



GOVERNO DO ESTADO DO PARÁ
SECRETARIA DE ESTADO DE SAÚDE PÚBLICA
LABORATÓRIO CENTRAL DO ESTADO DO PARÁ

EDITAL PREGÃO ELETRÔNICO Nº 9 0 0 0 3 /2026/SESPA-LACEN

PAE nº E-2026/2036593

RESUMO



PROMOTOR

Estado do Pará | SECRETARIA DE ESTADO DE SAÚDE PÚBLICA-LABORATÓRIO CENTRAL DO PARÁ

CNPJ nº 05.054.929/0001-17.



OBJETO

Aquisição: de insumos com uso de cessão de um equipamento, com um no-break, para a realização dos seguintes marcadores sorológicos: Hepatites A, B, C, D e E, exame para o diagnóstico de HIV, detecção de anticorpos para HTLV I/II e Epstein-Barr IGM e IGG, teste de dosagens hormonal, teste dosagem de sódio e dosagem de potássio, teste para Toxoplasmose IgG e IgM e Citomegalovírus IgG e IgM, teste sorológico para Chagas IgG, teste sorológico para Sarampo IgG e IgM, teste sorológico para Rubéola IgG e IgM, teste treponêmico para Sífilis e teste sorológico para tuberculose, a fim de dar continuidade as atividades da seção de imunoendocrinologia do LACEN PA.



MÉTODO DE DISPUTA

- ☐ Aberto
- ☒ Aberto e fechado
- ☐ Fechado e aberto



GOVERNO DO ESTADO DO PARÁ
SECRETARIA DE ESTADO DE SAÚDE PÚBLICA
LABORATÓRIO CENTRAL DO ESTADO DO PARÁ



CRITÉRIO DE JULGAMENTO

- ☒ Menor preço
- ☐ Maior desconto



GOVERNO DO ESTADO DO PARÁ
SECRETARIA DE ESTADO DE SAÚDE PÚBLICA
LABORATÓRIO CENTRAL DO ESTADO DO PARÁ



ENTREGA

Forma : O bem deve ser entregue em 4 parcelas, até 30 dias, a contar do recebimento da nota de empenho, e as demais, conforme necessidade da contratante dentro do prazo de vigência contratual, mediante seu aviso com 10 dias de antecedência.

Prazo: 30 dias

Local

Augusto Montenegro ,524 – Parque Guajará, CEP 66823-010 no horário de **08:00 as 17:00 horas.**

VALOR TOTAL ESTIMADO

R\$ xxx.xxx,xx.



REAJUSTE

Índice

- ☒ IPCA ☐ INCC ☐ Outro: (sigla)
☐ INPC ☐ IGPM

Período

A cada **12 meses**, a contar 06 de fevereiro de 2026.(
(Com a possibilidade de prorrogação com base no art. 106 da Lei 14.133/21)

PAGAMENTO

Forma

Ordem bancária em conta corrente aberta pela contratada no Banco do Estado do Pará.

Prazo

Até 30 dias corridos, a contar do recebimento da nota fiscal (ou fatura) atestada pelo fiscal do contrato.



ABERTURA DA SESSÃO PÚBLICA

Data

09/07//2026.

Hora

10:00 H.

SUMÁRIO

<u>CLÁUSULA 1</u>	
PROMOTOR DO	6
<u>CLÁUSULA 2</u>	
Fundamento legal	6
<u>CLÁUSULA 3</u>	
Objeto	6
<u>CLÁUSULA 4</u>	
Condições para participar da licitação	16
<u>CLÁUSULA 5</u>	
Fases da licitação, apresentação da proposta e documentos de habilitação	17
<u>CLÁUSULA 6</u>	
Preenchimento da proposta	19
<u>CLÁUSULA 7</u>	
Abertura da sessão, classificação das propostas e formulação de lances	20
<u>CLÁUSULA 8</u>	
Julgamento das proposta	27
<u>CLÁUSULA 9</u>	
Habilitação	29
<u>CLÁUSULA 10</u>	
Adjudicação e homologação	31
<u>CLÁUSULA 11</u>	
Recursos	32
<u>CLÁUSULA 12</u>	
Infrações e sanções administrativas	33
<u>CLÁUSULA 13</u>	
Impugnação ao edital	36
<u>CLÁUSULA 14</u>	
Disposições finais	36

REGULAMENTO DA COMPETIÇÃO

CLÁUSULA 1

Promotor do pregão

O promotor deste pregão é o Estado do Pará, por intermédio do Laboratório Central do Estado do Pará, vinculado à Secretaria de Saúde Pública, CNPJ nº 05.054.929/0001-17, com sede na Rodovia Augusto Montenegro, km 10, s/n, Distrito de Icoaraci, Belém-PA, neste ato representado pelo Alberto Simões Jorge Júnior, brasileiro, casado, Farmacêutico, CPF nº 630.584.212-49, RG nº 3233137, designado como Diretor Geral do LACEN-PA pela Portaria LACEN nº 05 de 06/01/2021, publicada no DOE nº 34.453 de 07/01/2021 e para este Pregão eletrônico será designada como agente de contratação Simone Serrão Rodrigues, **PORTARIA Nº 74 DE 30 DE ABRIL DE 2025, do LACEN no D.O.E. nº36.222 de 12 de MAIO DE 2025.**

CLÁUSULA 2

Fundamento legal

A presente licitação será realizada por meio de **PREGÃO ELETRÔNICO 90003/2026** e observará a Lei Federal nº 14.133/21, Decreto Estadual nº 2.937 de 10 de maio de 2023, Lei Complementar Federal nº 123/06, demais normas aplicáveis e as condições estabelecidas neste Edital.

CLÁUSULA 3

Objeto

3.1 O objeto desta licitação é a **insumos com uso de cessão de um equipamento, com um no-break, para a realização dos seguintes marcadores sorológicos: Hepatites A, B, C, D e E, exame para o diagnóstico de HIV, detecção de anticorpos para HTLV I/II e Epstein-Barr IGM e IGG, teste de dosagens hormonal, teste dosagem de sódio e dosagem de potássio, teste para Toxoplasmose IgG e IgM e Citomegalovírus IgG e IgM, teste sorológico para Chagas IgG, teste sorológico para Sarampo IgG e IgM, teste sorológico para Rubéola IgG e IgM, teste treponêmico para Sífilis e teste sorológico para tuberculose.**

Conforme descrito no Termo de Referência, o qual adere a este documento para todos os fins.

3.2 OS bens a serem licitados são os seguintes itens descritos no TR:

01-O QUE SERÁ CONTRATADO							
Grupo	Item	Descrição	Código SIMAS	Apres.	Qtd	Valor Unitário Estimado**	Total**
	01	TESTE HEPATITE A (ANTIHAV) IGM, AUTOMATIZADO: Imunoensaio para a determinação qualitativa de anticorpos IgM para o vírus da hepatite A (anti HAV IgM) em soro e plasma humano.	134764- 0	UND	1600		

		Metodologia: Quimioluminescência; Características Adicionais: para uso em analisador automático de imunologia. Deverá conter todos os reagentes e calibradores para execução dos testes. Devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega					
	02	TESTE HEPATITE HBS-AG, P/ 100 TESTES: Imunoensaio para a determinação qualitativa do antígeno de superfície da hepatite viral B (Ag HBs) em amostras de soro ou plasma humano. Metodologia: Quimioluminescência; Características Adicionais: para uso em analisador automático de imunologia. Deverá conter todos os reagentes e calibradores para execução dos testes. Os kits devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega.	102607- 0	JG	32		
	03	TESTE HEPATITE B (ANTIHBc): Imunoensaio para a determinação qualitativa dos anticorpos totais contra o antígeno nuclear do vírus da hepatite B (antiHBc) em amostras de soro ou plasma humano. Metodologia: Quimioluminescência; Características Adicionais: para uso em analisador automático de imunologia. Deverá conter todos os reagentes e calibradores para execução dos testes. Devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega.	030370- 4	UND	1600		
	04	TESTE HEPATITE B (ANTIHBc IGM): Imunoensaio para a determinação qualitativa dos anticorpos IgM contra o antígeno nuclear do vírus da hepatite B (antiHBc IgM) em amostras de soro ou plasma humano. Metodologia: Quimioluminescência; Características Adicionais: para uso em analisador automático de imunologia. Deverá conter todos os reagentes e calibradores para execução dos testes. Devem possuir	036408- 8	UND	1200		

		validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega.					
	05	TESTE HEPATITE B ANTIHBS: Imunoensaio para a determinação quantitativa dos anticorpos dirigidos contra o antígeno de superfície da hepatite viral B (anti-HBs) em amostras de soro ou plasma humano. Metodologia: Quimioluminescência; Características Adicionais: para uso em analisador automático de imunologia. Deverá conter todos os reagentes e calibradores para execução dos testes. Devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega.	184417- 2	UND	2800		
	06	TESTE HEPATITE HBEAG, P/ 100 TESTES: Imunoensaio para a determinação qualitativa do antígeno e do vírus da Hepatite B (HBeAg) em amostras de soro ou plasma humano. Metodologia: Quimioluminescência; Características Adicionais: para uso em analisador automático de imunologia. Deverá conter todos os reagentes e calibradores para execução dos testes. Os kits devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega.	110231- 1	JG	12		
	07	TESTE HEPATITE B ANTIHBE-AG, P/ 100: Imunoensaio para a determinação qualitativa do anticorpo contra o antígeno e do vírus da hepatite B (Anti-HBe) em soro e plasma humanos. Metodologia: Quimioluminescência; Características Adicionais: para uso em analisador automático. Deverá conter todos os reagentes e calibradores para execução dos testes. Os kits devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega.	120205- 7	JG	12		
	08	TESTE HEPATITE C (ANTIHCV): Imunoensaio para a determinação qualitativa dos anticorpos específicos dirigidos contra o vírus da hepatite C (antiVHC) em amostras de soro ou plasma humano. Metodologia: Quimioluminescência; Características Adicionais: para uso em analisador automático de imunologia. Deverá conter todos os reagentes e	225304- 6	UND	2000		

		calibradores para execução dos testes. Devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega.					
	09	TESTE DE HEPATITE D (DELTA), ANTI-HDV, P/ 100 TESTES Imunoensaio para a determinação qualitativa dos anticorpos específicos dirigidos contra o vírus da hepatite D (anti-HDV) em amostras de soro ou plasma humano. Metodologia: Quimioluminescência; Características Adicionais: para uso em analisador automático de imunologia. Deverá conter todos os reagentes e calibradores para execução dos testes. Os kits devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega.	214063- 2	JG	12		
	10	TESTE HEPATITE E (ANTIHEV IGG), P/ 100 TESTES: Imunoensaio para a determinação qualitativa dos anticorpos específicos dirigidos contra o vírus da hepatite E (anti-HEV IGG) em amostras de soro ou plasma humano. Metodologia: Quimioluminescência; Características Adicionais: para uso em analisador automático de imunologia. Deverá conter todos os reagentes e calibradores para execução dos testes. Os kits devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega.	222669- 3	JG	12		
	11	TESTE HEPATITE E (ANTIHEV) IGM), P/ 100 TESTES: Imunoensaio para a determinação qualitativa dos anticorpos específicos dirigidos contra o vírus da hepatite E (anti-HEV IGM) em amostras de soro ou plasma humano. Metodologia: Quimioluminescência; Características: para uso em analisador automático de imunologia. Deverá conter todos os reagentes e calibradores para execução dos testes. Os kits devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega.	222661- 8	JG	12		
	12	TESTE HIV I + II AG/AB: Imunoensaio automatizado com utilização da metodologia quimioluminescência para a detecção simultânea de antígeno p24 do HIV e anticorpos contra o vírus da imunodeficiência humana do	177551- 0	UND	2400		

		<p>tipo 1 (HIV-1 e HIV-1 subtipo O) e tipo 2 (HIV-2) em soro ou plasma humano com as seguintes características: Possui antígeno recombinante HIV-2 (gp36) e anticorpos monoclonais anti-p24 do HIV aderido à fase sólida da reação; e Antígenos recombinantes e peptídeos sintéticos do HIV-1 grupo M e Grupo O e HIV-2 e anticorpos monoclonais anti-p24 no conjugado. - A sensibilidade analítica deve ser igual ou inferior a 18pg/ml de antígeno p24. - Contendo reagentes, controle, calibrador e todos os demais suprimentos necessários e suficientes para este quantitativo de teste. Devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega.</p>					
	13	<p>TESTES HTLV, I+II: imunoensaio para detecção qualitativa dos anticorpos específicos dirigidos contra o vírus linfotrópico de células T humanas (HTLV), tipo I e tipo II em soro ou plasma humano. Trata-se de um imunoensaio que usa a tecnologia da quimioluminescência. Deverá conter todos os reagentes e calibradores para execução dos testes. Devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega.</p>	177515- 4	UND	2400		
	14	<p>TESTE EBV-IGG (VIRUS EPSTEIN-BARR), SORO/PLASMA,P/100 TESTES: Kit para detecção quantitativa dos anticorpos específicos anti-antígenos do capsídeo do vírus de Epstein-Barr de classe IgG em amostras de soro ou plasma humano. Trata-se de um imunoensaio que usa a tecnologia da quimioluminescência. Deverá conter todos os reagentes e calibradores para execução dos testes. Os kits devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega</p>	235957- 0	JG	12		
	15	<p>TESTE EBV IGM (EPSTEINBARR): Imunoensaio para detecção quantitativa dos anticorpos específicos anti-antígenos do capsídeo do vírus de Epstein-Barr de classe IgM em amostras de soro ou plasma humano. Trata-se de um imunoensaio que usa a tecnologia da quimioluminescência. Deverá conter todos os reagentes, controles e</p>	191453- 7	UND	1200		

		calibradores para execução dos testes. Devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega					
	16	TESTE CITOMEGALOVÍRUS (CMV IGG): imunoensaio para detecção quantitativa dos anticorpos específicos da classe IgG para Citomegalovirus (CMV IgG) em amostras de soro. Trata-se de um imunoensaio que usa a tecnologia da quimioluminescência. Deverá conter todos os reagentes, controles e calibradores para execução dos testes. Devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega	036442- 8	UND	2000		
	17	TESTE CITOMEGALOVÍRUS (CMV IGM): imunoensaio para detecção quantitativa dos anticorpos específicos da classe IgM para Citomegalovirus (CMV IgM) em amostras de soro. Trata-se de um imunoensaio que usa a tecnologia da quimioluminescência. Deverá conter todos os reagentes, controles e calibradores para execução dos testes. Devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega	036443- 6	UND	2000		
	18	TESTES TOXOPLASMOSE IGG: imunoensaio para detecção quantitativa dos anticorpos específicos da classe IgG para Toxoplasmose (TOXO IgG) em amostras de soro. Trata-se de um imunoensaio que usa a tecnologia da quimioluminescência. Deverá conter todos os reagentes, controles e calibradores para execução dos testes. Devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega.	036445- 2	UND	4000		
	19	TESTE TOXOPLASMOSE IGM, P/ 100 TESTES: Imunoensaio para detecção quantitativa dos anticorpos específicos da classe IgG para Toxoplasmose (TOXO IgG) em amostras de soro. Trata-se de um imunoensaio que usa a tecnologia da quimioluminescência. Deverá conter todos os reagentes, controles e calibradores para execução dos testes. Devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega	033170- 8	JG	40		

20	<p>TESTE TOXOPLASMA GONDII, IGG, AVIDEZ, SORO/PLASMA, P/100: Kit para determinação da avidéz de ligação do antígeno com o anticorpo da classe IgG para Toxoplasmose em amostras de soro. Trata-se de um imunoensaio que usa a tecnologia da quimioluminescência. Deverá conter todos os reagentes, controles e calibradores para execução dos testes. Os kits devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega</p>	236010- 1	JG	15		
21	<p>TESTE CITOMEGALOVIRUS(CMV), IGG, AVIDEZ, SORO/PLASMA,P/100: imunoensaio de citomegalovirus (CMV), por avidéz ao antígeno de anticorpos igg, em amostras de soro ou plasma humano. Trata-se de um imunoensaio que usa a tecnologia da quimioluminescência. Deverá conter todos os reagentes, controles e calibradores para execução dos testes. Os kits devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega</p>	236011- 0	JG	10		
22	<p>TESTE RUBEOLA IGG, P/100 TESTES: Kit para detecção quantitativa dos anticorpos específicos da classe IgG para Rubéola em amostras de soro. Trata-se de um imunoensaio que usa a tecnologia da quimioluminescência. Deverá conter todos os reagentes, controles e calibradores para execução dos testes. Os kits devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega.</p>	134755- 1	JG	12		
23	<p>TESTES RUBEOLA IGM, P/100 TESTES: Kit para detecção quantitativa dos anticorpos específicos da classe IgM para Rubéola em amostras de soro. Trata-se de um imunoensaio que usa a tecnologia da quimioluminescência. Deverá conter todos os reagentes, controles e calibradores para execução dos testes. Os kits devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega</p>	134756- 0	JG	16		
24	<p>TESTE SARAMPO IGM, SOROLOGIA, 50 TESTES: Kit para</p>	211945- 5	JG	32		

		detecção quantitativa dos anticorpos específicos da classe IgM para Sarampo em amostras de soro. Trata-se de um imunoensaio que usa a tecnologia da quimioluminescência. Deverá conter todos os reagentes, controles e calibradores para execução dos testes. Os kits devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega.					
	25	TESTE SIFILIS, QUIMIOLUMINESCENCIA(C MIA), P/ 100 TESTES: Kit para detecção quantitativa dos anticorpos específicos para Sífilis em amostras de soro. Trata-se de um imunoensaio que usa a tecnologia da quimioluminescência. Deverá conter todos os reagentes, controles e calibradores para execução dos testes. Os kits devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega.	211946- 3	JG	12		
	26	TESTE CHAGAS, QUIMIOLUMINESCENCIA (CMIA), P/100 TESTES: Kit para detecção quantitativa dos anticorpos específicos para Chagas em amostras de soro. Trata-se de um imunoensaio que usa a tecnologia da quimioluminescência. Deverá conter todos os reagentes, controles e calibradores para execução dos testes. Os kits devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega	220322- 7	JG	24		
	27	TESTE TUBERCULOSE, FASE LATENTE (ILTB), MET. IGRA, P/100 TESTES: Kit para determinação de tuberculose em fase latente. Trata-se de um imunoensaio que usa a tecnologia da quimioluminescência. Deverá conter todos os reagentes, controles e calibradores para execução dos testes, bem como os tubos de coleta de sangue compatíveis com o kit: Tubos Nil, TB1, TB2 e mitógeno. Os kits devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega.	220323- 5	JG	68		
	28	TESTE TSH, TOTAL, P/ 100 TESTES: Kit para determinação quantitativa do Hormônio Estimulador da Tireóide (TSH) em amostras de soro. Trata-se de um	235959- 6	JG	35		

		imunoensaio que usa a tecnologia da quimioluminescência. Deverá conter todos os reagentes, controles e calibradores para execução dos testes. Os kits devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega					
	29	TESTE TSH, TOTAL, P/ 100 TESTES: Kit para determinação quantitativa do Hormônio Estimulador da Tireóide (TSH) em amostras de soro. Trata-se de um imunoensaio que usa a tecnologia da quimioluminescência. Deverá conter todos os reagentes, controles e calibradores para execução dos testes. Os kits devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega.	145093- 0	JG	10		
	30	TESTE T4 LIVRE, REAGENTE, P/ 100 TESTES: Kit para detecção quantitativa de tiroxina livre amostras de soro. Trata-se de um imunoensaio que usa a tecnologia da quimioluminescência. Deverá conter todos os reagentes, controles e calibradores para execução dos testes. Os kits devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega.	117358- 8	JG	10		
	31	TESTE CORTISOL, P/ 100 TESTES: Kit para determinação quantitativa do cortisol em amostras de soro. Trata-se de um imunoensaio que usa a tecnologia da quimioluminescência. Deverá conter todos os reagentes, controles e calibradores para execução dos testes. Os kits devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega	133487- 5	JG	10		
	32	TESTE ANDROSTENEDIONA,P/ 100 TESTES: Kit para determinação quantitativa do Hormônio Cortisol em amostras de soro. Trata-se de um imunoensaio que usa a tecnologia da quimioluminescência. Deverá conter todos os reagentes, controles e calibradores para execução dos testes. Os kits devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega	236037- 3	JG	10		
	33	TESTE TESTOSTERONA, REAGENTE, P/ 100 TESTES: Kit para determinação quantitativa do Hormônio Testosterona em amostras	117345- 6	JG	10		

		de soro. Trata-se de um imunoensaio que usa a tecnologia da quimioluminescência. Deverá conter todos os reagentes, controles e calibradores para execução dos testes. Os kits devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega					
	34	TESTE 17 ALFA HIDROXIPROGESTERONA(17-OHP),QUIMIOLUM.,EM SORO: teste para determinação quantitativa do Hormônio 17OH-progesterona em amostras de soro. Trata-se de um imunoensaio que usa a tecnologia da quimioluminescência. Deverá conter todos os reagentes, controles e calibradores para execução dos testes. Devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega	237345- 9	UND	1000		
	35	TESTE POTASSIO, ELETRODO SELETIVO, EM SORO, P/100 TESTES: imunoensaio para dosagem de potassio (k), metodo eletrodo seletivo, em amostras de soro, para 100 teste. Kit para dosagem de Potássio em amostras de soro. Deverá conter todos os reagentes, controles e calibradores para execução dos testes. Os kits devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega	236099- 3	JG	10		
	36	TESTE SODIO, ELETRODO SELETIVO, EM SORO, P/100 TESTES: imunoensaio para dosagem de sodio (na), metodo eletrodo seletivo, em amostras de soro, para 100 testes. Kit para dosagem de Sódio em amostras de soro. Deverá conter todos os reagentes, controles e calibradores para execução dos testes. Os kits devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega.	236098- 5	JG	10		
VALOR GLOBAL ESTIMADO**							

☐ Item único

Divisão em itens, conforme tabela do [item 3.2](#) deste edital;

- ☐ **Lotes**, formados por um ou mais itens, conforme tabela constante do TR, facultando-se ao LICITANTE a participação em quantos grupos forem de seu interesse, devendo oferecer proposta para todos os itens que os compõem; ou
- ☒ **Lote único**, formados por itens, conforme tabela constante no TR e conforme tabela do [item 3.2](#), devendo o LICITANTE oferecer proposta para todos os itens que o compõem.

