FEMORAL. ESTÉRIL, descartável, de uso único. Embalagem individual resistente com abertura em pétala asséptica, contendo a identificação do produto, lote e validade de fácil visualização. - Apresentação: UNIDADE - Massa:n/a	Unidade	500		
3	400635	Conjunto INTRODUTOR ARTERIAL, para hemodinâmica, tipo RADIAL (CURTO), DIMENSÕES 5 FR, COMPRIMENTO 10 a 11 cm, com bainha em PTFE ou similar, com válvula e acesso lateral, dilatador em polipropileno ou similar, cobertura hidrofílica e fio guia de 43 a 45 cm. E agulha de punção arterial radial. ESTÉRIL, descartável, de uso único. Embalagem individual resistente com abertura em pétala asséptica, contendo a identificação do produto, lote e validade de fácil visualização. - Apresentação: UNIDADE - Massa:n/a	Unidade	800		
4	401375	CONJUNTO INTRODUTOR VASCULAR CURTO 6FR FEMORAL, COMPOSTO POR INTRODUTOR COM VALVULA HEMOSTATICA E LUBRIFICADA, COM PONTA RADIOPACA E ATRAUMÁTICA, COM COMPRIMENTO DE 11 CM E DIÂMETROS DE 6F; COM DILATADOR, FIO GUIA E AGULHA DE PUNCAO ARTERIAL FEMORAL.	Unidade	250		
5	403633	Conjunto INTRODUTOR ARTERIAL, para hemodinâmica, tipo RADIAL, DIMENSÕES 6 FR, bainha com COMPRIMENTO 10 a 11 cm, em PTFE ou similar, com válvula e acesso lateral, dilatador em polipropileno ou similar, cobertura hidrofílica e fio guia com 43 a 45 cm. E agulha de punção arterial radial. ESTÉRIL, descartável, de uso único. Embalagem individual resistente com abertura em pétala asséptica, contendo a identificação do produto, lote e validade de fácil visualização. - Apresentação: UNIDADE - Massa:n/a	Unidade	300		
6	1309	INTRODUTOR VASCULAR 7FR FEMORAL, TIPO C/ VÁLVULA HEMOSTÁTICA, ESTERILIDADE ESTÉRIL, USO ÚNICO, MATERIAL POLIETILENO, DIAMETRO 7 FRENCH, COMPRIMENTO DE 11 CM, COMPONENTE C/ SAÍDA LATERAL, COMPONENTE I C/ TORNEIRA 2 VIAS, ACESSÓRIOS KIT COM DILATADOR E FIO GUIA DE 0,035', AGULHA 18G E BISTURI	Unidade	200		
7	404475	CONJUNTO INTRODUTOR VASCULAR CURTO 7FR RADIAL - PARA PUNCAO RADIAL, COMPOSTO POR INTRODUTOR COM VALVULA HEMOSTATICA E LUBRIFICADA, COM PONTA RADIOPACA E ATRAUMATICA, COM COMPRIMENTO DE 11 CM; COM DILATADOR, FIO-GUIA E AGULHA DE PUNCAO ARTERIAL.	Unidade	20		
		Conjunto INTRODUTOR ARTERIAL, para hemodinâmica, TIPO FEMORAL. DIMENSÕES 8 FR x 11 cm (+/- 2 cm), com FIO GUIA 0,038 polegadas				

8	203742	com COMPRIMENTO de cerca de 50 cm. Bainha introdutora e dilatador, válvula hemostática anti-refluxo, torneira lateral de 3 via, AGULHA 18g E BISTURI. Resistente a torção, com inserção e transição suaves, baixo coeficiente de fricção. ESTÉRIL, descartável, de uso único. Embalagem individual resistente com abertura em pétala asséptica, contendo a identificação do produto, lote e validade de fácil visualização. Deve possuir registro na Anvisa. // Apresentação: UNIDADE.	Unidade	250		
<b>FIOS GUIA</b>						
9	400734	FIO GUIA HIDROFÍLICO COM BAIXO SUPORTE 0,014 X 180 (+/-10)CM - REVESTIMENTO HIDROFÍLICO EM TODA SUA EXTENSÃO;- DIAMETRO DE 0,014"- COMPRIMENTO DE 180 (+/-10CM); COM BAIXA RIGIDEZ DE PONTA (PONTA FLOPPY), RADIOPACA E ANGULADA.	Unidade	200		
10	412276	FIO GUIA HIDROFÍLICO MODERADO SUPORTE 0,014 X 180 (+/-10)CM REVESTIMENTO HIDROFÍLICO EM TODA SUA EXTENSÃO, COMPRIMENTO DE 180 (+/-10) CM, PONTA COM BAIXA RIGIDEZ DE PONTA (PONTA FLOPPY) EM FORMATO J (PONTA CURVA).	Unidade	50		
11	411597	FIO GUIA HIDROFÍLICO EXTRA SUPORTE 0,014 X 180 (+/-10)CM COM REVESTIMENTO HIDROFILICO EM TODA SUA EXTENSÃO, PONTA COM FLEXIBILIDADE INTERMEDIÁRIA, RADIOPACA E ANGULADA.	Unidade	100		
12	401291	FIO GUIA HIDROFILICO EXTRA RÍGIDO (STIFF) 0,014 X 280 (+/- 20) CM. REVESTIMENTO HIDROFÍLICO POR TODA EXTENSAO, PONTA COM FLEXIBILIDADE INTERMEDIÁRIA, RADIOPACA.	UNIDADE	100		
13	400617	FIO GUIA METÁLICO BAIXO SUPORTE 0,014 X 180 (+/-10)CM COM REVESTIMENTO HIDROFILICO DISTAL, PONTA RADIOPACA, COM BAIXA RIGIDEZ DE PONTA (PONTA FLOPPY).	Unidade	100		
14	400619	FIO GUIA METÁLICO MODERADO SUPORTE 0,014 X 180 (+/-10)CM COM BAIXA RIGIDEZ DE PONTA (PONTA FLOPPY);- DIAMETRO DE 0,014";- COMPRIMENTO DE 180 (+/-10) CM; PONTA HIDROFÍLICA, RADIOPACA E ANGULADA.	Unidade	300		
15	411029	FIO GUIA METÁLICO EXTRA SUPORTE 0,014 X 180 (+/-10)CM COM REVESTIMENTO HIDROFILICO DISTAL, COM BAIXA RIGIDEZ DE PONTA (PONTA FLOPPY), RADIOPACA.	Unidade	50		
16	404378	FIO GUIA METÁLICO SUPORTE BAIXO 0,014 X 300 (+/-10) CM COM REVESTIMENTO HIDROFILICO DISTAL, BAIXA RIGIDEZ DE PONTA (PONTA FLOPPY) E PONTA RADIOPACA.	Unidade	100		
17	412275	FIO GUIA METÁLICO MODERADO SUPORTE 0,014 X 300 (+/-10) CM COM REVESTIMENTO HIDROFILICO DISTAL, COM BAIXA RIGIDEZ DE PONTA (PONTA FLOPPY), PONTA RADIOPACA E ANGULADA.	Unidade	50		
18		FIO GUIA METÁLICO EXTRA SUPORTE 0,014 X 300 (+/-10) CM COM REVESTIMENTO HIDROFILICO DISTAL, COM BAIXA RIGIDEZ DE PONTA (PONTA FLOPPY), PONTA RADIOPACA E ANGULADA.	Unidade	50		
19	404561	FIO GUIA HIDROFÍLICO EXTRA SUPORTE 0,018 X 280 (+/- 20)CM COM REVESTIMENTO HIDROFÍLICO POR TODA EXTENSAO; COM BAIXA RIGIDEZ DE PONTA (PONTA FLOPPY).	UNIDADE	80		
20	404484	FIO GUIA HIDROFÍLICO BAIXO SUPORTE 0,035 X 160 (+/- 20) CM. COM REVESTIMENTO HIDROFÍLICO POR TODA EXTENSÃO, PONTA CURVA.	UNIDADE	280		
21	402015	FIO GUIA HIDROFÍLICO SUPORTE RÍGIDO (STIFF) 0,035 X 160 (+/- 20) CM. COM REVESTIMENTO HIDROFÍLICO POR TODA EXTENSÃO, PONTA CURVA.	UNIDADE	200		
22	400613	FIO GUIA HIDROFÍLICO BAIXO SUPORTE 0,035 X 280 (+/- 20) CM. COM REVESTIMENTO	UNIDADE	180		

		HIDROFÍLICO POR TODA EXTENSÃO; PONTA CURVA.				
23	4510	FIO GUIA HIDROFÍLICO SUPORTE RÍGIDO (STIFF) 0,035 X 280 (+/- 20) CM. COM REVESTIMENTO HIDROFÍLICO POR TODA EXTENSÃO; PONTA CURVA.	UNIDADE	350		
24	400621	FIO GUIA HIDROFÍLICO RÍGIDO (STIFF) 0,035 X 280 (+/-20), COM REVESTIMENTO HIDROFÍLICO RM TODA SUA EXTENSÃO, PONTA RETA.	UNIDADE	40		
25	404380	FIO GUIA TEFLONADO SUPORTE PADRÃO 0,035 X 160 (+/-15) - ESPESSURA DE 0,035, COM PONTA CURVA, COM SUPORTE PADRÃO, COM COMPRIMENTO DE 165 (+/- 15) CM.	UNIDADE	600		
26	401672	FIO GUIA TEFLONADO 0,035 - 150CM (PONTA RETA)	UNIDADE	50		
27	403433	FIO GUIA TEFLONADO SUPORTE PADRÃO 0,035 X 280 (+/-20). PONTA CURVA.	UNIDADE	400		
28	411593	FIO GUIA TEFLONADO SUPORTE EXTRA RÍGIDO 0,035 X 280 (+/-20). PONTA CURVA.	UNIDADE	50		
29	185779	FIO GUIA METÁLICO SUPER RÍGIDO 0,035 X 260 (+/-10) CM (LUNDERQUIST): FIO GUIA, TIPO TEFLONADO, MATERIAL AÇO INOXIDÁVEL, SUPER RÍGIDO, ESTÉRIL, DESCARTÁVEL. CARACTERÍSTICAS ADICIONAIS. PONTA TIPO PIG. TIPO LUNDERQUIST.	UNIDADE	40		
30	400541	FIO GUIA AMPLATZ SUPER STIFF COM REVESTIMENTO EM PTFE EM TODA SUA EXTENSÃO, DIÂMETRO 0,035"- 0,038", COMPRIMENTO 280 (+/- 20 CM). PONTA RETA (6-7 CM ou 1-4 CM).	UNIDADE	20		

#### CATETERES DIAGNÓSTICO

31	404447	CATETER DIAGNÓSTICO para ANGIOGRAFIA, tipo JUDKINS RIGHT (JR), DIÂMETROS 5 e 6 FR, em POLÍMERO, com MALHA METÁLICA INTERNA, SEM FUROS LATERAIS, COMPRIMENTO DE 100 (+/- 5) cm, CURVA 3. ESTÉRIL, USO ÚNICO. Todo o conjunto deve ser apirogênico e atóxico. Embalagem individual íntegra que permita sua abertura de forma asséptica, contendo externamente dados de identificação, procedência, orientação de uso, tipo de esterilização, nº do lote, data de fabricação, data de validade do produto e registro no Ministério da Saúde/ Anvisa. Observação para compra: o licitante deverá ofertar toda a grade, o diâmetro e o comprimento do produto serão informados pela unidade hospitalar no momento da solicitação. - Apresentação: UNIDADE - Massa:n/a	Unidade	20		
32	401000	CATETER DIAGNÓSTICO para ANGIOGRAFIA, tipo JUDKINS RIGHT (JR), DIÂMETROS 5 e 6 FR, em POLÍMERO, com MALHA METÁLICA INTERNA, SEM FUROS LATERAIS, COMPRIMENTO DE 100 (+/- 5) cm, CURVAS 3,5; 4; 4,5; 5 e 6. ESTÉRIL, USO ÚNICO. Todo o conjunto deve ser apirogênico e atóxico. Embalagem individual íntegra que permita sua abertura de forma asséptica, contendo externamente dados de identificação, procedência, orientação de uso, tipo de esterilização, nº do lote, data de fabricação, data de validade do produto e registro no Ministério da Saúde/ Anvisa. Observação para compra: o licitante deverá ofertar toda a grade, o diâmetro e o comprimento do produto serão informados pela unidade hospitalar no momento da solicitação. - Apresentação: UNIDADE - Massa:n/a	Unidade	400		