CLÁUSULA 4

Condições para participar da licitação

4.1 Poderão participar desta licitação os interessados que estiverem previamente credenciados no Sistema de Cadastramento Unificado de Fornecedores (SICAF) e no Sistema de Compras do Governo Federal (www.gov.br/compras), por meio de Certificado Digital conferido pela Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira – ICP – Brasil.

4.1.1 Os interessados deverão atender às condições exigidas no cadastramento no SICAF até o 3º dia útil anterior à data prevista para recebimento das propostas.

4.2 O LICITANTE se responsabiliza pelas transações efetuadas em seu nome, assumindo como verdadeiras suas propostas e lances, excluía a responsabilidade do provedor do sistema ou do PROMOTOR por danos decorrentes de uso indevido das credenciais de acesso.

4.3 É de responsabilidade do LICITANTE conferir a exatidão dos seus dados cadastrais nos sistemas relacionados no [item 4.1](#) e mantê-los atualizados junto aos órgãos responsáveis pela informação.

4.4 A incorreção dos dados registrados nos sistemas relacionados no [item 4.1](#) poderá motivar a inabilitação do LICITANTE por descumprimento do dever constante no item anterior.

4.5 Será concedido tratamento favorecido para as MEs, EPPs, para as sociedades cooperativas mencionadas no artigo 16 da Lei Federal nº 14.133/21, para o agricultor familiar, o produtor rural pessoa física e para o Microempreendedor Individual (MEI), nos limites previstos da Lei Complementar Federal nº 123/06 e na Lei Estadual nº 8.417/16.

4.6 Não poderão disputar esta licitação:

- a.** Aquele que não atenda às condições deste Edital e seus anexos;
- b.** Autor do anteprojeto, do projeto básico ou do projeto executivo, pessoa física ou jurídica, quando a licitação versar sobre serviços ou fornecimento de bens a ele relacionados;
- c.** Empresa, isoladamente ou em consórcio, responsável pela elaboração do projeto básico ou do projeto executivo, ou empresa da qual o autor do projeto seja dirigente, gerente, controlador, acionista ou detentor de mais de 5% do capital com direito a voto, responsável técnico ou subcontratado, quando a licitação for para serviços ou fornecimento de bens a ela necessários;
- d.** Pessoa física ou jurídica que se encontre, ao tempo da licitação, impossibilitada de participar da licitação em decorrência de sanção que lhe foi imposta;
- e.** Aquele que mantenha vínculo de natureza técnica, comercial, econômica, financeira, trabalhista ou civil com dirigente do órgão ou entidade contratante ou com agente público que atue na

licitação ou fiscalização ou gestão do contrato, ou que deles seja cônjuge, companheiro ou parente em linha reta, colateral ou por afinidade, até o terceiro grau;

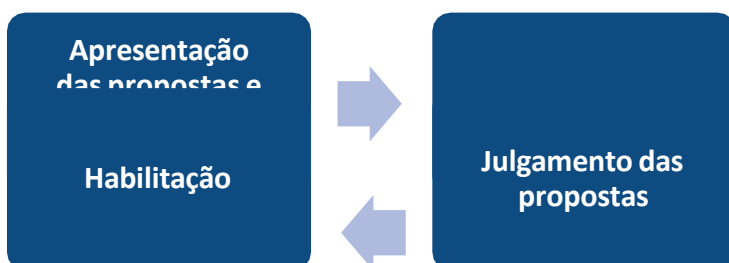
- f. Empresas controladoras, controladas ou coligadas, nos termos da Lei Federal nº 6.404/76, concorrendo entre si;
- g. Pessoa física ou jurídica que, nos 5 anos anteriores à divulgação do edital, tenha sido condenada judicialmente, com trânsito em julgado, por exploração de trabalho infantil, por submissão de trabalhadores a condições análogas às de escravo ou por contratação de adolescentes nos casos proibidos pela legislação trabalhista;
- h. Organizações da Sociedade Civil de Interesse Público (OSCIP), atuando nessa condição.

- 4.7** É vedada a participação direta ou indireta de agente público do órgão ou entidade contratante na licitação ou da execução do contrato.
- 4.8** Para o cumprimento do item anterior, deve-se observar situações que possam configurar conflito de interesses no exercício ou após o exercício do cargo ou emprego, nos termos da legislação que disciplina a matéria.
- 4.9** O impedimento de que trata a [alínea d do item 4.6](#) será também aplicado ao LICITANTE que atue em substituição a outra pessoa, física ou jurídica, com a intenção de evitar a aplicação da sanção que impede a participação na licitação, inclusive a sua controladora, controlada ou coligada, desde que comprovada a utilização fraudulenta da personalidade jurídica do LICITANTE.
- 4.10** Desde que o órgão ou entidade julgue necessário para o atendimento da necessidade que motiva a contratação, o autor dos projetos e a empresa a que se referem as [alíneas b e c do item 4.6](#) poderão participar no apoio das atividades de planejamento da contratação, de execução da licitação ou de gestão do contrato, desde que sob supervisão exclusiva de agentes públicos do órgão ou entidade.
- 4.11** As empresas integrantes do mesmo grupo econômico também são consideradas como autoras do projeto.
- 4.12** O disposto nas [alíneas b e c do item 4.6](#) não impede a licitação ou a contratação de serviço que inclua como obrigação do contratado a elaboração do projeto executivo.
- 4.13** A proibição do [item 4.7](#) também se aplica ao terceiro que auxilie a condução da contratação na qualidade de integrante de equipe de apoio, profissional especializado ou funcionário ou representante de empresa que preste assessoria técnica.

CLÁUSULA 5

Fases da licitação, apresentação da proposta e documentos de habilitação

5.1 A licitação terá as seguintes fases:



5.2 Os LICITANTES encaminharão por meio do sistema eletrônico as suas propostas com o preço ou percentual de desconto, conforme o critério de julgamento adotado neste Edital, até a abertura da sessão pública.

5.3 No cadastramento da proposta inicial, o LICITANTE declarará em campo próprio que:

- a.** Está ciente e concorda com as condições contidas neste edital e seus anexos, bem como de que a proposta apresentada compreende a integralidade dos custos para atendimento dos direitos trabalhistas assegurados na legislação, convenções coletivas de trabalho e termos de ajustamento de conduta vigentes na data de sua proposição e que preenche os requisitos de habilitação definidos no instrumento convocatório;
- b.** Não emprega menor de 18 anos em trabalho noturno, perigoso ou insalubre e não emprega menor de 16 anos, salvo menor, a partir de 14 anos, na condição de aprendiz;
- c.** Não possui empregados executando trabalho degradante ou forçado;
- d.** Cumpre as exigências de reserva de cargos para pessoa com deficiência e para reabilitado da Previdência Social, previstas em lei e em outras normas específicas.
- e.** Se o LICITANTE for organizado em cooperativa, declarará também que cumpre os requisitos estabelecidos no art. 16 da Lei Federal nº 14.133/21.

5.4 As MEs, EPPs ou sociedade cooperativa deverão declarar, ainda, em campo correspondente que cumprem os requisitos estabelecidos no art. 3º da Lei Complementar Federal nº 123/06 e podem usufruir do tratamento favorecido estabelecido em seus arts. 42 a 49, observado o disposto no art. 4º, §§ 1º ao 3º, da Lei Federal nº 14.133/21.

5.4.1 Se houver item exclusivo para participação de ME e EPP, a marcação do campo “*não*” impedirá o prosseguimento na licitação para aquele item;

5.4.2 Nos itens em que a participação não for exclusiva para ME e EPP, a marcação do campo “*não*” apenas impedirá que o LICITANTE se beneficie do tratamento favorecido previsto na Lei Complementar nº 123/06, mesmo que ele seja ME, EPP ou sociedade cooperativa.

5.5 A realização de declarações falsas nos [itens 5.3](#) e [5.4](#) sujeitará o LICITANTE às sanções previstas na Lei Federal nº 14.133/21 e neste Edital.

5.6 Os LICITANTES poderão retirar ou substituir a proposta ou os documentos de habilitação inseridos no sistema até a abertura da sessão pública.

5.7 Não haverá ordem de classificação na etapa de apresentação da proposta e dos documentos de habilitação pelo LICITANTE. A classificação ocorrerá somente depois dos procedimentos de abertura da sessão pública e da fase de lances.

5.8 Os documentos que compõem a proposta dos LICITANTES convocados para apresentação de propostas serão disponibilizados para acesso público após a fase de lances.

5.9 Desde que disponibilizada a funcionalidade no sistema, o LICITANTE poderá parametrizar o seu valor final mínimo ou o seu percentual de desconto máximo quando do cadastro da proposta e obede-

cerá às seguintes regras:

- a. A aplicação do intervalo mínimo de diferença de valores ou de percentuais entre os lances, que incidirá tanto em relação aos lances intermediários quanto em relação ao lance que cobrir a melhor oferta; e
- b. Os lances serão de envio automático pelo sistema, respeitado o valor final mínimo, caso estabelecido, e o intervalo de que trata o subitem acima.

5.10 O valor final mínimo ou o percentual de desconto final máximo parametrizado no sistema poderá ser alterado pelo LICITANTE durante a fase de disputa, sendo proibido:

- a. A inserção de lance em valor superior ao já registrado pelo LICITANTE no sistema, quando adotado o critério de julgamento por *menor preço*; e
- b. A inserção de percentual de desconto inferior ao lance já registrado pelo LICITANTE no sistema, quando adotado o critério de julgamento por *maior desconto*.

5.11 O valor final mínimo ou o percentual de desconto final máximo parametrizado na forma do [item 5.9](#) será **sigiloso** para os demais LICITANTES e para o PROMOTOR, mas pode ser disponibilizado aos órgãos de controle externo e interno da administração.

5.12 Caberá ao LICITANTE acompanhar as operações no sistema eletrônico durante o processo licitatório e se responsabilizar pelo ônus decorrente da perda de negócios diante da inobservância de mensagens emitidas pela administração ou de sua desconexão.

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

CLÁUSULA 6

Preenchimento da proposta

6.1 O LICITANTE deverá enviar sua proposta por meio do preenchimento dos seguintes campos no sistema eletrônico:

- a. ☒ valor do item.
- ☐ (percentual) desconto.
- b. Marca.
- c. Fabricante.
- d. Descrição do objeto, contendo informações similares à especificação do TR.

6.2 O LICITANTE está vinculado a todas as especificações do objeto feitas na proposta.

6.3 Os valores propostos incluem todos os custos operacionais, encargos previdenciários, trabalhistas, tributários, comerciais e outros que incidam direta ou indiretamente na execução do objeto.

6.4 Os preços ofertados na proposta inicial e na fase de lances serão de responsabilidade do LICITANTE e são inalteráveis, mesmo na hipótese de erro, omissão ou outro pretexto, salvo a hipótese do [item 7.13](#).

6.5 Nesta licitação, a ME e a EPP poderão se beneficiar do regime de tributação pelo Simples Nacional.

6.6 A apresentação das propostas obrigará cumprir o que nelas estão contidas e em conformidade com o TR.

6.7 Em virtude do compromisso previsto no [item 6.6](#), o LICITANTE que apresenta proposta está obrigado a executar o objeto licitado nos termos da proposta, bem como de fornecer os materiais, equipamentos, ferramentas e utensílios em quantidades e qualidades adequadas à execução contratual, promovendo sua substituição, quando requerido.

6.8 O prazo de validade da proposta não será inferior a 90 DIAS, a contar da data de sua apresentação.

6.9 Os LICITANTES devem respeitar os preços máximos estabelecidos nas normas de regência de contratações públicas:

- a. Caso o critério de julgamento seja o de *maior desconto*, o preço decorrente da aplicação do desconto ofertado deverá respeitar os preços máximos estabelecidos nas normas de regência de contratações públicas.
- b. O descumprimento das regras deste item pode causar a responsabilização pelo Tribunal de Contas do Estado, e, após o devido processo legal, gerar as seguintes consequências:
 1. Determinação, aos envolvidos, de prazo para a adoção das medidas necessárias ao exato cumprimento da lei, nos termos do art. 71, IX, da CF/88; e/ou
 2. Condenação dos agentes públicos responsáveis e da empresa contratada ao pagamento dos prejuízos ao Tesouro, caso verificada a ocorrência de superfaturamento por sobrepreço na execução do contrato.

CLÁUSULA 7

Abertura da sessão, classificação das propostas e formulação de lances

7.1 A abertura da presente licitação será realizada em sessão pública e eletrônica, na data, horário e local indicados neste Edital.

7.2 A proposta que identifique o LICITANTE será desclassificada.

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

7.4 A não desclassificação da proposta não impede que ela seja julgada desclassificada, por ocasião de sua aceitação definitiva.

7.5 O sistema ordenará automaticamente as propostas classificadas.

7.6 Apenas as propostas classificadas participarão da fase de lances.

7.7 O sistema disponibilizará campo próprio para troca de mensagens entre o PREGOEIRO e os LICITANTES.

7.8 Iniciada a fase de lances, os LICITANTES deverão encaminhar lances exclusivamente por meio de sistema eletrônico, sendo imediatamente informados do seu recebimento e do valor consignado no

registro.

7.9 O lance deverá ser ofertado do seguinte modo: pelo valor total do ITEM.

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

7.11 O LICITANTE somente poderá oferecer lance de valor inferior ou percentual de desconto superior ao último por ele ofertado e registrado pelo sistema, conforme o critério de julgamento deste edital.

7.12 O intervalo mínimo de diferença de valores ou percentuais entre os lances ofertados pelos LICITANTES será de 20 seg.

7.13 O LICITANTE poderá, uma única vez, excluir seu último lance ofertado, no intervalo de 15 segundos após o registro no sistema, na hipótese de lance inconsistente ou inexequível.

7.14 O procedimento observará modo de disputa adotado da seguinte forma:

Modo de Disputa	Regras
<input type="checkbox"/> Aberto	<ul style="list-style-type: none">a. No modo de disputa aberto, os LICITANTES apresentarão lances públicos e sucessivos, com prorrogações.b. A fase de lances da sessão pública terá duração de 10 minutos e, após isso, será prorrogada automaticamente pelo sistema quando houver lance ofertado nos últimos 2 minutos da sessão pública.c. A prorrogação automática da etapa de lances, de que trata a alínea anterior, será de 2 minutos e ocorrerá sucessivamente sempre que houver lances enviados nesse período de prorrogação, inclusive no caso de lances intermediários.d. Não havendo novos lances na forma estabelecida nos itens anteriores, a sessão pública se encerrará automaticamente e o sistema ordenará e divulgará os lances conforme a ordem final e classificação.e. Definida a melhor proposta, se a diferença em relação à proposta classificada em 2º lugar for de pelo menos 5%, o PREGOEIRO, auxiliado pela equipe de apoio, poderá admitir o reinício da disputa aberta, para a definição das demais colocações.f. Após o reinício previsto na alínea anterior, os LICITANTES serão convocados para apresentar lances intermediários.

- a. No modo de disputa **aberto e fechado**, os LICITANTES apresentarão lances públicos e sucessivos, com lance final e fechado.
- b.



**Aberto
e fechado**

A fase de lances da sessão pública terá duração inicial de 15 minutos. Após esse tempo, o sistema encaminhará aviso de fechamento iminente dos lances e, a partir daí, será aleatoriamente determinado um tempo de até 10 minutos para envio de lances. Terminado este prazo adicional, a recepção de lances será automaticamente encerrada.

- c. Encerrado o prazo previsto na alínea anterior, o sistema abrirá oportunidade para que o autor da oferta de valor mais baixo e os das ofertas com preços até 10% superiores àquela possam

ofertar um lance final e fechado, no prazo de 5 minutos. Este lance será *sigiloso* até o encerramento do prazo de 5 minutos.

- d. No procedimento de que trata a alínea anterior, o LICITANTE poderá manter o seu último lance da etapa aberta ou ofertar um lance melhor.
- e. Não havendo pelo menos 3 ofertas nas condições definidas neste item, poderão os autores dos melhores lances subsequentes, na ordem de classificação, até o máximo de 3, oferecer um lance final e fechado no prazo de 5 minutos. Durante este prazo, o lance terá caráter *sigiloso*.

- a. No modo de disputa **fechado e aberto**, somente podem participar os LICITANTES que apresentarem a proposta de menor preço/menor percentual de desconto e os das propostas até 10% superiores/inferiores àquela.
- b. Neste modo de disputa, os LICITANTES apresentarão lances públicos e sucessivos, até o encerramento da sessão e eventuais prorrogações.
- c. Não havendo 3 propostas nas condições definidas na forma da alínea a, poderão os LICITANTES que apresentaram as 3 melhores propostas, considerados as empatadas, oferecer novos lances sucessivos.
- d. A fase de lances da sessão pública terá duração de 10 minutos e, após isso, será prorrogada automaticamente pelo sistema quando houver lance ofertado nos últimos 2 minutos do período de duração da sessão pública.
- e. A prorrogação automática da etapa de lances, de que trata a alínea anterior, será de 2 minutos e ocorrerá sucessivamente sempre que houver lances enviados nesse período de prorrogação, inclusive no caso de lances intermediários.
- f. Não havendo novos lances na forma estabelecida nas alíneas anteriores, a sessão pública se encerrará automaticamente e o sistema ordenará e divulgará os lances conforme a ordem final de classificação.
- g. Definida a melhor proposta, se a diferença em relação à proposta classificada em 2º lugar for de pelo menos 5%, o PREGOEIRO, auxiliado pela equipe de apoio, poderá admitir o reinício da disputa aberta, para a definição das demais colocações.

☐ **Fechado e aberto**

- h. Após o reinício previsto na alínea anterior, os LICITANTES serão convocados para apresentar lances intermediários, podendo optar por manter o seu último lance.

7.15 Após o término dos prazos estabelecidos no [item 7.14](#), o sistema ordenará e divulgará os lances segundo a ordem *crescente*, quando adotado o critério de julgamento por menor preço, e *decrecente*, quando adotado o critério de julgamento por maior desconto] de valores.

7.16 Não serão aceitos 2 ou mais lances de mesmo valor, prevalecendo aquele que for recebido e registrado em 1º lugar.

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

7.18 No caso de desconexão com o PREGOEIRO durante a etapa competitiva do Pregão, o sistema eletrônico poderá permanecer acessível aos LICITANTES para a recepção dos lances.

7.19 Quando a desconexão do sistema eletrônico para o PREGOEIRO durar mais de 10 minutos, a sessão pública será suspensa e reiniciada somente após decorridas 24 horas da comunicação deste fato pelo PREGOEIRO aos LICITANTES, no sítio eletrônico utilizado para divulgação.

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

7.21 Em relação a itens não exclusivos para participação de MEs e EPPs, uma vez encerrada a etapa de lances, será efetivada a verificação automática, junto à Receita Federal, do porte da entidade empresarial. O sistema identificará em coluna própria as MEs e EPPs participantes, procedendo à comparação com os valores da 1ª colocada, se esta for empresa de maior porte, assim como das demais classificadas, para o fim de se aplicar o disposto nos arts. 44 e 45 da Lei Complementar Federal nº 123/06, regulamentada pela Lei Estadual nº 8.417/16.

7.21.1 Nessas condições, as propostas de MEs e EPPs que se encontrarem na faixa de até 5% acima da melhor proposta ou melhor lance serão consideradas empatadas com a 1ª colocada.

7.21.2 A melhor classificada nos termos do item anterior terá o direito de encaminhar uma última oferta para desempate, obrigatoriamente em valor inferior ao da 1ª colocada, no prazo de 5 minutos controlados pelo sistema, contados a partir comunicação automática para tanto.

7.21.3 Caso a ME ou EPP melhor classificada desista ou não se manifeste no prazo estabelecido, serão convocadas as demais LICITANTES ME e EPP que se encontrem naquele intervalo de 5% na ordem de classificação, para o exercício do mesmo direito, no prazo estabelecido no item anterior.

7.21.4 No caso de equivalência dos valores apresentados pelas MEs e EPPs que se encontrem nos intervalos estabelecidos nos itens anteriores, será realizado sorteio entre elas para que se identifique aquela que 1º poderá apresentar melhor oferta.

7.22 Só poderá haver empate entre propostas iguais (não seguidas de lances) ou entre lances finais da fase fechada do modo de disputa aberto e fechado.

7.23 Havendo empate entre propostas ou lances, o critério de desempate será:

Disputa final

Os licitantes empatados poderão apresentar nova proposta em ato contínuo à classificação.

Avaliação do desempenho contratual prévio

Deverão ser utilizados preferencialmente registros cadastrais para efeito de atesto de cumprimento de obrigações contratuais prévias.

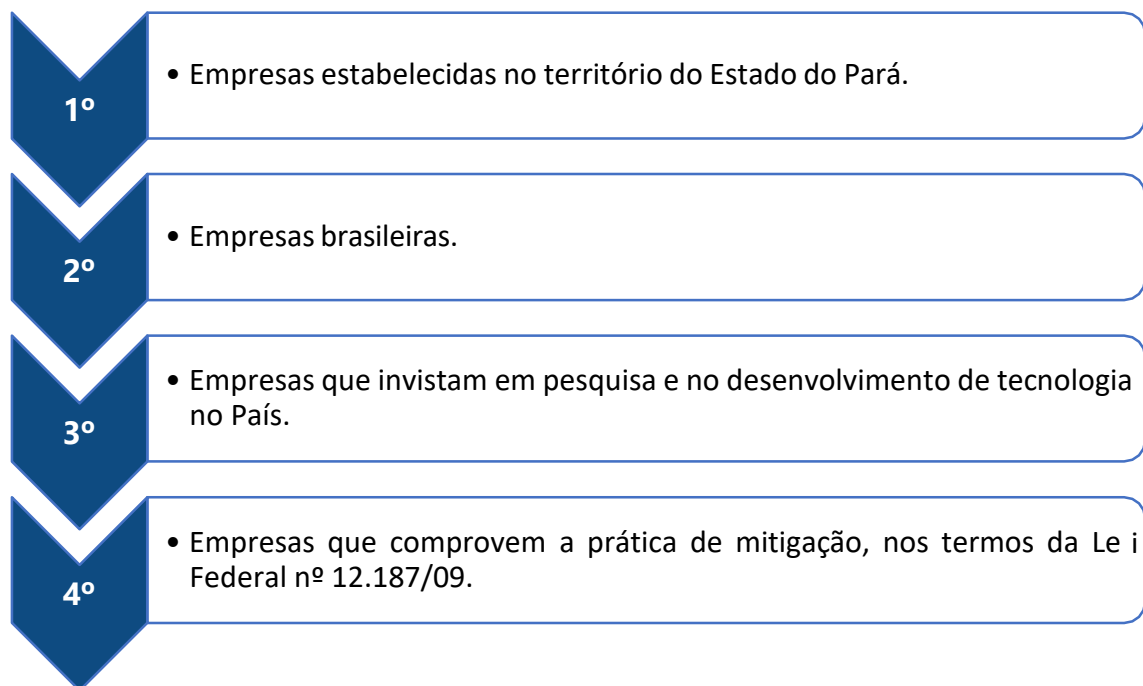
Desenvolvimento de ações de equidade entre homens e mulheres no ambiente de trabalho

Conforme regulamento.