33	403436	CATETER DIAGNOSTICO PARA ANGIOGRAFIA TIPO JUDKINS LEFT (JL), CURVA 3,0 A 4,5 CM: - DIAMETRO DE 5 F;- EM NYLON;- COM PONTA RADIOPACA ATRAUMATICA;- COM COMPRIMENTO DE 110 CM (+/- 10 CM). OBS: A Empresa deve dispor de tamanhos variados que compreenda os intervalos citados no descritivo.	UNIDADE	400		
		CATETER DIAGNOSTICO PARA ANGIOGRAFIA TIPO JUDKINS LEFT (JL), CURVA 5,0 e 6,0 CM: -				

34	403670	DIAMETRO DE 5 F;- EM NYLON;- COM PONTA RADIOPACA ATRAUMATICA;- COM COMPRIMENTO DE 110 CM (+/- 10 CM). OBS: A Empresa deve dispor de tamanhos variados que compreenda os intervalos citados no descritivo.	UNIDADE	30		
35	409957	Cateter DIAGNÓSTICO para ANGIOGRAFIA, via RADIAL, tipo TIG, DIÂMETRO 5 FR, m POLÍMERO, com MALHA METÁLICA INTERNA, comprimento 105 cm (+/- 10) cm, COM FUROS LATERAIS, ESTÉRIL, USO ÚNICO. Todo o conjunto deve ser apirogênico e atóxico. Embalagem individual íntegra que permita sua abertura de forma asséptica, contendo externamente dados de identificação, procedência, orientação de uso, tipo de esterilização, nº do lote, data de fabricação, data de validade do produto e registro no Ministério da Saúde/ Anvisa. - Apresentação: UNIDADE - Massa:n/a	Unidade	1000		
36	403651	CATETER DIAGNÓSTICO PARA ANGIOGRAFIA RENAL 5FR COM DUPLA CURVA (RDC): COMP. DE 65 A 100CM E DIAMETRO DE 5 FR.	UNIDADE	20		
37	403665	CATETER DIAGNOSTICO PARA ANGIOGRAFIA TIPO COBRA, CURVA 1 A 3, COMP. DE 60 (+/- 10) e 100 CM, COM 4 E 5 FR, PARA USO COM FIO GUIA 0,035". OBS: A Empresa deve dispor de tamanhos variados que compreenda os intervalos citados no descritivo.	UNIDADE	50		
38	412277	CATETER DE SUPORTE CORONARIANO, EM AÇO INOXIDÁVEL, COMPRIMENTO DE 135 A 150CM, COMPATÍVEL COM FIO GUIA 0,014 A 0,035, RADIOPACO, PONTA RETA E/OU ANGULADA.	UNIDADE	20		
39	400998	CATETER DIAGNÓSTICO para ANGIOGRAFIA TIPO MAMÁRIA INTERNA (IM), DIÂMETRO 5 E 6 FR, em POLÍMERO, com MALHA METÁLICA INTERNA, COMPRIMENTO DE 100 (+/- 10) cm. ESTÉRIL, USO ÚNICO. Todo o conjunto deve ser apirogênico e atóxico. Embalagem individual íntegra que permita sua abertura de forma asséptica, contendo externamente dados de identificação, procedência, orientação de uso, tipo de esterilização, nº do lote, data de fabricação, data de validade do produto e registro no Ministério da Saúde/ Anvisa. - Apresentação: UNIDADE - Massa:n/a	Unidade	70		
40	404449	CATETER DIAGNÓSTICO para ANGIOGRAFIA TIPO MULTIPROPÓSITO (MP), DIÂMETROS 5 e 6 FR, em POLÍMERO, com MALHA METÁLICA INTERNA, SEM FUROS LATERAIS, COMPRIMENTO DE 100 (+/-20) cm, COM CURVAS 1 e 2. ESTÉRIL, USO ÚNICO. Todo o conjunto deve ser apirogênico e atóxico. Embalagem individual íntegra que permita sua abertura de forma asséptica, contendo externamente dados de identificação, procedência, orientação de uso, tipo de esterilização, nº do lote, data de fabricação, data de validade do produto e registro no Ministério da Saúde/ Anvisa. Observação para compra: o licitante deverá ofertar toda a grade, o diâmetro e o comprimento do produto serão informados pela unidade hospitalar no momento da solicitação. - Apresentação: UNIDADE - Massa:n/a	Unidade	50		
41	403438	CATETER DIAGNÓSTICO para ANGIOGRAFIA TIPO MULTIPROPÓSITO (MP), DIÂMETROS 5 e 6 FR, em POLÍMERO, com MALHA METÁLICA INTERNA, SEM FUROS LATERAIS, COMPRIMENTO DE 100 (+/-20) cm, COM CURVA 3. ESTÉRIL, USO ÚNICO. Todo o conjunto deve ser apirogênico e atóxico. Embalagem individual íntegra que permita sua abertura de forma asséptica, contendo externamente dados de identificação, procedência, orientação de uso, tipo de esterilização, nº do lote, data de fabricação, data de validade do produto e registro no Ministério da Saúde/ Anvisa. Observação para compra: o licitante deverá ofertar toda a grade, o diâmetro e o comprimento do produto serão informados pela unidade hospitalar no momento da	Unidade	15		

		solicitação. - Apresentação: UNIDADE - Massa:n/a				
42	403653	CATETER DIAGNÓSTICO para ANGIOGRAFIA, tipo AMPLATZ LEFT (AL), DIÂMETROS 5 e 6 FR, em POLÍMERO, com MALHA METÁLICA INTERNA, COMPATÍVEL COM GUIA 0,035", SEM FUROS LATERAIS, COMPRIMENTO DE 100 (+/-5) cm, COM CURVAS 1, 2 e 3. ESTÉRIL, USO ÚNICO. Todo o conjunto deve ser apirogênico e atóxico. Embalagem individual íntegra que permita sua abertura de forma asséptica, contendo externamente dados de identificação, procedência, orientação de uso, tipo de esterilização, nº do lote, data de fabricação, data de validade do produto e registro no Ministério da Saúde/ Anvisa. Observação para compra: o licitante deverá ofertar toda a grade, o diâmetro e o comprimento do produto serão informados pela unidade hospitalar no momento da solicitação. - Apresentação: UNIDADE - Massa:n/a	Unidade	60		
43	403660	CATETER DIAGNÓSTICO para ANGIOGRAFIA, tipo AMPLATZ RIGHT (AR), DIÂMETROS 5 e 6 FR, em POLÍMERO, com MALHA METÁLICA INTERNA, COMPATÍVEL COM GUIA 0,035", SEM FUROS LATERAIS, COMPRIMENTO DE 100 (+/-5) cm, COM CURVA 1, 2 e 3. ESTÉRIL, USO ÚNICO. Todo o conjunto deve ser apirogênico e atóxico. Embalagem individual íntegra que permita sua abertura de forma asséptica, contendo externamente dados de identificação, procedência, orientação de uso, tipo de esterilização, nº do lote, data de fabricação, data de validade do produto e registro no Ministério da Saúde/ Anvisa. Observação para compra: o licitante deverá ofertar toda a grade, o diâmetro e o comprimento do produto serão informados pela unidade hospitalar no momento da solicitação. - Apresentação: UNIDADE - Massa:n/a	Unidade	50		
44	401435	CATETER DIAGNÓSTICO para ANGIOGRAFIA, tipo PIGTAIL, ANGULADO 145 GRAUS, DIMENSÕES: DIÂMETROS 5 e 6 FR, COMPRIMENTO DE 110 (+/- 10) e 125 (+/- 10) cm. Confeccionado em POLÍMERO com MALHA METÁLICA INTERNA, COM/SEM FUROS LATERAIS, ESTÉRIL, uso único. Todo o conjunto deve ser apirogênico e atóxico. Embalagem individual íntegra que permita sua abertura de forma asséptica, contendo externamente dados de identificação, procedência, orientação de uso, tipo de esterilização, nº do lote, data de fabricação, data de validade do produto e registro no Ministério da Saúde/ Anvisa. Observação para compra: o licitante deverá ofertar toda a grade, o diâmetro e o comprimento do produto serão informados pela unidade hospitalar no momento da solicitação. - Apresentação: UNIDADE - Massa:n/a	Unidade	50		
45	400713	CATETER DIAGNÓSTICO para ANGIOGRAFIA, tipo PIGTAIL, RETO, DIMENSÕES: DIÂMETROS 5 e 6 FR, COMPRIMENTO DE 110 (+/- 10) e 125 (+/- 10) cm. Confeccionado em POLÍMERO com MALHA METÁLICA INTERNA, COM/SEM FUROS LATERAIS, ESTÉRIL, uso único. Todo o conjunto deve ser apirogênico e atóxico. Embalagem individual íntegra que permita sua abertura de forma asséptica, contendo externamente dados de identificação, procedência, orientação de uso, tipo de esterilização, nº do lote, data de fabricação, data de validade do produto e registro no Ministério da Saúde/ Anvisa. Observação para compra: o licitante deverá ofertar toda a grade, o diâmetro e o comprimento do produto serão informados pela unidade hospitalar no momento da solicitação. - Apresentação: UNIDADE - Massa:n/a	Unidade	100		
46	400710	CATETER DIAGNÓSTICO. CATETER P/ INTERVENÇÃO, TIPO DE CATETER DIAGNÓSTICO, TIPO USO DESCARTÁVEL, ESTÉRIL, TIPO MATERIAL POLIURETANO, TIPO PONTA PIG TAIL,	UNIDADE	50		



		TIPO CURVA CENTIMETRADA, CALIBRE EXTERNO 5 FR, COMPRIMENTO 125, COMPONENTE I PONTA FLEXÍVEL RADIOPACA				
47	400992	Cateter DIAGNÓSTICO para ANGIOGRAFIA, tipo TIPO VERTEBRAL ou BERNSTEIN (JB), DIÂMETROS 4 e 5 FR, em POLÍMERO, com MALHA METÁLICA INTERNA, COMPRIMENTO 100 (+/-5) cm. ESTÉRIL, USO ÚNICO. Todo o conjunto deve ser apirogênico e atóxico. Embalagem individual íntegra que permita sua abertura de forma asséptica, contendo externamente dados de identificação, procedência, orientação de uso, tipo de esterilização, nº do lote, data de fabricação, data de validade do produto e registro no Ministério da Saúde/ Anvisa. Observação para compra: o licitante deverá ofertar toda a grade, o diâmetro e o comprimento do produto serão informados pela unidade hospitalar no momento da solicitação. - Apresentação: UNIDADE - Massa:n/a	Unidade	150		