Desenvolvimento de programa de integridade

Conforme orientações dos órgãos de controle.

7.24 Persistindo o empate, será assegurada preferência sucessivamente às:



7.25 Na hipótese da proposta do 1º colocado permanecer acima do preço máximo ou inferior ao desconto definido para a contratação após o encerramento da etapa de lances da sessão pública, o PREGOEIRO poderá negociar condições mais vantajosas depois de definido o resultado do julgamento.

7.26 Se após a negociação com o 1º colocado ele for desclassificado em razão de sua proposta permanecer acima do preço máximo ou inferior ao desconto definido para a contratação pela Administração, a negociação poderá ser feita com os demais LICITANTES, de acordo com a ordem de classificação inicialmente estabelecida.

7.27 A negociação será realizada por meio do sistema, podendo ser acompanhada pelos demais LICITANTES.

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

7.29 O PREGOEIRO solicitará ao LICITANTE mais bem classificado que, no prazo de 2 horas, envie a proposta adequada ao último lance ofertado após a negociação realizada acompanhada dos documentos complementares, quando necessários à confirmação daqueles exigidos neste Edital e já apresentados.

7.30 É facultado ao PREGOEIRO prorrogar o prazo estabelecido no item anterior, a partir de solicitação fundamentada feita no chat pelo LICITANTE, se o requerimento for feito antes do término do prazo.

7.31 Após a negociação do preço, o PREGOEIRO iniciará a fase de aceitação e julgamento da proposta.

CLÁUSULA 8

Julgamento das propostas

8.1 Encerrada a negociação do preço, o PREGOEIRO verificará se o LICITANTE provisoriamente classificado em 1º lugar atende às condições de participação na licitação, conforme previsto no art. 14 da Lei Federal nº 14.133/21, seus regulamentos e este Edital, especialmente quanto à existência de sanção que impeça a participação no certame ou a futura contratação, mediante a consulta aos seguintes cadastros:

- a. SICAF;
- b. Cadastro Nacional de Empresas Inidôneas e Suspensas (CEIS), mantido pela Controladoria-Geral da União (<https://www.portaltransparencia.gov.br/sancoes/ceis>); e
- c. Cadastro Nacional de Empresas Punidas (CNEP), mantido pela Controladoria-Geral da União (<https://www.portaltransparencia.gov.br/sancoes/cnep>).

8.2 A consulta aos cadastros será realizada em nome da empresa LICITANTE e de seu sócio majoritário, considerando a proibição do art. 12 da Lei Federal nº 8.429/92.

8.3 Caso a consulta mostre OCORRÊNCIAS IMPEDITIVAS INDIRETAS, o PREGOEIRO verificará se houve fraude por parte das empresas apontadas no relatório de ocorrências impeditivas indiretas, de acordo com o seguinte procedimento:

- a. A tentativa de fraude será verificada por meio da checagem de vínculos societários, linhas de fornecimento similares ou outros elementos que indiquem a tentativa de fugir da aplicação de sanção impeditiva de licitar ou de contratar;
- b. O LICITANTE será convocado para manifestação antes de uma eventual desclassificação;
- c. Após a defesa e sendo constatada a tentativa de fraudar a aplicação de sanção, o LICITANTE será julgado inabilitado.

8.4 O procedimento de habilitação será iniciado depois de constada a capacidade do LICITANTE participar.

8.5 Caso o LICITANTE provisoriamente classificado em 1º lugar tenha utilizado algum tratamento favorecido às MEs e EPPs, o PREGOEIRO verificará se ele faz *jus* ao benefício, em conformidade com este Edital.

8.6 Verificadas as condições de participação e de utilização do tratamento favorecido, o PREGOEIRO examinará a proposta classificada em 1º lugar quanto à adequação ao objeto e à compatibilidade do preço em relação ao máximo estipulado para contratação neste Edital e em seus anexos.

8.7 Será desclassificada a proposta vencedora que:

- a. Contiver vícios que não possam ser sanados;

- b.** Não obedecer às especificações técnicas contidas no TR;
- c.** Apresentar preços inexequíveis ou permanecerem acima do preço máximo definido para a contratação;
- d.** Não tiver sua exequibilidade demonstrada, quando exigido pela administração;
- e.** Não estiver de acordo com as exigências deste Edital ou seus anexos, desde que o erro não possa ser sanado.

8.8 É indício de inexequibilidade das propostas valores inferiores a 50% do valor orçado pela administração, devendo o PREGOEIRO investigar a exequibilidade da proposta por meio das seguintes análises:

- a.** Verificação se o custo do LICITANTE ultrapassa o valor da proposta; e
- b.** Ausência de custos de oportunidade que justifiquem a oferta realizada.

8.9 Somente a verificação dos fatos referidos nas alíneas **a** e **b** do item anterior autoriza a constatação da inexequibilidade da proposta e a sua consequente desclassificação.

8.10 Em contratação de serviços de engenharia, além das disposições dos [itens 8.8](#) e [8.9](#), a análise de exequibilidade e sobrepreço considerará o seguinte:

- a.** Nos regimes de execução por tarefa, empreitada por preço global ou empreitada integral, a caracterização do sobrepreço se dará pela superação do valor global estimado;
- b.** No regime de empreitada por preço unitário, a caracterização do sobrepreço se dará pela superação do valor global estimado e pela superação de custo unitário tido como relevante, conforme planilha anexa ao edital;
- c.** No caso de serviços de engenharia, serão consideradas inexequíveis as propostas cujos valores forem inferiores a 75% do valor orçado pela Administração, independentemente do regime de execução.
- d.** Será exigida garantia adicional do LICITANTE vencedor cuja proposta for inferior a 85% do valor orçado pela Administração, equivalente à diferença entre este último e o valor da proposta, sem prejuízo das demais garantias exigíveis de acordo com a Lei.

8.11 Se houver indícios de inexequibilidade da proposta ou em caso da necessidade de esclarecimentos complementares, o LICITANTE poderá ser notificado para comprovar a exequibilidade da proposta.

8.12 Caso o custo global estimado do objeto licitado tenha sido decomposto em seus respectivos custos unitários por meio de PLANILHA DE CUSTOS E FORMAÇÃO DE PREÇOS elaborada pela Administração, o LICITANTE classificado em 1º lugar será convocado para apresentar planilha elaborada por ele com os valores adequados ao valor final da sua proposta, sob pena de não aceitação da proposta.

8.12.1 Em se tratando de serviços de engenharia, o LICITANTE vencedor será convocado a apresentar à Administração, por meio eletrônico, as planilhas com indicação dos quantitativos e dos custos unitários, seguindo o modelo elaborado pela Administração, bem como com detalhamento

das Bonificações e Despesas Indiretas (BDI) e dos Encargos Sociais (ES), com os valores adequados ao valor final da proposta vencedora, admitida a utilização dos preços unitários, no caso de empreitada por preço global e empreitada integral, exclusivamente para eventuais adequações indispensáveis no cronograma físico-financeiro e para balizar excepcional aditamento posterior do contrato.

8.13 Erros no preenchimento da planilha não constituem motivo para a desclassificação da proposta. A planilha poderá ser ajustada pelo LICITANTE no prazo indicado pelo sistema, desde que não haja majoração do preço e que se comprove que este é o bastante para arcar com todos os custos da contratação.

8.13.1 O ajuste de que trata este dispositivo se limita a corrigir erros ou falhas que não alterem a substância das propostas.

8.13.2 Considera-se erro no preenchimento da planilha passível de correção a indicação de recolhimento de impostos e contribuições na forma do Simples Nacional, quando não cabível esse regime.

8.14 Para fins de análise da proposta quanto ao cumprimento das especificações do objeto, poderá ser colhida a manifestação escrita do setor requisitante do serviço ou da área especializada no objeto.

8.15 Caso o TR exija a apresentação de amostra, o LICITANTE classificado em 1º lugar deverá apresentá-la conforme ali descrito, sob pena de não aceitação da proposta.

8.16 Por meio de mensagem no sistema, será divulgado o local e horário de realização do procedimento para a avaliação das amostras, cuja presença é aberta a todos os LICITANTES e interessados.

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

8.18 A proposta do LICITANTE será recusada nos seguintes casos:

- a. Não entrega ou entrega atrasada da amostra, sem que tenha havido justificativa aceita pelo PREGOEIRO; ou
- b. Entrega no prazo, mas fora das especificações previstas no TR.

8.19 Se a amostra apresentada pelo 1º classificado não for aceita, o PREGOEIRO analisará a aceitabilidade da proposta ou lance ofertado pelo 2º classificado. Seguir-se-á com a verificação das amostras e, assim, sucessivamente, até a verificação de uma que atenda às especificações constantes no TR.

CLÁUSULA 9

Habilitação

9.1 Os documentos previstos no TR serão exigidos para habilitação do LICITANTE.

9.2 A documentação exigida para fins de habilitação jurídica, fiscal, social e trabalhista e econômico-financeira, poderá ser substituída pelo registro cadastral no SICAF.

9.3 Quando permitida a participação de empresas estrangeiras que não funcionem no País, as exigências de habilitação serão atendidas mediante documentos equivalentes, inicialmente apresentados em tradução livre.

9.4 Se o LICITANTE vencedor for empresa estrangeira que não funcione no País, para fins de assinatura do contrato, os documentos exigidos para a habilitação serão traduzidos por tradutor juramentado no País e apostilados nos termos do disposto no Decreto Federal nº 8.660/16, ou consularizados pelos respectivos consulados ou embaixadas.

9.5 Em caso de consórcio de empresas, a habilitação técnica, quando exigida, será feita por meio do somatório dos quantitativos de cada consorciado e, para efeito de habilitação econômico-financeira, quando exigida, será observado o somatório dos valores de cada consorciado.

9.5.1 Se o consórcio não for formado integralmente por microempresas ou empresas de pequeno porte e o TR exigir requisitos de habilitação econômico-financeira, haverá um acréscimo de 10% , para o consórcio em relação ao valor exigido para os LICITANTES individuais.

9.6. Os documentos exigidos para a habilitação poderão ser apresentados em original ou por cópia enviada por meio eletrônico.

9.7 Os documentos exigidos para a habilitação poderão ser substituídos por registro cadastral emitido por órgão ou entidade pública, desde que o registro tenha sido feito em obediência ao disposto na Lei Federal nº 14.133/21.

9.8 Será verificado se o LICITANTE apresentou declaração de que atende aos requisitos de habilitação, o declarante responderá pela veracidade das informações prestadas, na forma da lei.

9.9 Será verificado se o LICITANTE apresentou no sistema a declaração de que cumpre as exigências de reserva de cargos para pessoa com deficiência e para reabilitado da Previdência Social, previstas em lei e em outras normas específicas, sob pena de inabilitação.

9.10 O LICITANTE deverá apresentar declaração de que suas propostas econômicas compreendem a integralidade dos custos para atendimento dos direitos trabalhistas assegurados na legislação, convenções coletivas de trabalho e nos termos de ajustamento de conduta vigentes na data de entrega das propostas, sob pena de desclassificação.

9.11 Caso o TR preveja a realização de vistoria, o LICITANTE deve atestar, sob pena de inabilitação, que conhece o local e as condições de realização do serviço, assegurado a ele o direito de realização da vistoria prévia.

9.11.1 O LICITANTE que optar por realizar vistoria prévia terá disponibilizado pela Administração data e horário exclusivos, a ser agendado [indicar forma de agendamento], de modo que seu agendamento não coincida com o agendamento de outros LICITANTES.

9.11.2 Caso o LICITANTE opte por não realizar vistoria, poderá substituir a declaração exigida por declaração formal assinada pelo seu responsável técnico acerca do conhecimento das condições e peculiaridades da contratação.

9.12 A habilitação será verificada por meio do SICAF nos documentos abrangidos por ele.

9.12.1 Somente haverá a necessidade de comprovação do preenchimento de requisitos mediante apresentação dos documentos originais não-digitais quando houver dúvida em relação à integridade do documento digital ou quando a lei expressamente o exigir.

9.13 A verificação em sítios eletrônicos oficiais de órgãos e entidades emissores de certidões pelo PREGOEIRO constitui prova para fins de habilitação.

9.14 Os documentos exigidos para habilitação que não estejam contemplados no SICAF serão enviados por meio do sistema, em formato digital, no prazo de 2 horas, prorrogável por igual período, contado da solicitação do PREGOEIRO.

9.15 A verificação no SICAF ou a exigência dos documentos nele não contidos somente será feita em relação ao LICITANTE vencedor.

9.16 Após a entrega dos documentos para habilitação, não será permitida a substituição ou a apresentação de novos documentos, salvo em diligência para:

- a. Complementação de informações sobre os documentos apresentados pelo LICITANTE e desde que necessária para apurar fatos existentes à época da abertura da licitação; e
- b. Atualização de documentos cuja validade tenha expirado após a data de recebimento das propostas.

9.17 Na análise dos documentos de habilitação, o agente de contratação ou a comissão de contratação poderá sanar erros ou falhas que não alterem a substância dos documentos e sua validade jurídica, mediante decisão fundamentada, registrada em ata e acessível a todos, atribuindo-lhes eficácia para fins de habilitação e classificação.

9.18 Se o LICITANTE não atender às exigências para habilitação, o PREGOEIRO examinará a proposta subsequente na ordem de classificação até a apuração de uma proposta que atenda ao presente edital, observado o prazo disposto no [item 9.14](#).

9.19 Somente serão disponibilizados para acesso público os documentos de habilitação do LICITANTE cuja proposta atenda ao edital de licitação, após concluídos o procedimento de habilitação.

9.20 A comprovação de regularidade fiscal e trabalhista das MEs e EPPs somente será exigida para efeito de contratação, e não como condição para participação na licitação.

CLÁUSULA 10

Adjudicação e homologação

10.1 O objeto da licitação será adjudicado ao LICITANTE declarado vencedor:

a- pela autoridade competente, após a regular decisão dos recursos eventualmente apresentados.

10.2 Após a fase recursal, constatada a regularidade dos atos praticados, a autoridade competente homologará o procedimento licitatório.

CLÁUSULA 11

Recursos

11.1 A apresentação de recurso contra o julgamento das propostas, habilitação ou inabilitação de LICITANTES, a anulação ou a revogação da licitação observará o disposto no art. 165 da Lei Federal nº 14.133/21.

11.2 O prazo recursal é de 3 dias úteis, contados da data da notificação da decisão a ser recorrida ou de lavratura da ata.

11.3 Quando o recurso apresentado impugnar o julgamento das propostas ou o ato de habilitação ou inabilitação do LICITANTE, deve-se observar o seguinte:

- a.** A intenção de recorrer deverá ser manifestada imediatamente, sob pena de não ser possível apresentar o recurso; e
- b.** O prazo para apresentação das razões do recurso será iniciado na data da notificação da decisão ou da lavratura da ata de habilitação ou inabilitação.

11.4 Os recursos deverão ser encaminhados em campo próprio do sistema.

11.5 O recurso será dirigido à autoridade que tiver editado o ato ou proferido a decisão recorrida, a qual poderá:

- a.** Reconsiderar sua decisão no prazo de 3 dias úteis; ou
- b.** Encaminhar o recurso, no prazo de 3 dias úteis, para a autoridade superior, que deverá decidir-lo no prazo de 10 dias úteis, contado do recebimento dos autos.

11.6 Os recursos apresentados fora do prazo não serão conhecidos.

11.7 O prazo para apresentação de contrarrazões ao recurso pelos demais LICITANTES será de 3 dias úteis, contados da data da intimação pessoal ou da divulgação da interposição do recurso, assegurada a vista dos elementos indispensáveis à defesa de seus interesses.

11.8 O recurso e o pedido de reconsideração terão efeito suspensivo do ato ou da decisão recorrida até que a autoridade competente emita a sua decisão final.

11.9 O acolhimento do recurso invalida tão somente os atos que não possam ser aproveitados.

11.10 Os autos do processo permanecerão acessíveis aos interessados por meio do Portal Compras-Pará.

CLÁUSULA 12

Infrações e sanções administrativas

12.1 Constituem infrações administrativas do LICITANTE a serem punidas com as seguintes sanções:

Infração	Penalidade
<p>a. Deixar de entregar a documentação exigida para a licitação ou não entregar qualquer documento que tenha sido solicitado pelo PREGOEIRO durante o certame;</p> <p>b. Salvo em decorrência de fato superveniente devidamente justificado, não mantiver a proposta, em especial quando:</p> <ol style="list-style-type: none">1. Não enviar a proposta adequada ao último lance ofertado ou após a negociação;2. Recusar-se a enviar o detalhamento da proposta quando exigível;3. Pedir para ser desclassificado quando encerrada a etapa competitiva;4. Deixar de apresentar amostra;5. Apresentar proposta ou amostra em desacordo com as especificações do edital; <p>c. Não celebrar o contrato ou não entregar a documentação exigida para a contratação, quando convocado dentro do prazo de validade de sua proposta;</p>	<p>Multa</p> <p>0,5% a 15% do valor do contrato licitado.</p> <p>e</p> <p>Impedimento de licitar e contratar*</p> <p>* Exceto quando se justificar a imposição de penalidade mais grave, ocasião em que poderá ser aplicada a sanção de “<i>Declaração de inidoneidade para licitar e contratar</i>”.</p>
<p>d. Recusar-se, sem justificativa, a assinar o contrato, ou a aceitar ou retirar o instrumento equivalente no prazo estabelecido pela Administração;</p>	<p>Multa</p> <p>15% a 30% do valor do contrato licitado.</p>

- e. Apresentar declaração ou documentação falsa ou prestar declaração falsa durante a licitação;
- f. Fraudar a licitação;
- g. Comportar-se de modo inidôneo ou cometer fraude de qualquer natureza, em especial quando:
 - 1. Agir em conluio ou contra a lei;
 - 2. Induzir deliberadamente a erro no julgamento;
 - 3. Apresentar amostra falsificada ou deteriorada;
- h. Praticar atos ilícitos com vistas a frustrar os objetivos da licitação;
- i. Praticar ato lesivo previsto no art. 5º da Lei Federal nº 12.846/13.

e

**Declaração de inidoneidade
para licitar e contratar**

12.2 As sanções somente poderão ser aplicadas após o contraditório e ampla defesa do LICITANTE ou adjudicatário.

12.3. As sanções previstas no [item 12.1](#) não excluem as responsabilidades civil e criminal dos envolvidos.

12.4 Na aplicação das sanções serão considerados:

- a. A natureza e a gravidade da infração cometida.
- b. As peculiaridades do caso concreto.
- c. As circunstâncias agravantes ou atenuantes.
- d. Os danos que dela provierem para a Administração Pública.
- e. A implantação ou o aperfeiçoamento de programa de integridade, conforme normas e orientações dos órgãos de controle.

12.5 A multa será de 0,5% a 30% incidente sobre o valor do contrato licitado, recolhida no prazo máximo de 30 dias úteis, a contar da comunicação oficial.

12.6 As sanções poderão ser aplicadas cumulativamente ou não com a penalidade de multa.

12.7 Na aplicação da sanção de multa será facultada a defesa do interessado no prazo de 15 dias úteis, contado da data de sua intimação.

12.9 A sanção de impedimento de licitar e contratar impedirá o responsável de licitar e contratar no âmbito da Administração Pública direta e indireta do Estado do Pará.

12.10 A duração da sanção de declaração de inidoneidade para licitar ou contratar observará o prazo previsto no art. 156, § 5º, da Lei Federal nº 14.133/21.

12.11 A recusa injustificada do adjudicatário em assinar o contrato ou a ata de registro de preço, ou em aceitar ou retirar o instrumento equivalente no prazo estabelecido pela Administração descrita na [alínea c do item 12.1](#), caracterizará o descumprimento total da obrigação assumida e o sujeitará às penalidades e à imediata perda da garantia de proposta em favor do PROMOTOR.

12.12 A apuração de responsabilidade relacionadas às sanções de impedimento de licitar e contratar e de declaração de inidoneidade para licitar ou contratar demandará a instauração de processo de responsabilização a ser conduzido por comissão composta por 2 ou mais servidores estáveis, que avaliará fatos e circunstâncias conhecidos e intimará o LICITANTE ou o adjudicatário para, no prazo de 15 dias úteis, contado da data de sua intimação, apresentar defesa escrita e especificar as provas que pretenda produzir.

12.13 Da aplicação das sanções multa e impedimento de licitar e contratar, caberá recurso no prazo de 15 dias úteis observado o seguinte:

- a. O prazo para recorrer se inicia na data da intimação;
- b. O recurso será dirigido à autoridade que tiver proferido a decisão recorrida, que, se não a reconsiderar no prazo de 5 dias úteis, encaminhará o recurso com sua motivação à autoridade superior, que deverá proferir sua decisão no prazo máximo de 20 dias úteis, contado do recebimento dos autos.

12.14 Da aplicação da sanção de declaração de inidoneidade para licitar ou contratar, caberá a pedido de reconsideração no prazo de 15 dias úteis, contado da data da intimação.

12.15 O recurso a que se refere o [item 12.13](#) deverá ser decidido no prazo máximo de 20 dias úteis, contado do seu recebimento.

12.16 O recurso e o pedido de reconsideração terão efeito suspensivo do ato ou da decisão recorrida até que a autoridade competente decida sobre ele.

12.17 A aplicação das sanções previstas neste edital não exclui a obrigação de reparação integral dos danos causados.

CLÁUSULA 13

Impugnação ao edital

13.1 Qualquer pessoa pode impugnar este Edital por irregularidade na aplicação da Lei Federal nº 14.133/21 ou solicitar esclarecimento sobre os seus termos.

13.2 A impugnação ou solicitação de esclarecimento pode ser feita até 3 dias úteis antes da data da abertura da sessão pública.

13.3 A resposta à impugnação ou à solicitação de esclarecimento será divulgada em sítio eletrônico oficial no prazo de até 3 dias úteis, limitado ao último dia útil anterior à data da abertura do certame.

13.4 A impugnação e a solicitação de esclarecimento poderão ser realizadas por meio eletrônico, por meio do e-mail: cpl.lacen.pa@gmail.com

13.5 As impugnações e as solicitações de esclarecimentos não suspendem os prazos previstos na licitação.

13.6 A concessão de efeito suspensivo à impugnação é medida excepcional e deverá ser motivada pelo agente de contratação, nos autos do processo de licitação.