<b>CATETERES GUIA (TERAPÊUTICOS)</b>						
48	185485	Cateter GUIA para ANGIOPLASTIA, tipo MAMÁRIA INTERNA (IM), confeccionado em POLÍMERO com MALHA METÁLICA INTERNA. DIMENSÕES: diâmetro 6 e 7 FR, comprimento 100 cm (+/- 10) cm, SEM FURO LATERAL, com lúmen interno de no mínimo, 0,070" (6 FR) e 0,078" (7 FR). ESTÉRIL, USO ÚNICO. Todo o conjunto deve ser apirogênico e atóxico. Embalagem individual íntegra que permita sua abertura de forma asséptica, contendo externamente dados de identificação, procedência, orientação de uso, tipo de esterilização, nº do lote, data de fabricação, data de validade do produto e registro no Ministério da Saúde/ Anvisa.	UNIDADE	15		
49	411036	MICROCATETER GUIA DE EXTENSÃO CORONÁRIA, PARA ANGIOPLASTIA CORONÁRIA, DIÂMETRO 5 FRENCH (5F), COM 130CM +/- 10CM DE COMPRIMENTO, PONTA SOFT ATRAUMÁTICA. DESCARTÁVEL, ESTÉRIL	UNIDADE	20		
50	401433	CATETER GUIA para ANGIOPLASTIA CURVA EXTRA SUPORTE (XB/VL/EBU/SBS/BL/CLS), DIÂMETROS 6 e 7 FR, em POLÍMERO, com MALHA METÁLICA INTERNA, COMPRIMENTO DE 100 (+/- 5) cm, COM CURVAS 3; 3,5 e 4. Resistente a torção, com bom torque e suporte, PONTA RADIOPACA ATRAUMÁTICA, boa visibilidade do corpo e da ponta, estabilidade longitudinal. ESTÉRIL, USO ÚNICO. Todo o conjunto deve ser apirogênico e atóxico. Embalagem individual íntegra que permita sua abertura de forma asséptica, contendo externamente dados de identificação, procedência, orientação de uso, tipo de esterilização, nº do lote, data de fabricação, data de validade do produto e registro no Ministério da Saúde/ Anvisa. - Apresentação: UNIDADE - Massa:n/a	Unidade	200		
51	411351	CATETER GUIA PARA ANGIOPLASTIA EXTRA SUPORTE TIPO "Q, VL, BL XB, CLS OU EBU": - DIAMETRO 6 FRENCH; - EM NYLON E MALHA METALICA INTERNA; COM LUMEN INTERNO DE, NO MINIMO, 0.070" (6F);- COMPRIMENTO DE 100 (+/-5) CM;- COM CURVA 3 a 4,5; - COM SIDE HOLE (ORIFÍCIOS LATERAIS).	UNIDADE	30		
52	411030	CATETER GUIA PARA ANGIOPLASTIA EXTRA SUPORTE TIPO "Q, VL, BL XB, CLS OU EBU": - DIAMETRO 7 FRENCH; - EM NYLON E MALHA METALICA INTERNA; COMPRIMENTO DE 100 (+/-5) CM;- COM CURVA 3 a 4,5; - COM SIDE HOLE (ORIFÍCIOS LATERAIS).	UNIDADE	30		
		CATETER GUIA para ANGIOPLASTIA, tipo AMPLATZ LEFT (AL), DIÂMETROS 6 e 7 FR, em POLÍMERO, com MALHA METÁLICA INTERNA, com lúmen interno de no mínimo 0,070" (6 F) e 0,078" (7 F), SEM FUROS LATERAIS, COMPRIMENTO DE				

53	180025	100 (+/-5) cm, COM CURVAS 1, 2 e 3. ESTÉRIL, USO ÚNICO. Todo o conjunto deve ser apirogênico e atóxico. Embalagem individual íntegra que permita sua abertura de forma asséptica, contendo externamente dados de identificação, procedência, orientação de uso, tipo de esterilização, nº do lote, data de fabricação, data de validade do produto e registro no Ministério da Saúde/ Anvisa. - Apresentação: UNIDADE - Massa:n/a	Unidade	50		
54	403658	CATETER GUIA para ANGIOPLASTIA, tipo AMPLATZ LEFT (AL), DIÂMETROS 6 e 7 FR, em POLÍMERO, com MALHA METÁLICA INTERNA, com lúmen interno de no mínimo 0,070' (6 F) e 0,078' (7 F), COM FUROS LATERAIS, COMPRIMENTO DE 100 (+/-5) cm, COM CURVAS 1, 2 e 3. ESTÉRIL, USO ÚNICO. Todo o conjunto deve ser apirogênico e atóxico. Embalagem individual íntegra que permita sua abertura de forma asséptica, contendo externamente dados de identificação, procedência, orientação de uso, tipo de esterilização, nº do lote, data de fabricação, data de validade do produto e registro no Ministério da Saúde/ Anvisa. - Apresentação: UNIDADE - Massa:n/a	Unidade	50		