13.7 Acolhida a impugnação, será definida e publicada nova data para a realização da licitação, observados os prazos mínimos para a apresentação das propostas e lances previstos no Dec Estadual nº 2.940, de 2023.

CLÁUSULA 14

Disposições finais

14.1 A ata da sessão pública será divulgada no sistema eletrônico.

14.2 Não havendo expediente ou ocorrendo qualquer fato superveniente que impeça a realização da licitação na data marcada, a sessão será automaticamente transferida para o 1º dia útil subsequente, no mesmo horário anteriormente estabelecido, desde que não haja comunicação em contrário, pelo PREGOEIRO.

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

14.4 A homologação do resultado desta licitação não implicará direito à contratação.

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

14.6 Os LICITANTES assumem todos os custos de preparação e apresentação de suas propostas e a Administração não poderá ser responsabilizada por esses custos, independentemente da condução ou do resultado do processo licitatório.

14.7 Na contagem dos prazos estabelecidos neste Edital e seus Anexos, excluir-se-á o dia do início e incluir-se-á o do vencimento.

14.8 Só se iniciam e vencem os prazos em dias de expediente na Administração.

14.9 O desatendimento de exigências formais não essenciais não importará o afastamento do LICITANTE, desde que seja possível o aproveitamento do ato, observados o princípio da isonomia, a finalidade e a segurança da contratação.

14.10 Em caso de divergência entre disposições deste Edital e de seus anexos ou demais peças que compõem o processo, prevalecerão as deste Edital.

14.11 O Edital e seus anexos estão disponíveis, na íntegra, no Portal Nacional de Contratações Públicas e no Portal ComprasPará.

14.12 Integram este Edital, para todos os fins e efeitos, os seguintes anexos:

ANEXO I - Minuta de Contrato

ANEXO II- Minuta de Termo de Comodato

ANEXO III- Modelo de Proposta do Fornecedor

ANEXO III – Termo de Referência

Belém-PA, 26 de JUNHO de 2026.

ALBERTO SIMÕES JORGE JÚNIOR
Diretor Geral do LACEN/PA



GOVERNO DO ESTADO DO PARÁ
SECRETARIA DE ESTADO DE SAÚDE PÚBLICA
LABORATÓRIO CENTRAL DO ESTADO DO PARÁ
ANEXO I

MINUTA DE CONTRATO

CONTRATO nºxx LACEN/ SESPA - 2026

PAE nº 2026/2036593

RESUMO

CONTRATANTE

Estado do Pará | SECRETARIA DE ESTADO DE SAÚDE PÚBLICA-
LABORATÓRIO CENTRAL DO PARÁ

CNPJ nº 05.054.929/0001-17



CONTRATADO

Nome da razão social da pessoa jurídica

CNPJ nº xx.xxx.xxx/xxxx-xx.

OBJETO

Aquisição de insumos com uso de cessão de um equipamento, com um no-break, para a realização dos seguintes marcadores sorológicos: Hepatites A, B, C, D e E, exame para o diagnóstico de HIV, detecção de anticorpos para HTLV I/II e Epstein-Barr IGM e IGG, teste de dosagens hormonal, teste dosagem de sódio e dosagem de potássio, teste para Toxoplasmose IgG e IgM e Citomegalovírus IgG e IgM, teste sorológico para Chagas IgG, teste sorológico para Sarampo IgG e IgM, teste sorológico para Rubéola IgG e IgM, teste treponêmico para Sífilis e teste sorológico para tuberculose.





ENTREGA

Forma: O bem deve ser entregue em 4 parcelas, até 30 dias, a contar do recebimento da nota de empenho, e as demais, conforme necessidade da contratante dentro do prazo de vigência contratual, mediante seu aviso com 10 dias de antecedência previamente acordado formalmente com os fiscais de contrato.

Prazo **30 dias corridos** após a emissão da nota de empenho.

Local Augusto Montenegro ,524 – Parque Guajará, CEP 66823-010 no horário de **08:00 às 17:00 hs.**

VALOR TOTAL

R\$ xxx.xxx,xx.

REAJUSTE

Índice ☒ **IPCA** ☐ INPC ☐ INCC ☐ IGPM

A cada **12 meses**, a contar de 06 de fevereiro de 2026.



PAGAMENTO

Forma: Ordem bancária em conta corrente aberta pela contratada no Banco do Estado do Pará.

Prazo: Até 30 dias corridos, a contar do recebimento da nota fiscal (ou fatura) atestada pelo fiscal do contrato.



Os fiscais do contrato são os servidores: Jonas França da cruz, matrícula 5959644-3 e Susan Beatriz B. de Oliveira, matrícula 57191055-1

vigência

Prazo **12 meses.** (Com a possibilidade de prorrogação com base no art. 106 da Lei 14.133/21)

Início **x x x x x** (a data deve ser especificada na assinatura do contrato.



GOVERNO DO ESTADO DO PARÁ
SECRETARIA DE ESTADO DE SAÚDE PÚBLICA
LABORATÓRIO CENTRAL DO ESTADO DO PARÁ

CLÁUSULAS CONTRATUAIS

CLÁUSULA 1

Partes

Este contrato tem como PARTES:

CONTRATANTE

CONTRATANTE:

SECRETARIA DE ESTADO DE SAÚDE PÚBLICA DO PARÁ, por intermédio do LABORATÓRIO CENTRAL CNPJ nº 05.054.929-0001-17, com sede na Av. Augusto Montenegro, 524, Parque Guajará Belém-Pará, CEP: 66823-010 neste ato representado pelo ALBERTO SIMÕES JORGE JUNIOR brasileiro, casado, Farmacêutico, CPF nº 630.584.212-49 e RG nº 3233137 Diretor Geral do LACEN-PA.

CONTRATADO:

NOME DA ENTIDADE, [natureza jurídica], CNPJ nº xx.xxx.xxx/xxxx-xx, com sede naXXXXXX, neste ato representado pelo [NOME DO TITULAR DA ENTIDADE e

CLÁUSULA 2

Fundamento legal

O presente contrato é oriundo do **Pregão Eletrônico nº 90003/2026** constante no PAE nº 2026/2036593 e é regido pela Lei Federal nº 14.133/21.

CLÁUSULA 3

Objeto

3.1 O objeto desta licitação é a Aquisição de insumos com uso de cessão de um equipamento, com um no-break, para a realização dos seguintes marcadores sorológicos: Hepatites A, B, C, D e E, exame para o diagnóstico de HIV, detecção de anticorpos para HTLV I/II e Epstein-Barr IGM e IGG, teste de dosagens hormonal, teste dosagem de sódio e dosagem de potássio, teste para Toxoplasmose IgG e IgM e Citomegalovírus IgG e IgM, teste sorológico para Chagas IgG, teste sorológico para Sarampo IgG e IgM, teste sorológico para Rubéola IgG e IgM, teste treponêmico para Sífilis e teste sorológico para tuberculose. Conforme descrito no Termo de Referência, o qual adere a este documento para todos os fins.

3.2 Os bens adquiridos são os seguintes itens descritos no Termo de Referência:

01-O QUE SERÁ CONTRATADO

Grupo	Item	Descrição	Código SIMAS	Apres.	Qtd	Valor Unitário Estimado**	Total**
01	01	TESTE HEPATITE A (ANTIHAV) IGM, AUTOMATIZADO: Imunoensaio para a determinação qualitativa de anticorpos IgM para o vírus da hepatite A (anti HAV IgM) em soro e plasma humano. Metodologia: Quimioluminescência; Características Adicionais: para uso em analisador automático de imunologia. Deverá conter todos os reagentes e calibradores para execução dos testes. Devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega	134764- 0	UND	1600		
	02	TESTE HEPATITE HBS-AG, P/ 100 TESTES: Imunoensaio para a determinação qualitativa do antígeno de superfície da hepatite viral B (Ag HBs) em amostras de	102607- 0	JG	32		

	<p>soro ou plasma humano.</p> <p>Metodologia:</p> <p>Quimioluminescência;</p> <p>Características Adicionais: para uso em analisador automático de imunologia. Deverá conter todos os reagentes e calibradores para execução dos testes.</p> <p>Os kits devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega.</p>					
03	<p>TESTE HEPATITE B (ANTIHBc):</p> <p>Imunoensaio para a determinação qualitativa dos anticorpos totais contra o antígeno nuclear do vírus da hepatite B (antiHBc) em amostras de soro ou plasma humano.</p> <p>Metodologia:</p> <p>Quimioluminescência;</p> <p>Características Adicionais: para uso em analisador automático de imunologia. Deverá conter todos os reagentes e calibradores para execução dos testes. Devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega.</p>	030370- 4	UND	1600		
04	<p>TESTE HEPATITE B (ANTIHBc IGM):</p> <p>Imunoensaio para a determinação qualitativa dos anticorpos IgM contra o antígeno nuclear do vírus da hepatite B (antiHBc IgM) em amostras de soro ou plasma humano.</p> <p>Metodologia:</p> <p>Quimioluminescência;</p> <p>Características Adicionais: para uso em analisador automático de imunologia. Deverá conter todos os reagentes e calibradores para execução dos testes. Devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega.</p>	036408- 8	UND	1200		
05	<p>TESTE HEPATITE B ANTIHBS:</p> <p>Imunoensaio para a determinação quantitativa dos anticorpos dirigidos contra o antígeno de superfície da hepatite viral B (anti-HBs) em amostras de soro ou plasma humano.</p> <p>Metodologia: Quimioluminescência;</p> <p>Características Adicionais: para uso em analisador automático de imunologia. Deverá conter todos os reagentes e calibradores para</p>	184417- 2	UND	2800		

		execução dos testes. Devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega.					
	06	<p>TESTE HEPATITE HBEAG, P/ 100 TESTES: Imunoensaio para a determinação qualitativa do antígeno e do vírus da Hepatite B (HBeAg) em amostras de soro ou plasma humano. Metodologia: Quimioluminescência; Características Adicionais: para uso em analisador automático de imunologia. Deverá conter todos os reagentes e calibradores para execução dos testes. Os kits devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega.</p>	110231- 1	JG	12		
	07	<p>TESTE HEPATITE B ANTIHBE-AG, P/ 100: Imunoensaio para a determinação qualitativa do anticorpo contra o antígeno e do vírus da hepatite B (Anti-HBe) em soro e plasma humanos. Metodologia: Quimioluminescência; Características Adicionais: para uso em analisador automático. Deverá conter todos os reagentes e calibradores para execução dos testes. Os kits devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega</p>	120205- 7	JG	12		
	08	<p>TESTE HEPATITE C (ANTIHCV): Imunoensaio para a determinação qualitativa dos anticorpos específicos dirigidos contra o vírus da hepatite C (antiVHC) em amostras de soro ou plasma humano. Metodologia: Quimioluminescência; Características Adicionais: para uso em analisador automático de imunologia. Deverá conter todos os reagentes e calibradores para execução dos testes. Devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega.</p>	225304- 6	UND	2000		
	09	<p>TESTE DE HEPATITE D (DELTA), ANTI-HDV, P/ 100 TESTES Imunoensaio para a determinação qualitativa dos anticorpos específicos dirigidos contra o vírus da hepatite D (anti-HDV) em amostras de soro ou plasma humano. Metodologia: Quimioluminescência; Características Adicionais: para uso em analisador automático de</p>	214063- 2	JG	12		

		imunologia. Deverá conter todos os reagentes e calibradores para execução dos testes. Os kits devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega.					
	10	TESTE HEPATITE E (ANTIHEV IGG), P/ 100 TESTES: Imunoensaio para a determinação qualitativa dos anticorpos específicos dirigidos contra o vírus da hepatite E (anti-HEV IGG) em amostras de soro ou plasma humano. Metodologia: Quimioluminescência; Características Adicionais: para uso em analisador automático de imunologia. Deverá conter todos os reagentes e calibradores para execução dos testes. Os kits devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega.	222669- 3	JG	12		
	11	TESTE HEPATITE E (ANTIHEV) IGM), P/ 100 TESTES: Imunoensaio para a determinação qualitativa dos anticorpos específicos dirigidos contra o vírus da hepatite E (anti-HEV IGM) em amostras de soro ou plasma humano. Metodologia: Quimioluminescência; Características: para uso em analisador automático de imunologia. Deverá conter todos os reagentes e calibradores para execução dos testes. Os kits devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega.	222661- 8	JG	12		
	12	TESTE HIV I + II AG/AB: Imunoensaio automatizado com utilização da metodologia quimioluminescência para a detecção simultânea de antígeno p24 do HIV e anticorpos contra o vírus da imunodeficiência humana do tipo 1 (HIV-1 e HIV-1 subtipo O) e tipo 2 (HIV-2) em soro ou plasma humano com as seguintes características: Possui antígeno recombinante HIV-2 (gp36) e anticorpos monoclonais anti-p24 do HIV aderido à fase sólida da reação; e Antígenos recombinantes e peptídeos sintéticos do HIV-1 grupo M e Grupo O e HIV-2 e anticorpos monoclonais anti-p24 no conjugado. - A sensibilidade analítica deve ser igual ou inferior a 18pg/ml de antígeno p24. - Contendo reagentes, controle, calibrador e	177551- 0	UND	2400		

		todos os demais suprimentos necessários e suficientes para este quantitativo de teste. Devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega.					
	13	TESTES HTLV, I+II: imunoensaio para detecção qualitativa dos anticorpos específicos dirigidos contra o vírus linfotrópico de células T humanas (HTLV), tipo I e tipo II em soro ou plasma humano. Trata-se de um imunoensaio que usa a tecnologia da quimioluminescência. Deverá conter todos os reagentes e calibradores para execução dos testes. Devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega.	177515- 4	UND	2400		
	14	TESTE EBV-IGG (VIRUS EPSTEIN-BARR), SORO/PLASMA,P/100 TESTES: Kit para detecção quantitativa dos anticorpos específicos antiantigénios do capsídeo do vírus de Epstein-Barr de classe IgG em amostras de soro ou plasma humano. Trata-se de um imunoensaio que usa a tecnologia da quimioluminescência. Deverá conter todos os reagentes e calibradores para execução dos testes. Os kits devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega	235957- 0	JG	12		
	15	TESTE EBV IGM (EPSTEINBARR): Imunoensaio para detecção quantitativa dos anticorpos específicos anti-antigénios do capsídeo do vírus de Epstein-Barr de classe IgM em amostras de soro ou plasma humano. Trata-se de um imunoensaio que usa a tecnologia da quimioluminescência. Deverá conter todos os reagentes, controles e calibradores para execução dos testes. Devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega	191453- 7	UND	1200		
	16	TESTE CITOMEGALOVÍRUS (CMV IGG): imunoensaio para detecção quantitativa dos anticorpos específicos da classe IgG para Citomegalovirus (CMV IgG) em amostras de soro. Trata-se de um imunoensaio que usa a tecnologia da quimioluminescência. Deverá conter todos os reagentes, controles e calibradores para execução dos	036442- 8	UND	2000		

		testes. Devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega					
	17	TESTE CITOMEGALOVÍRUS (CMV IGM): imunoensaio para detecção quantitativa dos anticorpos específicos da classe IgM para Citomegalovirus (CMV IgM) em amostras de soro. Trata-se de um imunoensaio que usa a tecnologia da quimioluminescência. Deverá conter todos os reagentes, controles e calibradores para execução dos testes. Devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega	036443- 6	UND	2000		
	18	TESTES TOXOPLASMOSE IGG: imunoensaio para detecção quantitativa dos anticorpos específicos da classe IgG para Toxoplasmose (TOXO IgG) em amostras de soro. Trata-se de um imunoensaio que usa a tecnologia da quimioluminescência. Deverá conter todos os reagentes, controles e calibradores para execução dos testes. Devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega.	036445- 2	UND	4000		
	19	TESTE TOXOPLASMOSE IGM, P/ 100 TESTES: Imunoensaio para detecção quantitativa dos anticorpos específicos da classe IgG para Toxoplasmose (TOXO IgG) em amostras de soro. Trata-se de um imunoensaio que usa a tecnologia da quimioluminescência. Deverá conter todos os reagentes, controles e calibradores para execução dos testes. Devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega	033170- 8	JG	40		
	20	TESTE TOXOPLASMA GONDII, IGG, AVIDEZ, SORO/PLASMA, P/ 100: Kit para determinação da avidéz de ligação do antígeno com o anticorpo da classe IgG para Toxoplasmose em amostras de soro. Trata-se de um imunoensaio que usa a tecnologia da quimioluminescência. Deverá conter todos os reagentes, controles e calibradores para execução dos testes. Os kits devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega	236010- 1	JG	15		

21	TESTE CITOMEGALOVIRUS(CMV), IGG, AVIDEZ, SORO/PLASMA,P/100: imunoensaio de citomegalovirus (CMV), por avides ao antígeno de anticorpos igg, em amostras de soro ou plasma humano. Trata-se de um imunoensaio que usa a tecnologia da quimioluminescência. Deverá conter todos os reagentes, controles e calibradores para execução dos testes. Os kits devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega	236011- 0	JG	10		
22	TESTE RUBEOLA IGG, P/100 TESTES: Kit para detecção quantitativa dos anticorpos específicos da classe IgG para Rubéola em amostras de soro. Trata-se de um imunoensaio que usa a tecnologia da quimioluminescência. Deverá conter todos os reagentes, controles e calibradores para execução dos testes. Os kits devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega.	134755- 1	JG	12		
23	TESTES RUBEOLA IGM, P/100 TESTES: Kit para detecção quantitativa dos anticorpos específicos da classe IgM para Rubéola em amostras de soro. Trata-se de um imunoensaio que usa a tecnologia da quimioluminescência. Deverá conter todos os reagentes, controles e calibradores para execução dos testes. Os kits devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega	134756- 0	JG	16		
24	TESTE SARAMPO IGM, SOROLOGIA, 50 TESTES: Kit para detecção quantitativa dos anticorpos específicos da classe IgM para Sarampo em amostras de soro. Trata-se de um imunoensaio que usa a tecnologia da quimioluminescência. Deverá conter todos os reagentes, controles e calibradores para execução dos testes. Os kits devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega.	211945- 5	JG	32		
25	TESTE SIFILIS, QUIMIOLUMINESCENCIA(C MIA), P/ 100 TESTES: Kit para detecção	211946- 3	JG	12		

		quantitativa dos anticorpos específicos para Sífilis em amostras de soro. Trata-se de um imunoensaio que usa a tecnologia da quimioluminescência. Deverá conter todos os reagentes, controles e calibradores para execução dos testes. Os kits devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega.					
	26	TESTE CHAGAS, QUIMIOLUMINESCENCIA (CMIA), P/100 TESTES: Kit para detecção quantitativa dos anticorpos específicos para Chagas em amostras de soro. Trata-se de um imunoensaio que usa a tecnologia da quimioluminescência. Deverá conter todos os reagentes, controles e calibradores para execução dos testes. Os kits devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega	220322- 7	JG	24		
	27	TESTE TUBERCULOSE, FASE LATENTE (ILTB), MET. IGRA, P/100 TESTES: Kit para determinação de tuberculose em fase latente. Trata-se de um imunoensaio que usa a tecnologia da quimioluminescência. Deverá conter todos os reagentes, controles e calibradores para execução dos testes, bem como os tubos de coleta de sangue compatíveis com o kit: Tubos Nil, TB1, TB2 e mitógeno. Os kits devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega.	220323- 5	JG	68		
	28	TESTE TSH, TOTAL, P/ 100 TESTES: Kit para determinação quantitativa do Hormônio Estimulador da Tireóide (TSH) em amostras de soro. Trata-se de um imunoensaio que usa a tecnologia da quimioluminescência. Deverá conter todos os reagentes, controles e calibradores para execução dos testes. Os kits devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega	235959- 6	JG	35		
	29	TESTE TSH, TOTAL, P/ 100 TESTES: Kit para determinação quantitativa do Hormônio Estimulador da Tireóide (TSH) em amostras de soro. Trata-se de um imunoensaio que usa a tecnologia da quimioluminescência. Deverá conter	145093- 0	JG	10		

		todos os reagentes, controles e calibradores para execução dos testes. Os kits devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega.					
	30	TESTE T4 LIVRE, REAGENTE, P/ 100 TESTES: Kit para detecção quantitativa de tiroxina livre amostras de soro. Trata-se de um imunoensaio que usa a tecnologia da quimioluminescência. Deverá conter todos os reagentes, controles e calibradores para execução dos testes. Os kits devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega.	117358- 8	JG	10		
	31	TESTE CORTISOL, P/ 100 TESTES: Kit para determinação quantitativa do cortisol em amostras de soro. Trata-se de um imunoensaio que usa a tecnologia da quimioluminescência. Deverá conter todos os reagentes, controles e calibradores para execução dos testes. Os kits devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega	133487- 5	JG	10		
	32	TESTE ANDROSTENEDIONA,P/ 100 TESTES: Kit para determinação quantitativa do Hormônio Cortisol em amostras de soro. Trata-se de um imunoensaio que usa a tecnologia da quimioluminescência. Deverá conter todos os reagentes, controles e calibradores para execução dos testes. Os kits devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega	236037- 3	JG	10		
	33	TESTE TESTOSTERONA, REAGENTE, P/ 100 TESTES: Kit para determinação quantitativa do Hormônio Testosterona em amostras de soro. Trata-se de um imunoensaio que usa a tecnologia da quimioluminescência. Deverá conter todos os reagentes, controles e calibradores para execução dos testes. Os kits devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega	117345- 6	JG	10		
	34	TESTE 17 ALFA HIDROXIPROGESTERONA(17-OHP),QUIMIOLUM.,EM SORO: teste para determinação quantitativa do Hormônio 17OH-progesterona em amostras de soro. Trata-se de um	237345- 9	UND	1000		

		imunoensaio que usa a tecnologia da quimioluminescência. Deverá conter todos os reagentes, controles e calibradores para execução dos testes. Devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega					
35	TESTE POTASSIO, ELETRODO SELETIVO, EM SORO, P/100 TESTES: imunoensaio para dosagem de potassio (k), metodo eletrodo seletivo, em amostras de soro, para 100 teste. Kit para dosagem de Potássio em amostras de soro. Deverá conter todos os reagentes, controles e calibradores para execução dos testes. Os kits devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega	236099- 3	JG	10			
36	TESTE SODIO, ELETRODO SELETIVO, EM SORO, P/100 TESTES: imunoensaio para dosagem de sodio (na), metodo eletrodo seletivo, em amostras de soro, para 100 testes. Kit para dosagem de Sódio em amostras de soro. Deverá conter todos os reagentes, controles e calibradores para execução dos testes. Os kits devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega.	236098- 5	JG	10			
VALOR GLOBAL ESTIMADO**							

CLÁUSULA 4

Entrega dos bens:
Os bens serão entregues no Laboratório Central do Estado do Pará – LACEN- PA, com sede à Av. Augusto Montenegro, 524 - Parque Guajará, Belém - PA, CEP 66823-010.

CLÁUSULA 5

Preço

O valor estimado do contrato é R\$ XXXXX e todas as despesas ordinárias diretas e in- diretas decorrentes de sua execução estão *inclusas* neste preço, como tributos, encargos sociais, trabalhistas, previdenciários, comerciais, taxa de administração, frete, seguro e outros necessários ao cumprimento

integral do contrato.

CLÁUSULA 6

Dotação orçamentária

As despesas desta contratação estão programadas em dotação do orçamento do Estado do Pará para o exercício de 2026 na classificação:

Gestão /Unidade: 20120

PT:10.305.1507-8882

NATUREZA; 339030

FONTE:01600000049001878

PI: 1020008882C

CLÁUSULA 7

Reajuste

7.1 O contrato será reajustado pelo índice de **IPCA**.

7.2 É devido reajuste contratual apenas a cada **12 meses**, a contar de **06.02.2026**

7.3 O reajuste se *restringirá* ao valor do *saldo contratual* existente na data em que aquele for devido.

7.4 O reajuste será realizado *de ofício* pelo CONTRATANTE mediante a aplicação do índice de correção monetária mencionado na Cláusula 7.1 na base de cálculo do item 7.3.

7.5 O reajuste será automático e independerá de requerimento do CONTRATADO.

7.6 O reajuste será realizado por *simples apostila*.

7.7 No caso de atraso ou não divulgação do índice do item 7.1, o CONTRATANTE utilizará a sua última variação conhecida, liquidando a diferença correspondente tão logo seja divulgado o índice definitivo.

7.8 Caso o índice do item 7.1 venha a ser extinto ou não possa mais ser utilizado, as PARTES elegerão novo índice, fixando-o por meio de termo aditivo.

7.9 Não será devido reajuste quando o atraso na entrega do bem for atribuível ao CONTRATADO.

CLÁUSULA 8

Pagamento

8.1 O pagamento será realizado em **30 dias corridos**, a contar do recebimento da nota fiscal ou fatura atestada pelo fiscal do contrato.

8.2 pagamento será efetuado por ordem bancária para conta de titularidade da CONTRATADO, cujos dados são:

Banco	Banpará.
Agência	XXXX-X.
Conta	XXXXXX-X.

8.3 Havendo erro na apresentação da nota fiscal, fatura ou dos documentos pertinentes à contratação, ou, ainda, circunstância que impeça a liquidação da despesa, como, por exemplo, obrigação financeira pendente, decorrente de penalidade imposta ou inadimplência, o pagamento ficará sobrestado até que o CONTRATADO adote as medidas para saneamento das pendências.

8.4 Na hipótese do item 8.3, o prazo para pagamento começará a correr depois da comprovação da regularização da pendência, sem ônus à CONTRATANTE.

8.5 A data do efetivo pagamento será considerada aquela que constar da ordem bancária emitida para quitação da nota fiscal ou fatura.

8.6 A regularidade fiscal do CONTRATADO deve ser verificada pelo CONTRATANTE por ocasião do pagamento por meio de consulta ao Sistema de Cadastramento Unificado de Fornecedores (SICAF) ou, na impossibilidade de acesso a ele, devem ser consultados sítios eletrônicos oficiais ou, ainda, ser solicitada a documentação física listada no art. 68 da Lei Federal nº 14.133/21.

8.7 A constatação de irregularidade fiscal do CONTRATADO não impede o pagamento do que foi executado, mas constitui falta contratual, a ser sancionada em procedimento de inexecução contratual.

8.8 Antes da instauração do procedimento de inexecução contratual a que faz menção o item 8.7, o CONTRATADO deve ser notificado para regularizar a pendência no prazo de **5 dias úteis**. Não sendo regularizada, deve-se instaurar o procedimento de inexecução contratual, ofertando contraditório e ampla defesa ao CONTRATADO.

8.9 A instauração do procedimento de inexecução contratual não impede o pagamento dos bens que já foram entregues.

8.10 Diante da gravidade do caso concreto e para proteger o Erário e o interesse público, a autoridade competente pode decidir pela suspensão do contrato, ocasião em que somente será pago os bens que já foram entregues.

8.11 Caso ao final do procedimento a que faz menção a parte final do item 8.8 a autoridade decida pela rescisão contratual, o pagamento será suspenso automaticamente.

8.12 A inadimplência do CONTRATADO junto ao SICAF é causa de rescisão contratual, exceto se a autoridade máxima do CONTRATANTE justificar a necessidade de manutenção do contrato por motivo de economicidade, segurança estadual ou outro de interesse público de alta relevância.

8.13 O CONTRATANTE efetuará a retenção tributária prevista na legislação aplicável por ocasião do pagamento.

8.14 O CONTRATADO optante do Simples Nacional não sofrerá retenção tributária em relação aos impostos e contribuições abrangidos por aquele regime, mas o pagamento ficará condicionado à comprovação, por documento oficial, de que o CONTRATADO é beneficiário do tratamento tributário previsto na Lei Complementar Federal nº 123/06.

CLÁUSULA 9

Garantia de cumprimento contratual

- 9.1 O CONTRATADO garantirá o cumprimento do contrato mediante a prestação de uma das modalidades de garantia previstas no art. 96, § 1º, da Lei Federal nº 14.133/21, a sua escolha.
- 9.2 A garantia corresponderá a 5% do valor atualizado do contrato.
- 9.3 A garantia em dinheiro deverá ser efetuada em conta bancária de titularidade do CONTRATANTE, cujos dados são:

Banco	Banpará.
Agência	xxxx-x.
Conta	xxxxxx-x.

- 9.4 Na hipótese de suspensão do contrato por ordem ou inadimplemento do CONTRATANTE, o CONTRATADO ficará desobrigado de renovar a garantia ou de endossar a apólice de seguro até a ordem de reinício da execução ou o adimplemento pelo CONTRATANTE.
- 9.5 No caso de alteração do valor do Contrato, ou prorrogação de sua vigência, a garantia deverá ser atualizada ou renovada nas mesmas condições.
- 9.6 Se a garantia for utilizada em pagamento de qualquer obrigação, o CONTRATADO fica obrigado a recompor o que tiver sido usado no prazo de **30 dias úteis**, a contar de sua notificação.
- 9.7 O CONTRATANTE executará a garantia na forma prevista na legislação.
- 9.8 A garantia prestada pelo CONTRATADO será liberada ou restituída após a execução total do contrato ou após a sua extinção por culpa exclusiva do CONTRATANTE.
- 9.9 Quando a garantia for em dinheiro, o valor a ser devolvido, nos termos do item 9.8, será corrigido monetariamente.
- 9.10 A garantia de execução do contrato não desobriga o CONTRATADO de apresentar a garantia contratual dos bens adquiridos, legal e do fabricante, a qual deve no mínimo, 12 meses.

CLÁUSULA 10

Obrigações das partes:

10.1 O CONTRATANTE tem a obrigação de:

- a. Exigir o cumprimento de todas as obrigações assumidas pelo CONTRATADO, de acordo com este contrato, Termo de Referência e anexos.
- b. Receber o objeto no prazo e condições estabelecidas no Termo de Referência.
- c. Notificar o CONTRATADO sobre vícios, defeitos ou incorreções verificadas no objeto fornecido para que ele seja substituído, reparado ou corrigido às suas expensas.
- d. Acompanhar e fiscalizar a execução do contrato e o cumprimento das obrigações do CONTRATADO.
- e. Efetuar o pagamento do objeto fornecido no prazo, forma e condições aqui estabelecidos.
- f. Aplicar ao CONTRATADO as sanções decorrentes da inexecução total ou parcial do contrato.
- g. Decidir sobre as solicitações e reclamações relacionadas à execução do contrato, ressalvados os requerimentos meramente protelatórios, manifestamente impertinentes ou de nenhum interesse à boa execução do ajuste.

10.2 O CONTRATADO tem a obrigação de:

- a. Entregar o objeto no prazo constante no Termo de Referência, acompanhado do manual do usuário com uma versão em português e da relação da rede de assistência técnica autorizada.
- b. Aceitar acréscimos ou supressões unilaterais impostos pelo CONTRATANTE de até **25%** do valor atualizado do contrato, nas mesmas condições pactuadas inicialmente. Responsabilizar-se pelos vícios e danos do objeto, nos termos dos arts. 12, 13 e 17 a 27, da Lei Federal nº 8.078/90.
- c. Comunicar ao CONTRATANTE, no prazo de até **24 horas** antes da entrega, os motivos que impossibilitem o cumprimento do prazo previsto, com a devida comprovação.
- d. Atender às determinações regulares emitidas pelo fiscal do contrato ou autoridade superior e prestar esclarecimentos ou informações por eles solicitados.
- e. No prazo fixado pelo fiscal do contrato, reparar, corrigir, remover, reconstruir ou substituir às suas expensas os bens nos quais se verificarem vícios, defeitos ou incorreções resultantes da execução contratual ou dos materiais empregados.
- f. Responsabilizar-se pelos vícios e danos decorrentes do cumprimento deste contrato e de todo dano causado ao CONTRATANTE ou a terceiros, cuja responsabilidade não será reduzida pela fiscalização ou acompanhamento da execução contratual pelo CONTRATANTE, o qual ficará autorizado a descontar o valor dos danos sofridos dos pagamentos devidos ou da garantia.
- g. Na hipótese do item 8.6, parte final, quando solicitado o CONTRATADO deverá entregar ao CONTRATANTE os seguintes documentos:

1. Prova de regularidade relativa à Seguridade Social.
 2. Certidão conjunta relativa aos tributos federais e à Dívida Ativa da União.
 3. Certidões que comprovem a regularidade perante a Fazenda Estadual ou Distrital da sede do CONTRATADO.
 4. Certidão de Regularidade do FGTS.
 5. Certidão Negativa de Débitos Trabalhistas.
 6. Nota fiscal atestada pelo fiscal do contrato.
- h.** Responsabilizar-se pelo cumprimento das obrigações previdenciárias, tributárias e as demais previstas em legislação específica, cuja inadimplência não transfere a responsabilidade ao CONTRATANTE.
- i.** Comunicar ao fiscal do contrato, no prazo de **24 horas**, qualquer ocorrência anormal que se verifique no local da execução do objeto contratual.
- j.** Manter durante a vigência do contrato todas as condições exigidas para habilitação na licitação ou para qualificação, na contratação direta.
- k.** Cumprir durante todo o período de execução do contrato a reserva de cargos para pessoa com deficiência, reabilitado da Previdência Social, aprendiz e outras reservas de cargos previstas na legislação.
- l.** Comprovar o cumprimento da alínea acima no prazo fixado pelo fiscal do contrato, indicando os empregados que preencheram as referidas vagas.
- m.** Arcar com o ônus decorrente de eventual equívoco no dimensionamento do quantitativo de sua proposta, inclusive quanto aos custos variáveis decorrentes de fatores futuros e incertos, caso o previsto inicialmente em sua proposta não seja satisfatório para o atendimento do objeto da contratação, exceto quando ocorrer algum dos eventos do art. 124, II, *d*, da Lei Federal nº 14.133/21.
- n.** Cumprir as normas de segurança do CONTRATANTE, além da legislação vigente em âmbito federal, estadual e municipal.

CLÁUSULA 11

Responsabilidade por danos

- 11.1. A responsabilidade pelos danos causados por ato do CONTRATADO, de

seus em- pregados, prepostos ou subordinado, é exclusivamente do CONTRATADO.

11.2 A responsabilidade pelos compromissos assumidos pelo CONTRATADO com ter- ceiros é exclusivamente sua.

11.3 O CONTRATANTE não responderá pelos compromissos assumidos pelo CONTRATADO com terceiros, ainda que vinculados à execução deste contrato, ou por qualquer dano causado por ato do CONTRATADO, de seus empregados, prepostos ou subordinados.

CLÁUSULA 12

Infrações e sanções administrativas

12.1 Constituem infrações administrativas do CONTRATADO a serem punidas com as seguintes sanções:

Infração	Penalidade
	Advertência*
a. Dar causa à inexecução parcial do contrato.	* Exceto quando se justificar a imposição de penalidade mais grave, ocasião em que poderá ser aplicada a sanção de “Impedimento de licitar e contratar”.
b. Dar causa à inexecução parcial do contrato que cause grave dano ao CONTRATANTE ou	Impedimento de licitar e contratar*

ao funcionamento dos serviços públicos ou ao interesse coletivo.

- c. Dar causa à inexecução total do contrato.
- d. Deixar de entregar a documentação exigida para o certame.
- e. Deixar de manter sua proposta, salvo em decorrência de fato superveniente devidamente justificado.
- f. Ensejar o retardamento da execução ou da entrega do objeto da contratação sem motivo justificado.

* Exceto quando se justificar a imposição de penalidade mais grave, ocasião em que poderá ser aplicada a sanção de “*Declaração de inidoneidade para licitar e contratar*”.

- g. Apresentar declaração ou documentação falsa exigida para o certame ou prestar declaração falsa durante a dispensa eletrônica ou execução do contrato.
- h. Fraudar a contratação ou praticar ato fraudulento na execução do contrato.
- i. Comportar-se de modo inidôneo ou cometer fraude de qualquer natureza.
- j. Praticar atos ilícitos com vistas a frustrar os objetivos do certame.
- k. Praticar ato lesivo previsto no art. 5º da Lei Federal nº 12.846/13.

Declaração de inidoneidade para licitar e contratar

12.2 O atraso superior a 30 **dias corridos** autoriza a rescisão do contrato por seu descumprimento, nos termos do art. 137, I, da Lei Federal nº 14.133/21.

12.3 A aplicação das sanções previstas neste contrato *não exclui* a obrigação de reparação integral do dano causado ao CONTRATANTE.

12.4 As sanções podem ser *cumuladas* com as seguintes multas:

Multa

Moratória

Compensatória

- a. **2%** sobre o valor da parcela inadimplida por dia de atraso injustificado até o limite de **30 dias corridos** (inserir o número de dias).
- b. **4%** sobre o valor total do contrato por dia de atraso injustificado até o limite de **30 dias corridos** (inserir o número de dias) pela inobservância do prazo fixado para apresentação, suplementação ou reposição da garantia.

12.5 Antes da aplicação das sanções, o CONTRATADO será notificado para apresentar defesa no prazo de **15 dias úteis**, contado de sua intimação.

12.6 Se a multa aplicada e as indenizações cabíveis forem superiores ao valor devido ao CONTRATADO, além da perda deste valor, a diferença será descontada da garantia prestada e/ou será cobrada judicialmente.

12.7 Antes do ajuizamento da cobrança, a multa poderá ser recolhida administrativamente em até **15 dias úteis**, a contar do trânsito em julgado da decisão administrativa.

12.8 A aplicação das sanções será precedida de processo administrativo em que seja assegurado o contraditório e a ampla defesa ao CONTRATADO, observando o *rito especial* previsto no art. 158 da Lei Federal nº 14.133/21 para as penalidades de impedimento de licitar e contratar e declaração de inidoneidade para licitar ou contratar.

12.9 A aplicação das sanções deve observar:

- a. A natureza e gravidade da infração.
- b. As peculiaridades do caso.
- c. As circunstâncias agravantes e/ou atenuantes.
- d. Os danos causados ao CONTRATANTE.
- e. A implantação ou aperfeiçoamento de programa de integridade, conforme normas e orientações dos órgãos de controle.

12.10 As infrações administrativas tipificadas como atos lesivos na Lei Federal nº 12.846/13 serão apuradas e julgadas em conjunto com as infrações previstas neste contrato, nos mesmos autos.

12.11 A personalidade jurídica do CONTRATADO poderá ser desconsiderada quando for utilizada com abuso do direito para facilitar, encobrir ou dissimular a prática dos atos ilícitos previstos neste contrato ou para provocar confusão patrimonial e, nesse caso, todos os efeitos das sanções aplicadas à pessoa jurídica serão estendidos aos seus administradores e sócios com poderes de administração, à pessoa jurídica sucessora ou à empresa do mesmo ramo com relação de coligação ou controle, de fato ou de direito, com o CONTRATADO, observados o contraditório, ampla defesa e a obrigatoriedade de análise jurídica prévia.

12.12 No prazo de **15 dias úteis**, a contar da data de aplicação da sanção, o CONTRATANTE informará e manterá atualizados os dados relativos às sanções aplicadas por ela, para publicidade no Cadastro Nacional de Empresas Inidôneas e Suspensas (CEIS) e no Cadastro Nacional de Empresas Punidas (CNEP), instituídos no âmbito do Poder Executivo Federal.

12.13 As sanções de impedimento de licitar e contratar e declaração de inidoneidade para licitar ou contratar são passíveis de reabilitação, na forma do art. 163 da Lei Federal nº 14.133/21.

CLÁUSULA 13

Alterações do contrato

- 13.1 As alterações contratuais serão disciplinadas pelo art. 124 e seguintes da Lei Federal nº 14.133/21.
- 13.2 Caso haja interesse público, o CONTRATANTE pode alterar unilateralmente o contrato para impor acréscimos ou supressões de até 10% do valor atualizado do contrato, mantidas as mesmas condições pactuadas inicialmente.
- 13.3 As PARTES podem acordar suprimir o objeto do contrato em percentual superior a 25% do valor inicial atualizado do contrato.
- 13.4 Os acréscimos ou supressões não podem transfigurar o objeto da contratação.
- 13.5 Registros que não caracterizem alteração do contrato podem ser realizados por *simples apostila*, dispensada a celebração de termo aditivo, conforme art. 136 da Lei Federal nº 14.133/21.

CLÁUSULA 14

Extinção do contrato

- 14.1 O contrato se extingue quando todas as obrigações de ambas as PARTES forem cumpridas, ainda que isso ocorra antes do prazo estipulado.
- 14.2 Se as obrigações não forem cumpridas no prazo estipulado, a vigência ficará

prorrogada até a conclusão do objeto, caso em que o CONTRATANTE deverá providenciar a readequação do cronograma fixado para cumprimento do contrato.

- 14.3 Se a não conclusão do contrato decorrer de culpa do CONTRATADO, ele ficará constituído em mora, devendo ser instaurado procedimento de inexecução contratual para a aplicação das sanções administrativas cabíveis.
- 14.4 Na hipótese do item 14.3, o CONTRATANTE poderá optar, ainda, pela extinção do contrato e adotar as medidas previstas em lei para a continuidade da execução do objeto.

CLÁUSULA 15

Fiscalização

O cumprimento do contrato será fiscalizado pelos servidores Jonas França da Cruz, matrícula 5959644-3 e Susan Beatriz B. de Oliveira, matrícula 57191055-1

CLÁUSULA 16

Interpretação

As dúvidas interpretativas sobre as cláusulas deste contrato deverão ser suscitadas ao CONTRATANTE e serão decididas por ele, de acordo com a Lei Federal nº 14.133/21, seus regulamentos, Lei Estadual nº 8.972/20 e observando a jurisprudência dos Tribunais sobre o assunto.

CLÁUSULA 17

Tratamento adequado dos conflitos.

Observado o disposto na Cláusula 16, permanecendo o conflito de interesse, as PARTES se comprometem a submeter a disputa *preferencialmente* à **CÂMARA DE NEGOCIAÇÃO, CONCILIAÇÃO, MEDIAÇÃO E ARBITRAGEM DA ADMINISTRAÇÃO PÚBLICA ESTADUAL** para dirimir os conflitos decorrentes deste contrato de maneira consensual, conforme Lei Complementar Estadual nº 121/19.

CLÁUSULA 18

Divulgação e publicação

O CONTRATANTE divulgará este contrato no Portal Nacional de Contratações Públicas (PNCP) em até **10 dias úteis** e o publicará no Diário Oficial do Estado em forma de extrato, no prazo de **10 dias úteis**.

18.1 Os prazos contidos no item 18.1 são contados da data da assinatura do contrato.

CLÁUSULA 19

Vigência

19.1 O contrato terá vigência de 12 **meses**, com início em **dd/mm/aaaa** (inserir data) e término em **dd/mm/aaaa** (inserir data).

19.2 Existem a possibilidade de prorrogação com base no art. 106 da Lei 14.133/21.

19.3 Quando o objeto não for concluído no período acima fixado, o prazo de vigência do contrato será *automaticamente prorrogado*, sem prejuízo da aplicação dos itens

14.3 e 14.4, quando a não conclusão decorrer de culpa do CONTRATADO.

19.4 Antes da prorrogação da vigência do contrato, o CONTRATANTE deverá verificar a regularidade fiscal do CONTRATADO, consultar o CEIS e o CNEP, emitir as certidões negativas de inidoneidade, de impedimento e de débitos trabalhistas e juntá-las ao respectivo pro- cesso.

CLÁUSULA 20

Foro

As PARTES elegem oforo da Comarca de Belém-PA para resolver os litígios oriundos deste con- trato, observado o disposto na Cláusula 17.

Cidade Belém (PA), XXX de fXXXX 2026

NOME DO TITULAR

Alberto Simões Jorge Júnior
Diretor do LACEN-PA

NOME DA TESTEMUNHA

RG: xxxxxxxx PC/UF
CPF: xxx.xxx.xxx-xx
Testemunha

NOME DO CONTRATADO

Nome do representante, se não for PF
Contratado

NOME DA TESTEMUNHA

RG: xxxxxxxx PC/UF
CPF: xxx.xxx.xxx-xx
Testemunha



GOVERNO DO ESTADO DO PARÁ
SECRETARIA DE ESTADO DE SAÚDE PÚBLICA
LABORATÓRIO CENTRAL DO ESTADO DO PARÁ

ANEXO III

MINUTA DE TERMO DE COMODATO Nº /2026/SESPA-LACEN
PAE nº 2026/2036593

A SECRETARIA DE ESTADO DE SAÚDE PÚBLICA DO PARÁ, por intermédio do LABORATÓRIO CENTRAL CNPJ nº 05.054.929-0001-17, com sede na Av. Augusto Montenegro, 524, Parque Guajará-Belém-Pará, CEP: 66823-010 neste ato representado pelo Sr. ALBERTO SIMÕES JORGE JUNIOR brasileiro, casado, Farmacêutico, CPF nº 630.584.212-49 e RG nº 3233137 Diretor Geral do LACEN-PA, doravante denominada COMODATÁRIA, e a empresa XXX CNPJ nº XXX, com sede XXX – CEP: XXX, neste ato representado por XXX, CPF nº XXX, doravante designada COMODANTE, resolvem firmar o presente TERMO DE COMODATO, em conformidade com os dispositivos instituídos pelo Código Civil, artigos 579 a 585; pela Lei n.º 14.133/2021, no que couber, aos quais as partes sujeitam-se a cumprir, mediante as cláusulas e condições a seguir:

1. CLÁUSULA PRIMEIRA - OBJETO

- 1.1. O presente instrumento tem por objeto o Comodato, sem ônus para a COMODATÁRIA, de 05 equipamentos em regime de comodato, visando atender a Seção Do Pezinho/LACEN-PA de acordo com o Termo de Referência e seus Apêndices, documentos do Contrato nº xxx/20xx/LACEN.