55	403662	CATETER GUIA para ANGIOPLASTIA, tipo AMPLATZ RIGHT (AR 1 a 3), DIÂMETROS 6 e 7 FR, em POLÍMERO, com MALHA METÁLICA INTERNA, com lúmen interno de no mínimo 0,070'' (6 F) e 0,078'' (7 F), SEM FUROS LATERAIS, COMPRIMENTO DE 100 (+/-5) cm, COM CURVAS 1, 2 e 3. ESTÉRIL, USO ÚNICO. Todo o conjunto deve ser apirogênico e atóxico. Embalagem individual íntegra que permita sua abertura de forma asséptica, contendo externamente dados de identificação, procedência, orientação de uso, tipo de esterilização, nº do lote, data de fabricação, data de validade do produto e registro no Ministério da Saúde/ Anvisa. - Apresentação: UNIDADE - Massa:n/a	Unidade	50		
56	231169	CATETER GUIA para ANGIOPLASTIA, tipo JUDKINS LEFT (JL), DIÂMETROS 6 e 7 FR, em POLÍMERO, com MALHA METÁLICA INTERNA, com lúmen interno de no mínimo 0,070" (6 F) e 0,078" (7 F), SEM FUROS LATERAIS, COMPRIMENTO DE 100 (+/- 5) cm, COM CURVAS 3; 3,5; 4; 4,5; 5 e 6. ESTÉRIL, USO ÚNICO. Todo o conjunto deve ser apirogênico e atóxico. Embalagem individual íntegra que permita sua abertura de forma asséptica, contendo externamente dados de identificação, procedência, orientação de uso, tipo de esterilização, nº do lote, data de fabricação, data de validade do produto e registro no Ministério da Saúde/ Anvisa. - Apresentação: UNIDADE - Massa:n/a	Unidade	50		
57	228265	CATETER GUIA para ANGIOPLASTIA, tipo JUDKINS RIGHT (JR), DIÂMETROS 6 e 7 FR, em POLÍMERO, com MALHA METÁLICA INTERNA, com lúmen interno de no mínimo 0,070' (6 F) e 0,078' (7 F), SEM FUROS LATERAIS, COMPRIMENTO DE 100 (+/- 5) cm, COM CURVAS 3,5; 4 e 5. ESTÉRIL, USO ÚNICO. Todo o conjunto deve ser apirogênico e atóxico. Embalagem individual íntegra que permita sua abertura de forma asséptica, contendo externamente dados de identificação, procedência, orientação de uso, tipo de esterilização, nº do lote, data de fabricação, data de validade do produto e registro no Ministério da Saúde/ Anvisa. - Apresentação: UNIDADE - Massa:n/a	Unidade	100		
58	275456	CATETER GUIA para ANGIOPLASTIA, tipo MULTIPROPÓSITO (MP), DIÂMETROS 6 e 7 FR, em POLÍMERO, com MALHA METÁLICA INTERNA, com lúmen interno de no mínimo 0,070' (6 F) e 0,078' (7 F), COMPRIMENTO de 100 (+/- 5) cm. ESTÉRIL, USO ÚNICO. Todo o conjunto deve ser apirogênico e atóxico. Embalagem individual íntegra que permita	Unidade	20		

		sua abertura de forma asséptica, contendo externamente dados de identificação, procedência, orientação de uso, tipo de esterilização, nº do lote, data de fabricação, data de validade do produto e registro no Ministério da Saúde/ Anvisa. - Apresentação: UNIDADE - Massa:n/a				
<b>OUTRAS OPME</b>						
59	404461	SISTEMA DE CAPTURA DE EMBOLOS DURANTE ANGIOPLASTIA - EM FORMA DE FILTRO - ACOPLADO A FIO GUIA 0,014" - CORPO COM SUPORTE PADRÃO - COM MARCAS RADIOPACAS QUE PERMITAM A SUA VISIBILIZACAO - COMPATIVEL COM INTRODUTOR ATE 6 F E CATETER GUIA ATE 8F - COM SISTEMA DE REMOCAO - COMPATIVEL COM VASOS DE 3 A 7 MM DE DIAMETRO.	UNIDADE	20		
60	400709	CATETER EXTRATOR DE TROMBOS POR ASPIRAÇÃO - 6 FR, COMPRIMENTO APROXIMADO 140 cm, com revestimento hidrofílico na ponta (aproximadamente 30 cm), contendo orifício terminal e seringa para aspiração de trombos, compatível com fio guia 0,014 polegadas. MARCAÇÃO RADIOPACA. ESTÉRIL, descartável. Utilizado para a remoção de coágulos (trombos) e resíduos das artérias coronárias ou periféricas. Todo o conjunto deve ser apirogênico e atóxico. Embalagem individual íntegra que permita sua abertura de forma asséptica, contendo externamente dados de identificação, procedência, orientação de uso, tipo de esterilização, nº do lote, data de fabricação, data de validade do produto e registro no Ministério da Saúde/ Anvisa.	UNIDADE	10		
61	404583	CONJUNTO (KIT) ANGIOPLASTIA CORONARIANA, COMPONENTES INSUFLADOR + ADAPTADOR EM Y + ROTOR + APLICAÇÃO PASSADOR DE GUIA 0,014MM, CARACTERÍSTICAS ADICIONAIS ESTÉRIL E DESCARTÁVEL	UNIDADE	400		
62	404511	CONJUNTO TRANSDUTOR DE PRESSÃO INVASIVA - CONJUNTO (I), TIPO MONITORIZAÇÃO PRESSÃO INVASIVA, COMPOSIÇÃO EQUIPO DE SORO, CONEXÃO LUERLOCK, LINHAS PRESSÃO, COMPONENTES 2 TORNEIRAS 3 VIAS, DISPOSITIVO FLUSH 3CC/H, OUTROS COMPONENTES TRANSDUTOR COM SNAP TAB, CARACTERÍSTICA ADICIONAL DESCARTÁVEL, ESTÉRIL, TIPO USO COMPATÍVEL COM DX 2010, COMPONENTE ADICIONAL TAMPAS PROTETORAS, COMPONENTES 1 1 TORNEIRA MULTIDIRECIONAL, CONECTOR MACHO FÊMEA - OBS.: COMPATÍVEL COM MONITOR DIXTAL DX 2010 - COM CABOS EM COMODATO	UNIDADE	800		