2. CLÁUSULA SEGUNDA –ENTREGA E RECOLHIMNETO

- 2.1. Descrição e entrega:

Parce la	Quantidade	Descrição do equipamento	Prazo de entrega e instalação
Unica	05	<p>1-equipamento para o processamento das amostras que seja compatível com os kits, 1-um nobreak, 1-destilador ou deionizador e 1-uma câmara conservadora na temperatura de +2 a +8 a fim de manter a integridade dos reagentes que serão adquiridos, 1-computador para interfaceamento, 1-impressora zebra (papel para impressão dos resultados e insumos para impressora zebra).</p> <p>O EQUIPAMENTO deverá ter as seguintes características: A. Trabalho em amostras de soro ou plasma; B. Faça pipetagem de reagentes, amostras, controles e calibradores; C. Possuir leitor de código de barra a laser para identificação das amostras compatíveis com os diversos tipos de códigos no mercado: Codabar, Code 39 (Code 3 a 9), Interleaved 2 a 5 e código de barras de reagente bidimensional, monitorado pelo inventário; D. Fazer análise e emissão de laudos; E. Ser acompanhado de NOBREAK que segura a reação por no mínimo 30 (trinta) minutos, computador e impressora e 01 (uma)</p>	30 dias



GOVERNO DO ESTADO DO PARÁ
SECRETARIA DE ESTADO DE SAÚDE PÚBLICA
LABORATÓRIO CENTRAL DO ESTADO DO PARÁ

		<p>impressora Zebra para etiquetas, bem como o papel A4 para impressão dos laudos quanto os rolos de etiquetas necessários; F. Todos os equipamentos, dispositivos médicos, produtos para a saúde, consumíveis e insumos deverão ser transportados por empresa que apresente registro junto à agência nacional de vigilância sanitária – ANVISA. A empresa vencedora do certame quando possuir autorização para o transporte mencionar tal autorização na proposta e encaminhar a comissão de licitação durante o processo licitatório ou quando exigido; G. A empresa vencedora deverá assumir o ônus com as despesas decorrentes do transporte e instalação dos equipamentos disponibilizados, treinamento gratuito de todos os técnicos do LACEN; H. A empresa vencedora deverá disponibilizar 01 (um) DESTILADOR ou DEIONIZADOR, bem como filtros zeólita (3), para o fornecimento de água reagente que será utilizada para a realização dos testes, limpeza e manutenção do equipamento. A água reagente deve atender as qualificações necessárias, conforme recomendação do fabricante para a realização dos testes e preparo das soluções necessárias, para ser utilizada no equipamento. A empresa se responsabilizará pela manutenção preventiva do equipamento a cada 6 (seis) meses com troca dos filtros e manutenção corretiva quando for necessária assumindo a total responsabilidade pela troca de qualquer peça, bem como a instalação do equipamento e treinamento da equipe do laboratório quanto ao uso e manuseio do mesmo. H. Disponibilizar uma câmara conservadora cuja temperatura seja entre +2 a +8 °C, com capacidade de 700 litros, a fim de armazenar os kits e salvaguardar a eficácia dos mesmos, e será de responsabilidade da empresa a manutenção preventiva e corretiva do referido equipamento</p>	
--	--	--	--

2.2. Os equipamentos deverão ser entregues na sede do contratante – Laboratório Central do Pará no endereço Rodovia Augusto Montenegro, 524, Parque Guajará, Belém-Pará, cep: 668230-10 e a instalação deverá ser realizada na Seção de seção de imunoendocrinologia do LACEN PA., 2.1 deste.

2.2.1. A COMODANTE se responsabilizará pela entrega dos equipamentos diretamente ao LABORATÓRIO CENTRAL DO ESTADO DO PARÁ, conforme Termo de Referencia.

2.3. A COMODANTE, antes de iniciar o processo de instalação dos equipamentos, deverá comunicar-se com os responsáveis técnicos do LABORATÓRIO CENTRAL DO ESTADO DO PARÁ, conforme descrito no TERMO DE REFERENCIA, para fornecer o check list com os requisitos necessários para a instalação do(s) equipamento(s).

2.4. Quando o laboratório estiver pronto para receber o(s) equipamento(s), a COMODANTE deverá agendar a instalação e treinamento.

2.4.1. Caso o laboratório não atenda aos requisitos para instalação do(s) equipamento(s), conforme referido check list, a COMODANTE deverá comunicar o LABORATÓRIO CENTRAL DO ESTADO DO PARÁ para as devidas providências.

2.5. O recebimento provisório deverá acontecer em até 24 horas do recebimento do equipamento por parte do LABORATÓRIO CENTRAL DO ESTADO DO PARÁ;



GOVERNO DO ESTADO DO PARÁ
SECRETARIA DE ESTADO DE SAÚDE PÚBLICA
LABORATÓRIO CENTRAL DO ESTADO DO PARÁ

2.6. O recebimento definitivo deverá acontecer em até 15 dias após a instalação do equipamento, por meio do comprovante de instalação dos equipamentos, por parte do laboratório/serviço de saúde;

2.7. O equipamento deverão ser recolhido pela COMODANTE ao término do comodato, sem custos à COMODATÁRIA.

2.7.1. Os equipamentos poderão ser recolhidos pela COMODANTE, em até 90 (noventa) dias, após o término do termo de comodato, caso não haja testes (INSUMOS) a serem utilizados na Rede de LABORATÓRIO CENTRAL DO ESTADO DO PARÁ.

3. CLÁUSULA TERCEIRA – VIGÊNCIA

3.1. O prazo de vigência deste Termo de Comodato inicia-se na data da assinatura e vigorará por até **12 (doze) meses** ou até a utilização total dos testes (insumos) adquiridos, mantendo-se as obrigações da empresa COMODANTE.

3.2. Podendo ser renovado de acordo com a renovação contratual

4. CLÁUSULA QUARTA – INSTALAÇÃO

4.1. A instalação do equipamento deverá ser comprovada por TERMO DE COMPROMISSO, e assinado em conjunto com o fiscal de contrato, dentro do prazo estabelecido no item 2.1.

5. CLÁUSULA QUINTA – EQUIPAMENTOS ,RESULTADOS E PADRÃO MÍNIMO DE QUALIDADE DOS EQUIPAMENTOS:

5.1. A empresa vencedora deverá disponibilizar ao LACEN-PA o equipamento automatizado em cessão de uso até o fim da vigência do contrato;

5.2. O equipamento fornecido deve ser novo, com documento comprobatório de que os equipamento é novo e, não podendo ser entregue equipamentos usados e caso no decorrer da vigência do contrato apresentar mais de três manutenções corretivas que impeçam o uso do equipamento por dias consecutivos o fornecedor deverá substituir o equipamento por outro que funcione plenamente;

5.3. Caso o equipamento fique parado por necessidade de manutenção corretiva ou preventiva por mais de três dias a empresa fornecedora deve proporcionar uma maneira de processar as amostras de modo que não haja prejuízo no atendimento à população;

5.4. A empresa arcará com todos os ônus das manutenções preventivas e corretivas e calibração dos equipamentos, inclusive para reposição das peças necessárias ao bom funcionamento dos equipamentos;

5.5. As manutenções preventivas deverão ocorrer de acordo com o cronograma proposto no plano anual de manutenção apresentado e sempre acompanhado por um servidor e em horário de funcionamento do órgão;

-A(s) empresa(s) vencedora(s) do presente certame licitatório deverão fornecer todos os insumos necessários: plasticaria, placas, controles, calibradores, soluções químicas, etc. cartuchos ou toner paraimpressora, papel térmico, papel utilizado pela impressora do equipamento, para coleta, execução e liberação dos resultados dos exames pelo equipamento. Software e o manual de instrução em versão Português de todosos equipamentos oferecidos;

-Os equipamentos devem vim acompanhados de Nobreak, impressora, computador, transformador de corrente se



GOVERNO DO ESTADO DO PARÁ
SECRETARIA DE ESTADO DE SAÚDE PÚBLICA
LABORATÓRIO CENTRAL DO ESTADO DO PARÁ

necessário;

- Apresentar os estudos de validação dos kits reagentes que comprove alta sensibilidade e especificidade no equipamento fornecido para uso;
- Apresentar cronograma anual de manutenção e calibração, contemplando manutenção preventiva e calibrações em todos os equipamentos cedidos, conforme programação pertinente a cada equipamento e emissão dos respectivos certificados de calibração.
- Oferecer serviços de manutenção corretiva após solicitação, bem como promover, caso necessário, a reposição de peças sem qualquer ônus para o LACEN;
- Capacitações periódicas em novas metodologias, adaptando os protocolos conforme surgirem inovações na área ;
- Apresentar Registro do Produto junto ao Ministério da Saúde, referente à marca, através de publicação no Diário Oficial da União (D.O.U.), Formulário de Petição ou consulta do produto emitido via internet através do siteda ANVISA (Agência Nacional de Vigilância Sanitária). Se o produto for isento de registro, deverá a licitante apresentar a isenção de Registro emitida pelo Ministério da Saúde ou órgão competente;
- Realizar e fornecer todo material necessário para instalação e funcionamento do equipamento;
- Disponibilizar assistência técnica (com certificado no CREA) e assessoria científica comprovada na região metropolitana de Belém, sem ônus para o LACEN-PA.

1. CLÁUSULA SEXTA - MANUTENÇÃO E TREINAMENTO

- 1.1. A empresa vencedora deverá proporcionar capacitação aos servidores do LACEN/PA na implantação e proporcionar atualizações semestrais ou sempre que houver necessidade em decorrência de alteração de equipe ou atualização do equipamento.
- 1.2. Apresentar cronograma anual de manutenção e calibração, contemplando manutenção preventiva e calibrações em todos os equipamentos cedidos, conforme programação pertinente a cada equipamento e emissão dos respectivos certificados de calibração;
- 1.3. Oferecer serviços de manutenção corretiva até 24 (vinte e quatro) horas após solicitação, bem como promover, caso necessário, a reposição de peças sem qualquer ônus para o LACEN;
- 1.4. Caso haja necessidade de retirada do equipamento, insumos e acessórios para manutenção e/ou calibração periódica, a COMODANTE deverá promover a substituição desse no período do serviço.
- 1.5. Caso haja a necessidade de remanejamento do equipamento instalado pela empresa, devido à reforma ou readequação da estrutura física do local, ficará a cargo da empresa todas as despesas do remanejamento sem prejuízo ou ônus à COMODATÁRIA.
- 1.6. É necessário treinamento para os técnicos que irão utilizar o equipamento.
- 1.7. O treinamento deverá ser presencial com conteúdo teórico e prático.
- 1.8. O laboratório/serviço de saúde treinado deverá receber, pelo menos, 01 (um) manual do treinamento. Ao final do treinamento a empresa será responsável pela certificação técnica.
- 1.9. Após o treinamento a COMODANTE deverá encaminhar ao LABORATÓRIO CENTRAL DO ESTADO DO PARÁ o comprovante de treinamento operacional.

2. CLÁUSULA SÉTIMA - ASSISTÊNCIA TÉCNICA E GARANTIA

- 2.1. Apresentar no cronograma de manutenções os nomes, qualificações, endereços e números dos telefones do Assessor Técnico e Científico;
- 2.2. Oferecer serviços de manutenção corretiva até 24 (vinte e quatro) horas após solicitação, bem como promover, caso necessário, a reposição de peças sem qualquer ônus para o LACEN;



GOVERNO DO ESTADO DO PARÁ
SECRETARIA DE ESTADO DE SAÚDE PÚBLICA
LABORATÓRIO CENTRAL DO ESTADO DO PARÁ

- 2.3. Havendo perda de amostras, decorrentes de problemas com reagentes e/ou falha no(s) equipamento(s), a empresa contratada e COMODANTE deverá restituir o número de testes perdidos, mediante comprovação de relatório técnico-operacional.
- 2.4. A empresa arcará com todos os ônus das manutenções preventivas, corretivas e calibração dos equipamentos, inclusive para reposição das peças necessárias ao bom funcionamento dos equipamentos;
- 2.5. As manutenções preventivas deverão ocorrer de acordo com o cronograma proposto no plano anual de manutenção apresentado e sempre acompanhado por um servidor e em horário de funcionamento do órgão;
- 2.6. Apresentar ao término de cada manutenção ocorrida a emissão de relatório técnico contendo os procedimentos executados e atestando as plenas condições de uso dos equipamentos de acordo com os parâmetros do fabricante e afixando no equipamento uma etiqueta informando a data da manutenção efetuada e a data prevista da próxima manutenção a ser realizada, no caso da manutenção preventiva.

3. CLÁUSULA OITAVA - DAS OBRIGAÇÕES DA COMODATÁRIA E COMODANTE

3.1. DA COMODATÁRIA:

3.1.1. Não celebrar convênio envolvendo o objeto do presente Termo de Comodato, sem prévia autorização escrita do COMODANTE;

3.2. DA COMODANTE:

3.3. Fornecer 05 (um) equipamentos em regime de comodato.

3.4. Não celebrar convênio envolvendo o objeto do presente Termo de Comodato, sem prévia autorização escrita da COMODATÁRIA;

3.5. Realizar a instalação do equipamento, deixando-o apto para ser utilizado;

3.6. Promover o treinamento de técnicos do LACEN em sua metodologia.

4. CLÁUSULA NONA - DAS OUTRAS DISPOSIÇÕES

4.1. Em caso de discordância entre as especificações deste Termo de Comodato e as especificações constantes no Termo de Referência, prevalecerão as últimas.

5. CLÁUSULA DÉCIMA - DO FORO

5.1. As partes elegem o foro da Comarca de Belém-PA para resolver os litígios oriundos deste termo.

E, por estarem assim justas e acordadas, lavrou-se o presente Termo que, lido e achado conforme, é assinado pelas partes e testemunhas.

NOME DO TITULAR

ALBERTO SIMÕES JORGE JUNIOR

Cargo

COMODATÁRIO

NOME DO CONTRATADO

Cargo

COMODANTE



GOVERNO DO ESTADO DO PARÁ
SECRETARIA DE ESTADO DE SAÚDE PÚBLICA
LABORATÓRIO CENTRAL DO ESTADO DO PARÁ

NOME DA TESTEMUNHA

RG: xxxxxxxx PC/UF

CPF: xxx.xxx.xxx-xx

Testemunha 1

NOME DA TESTEMUNHA

RG: xxxxxxxx PC/UF

CPF: xxx.xxx.xxx-xx

Testemunha 2

ANEXO III

MODELO DE PROPOSTA COMERCIAL

PROPOSTA DE PREÇOS REFERENTE AO PREGÃO ELETRÔNICO Nº 90003 /LACEN/

2026. EMPRESA: _____.

CNPJ: _____, INSCRIÇÃO

ESTADUAL: _____.

ENDEREÇO: _____, TELEFONE _____, FAX _____

E-MAIL _____.

REPRESENTANTE: _____.

ITEM	DESCRIÇÃO	UND	QDE	VALOR UNIT (R\$)	VALOR GLOBAL (R\$)
01	ESPECIFICAÇÃO, FABRICANTE, MARCA / MODELO, PAÍS DE PROCEDÊNCIA.				
VALOR TOTAL (R\$)					
VALOR POR EXTENSO					

Conta para pagamento:

Banco: _____, Ag: _____, C/C _____

Validade da Proposta: _____ dias (não inferior a 90 dias);

Declaramos que nos preços estão inclusos todos os custos, tributos e despesas necessárias ao cumprimento integral do objeto, não sendo considerados pleitos de acréscimos a esse ou a qualquer título posteriormente, observadas ainda as isenções previstas na legislação.

Declaramos que cumprimos todos os prazos estabelecidos no Edital de seus anexos. A garantia dos produtos é de:

As empresas responsáveis pela garantia e Assistência Técnica na região Metropolitana de Belém são as seguintes: razão social, CNPJ, endereço com CEP, telefone, fax, e-mail, nome da pessoa responsável para contato.

Declaramos aceitação total e irrestrita às condições do presente Edital.

OBS: A EMPRESA PODERÁ UTILIZAR O ANEXO II COMO MODELO PARA A PROPOSTA DE PREÇOS, DEVENDO APRESENTAR A ESPECIFICAÇÃO DE CADA ITEM DETALHADAMENTE.

DATA :



GOVERNO DO ESTADO DO PARÁ
SECRETARIA DE ESTADO DE SAÚDE PÚBLICA
LABORATÓRIO CENTRAL DO ESTADO DO PARÁ
TERMO DE REFERÊNCIA DE BENS COMUNS
PAE nº 2026/2036593

O QUE SERÁ CONTRATADO?

Lote*	Item	Descrição	Código SIMAS	Apr.	Qtd	Valor Unitário Estimado*	Total**
1	1	TESTE HEPATITE A (ANTI-HAV) IGM, AUTOMATIZADO: Imunoensaio para a determinação qualitativa de anticorpos IgM para o vírus da hepatite A (anti HAV IgM) em soro e plasma humano. Metodologia: Quimioluminescência; Características Adicionais: para uso em analisador automático de imunologia. Deverá conter todos os reagentes e calibradores para execução dos testes. Devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega.	134764-0	UND	1600		
	2	TESTE HEPATITE HBS-AG, P/ 100 TESTES: Imunoensaio para a determinação qualitativa do antígeno de superfície da hepatite viral B (Ag HBs) em amostras de soro ou plasma humano. Metodologia: Quimioluminescência; Características Adicionais: para uso em analisador automático de imunologia. Deverá conter todos os reagentes e calibradores para execução dos testes.	102607-0	JG	32		



GOVERNO DO ESTADO DO PARÁ
SECRETARIA DE ESTADO DE SAÚDE PÚBLICA
LABORATÓRIO CENTRAL DO ESTADO DO PARÁ

		Os kits devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega.					
	3	TESTE HEPATITE B (ANTI-HBC): Imunoensaio para a determinação qualitativa dos anticorpos totais contra o antígeno nuclear do vírus da hepatite B (anti-HBc) em amostras de soro ou plasma humano. Metodologia: Quimioluminescência; Características Adicionais: para uso em analisador automático de imunologia. Deverá conter todos os reagentes e calibradores para execução dos testes. Devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega.	030370-4	UND	1600		
	4	TESTE HEPATITE B (ANTI-HBC IGM): Imunoensaio para a determinação qualitativa dos anticorpos IgM contra o antígeno nuclear do vírus da hepatite B (anti-HBc IgM) em amostras de soro ou plasma humano. Metodologia: Quimioluminescência; Características Adicionais: para uso em analisador automático de imunologia. Deverá conter todos os reagentes e calibradores para execução dos testes. Devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega.	036408-8	UND	1200		
	5	TESTE HEPATITE B ANTI-HBS: Imunoensaio para a determinação quantitativa dos anticorpos dirigidos contra o antígeno de superfície da hepatite viral B (anti-HBs) em amostras de soro ou plasma humano. Metodologia: Quimioluminescência;	184417-2	UND	2800		



GOVERNO DO ESTADO DO PARÁ
SECRETARIA DE ESTADO DE SAÚDE PÚBLICA
LABORATÓRIO CENTRAL DO ESTADO DO PARÁ

		Características Adicionais: para uso em analisador automático de imunologia. Deverá conter todos os reagentes e calibradores para execução dos testes. Devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega.					
6		TESTE HEPATITE HBEAG, P/ 100 TESTES: Imunoensaio para a determinação qualitativa do antígeno e do vírus da Hepatite B (HBeAg) em amostras de soro ou plasma humano. Metodologia: Quimioluminescência; Características Adicionais: para uso em analisador automático de imunologia. Deverá conter todos os reagentes e calibradores para execução dos testes. Os kits devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega.	110231-1	JG	12		
7		TESTE HEPATITE B ANTI-HBE-AG, P/ 100: Imunoensaio para a determinação qualitativa do anticorpo contra o antígeno e do vírus da hepatite B (Anti-HBe) em soro e plasma humanos Metodologia: Quimioluminescência; Características Adicionais: para uso em analisador automático. Deverá conter todos os reagentes e calibradores para execução dos testes. Os kits devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega.	120205-7	JG	12		
8		TESTE HEPATITE C (ANTI-HCV): Imunoensaio para a determinação qualitativa dos anticorpos específicos dirigidos contra o vírus da hepatite C (anti-VHC) em amostras de soro ou			2000		



GOVERNO DO ESTADO DO PARÁ
SECRETARIA DE ESTADO DE SAÚDE PÚBLICA
LABORATÓRIO CENTRAL DO ESTADO DO PARÁ

		plasma humano. Metodologia: Quimioluminescência; Características Adicionais: para uso em analisador automático de imunologia. Deverá conter todos os reagentes e calibradores para execução dos testes. Devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega.	225304-6	UND			
	9	TESTE DE HEPATITE D (DELTA), ANTI-HDV, P/ 100 TESTES Imunoensaio para a determinação qualitativa dos anticorpos específicos dirigidos contra o vírus da hepatite D (anti-HDV) em amostras de soro ou plasma humano. Metodologia: Quimioluminescência; Características Adicionais: para uso em analisador automático de imunologia. Deverá conter todos os reagentes e calibradores para execução dos testes. Os kits devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega.	214063-2	JG	12		
	10	TESTE HEPATITE E (ANTI-HEV IGG), P/ 100 TESTES: Imunoensaio para a determinação qualitativa dos anticorpos específicos dirigidos contra o vírus da hepatite E (anti-HEV IGG) em amostras de soro ou plasma humano. Metodologia: Quimioluminescência; Características Adicionais: para uso em analisador automático de imunologia. Deverá conter todos os reagentes e calibradores para execução dos testes. Os kits devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega.	222669-3	JG	12		



GOVERNO DO ESTADO DO PARÁ
SECRETARIA DE ESTADO DE SAÚDE PÚBLICA
LABORATÓRIO CENTRAL DO ESTADO DO PARÁ

	11	TESTE HEPATITE E (ANTI-HEV) IGM), P/ 100 TESTES: Imunoensaio para a determinação qualitativa dos anticorpos específicos dirigidos contra o vírus da hepatite E (anti-HEV IGM) em amostras de soro ou plasma humano. Metodologia: Quimioluminescência; Características: para uso em analisador automático de imunologia. Deverá conter todos os reagentes e calibradores para execução dos testes. Os kits devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega.	222661-8	JG	12		
	12	TESTE HIV I + II AG/AB: Imunoensaio automatizado com utilização da metodologia quimioluminescência para a detecção simultânea de antígeno p24 do HIV e anticorpos contra o vírus da imunodeficiência humana do tipo 1 (HIV-1 e HIV-1 subtipo O) e tipo 2 (HIV-2) em soro ou plasma humano com as seguintes características: Possui antígeno recombinante HIV-2 (gp36) e anticorpos monoclonais anti-p24 do HIV aderido à fase sólida da reação; e Antígenos recombinantes e peptídeos sintéticos do HIV-1 grupo M e Grupo O e HIV-2 e anticorpos monoclonais anti-p24 no conjugado. - A sensibilidade analítica deve ser igual ou inferior a 18pg/ml de antígeno p24. - Contendo reagentes, controle, calibrador e todos os demais suprimentos necessários e suficientes para este quantitativo de teste. Devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega.	177551-0	UND	2400		



GOVERNO DO ESTADO DO PARÁ
SECRETARIA DE ESTADO DE SAÚDE PÚBLICA
LABORATÓRIO CENTRAL DO ESTADO DO PARÁ

	13	TESTES HTLV, I+II: imunoensaio para detecção qualitativa dos anticorpos específicos dirigidos contra o vírus linfotrópico de células T humanas (HTLV), tipo I e tipo II em soro ou plasma humano. Trata-se de um imunoensaio que usa a tecnologia da quimioluminescência. Deverá conter todos os reagentes e calibradores para execução dos testes. Devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega.	177515-4	UND	2400		
	14	TESTE EBV-IGG (VIRUS EPSTEIN-BARR), SORO/PLASMA,P/100 TESTES: Kit para detecção quantitativa dos anticorpos específicos anti-antígenos do capsídeo do vírus de Epstein-Barr de classe IgG em amostras de soro ou plasma humano. Trata-se de um imunoensaio que usa a tecnologia da quimioluminescência. Deverá conter todos os reagentes e calibradores para execução dos testes. Os kits devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega.	235957-0	JG	12		
	15	TESTE EBV IGM (EPSTEIN-BARR): Imunoensaio para detecção quantitativa dos anticorpos específicos anti-antígenos do capsídeo do vírus de Epstein-Barr de classe IgM em amostras de soro ou plasma humano. Trata-se de um imunoensaio que usa a tecnologia da quimioluminescência. Deverá conter todos os reagentes, controles e calibradores para execução dos testes. Devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega.	191453-7	UND	1200		
	16	TESTE CITOMEGALOVÍRUS (CMV IGG): imunoensaio para detecção quantitativa dos anticorpos			2000		



GOVERNO DO ESTADO DO PARÁ
SECRETARIA DE ESTADO DE SAÚDE PÚBLICA
LABORATÓRIO CENTRAL DO ESTADO DO PARÁ

		específicos da classe IgG para Citomegalovirus (CMV IgG) em amostras de soro. Trata-se de um imunoensaio que usa a tecnologia da quimioluminescência. Deverá conter todos os reagentes, controles e calibradores para execução dos testes. Devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega.	036442-8	UND			
	17	TESTE CITOMEGALOVÍRUS (CMV IGM): imunoensaio para detecção quantitativa dos anticorpos específicos da classe IgM para Citomegalovirus (CMV IgM) em amostras de soro. Trata-se de um imunoensaio que usa a tecnologia da quimioluminescência. Deverá conter todos os reagentes, controles e calibradores para execução dos testes. Devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega.	036443-6	UND	2000		
	18	TESTES TOXOPLASMOSE IGG: imunoensaio para detecção quantitativa dos anticorpos específicos da classe IgG para Toxoplasmose (TOXO IgG) em amostras de soro. Trata-se de um imunoensaio que usa a tecnologia da quimioluminescência. Deverá conter todos os reagentes, controles e calibradores para execução dos testes. Devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega.	036445-2	UND	4000		
	19	TESTE TOXOPLASMOSE IGM, P/ 100 TESTES: Imunoensaio para detecção quantitativa dos anticorpos específicos da classe IgG para Toxoplasmose (TOXO IgG) em amostras de soro. Trata-se de um imunoensaio que usa a tecnologia da	033170-8	JG	40		



GOVERNO DO ESTADO DO PARÁ
SECRETARIA DE ESTADO DE SAÚDE PÚBLICA
LABORATÓRIO CENTRAL DO ESTADO DO PARÁ

		quimioluminescência. Deverá conter todos os reagentes, controles e calibradores para execução dos testes. Devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega.					
	20	TESTE TOXOPLASMA GONDII, IGG, AVIDEZ, SORO/PLASMA, P/ 100: Kit para determinação da avidéz de ligação do antígeno com o anticorpo da classe IgG para Toxoplasmose em amostras de soro. Trata-se de um imunoensaio que usa a tecnologia da quimioluminescência. Deverá conter todos os reagentes, controles e calibradores para execução dos testes. Os kits devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega.	236010-1	JG	15		
	21	TESTE CITOMEGALOVIRUS(CMV), IGG, AVIDEZ, SORO/PLASMA,P/100: imunoensaio de citomegalovirus (CMV), por avidéz ao antígeno de anticorpos igg, em amostras de soro ou plasma humano. Trata-se de um imunoensaio que usa a tecnologia da quimioluminescência. Deverá conter todos os reagentes, controles e calibradores para execução dos testes. Os kits devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega.	236011-0	JG	10		
	22	TESTE RUBEOLA IGG, P/100 TESTES: Kit para detecção quantitativa dos anticorpos específicos da classe IgG para Rubéola em amostras de soro. Trata-se de um imunoensaio que usa a			12		



GOVERNO DO ESTADO DO PARÁ
SECRETARIA DE ESTADO DE SAÚDE PÚBLICA
LABORATÓRIO CENTRAL DO ESTADO DO PARÁ

		tecnologia da quimioluminescência. Deverá conter todos os reagentes, controles e calibradores para execução dos testes. Os kits devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega.	134755-1	JG			
	23	TESTES RUBEOLA IGM, P/100 TESTES: Kit para detecção quantitativa dos anticorpos específicos da classe IgM para Rubéola em amostras de soro. Trata-se de um imunoensaio que usa a tecnologia da quimioluminescência. Deverá conter todos os reagentes, controles e calibradores para execução dos testes. Os kits devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega.	134756-0	JG	16		
	24	TESTE SARAMPO IGM, SOROLOGIA, 50 TESTES: Kit para detecção quantitativa dos anticorpos específicos da classe IgM para Sarampo em amostras de soro. Trata-se de um imunoensaio que usa a tecnologia da quimioluminescência. Deverá conter todos os reagentes, controles e calibradores para execução dos testes. Os kits devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega.	211945-5	JG	32		
	25	TESTE SARAMPO IGG, SOROLOGIA, 100 TESTES: Kit para detecção quantitativa dos anticorpos específicos da classe IgG para Sarampo em amostras de soro. Trata-se de um imunoensaio que usa a tecnologia da quimioluminescência. Deverá conter todos os reagentes, controles e calibradores para execução	211946-3	JG	12		



GOVERNO DO ESTADO DO PARÁ
SECRETARIA DE ESTADO DE SAÚDE PÚBLICA
LABORATÓRIO CENTRAL DO ESTADO DO PARÁ

		dos testes. Os kits devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega.				
26	TESTE SÍFILIS, QUIMIOLUMINESCENCIA(CMIA), P/ 100 TESTES: Kit para detecção quantitativa dos anticorpos específicos para Sífilis em amostras de soro. Trata-se de um imunoensaio que usa a tecnologia da quimioluminescência. Deverá conter todos os reagentes, controles e calibradores para execução dos testes. Os kits devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega.	220322-7	JG	24		
27	TESTE CHAGAS, QUIMIOLUMINESCENCIA (CMIA), P/100 TESTES: Kit para detecção quantitativa dos anticorpos específicos para Chagas em amostras de soro. Trata-se de um imunoensaio que usa a tecnologia da quimioluminescência. Deverá conter todos os reagentes, controles e calibradores para execução dos testes. Os kits devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega.	220323-5	JG	68		
28	TESTE TUBERCULOSE, FASE LATENTE (ILTB), MET. IGRA, P/100 TESTES: Kit para determinação de tuberculose em fase latente. Trata-se de um imunoensaio que usa a tecnologia da quimioluminescência. Deverá conter todos os reagentes, controles e calibradores para execução dos testes, bem como os tubos de coleta	235959-6	JG	35		



GOVERNO DO ESTADO DO PARÁ
SECRETARIA DE ESTADO DE SAÚDE PÚBLICA
LABORATÓRIO CENTRAL DO ESTADO DO PARÁ

		de sangue compatíveis com o kit: Tubos Nil, TB1, TB2 e mitógeno. Os kits devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega.					
	29	TESTE TSH, TOTAL, P/ 100 TESTES: Kit para determinação quantitativa do Hormônio Estimulador da Tireóide (TSH) em amostras de soro. Trata-se de um imunoensaio que usa a tecnologia da quimioluminescência. Deverá conter todos os reagentes, controles e calibradores para execução dos testes. Os kits devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega.	145093-0	JG	10		
	30	TESTE T4 LIVRE, REAGENTE, P/ 100 TESTES: Kit para detecção quantitativa de tiroxina livre amostras de soro. Trata-se de um imunoensaio que usa a tecnologia da quimioluminescência. Deverá conter todos os reagentes, controles e calibradores para execução dos testes. Os kits devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega.	117358-8	JG	10		
	31	TESTE CORTISOL, P/ 100 TESTES: Kit para determinação quantitativa do cortisol em amostras de soro. Trata-se de um imunoensaio que usa a tecnologia da quimioluminescência. Deverá conter todos os reagentes, controles e calibradores para execução dos testes. Os kits devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega.	133487-5	JG	10		
	32	TESTE ANDROSTENEDIONA,P/ 100			10		



GOVERNO DO ESTADO DO PARÁ
SECRETARIA DE ESTADO DE SAÚDE PÚBLICA
LABORATÓRIO CENTRAL DO ESTADO DO PARÁ

		TESTES: Kit para determinação quantitativa do Hormônio Cortisol em amostras de soro. Trata-se de um imunoensaio que usa a tecnologia da quimioluminescência. Deverá conter todos os reagentes, controles e calibradores para execução dos testes. Os kits devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega.	236037-3	JG			
	33	TESTE TESTOSTERONA, REAGENTE, P/ 100 TESTES: Kit para determinação quantitativa do Hormônio Testosterona em amostras de soro. Trata-se de um imunoensaio que usa a tecnologia da quimioluminescência. Deverá conter todos os reagentes, controles e calibradores para execução dos testes. Os kits devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega.	117345-6	JG	10		
	34	TESTE 17 ALFA HIDROXIPROGESTERONA(17-OHP),QUIMIOLUM.,EM SORO: teste para determinação quantitativa do Hormônio 17OH-progesterona em amostras de soro. Trata-se de um imunoensaio que usa a tecnologia da quimioluminescência. Deverá conter todos os reagentes, controles e calibradores para execução dos testes. Devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega.	237345-9	UND	1000		
	35	TESTE POTASSIO, ELETRODO SELETIVO, EM SORO, P/100 TESTES: imunoensaio para dosagem de potassio (k), metodo eletrodo seletivo, em amostras de soro, para					



GOVERNO DO ESTADO DO PARÁ
SECRETARIA DE ESTADO DE SAÚDE PÚBLICA
LABORATÓRIO CENTRAL DO ESTADO DO PARÁ

		100 teste. Kit para dosagem de Potássio em amostras de soro. Deverá conter todos os reagentes, controles e calibradores para execução dos testes. Os kits devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega.	236099-3	JG	10		
36		TESTE SÓDIO, ELETRODO SELETIVO, EM SORO, P/100 TESTES: imunoensaio para dosagem de sódio (na), método eletrodo seletivo, em amostras de soro, para 100 testes. Kit para dosagem de Sódio em amostras de soro. Deverá conter todos os reagentes, controles e calibradores para execução dos testes. Os kits devem possuir validade mínima de 08 meses, a partir da data de entrega.	236098-5	JG	10		
						VALOR GLOBAL ESTIMADO**	R\$

Aquisição de insumos com uso de cessão de um equipamento, com um no-break, para a realização dos seguintes marcadores sorológicos: Hepatites A, B, C, D e E, exame para o diagnóstico de HIV, detecção de anticorpos para HTLV I/II e Epstein-Barr IGM e IGG, teste de dosagens hormonal, teste dosagem de sódio e dosagem de potássio, teste para Toxoplasmose IgG e IgM e Citomegalovírus IgG e IgM, teste sorológico para Chagas IgG, teste sorológico para Sarampo IgG e IgM, teste sorológico para Rubéola IgG e IgM, teste treponêmico para Sífilis e teste sorológico para tuberculose a fim de dar continuidade as atividades da seção de imunoendocrinologia do LACEN PA. Além destes, deve ser disponibilizado um destilador ou deionizador, uma câmara conservadora na temperatura de +2 a +8 a fim de manter a integridade dos reagentes que serão adquiridos, computador para interfaceamento, impressora zebra (papel para impressão dos resultados e insumos para impressora zebra).

Por se tratar de uma demanda de natureza contínua, indispensável para a manutenção das atividades regulares deste órgão, tendo em vista que os insumos são essenciais para garantir a continuidade dos serviços públicos prestados, não se caracterizando como necessidade eventual ou pontual. A interrupção do atendimento desta demanda poderá ocasionar prejuízos operacionais e comprometer a execução das ações institucionais. Desta forma, faz-se necessário a formalização da presente demanda para fins de contratação com previsão de vigência compatível com a legislação vigente e possível prorrogação desde que mantidas as condições de vantajosidade para a administração e a permanência da necessidade administrativa, nos termos da lei nº 14.133/2021.

DA CESSÃO DOS EQUIPAMENTOS:

A empresa vencedora deverá disponibilizar ao LACEN-PA o equipamento automatizado em cessão de uso até o fim da vigência do contrato.



GOVERNO DO ESTADO DO PARÁ
SECRETARIA DE ESTADO DE SAÚDE PÚBLICA
LABORATÓRIO CENTRAL DO ESTADO DO PARÁ

O equipamento fornecido deve ser novo, com documento comprobatório de que o equipamento é novo, não podendo ser entregue equipamento usado e caso no decorrer da vigência do contrato apresentar mais de três manutenções corretivas que impeçam o uso do equipamento por dias consecutivos o fornecedor deverá substituir o equipamento por outro que funcione plenamente.

Caso o equipamento fique parado por necessidade de manutenção corretiva ou preventiva por mais de três dias a empresa fornecedora deve proporcionar uma maneira de processar as amostras de modo que não haja prejuízo no atendimento à população.

A empresa vencedora se obriga a prestar manutenção preventiva e corretiva conforme cronograma a ser apresentado e pertinente ao equipamento em até 24 (vinte e quatro) horas após a solicitação documentada por mensagem ou outro meio impresso.

A empresa arcará com todos os ônus das manutenções preventivas e corretivas, inclusive para reposição das peças necessárias ao bom funcionamento do equipamento.

As manutenções preventivas deverão ocorrer de acordo com o cronograma proposto no plano anual de manutenção apresentado e sempre acompanhado por um servidor e em horário de funcionamento do órgão.

A empresa vencedora deverá proporcionar capacitação aos servidores do LACEN/PA na implantação e proporcionar atualizações semestrais ou sempre que houver necessidade em decorrência de alteração de equipe ou atualização do equipamento.

DO EQUIPAMENTO:

O Equipamento deverá ter as seguintes características: **A.** Trabalho em amostras de soro ou plasma; **B.** Faça pipetagem de reagentes, amostras, controles e calibradores; **C.** Possuir leitor de código de barra a laser para identificação das amostras compatíveis com os diversos tipos de códigos no mercado: Codabar, Code 39 (Code 3 a 9), Interleaved 2 a 5 e código de barras de reagente bidimensional, monitorado pelo inventário; **D.** Fazer análise e emissão de laudos; **E.** Ser acompanhado de nobreak que segura a reação por no mínimo 30 (trinta) minutos, computador e impressora e 01 (uma) impressora Zebra para etiquetas, bem como o papel A4 para impressão dos laudos quanto os rolos de etiquetas necessários; **F.** Todos os equipamentos, dispositivos médicos, produtos para a saúde, consumíveis e insumos deverão ser transportados por empresa que apresente registro junto à agência nacional de vigilância sanitária – ANVISA. A empresa vencedora do certame quando possuir autorização para o transporte mencionar tal autorização na proposta e encaminhar a comissão de licitação durante o processo licitatório ou quando exigido; **G.** A empresa vencedora deverá assumir o ônus com as despesas decorrentes do transporte e instalação dos equipamentos disponibilizados, treinamento gratuito de todos os técnicos do LACEN; **H.** A empresa vencedora deverá disponibilizar 01 (um) **DESTILADOR** ou **DEIONIZADOR**, bem como filtros zeólita (3), para o fornecimento de água reagente que será utilizada para a realização dos testes, limpeza e manutenção do equipamento. A água reagente deve atender as qualificações necessárias, conforme recomendação do fabricante para a realização dos testes e preparo das soluções necessárias, para ser utilizada no equipamento. A empresa se responsabilizará pela manutenção preventiva do equipamento a cada 6 (seis) meses com troca dos filtros e manutenção corretiva quando for necessária assumindo a total responsabilidade pela troca de qualquer peça, bem como a instalação do equipamento e treinamento da equipe do laboratório quanto ao uso e manuseio do mesmo. **H.** Disponibilizar uma câmara conservadora cuja temperatura seja entre +2 a +8 °C, com capacidade de 700 litros, a fim de armazenar os kits e salvaguardar a eficácia dos mesmos, e será de responsabilidade da empresa a manutenção preventiva e corretiva do referido equipamento.



GOVERNO DO ESTADO DO PARÁ
SECRETARIA DE ESTADO DE SAÚDE PÚBLICA
LABORATÓRIO CENTRAL DO ESTADO DO PARÁ

ESPECIFICAÇÕES TÉCNICAS:

A. Apresentar registro do equipamento e reagentes junto à agência nacional de vigilância sanitária – ANVISA, através de publicação em Diário Oficial ou da Certidão de Registro emitida pelo ministério da saúde; **B.** O equipamento, reagentes e insumos deverão ser cotados em conformidades com todas as referências e especificações constantes neste edital, inclusive contra defeitos, segundo as regras da Lei nº 8.078, de 11 de setembro de 1990 – Código de defesa do consumidor; **C.** Apresentar catálogos, bulas e folders do equipamento, reagentes e insumos, ficando desclassificada a empresa que não apresentá-los para parecer técnico; **D.** As empresas licitantes deverão apresentar por ocasião da abertura do processo, atestado de capacidade técnica que comprove o fornecimento dos produtos licitados; **E.** Apresentar carta de corresponsabilidade dos fabricantes dos reagentes, garantindo qualitativa e quantitativamente o fornecimento quando a proposta for apresentada por representante ou distribuidor; **F.** Apresentar autorização de uso dos registros dos reagentes pelo detentor junto a agência nacional de vigilância sanitária do ministério da Saúde – ANVISA, quando for o caso; **G.** As empresas deverão apresentar declaração de compromisso para substituição definitiva do equipamento quando ficar comprovado junto ao fornecedor o mau funcionamento daquele instalado, no prazo de quinze (30) dias após solicitação do LACEN-PA; **H.** Apresentar autorização de funcionamento expedido pela vigilância sanitária, dentro do seu prazo de validade; **I.** Apresentar autorização de funcionamento emitido pela vigilância sanitária do ministério da Saúde, quando for o caso; **J.** Apresentar declaração de compromisso de apresentar as bulas dos produtos e manuais de instruções do equipamento obrigatoriamente traduzido para a língua portuguesa e com especificações detalhadas e objetivas quanto a execução de todas as etapas do teste e clareza na interpretação dos resultados, bem como as informações para a correta operacionalização do equipamento; **K.** Apresentar descrição completa, detalhada e individualizada do produto ofertado, de forma a ficar demonstrado claramente que preenche as características especificadas no edital;

DA METODOLOGIA:

O Equipamento deverá processar as amostras utilizando a metodologia de **QUIMILUMINESCÊNCIA**.

A. Especificações Técnicas: analisador totalmente automatizado para realização de ensaios utilizando a tecnologia de quimiluminescência em combinação com micropartículas magnéticas; **B.** Modos de operação: análise por processo randômico (Random Acces), análise por lote (batch mode), análise por prioridade, urgências (STAT Function); **C.** Carregamento (entrada) de amostras: tubos primários de vários tamanhos inseridos em compartimentos de racks, recarregamento contínuo; **D.** Carregamento de reagentes: múltiplas posições disponíveis permitindo múltiplas determinações, recarregamento contínuo, área “on board” de resfriamento dos reagentes; **E.** Apresentação dos reagentes: todos os módulos de reagentes contendo calibradores e reagentes para a realização dos ensaios são fornecidos prontos para uso, todos os reagentes contém solução de micropartículas magnetizadas; **F.** Calibração: estabilidade das curvas de calibração de 28 dias, 30 dias e a cada mudança de lote, procedimento de curva de calibração (Master Curve), de forma a serem necessários de 1 a 14 pontos para a calibração do teste, testes com “compartilhamento” da curva de calibração (intra lote); **G.** Performance: produção máxima de 88 a 180 testes/hora, tempo do primeiro teste à partir de 17 minutos; **H.** Vantagens do equipamento: detecção de coágulos, bolhas e fibrinas, código de barras para amostras e reagentes, checagem contínua de reagentes, protocolo de diluição variável (por ensaio ou paciente), possibilidade de conversão das unidades dos testes, diluição automática de amostras de alta concentração/titularidade, realização automática de outro ensaio em função do resultado do teste (teste reflexo), completa rastreabilidade dos resultados (jogo utilizado, data/hora, identificação da curva de



GOVERNO DO ESTADO DO PARÁ
SECRETARIA DE ESTADO DE SAÚDE PÚBLICA
LABORATÓRIO CENTRAL DO ESTADO DO PARÁ

calibração, alarmes/sinalizadores/flags, dados do paciente, dados da unidade que enviou a amostra., incubação constante a temperatura de 36°C, operação a temperatura ambiente entre 15 e 30°C, software para controle de qualidade; **I.** Hardware e Software: PC compatível, vernáculo em português, monitor com toque de tela (touch screen); **J.** Conexão em Rede: conexão bidirecional para um servidor; **K.** Regulação: registro no Ministério da Saúde/Anvisa; **L.** Condições do Serviço: assessoria científica, assistência técnica, representante de vendas no Estado do Pará.