63	281390	CONJUNTO TRANSDUTOR DE PRESSÃO INVASIVA - CONJUNTO MONITORIZAÇÃO, COMPONENTES TRANSDUTOR DE PRESSÃO ADULTO CONECTOR MACHO-FÊMEA, ACESSÓRIOS EQUIPO SORO, DISPOSITIVO FLUXO CONTÍNUO 3ML/H, CARACTERÍSTICAS ADICIONAIS TUBO PRESSÃO CONECTOR MACHO-FÊMEA 30CM, ADICIONAIS TUBO DE PRESSÃO CONECTOR MACHO-FÊMEA 120CM, COMPATIBILIDADE 2 TORNEIRAS 3 VIAS, 2 TAMPAS NÃO PERFURADAS, TIPO USO DESCARTÁVEL, ESTÉRIL, APLICAÇÃO PRESSÃO INVASIVA. OBS.: COMPATÍVEL COM POLÍGRAFO TEB. (Descritivo no Anexo I) - COM CABOS EM COMODATO	UNIDADE	1100		
64	113549	TORNEIRA DE 05 VIAS (MANIFOLD) PARA ANGIOGRAFIA E ANGIOPLASTIA, COM ABA EM AMBOS OS LADOS, COM ORIENTACAO PARA USO DIREITO, COM VALVULA ROTATORIA , QUE SUPORTE ATE 600 PSI.	UNIDADE	1200		
		FILTRO PARA INTERRUPCAO PERCUTANEA/ENDOVASCULAR DE VEIA CAVA:-				

65	404555	FILTRO - USO CIRURGICO, USO VEIA CAVA, DURABILIDADE PERMANENTE, VIA IMPLANTE JUGULAR OU FEMURAL, MATERIA PRIMA LIGAS DE COBALTO, CRÔMIO E NÍQUEL, FORMATO TULIPA, SISTEMA ENTREGA PRÉ-MONTADA EM BAINHA INTRODUTORA 7FR, COMPONENTE 1 KIT C/ DILATADOR, AGULHA , FIO GUIA 0,035', COMPONENTES ADICIONAIS BAIXO PERFIL, ESTERILIDADE ESTÉRIL, USO ÚNICO.	UNIDADE	40		
66	401030	FILTRO PARA INTERRUPTAO PERCUTANEA/ENDOVASCULAR DE VEIA CAVA:- FILTRO - USO CIRURGICO, USO VEIA CAVA, DURABILIDADE RECUPERÁVEL, VIA IMPLANTE JUGULAR OU FEMURAL, MATERIA PRIMA LIGAS DE NÍQUEL E TITÂNIO, FORMATO CÔNICO, DIÂMETRO FILTRO 30 A 35, SISTEMA ENTREGA PRÉ-MONTADO EM BAINHA INTRODUTORA, COMPONENTE 1 KIT C/ DILATADOR E FIO GUIA, COMPONENTES 2 C/ CATETER EXTRATOR, COMPONENTES ADICIONAIS BAIXO PERFIL, ESTERILIDADE ESTÉRIL, USO ÚNICO	UNIDADE	40		
67	409958	Dispositivo para OCLUSÃO VASCULAR, TAMANHO 6 a 8FR, material ESPONJA DE COLÁGENO e uma âncora em POLÍMERO ABSORVÍVEL, conectados por uma sutura absorvível, com bainha introdutora, fio guia, apresentação conjunto completo, estéril, descartável. O dispositivo sela e comprime a arteriotomia retendo-a entre os seus membros primários, a âncora e a esponja de colágeno. Embalagem individual contendo identificação do produto, lote, data de fabricação, validade e registro na Anvisa.	UNIDADE	80		
68	412227	DISPOSITIVO DE REPARO E FECHAMENTO VASCULAR POR SUTURA. Dispositivo/sistema de FECHAMENTO ARTERIAL POR SUTURA, compatível com punções de 5 a 21 FR, com sistema de liberação controlada, BAINHA INTRODUTORA compatível com FIO GUIA 0,035 ou 0,038 e comprimento de 70 a 110 cm, deve incluir mecanismo de posicionamento e corte, que permita a confirmação da hemostasia. Apirogênico, atóxico. ESTÉRIL, DESCARTÁVEL. Embalagem individual íntegra que permita sua abertura de forma asséptica, contendo externamente dados de identificação, procedência, orientação de uso, tipo de esterilização, nº do lote, data de fabricação, data de validade do produto e registro no Ministério da Saúde/ Anvisa.	UNIDADE	80		
69	409615	CONJUNTO PARA MICRO-PUNÇÃO COMPOSTO POR: AGULHA DE CHIBA MEDINDO 15CM DE COMPRIMENTO 20G A 22G, FIO GUIA METÁLICO DE 0,018' BAINHA INTRODUTORA EXTERNA COM REVESTIMENTO HIDROFÍLICO, COM PONTA E ANEL RADIOPACO.	UNIDADE	100		
70	411345	CONJUNTO DRENAGEM PERCUTÂNEA MULTIPROPÓSITO. COMPOSTO POR: CATETER POLÍMERO PONTA PIG TAIL COM REVESTIMENTO HIDROFÍLICO, COM SISTEMA FIXADOR DE PIGTAIL, DIMENSÕES: 8F, 10F, 12F, 14F, COMPRIMENTO DE 20 A 25CM, FUROS LATERAIS, MARCAS RADIOPACAS, COM CONJUNTO DE DILATADORES E SISTEMA INTRODUTOR COM AGULHA DE PUNÇÃO E AGULHA CHIBA, INTERMEDIÁRIO AO SACO/BOLSA, FIO GUIA DE 0,035 ESTÉRIL E DE USO ÚNICO.	UNIDADE	60		
71	411469	CONJUNTO DE DRENAGEM PERCUTÂNEA BILIAR. COMPOSTO POR: CATETER POLÍMERO, PONTA PIG TAIL, COM FUROS LATERAIS, DIMENSÕES: 8F, 10F, 12F, 14F X 40CM DE COMPRIMENTO, COM SISTEMA FIXADOR DE PIGTAIL, MARCAS RADIOPACAS, SISTEMA INTRODUTOR COM AGULHA DE PUNÇÃO E AGULHA CHIBA, INTERMEDIÁRIO AO SACO/BOLSA, FIO GUIA DE	UNIDADE	60		

		0,035 A 0,038. ESTÉRIL E DE USO ÚNICO.				
72	403847	Cateter balão para ANGIOPLASTIA CORONÁRIA em vasos finos, SEMI complacente, compatível com fio guia 0,014''; sistema de troca rápida; com ponta afilada; uma marca radiopaca; perfil de entrada <0,02''; com DIÂMETRO de 1,25 ou 1,2 e 1,5 mm e COMPRIMENTO de 8 a 20 (+/- 2) mm (com todos os tamanhos do intervalo, com no máximo, 5 mm entre eles). Embalagem estéril com dados de identificação, esterilização, validade e registro na ANVISA. Observação para compra: o licitante deverá ofertar toda a grade, o diâmetro e o comprimento do produto serão informados pela unidade hospitalar no momento da solicitação. - Apresentação: UNIDADE. A Empresa deve dispor de tamanhos variados que compreenda os intervalos citados no descritivo.	Unidade	150		
73	3344	CATETER BALÃO PARA ANGIOPLASTIA CORONÁRIA: NÃO-COMPLACENTE, DE BAIXO PERFIL, SISTEMA DE TROCA RAPIDA, RESISTENTE A ALTAS PRESSÕES, COM PONTA AFILADA (PERFIL DE ENTRADA MENOR QUE 0,47 MM), DUAS MARCAS RADIOPACAS E BAIXO PERFIL DE CRUZAMENTO (MENOR QUE 0,65 MM), COM DIAMETRO DE 1,25 MM A 2 MM E COMPRIMENTO DE 8 MM A 20 MM (+/- 3) mm (com todos os tamanhos do intervalo, com no máximo, 5 mm entre eles), perfil de entrada <0,02. OBS: A Empresa deve dispor de tamanhos variados que compreenda os intervalos citados no descritivo.	Unidade	40		
74	168475	CATETER BALÃO PARA ANGIOPLASTIA CORONÁRIA: NÃO-COMPLACENTE, DE BAIXO PERFIL, SISTEMA DE TROCA RAPIDA, RESISTENTE A ALTAS PRESSÕES, COM PONTA AFILADA (PERFIL DE ENTRADA MENOR QUE 0,47 MM), DUAS MARCAS RADIOPACAS E BAIXO PERFIL DE CRUZAMENTO (MENOR QUE 0,65 MM), COM DIAMETRO DE 2,5 MM A 4 MM E COMPRIMENTO DE 8 MM A 23 MM (+/- 3) mm (com todos os tamanhos do intervalo, com no máximo, 5 mm entre eles), perfil de entrada <0,02. OBS: A Empresa deve dispor de tamanhos variados que compreenda os intervalos citados no descritivo. (CATETER BALAO NC (ANGIOPLASTIA CORONÁRIA) 2,0 X 12 - (UN)	Unidade	350		
75	409955	CATETER BALÃO PARA ANGIOPLASTIA CORONÁRIA: NÃO-COMPLACENTE, DE BAIXO PERFIL, SISTEMA DE TROCA RAPIDA, RESISTENTE A ALTAS PRESSÕES, COM PONTA AFILADA (PERFIL DE ENTRADA MENOR QUE 0,47 MM), DUAS MARCAS RADIOPACAS E BAIXO PERFIL DE CRUZAMENTO (MENOR QUE 0,65 MM), COM DIAMETRO DE 4,5 A 5 MM E COMPRIMENTO DE 6 MM A 20 MM (+/- 3) mm (com todos os tamanhos do intervalo, com no máximo, 5 mm entre eles), perfil de entrada <0,02. OBS: A Empresa deve dispor de tamanhos variados que compreenda os intervalos citados no descritivo.	Unidade	30		
76	108	ENDOPRÓTESE VASCULAR, função STENT FARMACOLÓGICO CORONARIANO, em LIGA METÁLICA, com eluido farmacológico de sirolimus, everolimus, biolimus, zotarolimus ou outra droga análoga da mesma classe, DIÂMETROS até 2,0 mm e comprimento de 10 a 33 mm (+/- 3 mm), expansível por balão, pré-montado em sistema de troca rápida. Estrutura do stent menor que 92 micrometros de espessura. Contendo marcações radiopacas. Estéril. Deve possuir registro na Anvisa. Observação para compra: o licitante deverá ofertar toda a grade, o diâmetro e o comprimento do produto serão informados pela unidade hospitalar no momento da solicitação. - Apresentação: UNIDADE - Massa:n/a	Unidade	10		
		ENDOPRÓTESE VASCULAR, função STENT FARMACOLÓGICO CORONARIANO, em LIGA				

77	412279	METÁLICA, com eluido farmacológico de sirolimus, everolimus, biolimus, zotarolimus ou outra droga análoga da mesma classe, DIÂMETROS de 2,25 a 4 mm comprimento de 10 a 40 mm (+/- 2 mm), expansível por balão, pré-montado em sistema de troca rápida. Estrutura do stent menor que 92 micrometros de espessura. Contendo marcações radiopacas. Estéril. Deve possuir registro na Anvisa. Observação para compra: o licitante deverá ofertar toda a grade, o diâmetro e o comprimento do produto serão informados pela unidade hospitalar no momento da solicitação. - Apresentação: UNIDADE - Massa:n/a	Unidade	400		
78	412278	ENDOPRÓTESE VASCULAR, função STENT FARMACOLÓGICO CORONARIANO, em LIGA METÁLICA, com eluido farmacológico de sirolimus, everolimus, biolimus, zotarolimus ou outra droga análoga da mesma classe, DIÂMETRO de 4,5 mm comprimento de 10 a 40 mm (+/- 2 mm), expansível por balão, pré-montado em sistema de troca rápida. Estrutura do stent menor que 92 micrometros de espessura. Contendo marcações radiopacas. Estéril. Deve possuir registro na Anvisa. Observação para compra: o licitante deverá ofertar toda a grade, o diâmetro e o comprimento do produto serão informados pela unidade hospitalar no momento da solicitação. - Apresentação: UNIDADE - Massa:n/a	Unidade	10		



Documento assinado eletronicamente por **Suely Rosa Pinheiro, Chefe de Unidade**, em 01/06/2026, às 08:49, 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](https://sei.ebserh.gov.br/sei/controlador_externo.php?acao=documento_conferir&id_orgao_acesso_externo=0), informando o código verificador **61398029** e o código CRC **340BED8C**.

**Referência:** Processo nº 23524.041917/2025-17 SEI nº 61398029