DOS INSUMOS:

A empresa vencedora deverá fornecer todos os reagentes, insumos e acessórios necessários a realização dos testes, como controles, calibradores e se for o caso, reagentes para limpeza e manutenção dos equipamentos, com validade mínima de um ano a contar da data de entrega.

DA SUBCONTRATAÇÃO

A empresa contratada poderá terceirizar/subcontratar análises de teste de cortisol, androstenediona, testosterona, 17OH-progesterona, TSH, T4L, sódio e potássio dos insumos contidos neste documento. Os prazos para entrega dos resultados dos exames terceirizados/subcontratados, é de no máximo 72h a contar da data de retirada das amostras pela empresa. A empresa deverá realizar a retirada das amostras no mínimo por 03 (três) vezes na semana no LACEN PA. Os exames terceirizados/subcontratados devem ser analisados por um laboratório de apoio pertencente à Região Metropolitana de Belém-PA e deve possuir controle de qualidade interno e externo implantado e apresentado na habilitação desse processo. Além disto, a empresa deverá disponibilizar um sistema online para a liberação dos resultados dos exames subcontratados, onde os exames deverão ser cadastrados antes de irem para o laboratório que irá realizá-los.

**DA ASSISTÊNCIA TÉCNICA/MANUTENÇÃO PREVENTIVA E CORRETIVA:
DO TREINAMENTO DA EQUIPE:**

A empresa vencedora deverá: **A.** Apresentar no cronograma de manutenções os nomes, qualificações, endereços e números dos telefones do Assessor Técnico e Científico; **B.** Se obrigar a prestar manutenção preventiva e corretiva conforme cronograma apresentado e pertinente ao equipamento em até 24 (vinte e quatro) horas após a solicitação documentada por mensagem ou outro meio impresso; **C.** A empresa arcará com todos os ônus das manutenções preventivas e corretivas, inclusive para reposição das peças necessárias ao bom funcionamento do equipamento; **D.** As manutenções preventivas deverão ocorrer de acordo com o cronograma proposto no plano anual de manutenção apresentado e sempre acompanhado por um servidor e em horário de funcionamento do órgão; **E.** Apresentar ao término da instalação e de cada manutenção ocorrida a emissão de relatório técnico contendo os procedimentos executados e atestando as plenas condições de uso do equipamento de acordo com os parâmetros do fabricante e afixando no equipamento uma etiqueta informando a data da manutenção efetuada e a data prevista da próxima manutenção a ser realizada, no caso da manutenção preventiva; **F.** Nos casos em que o equipamento permanecer em manutenção corretiva e/ou preventiva por período igual ou maior que 10 dias, a empresa se responsabilizará e arcará com todos os ônus para realização das análises pendentes em laboratório parceiros.



GOVERNO DO ESTADO DO PARÁ
SECRETARIA DE ESTADO DE SAÚDE PÚBLICA
LABORATÓRIO CENTRAL DO ESTADO DO PARÁ

JUSTIFICATIVA DO AGRUPAMENTO EM LOTES*

A aquisição do material será por lote por se tratar cessão de uso de equipamentos e um material depender do outro para a realização de um diagnóstico sorológico completo dos agravos realizados.

* A contratação por lote *sempre* deve ser *justificada* no campo acima. Se a licitação for apenas por item, a coluna e o campo devem ser excluídos.

** O valor estimado está previsto no estudo técnico preliminar, mas ele pode ser *sigiloso*. Caso seja *sigiloso*, no campo "O orçamento estimado é sigiloso?" deverá ser preenchida a justificativa.

DESCRIÇÃO DA SOLUÇÃO

**QUAL O MOTIVO DA
CONTRATAÇÃO?**

Aquisição de insumos com uso de cessão de um equipamento, com um no-break, para a realização dos seguintes marcadores sorológicos: Hepatites A, B, C, D e E, exame para o diagnóstico de HIV, detecção de anticorpos para HTLV I/II e Epstein-Barr IGM e IGG, teste de dosagens hormonal, teste dosagem de sódio e dosagem de potássio, teste para Toxoplasmose IgG e IgM e Citomegalovírus IgG e IgM, teste sorológico para Chagas IgG, teste sorológico para Sarampo IgG e IgM, teste sorológico para Rubéola IgG e IgM, teste treponêmico para Sífilis e teste sorológico para tuberculose a fim de dar continuidade as atividades da seção de imunoendocrinologia do LACEN PA. Além destes, deve ser disponibilizado um destilador ou deionizador, uma câmara conservadora na temperatura de +2 a +8 a fim de manter a integridade dos reagentes que serão adquiridos, computador para interfaceamento, impressora zebra (papel para impressão dos resultados e insumos para impressora zebra).

Por se tratar de uma demanda de natureza contínua, indispensável para a manutenção das atividades regulares deste órgão, tendo em vista que os insumos são essenciais para garantir a continuidade dos serviços públicos prestados, não se caracterizando como necessidade eventual ou pontual. A interrupção do atendimento desta demanda poderá ocasionar prejuízos operacionais e comprometer a execução das ações institucionais. Desta forma, faz-se necessário a formalização da presente demanda para fins de contratação com previsão de vigência compatível com a legislação vigente e possível prorrogação desde que mantidas as condições de vantajosidade para a administração e a permanência da necessidade administrativa, nos termos da lei nº 14.133/2021

NATUREZA DO BEM

☒ Comum.

☐ Especial.

PROVA DE QUALIDADE, RENDIMENTO, DURABILIDADE E SEGURANÇA DO BEM



GOVERNO DO ESTADO DO PARÁ
SECRETARIA DE ESTADO DE SAÚDE PÚBLICA
LABORATÓRIO CENTRAL DO ESTADO DO PARÁ

HAVERÁ PROVA DE QUALIDADE?	Justificativa: A empresa vencedora deverá encaminhar os documentos que comprovem a qualidade dos produtos que serão fornecidos, incluindo o equipamento descrito neste documento. <input checked="" type="checkbox"/> Sim. <input type="checkbox"/> Não.
O EDITAL EXIGIRÁ AMOSTRA?	<input type="checkbox"/> Sim. Justificativa: <input checked="" type="checkbox"/> Não.
HAVERÁ GARANTIA DO BEM?	<input checked="" type="checkbox"/> Sim. De acordo com o estudo técnico preliminar, o contratado deverá prestar garantia dos bens indicados nos itens 1 a 36 por, no mínimo, 12 meses, a partir do seu recebimento pela contratante. <input type="checkbox"/> Não.
HAVERÁ ASSISTÊNCIA TÉCNICA?	<input checked="" type="checkbox"/> Sim. De acordo com o estudo técnico preliminar, o contratado prestará assistência técnica em relação aos bens indicados nos itens 1 a 36, por meio de empresa credenciada por ele, sem custo para a administração pública. Justificativa: DA ASSISTÊNCIA TÉCNICA/MANUTENÇÃO PREVENTIVA E CORRETIVA: A empresa vencedora deverá: A. Apresentar no cronograma de manutenções os nomes, qualificações, endereços e números dos telefones do Assessor Técnico e Científico; B. Se obrigar a prestar manutenção preventiva e corretiva conforme cronograma apresentado e pertinente aos equipamentos em até 24 (vinte e quatro) horas após a solicitação documentada por mensagem ou outro meio impresso; C. A empresa arcará com todos os ônus das manutenções preventivas e corretivas, inclusive para reposição das peças necessárias ao bom funcionamento dos equipamentos; D. As manutenções preventivas deverão ocorrer de acordo com o cronograma proposto no plano anual de manutenção apresentado e sempre acompanhado por um servidor e em horário de funcionamento do órgão; E. Apresentar ao término de cada manutenção ocorrida a emissão de relatório técnico contendo os procedimentos executados e atestando as plenas condições de uso dos equipamentos de acordo com os parâmetros do fabricante e afixando no equipamento uma etiqueta informando a data da manutenção efetuada e a data prevista da próxima manutenção a ser realizada, no caso da manutenção preventiva



GOVERNO DO ESTADO DO PARÁ
SECRETARIA DE ESTADO DE SAÚDE PÚBLICA
LABORATÓRIO CENTRAL DO ESTADO DO PARÁ

☐ Não será prestada assistência técnica em relação aos itens **X** e **Y**.

CRITÉRIOS DE SELEÇÃO

FORMA DE
CONTRATAÇÃO

- ☐ **Inexigibilidade** de licitação, com fundamento no art. 74, **Y**, da Lei Federal nº 14.133/21.
- ☐ **Dispensa** de licitação em razão do **valor***, com fundamento no art. 75, II, da Lei Federal nº 14.133/21.
* Nesta hipótese, deve-se utilizar preferencialmente a dispensa eletrônica.
- ☐ **Dispensa** de licitação, com fundamento no art. 75, **Y**, da Lei Federal nº 14.133/21.
- ☒ **Pregão eletrônico.**

CRITÉRIO DE
JULGAMENTO

- ☒ Menor preço.
- ☐ Maior desconto.

O ORÇAMENTO
ESTIMADO É
SIGILOSO?

- ☒ Sim. **Justificativa:** *Melhor competitividade entre os participantes do certame.*
- ☐ Não.



GOVERNO DO ESTADO DO PARÁ
SECRETARIA DE ESTADO DE SAÚDE PÚBLICA
LABORATÓRIO CENTRAL DO ESTADO DO PARÁ

CRITÉRIO PARA A PROPOSTA SER ACEITA	<p>A proposta deve observar os valores unitários e global máximos aceitáveis conforme planilha de composição de preços do orçamento estimado.</p> <p>A Proposta deve apresentar padrão mínimo de qualidade para os insumos e equipamentos em comodato: Com validade de 90 dias.</p> <p>DA CESSÃO DOS EQUIPAMENTOS:</p> <p>A empresa vencedora deverá disponibilizar ao LACEN-PA o equipamento automatizado em cessão de uso até o fim da vigência do contrato.</p> <p>O equipamento fornecido deve ser novo, com documento comprobatório de que o equipamento é novo, não podendo ser entregue equipamento usado e caso no decorrer da vigência do contrato apresentar mais de três manutenções corretivas que impeçam o uso do equipamento por dias consecutivos o fornecedor deverá substituir o equipamento por outro que funcione plenamente.</p> <p>O equipamento deverá ser utilizado até quando o contratante estiver com reagentes disponíveis, mesmo depois do termino do contrato.</p> <p>Caso o equipamento fique parado por necessidade de manutenção corretiva ou preventiva por mais de três dias a empresa fornecedora deve proporcionar uma maneira de processar as amostras de modo que não haja prejuízo no atendimento à população.</p>
--	---



GOVERNO DO ESTADO DO PARÁ
SECRETARIA DE ESTADO DE SAÚDE PÚBLICA
LABORATÓRIO CENTRAL DO ESTADO DO PARÁ

A empresa vencedora se obriga a prestar manutenção preventiva e corretiva conforme cronograma a ser apresentado e pertinente ao equipamento em até 24 (vinte e quatro) horas após a solicitação documentada por mensagem ou outro meio impresso.

A empresa arcará com todos os ônus das manutenções preventivas e corretivas, inclusive para reposição das peças necessárias ao bom funcionamento do equipamento.

As manutenções preventivas deverão ocorrer de acordo com o cronograma proposto no plano anual de manutenção apresentado e sempre acompanhado por um servidor e em horário de funcionamento do órgão.

A empresa vencedora deverá proporcionar capacitação aos servidores do LACEN/PA na implantação e proporcionar atualizações semestrais ou sempre que houver necessidade em decorrência de alteração de equipe ou atualização do equipamento.

DO EQUIPAMENTO:

O Equipamento deverá ter as seguintes características: **A.** Trabalho em amostras de soro ou plasma; **B.** Faça pipetagem de reagentes, amostras, controles e calibradores; **C.** Possuir leitor de código de barra a laser para identificação das amostras compatíveis com os diversos tipos de códigos no mercado: Codabar, Code 39 (Code 3 a 9), Interleaved 2 a 5 e código de barras de reagente bidimensional, monitorado pelo inventário; **D.** Fazer análise e emissão de laudos; **E.** Ser acompanhado de nobreak que segura a reação por no mínimo 30 (trinta) minutos, computador e impressora e 01 (uma) impressora Zebra para etiquetas, bem como o papel A4 para impressão dos laudos quanto os rolos de etiquetas necessários; **F.** Todos os equipamentos, dispositivos médicos, produtos para a saúde, consumíveis e insumos deverão ser transportados por empresa que apresente registro junto à agência nacional de vigilância sanitária – ANVISA. A empresa vencedora do certame quando possuir autorização para o transporte mencionar tal autorização na proposta e encaminhar a comissão de licitação durante o processo licitatório ou quando exigido; **G.** A empresa vencedora deverá assumir o ônus com as despesas decorrentes do transporte e instalação dos equipamentos disponibilizados, treinamento gratuito de todos os técnicos do LACEN; **H.** A empresa vencedora deverá disponibilizar 01 (um) **DESTILADOR** ou **DEIONIZADOR**, bem como filtros zeólita (3), para o fornecimento de água reagente que será utilizada para a realização dos testes, limpeza e manutenção do equipamento. A água reagente deve atender as qualificações necessárias, conforme recomendação do fabricante para a realização dos testes e preparo das soluções necessárias, para ser utilizada no equipamento. A empresa se responsabilizará pela manutenção preventiva do equipamento a cada 6 (seis) meses com troca dos filtros e manutenção corretiva quando for necessária assumindo a total responsabilidade pela troca de qualquer peça, bem como a instalação do equipamento e treinamento da equipe do laboratório quanto ao uso e manuseio do mesmo. **H.** Disponibilizar uma câmara conservadora



GOVERNO DO ESTADO DO PARÁ
SECRETARIA DE ESTADO DE SAÚDE PÚBLICA
LABORATÓRIO CENTRAL DO ESTADO DO PARÁ

cuja temperatura seja entre +2 a +8 °C, com capacidade de 700 litros, a fim de armazenar os kits e salvaguardar a eficácia dos mesmos, e será de responsabilidade da empresa a manutenção preventiva e corretiva do referido equipamento.

ESPECIFICAÇÕES TÉCNICAS:

A. Apresentar registro do equipamento e reagentes junto à agência nacional de vigilância sanitária – ANVISA, através de publicação em Diário Oficial ou da Certidão de Registro emitida pelo ministério da saúde; **B.** O equipamento, reagentes e insumos deverão ser cotados em conformidades com todas as referências e especificações constantes neste edital, inclusive contra defeitos, segundo as regras da Lei nº 8.078, de 11 de setembro de 1990 – Código de defesa do consumidor; **C.** Apresentar catálogos, bulas e folders do equipamento, reagentes e insumos, ficando desclassificada a empresa que não apresentá-los para parecer técnico; **D.** As empresas licitantes deverão apresentar por ocasião da abertura do processo, atestado de capacidade técnica que comprove o fornecimento dos produtos licitados; **E.** Apresentar carta de corresponsabilidade dos fabricantes dos reagentes, garantindo qualitativa e quantitativamente o fornecimento quando a proposta for apresentada por representante ou distribuidor; **F.** Apresentar autorização de uso dos registros dos reagentes pelo detentor junto a agência nacional de vigilância sanitária do ministério da Saúde – ANVISA, quando for o caso; **G.** As empresas deverão apresentar declaração de compromisso para substituição definitiva do equipamento quando ficar comprovado junto ao fornecedor o mau funcionamento daquele instalado, no prazo de quinze (30) dias após solicitação do LACEN-PA; **H.** Apresentar autorização de funcionamento expedido pela vigilância sanitária, dentro do seu prazo de validade; **I.** Apresentar autorização de funcionamento emitido pela vigilância sanitária do ministério da Saúde, quando for o caso; **J.** Apresentar declaração de compromisso de apresentar as bulas dos produtos e manuais de instruções do equipamento obrigatoriamente traduzido para a língua portuguesa e com especificações detalhadas e objetivas quanto a execução de todas as etapas do teste e clareza na interpretação dos resultados, bem como as informações para a correta operacionalização do equipamento; **K.** Apresentar descrição completa, detalhada e individualizada do produto ofertado, de forma a ficar demonstrado claramente que preenche as características especificadas no edital;

DA METODOLOGIA:

O Equipamento deverá processar as amostras utilizando a metodologia de **QUIMILUMINESCÊNCIA**.

A. Especificações Técnicas: analisador totalmente automatizado para realização de ensaios utilizando a tecnologia de quimiluminescência em combinação com micropartículas magnéticas; **B.** Modos de operação: análise por processo randômico (Random Acces), análise por lote (batch mode), análise por prioridade, urgências (STAT Function); **C.** Carregamento (entrada) de amostras: tubos primários de vários tamanhos inseridos em compartimentos de racks, recarregamento contínuo; **D.**



GOVERNO DO ESTADO DO PARÁ
SECRETARIA DE ESTADO DE SAÚDE PÚBLICA
LABORATÓRIO CENTRAL DO ESTADO DO PARÁ

Carregamento de reagentes: múltiplas posições disponíveis permitindo múltiplas determinações, recarregamento contínuo, área “on board” de resfriamento dos reagentes; **E.** Apresentação dos reagentes: todos os módulos de reagentes contendo calibradores e reagentes para a realização dos ensaios são fornecidos prontos para uso, todos os reagentes contém solução de micropartículas magnetizadas; **F.** Calibração: estabilidade das curvas de calibração de 28 dias, 30 dias e a cada mudança de lote, procedimento de curva de calibração (Master Curve), de forma a serem necessários de 1 a 14 pontos para a calibração do teste, testes com “compartilhamento” da curva de calibração (intra lote); **G.** Performance: produção máxima de 88 a 180 testes/hora, tempo do primeiro teste à partir de 17 minutos; **H.** Vantagens do equipamento: detecção de coágulos, bolhas e fibrinas, código de barras para amostras e reagentes, checagem contínua de reagentes, protocolo de diluição variável (por ensaio ou paciente), possibilidade de conversão das unidades dos testes, diluição automática de amostras de alta concentração/titularidade, realização automática de outro ensaio em função do resultado do teste (teste reflexo), completa rastreabilidade dos resultados (jogo utilizado, data/hora, identificação da curva de calibração, alarmes/sinalizadores/flags, dados do paciente, dados da unidade que enviou a amostra., incubação constante a temperatura de 36°C, operação a temperatura ambiente entre 15 e 30°C, software para controle de qualidade; **I.** Hardware e Software: PC compatível, vernáculo em português, monitor com toque de tela (touch screen); **J.** Conexão em Rede: conexão bidirecional para um servidor; **K.** Regulação: registro no Ministério da Saúde/Anvisa; **L.** Condições do Serviço: assessoria científica, assistência técnica, representante de vendas no Estado do Pará.

DOS INSUMOS:

A empresa vencedora deverá fornecer todos os reagentes, insumos e acessórios necessários a realização dos testes, como controles, calibradores e se for o caso, reagentes para limpeza e manutenção dos equipamentos, com validade mínima de um ano a contar da data de entrega.

DA SUBCONTRATAÇÃO

A empresa contratada poderá terceirizar/subcontratar as análises de Hepatite D, Hepatite E e deverá terceirizar/subcontratar as análises de teste de cortisol, androstenediona, testosterona, 17OH-progesterona, TSH, T4L, sódio e potássio dos insumos contidos neste documento. Os prazos para entrega dos resultados dos exames terceirizados/subcontratados, é de no máximo 72h a contar da data de retirada das amostras pela empresa. A empresa deverá realizar a retirada das amostras no mínimo por 03 (três) vezes na semana no LACEN PA. Os exames terceirizados/subcontratados devem ser analisados por um laboratório de apoio pertencente à Região Metropolitana de Belém-PA e deve possuir controle de qualidade interno e externo implantado e apresentado na habilitação desse processo. Além disto, a empresa deverá disponibilizar um sistema online para a liberação dos



GOVERNO DO ESTADO DO PARÁ
SECRETARIA DE ESTADO DE SAÚDE PÚBLICA
LABORATÓRIO CENTRAL DO ESTADO DO PARÁ

	<p>resultados dos exames subcontratados, onde os exames deverão ser cadastrados antes de irem para o laboratório que irá realiza-los.</p> <p>DA ASSISTÊNCIA TÉCNICA/MANUTENÇÃO PREVENTIVA E CORRETIVA: DO TREINAMENTO DA EQUIPE:</p> <p>A empresa vencedora deverá: A. Apresentar no cronograma de manutenções os nomes, qualificações, endereços e números dos telefones do Assessor Técnico e Científico; B. Se obrigar a prestar manutenção preventiva e corretiva conforme cronograma apresentado e pertinente ao equipamento em até 24 (vinte e quatro) horas após a solicitação documentada por mensagem ou outro meio impresso; C. A empresa arcará com todos os ônus das manutenções preventivas e corretivas, inclusive para reposição das peças necessárias ao bom funcionamento do equipamento; D. As manutenções preventivas deverão ocorrer de acordo com o cronograma proposto no plano anual de manutenção apresentado e sempre acompanhado por um servidor e em horário de funcionamento do órgão; E. Apresentar ao término da instalação e de cada manutenção ocorrida a emissão de relatório técnico contendo os procedimentos executados e atestando as plenas condições de uso do equipamento de acordo com os parâmetros do fabricante e afixando no equipamento uma etiqueta informando a data da manutenção efetuada e a data prevista da próxima manutenção a ser realizada, no caso da manutenção preventiva; F. Nos casos em que o equipamento permanecer em manutenção corretiva e/ou preventiva por período igual ou maior que 10 dias, a empresa se responsabilizará e arcará com todos os ônus para realização das análises pendentes em laboratório parceiros.</p>
HÁ ITENS COM PARTICIPAÇÃO EXCLUSIVA PARA MICROEMPRESAS E EMPRESA DE PEQUENO PORTE?	<div><input type="checkbox"/> Sim. Indicar os itens: (Indicar os itens).</div> <div><input checked="" type="checkbox"/> Não.</div>
REQUISITOS DA CONTRATADA	
SERÁ EXIGIDA HABILITAÇÃO TÉCNICA?	<div><input checked="" type="checkbox"/> Sim. Qual?</div> <p>A. Apresentar registro dos equipamentos junto à agência nacional de vigilância sanitária – ANVISA, através de publicação em Diário Oficial ou da Certidão de Registro emitida pelo ministério da saúde; B. Os equipamentos deverão ser cotados em conformidades com todas as referências e especificações constantes</p>



GOVERNO DO ESTADO DO PARÁ
SECRETARIA DE ESTADO DE SAÚDE PÚBLICA
LABORATÓRIO CENTRAL DO ESTADO DO PARÁ

neste edital, inclusive contra defeitos, segundo as regras da Lei nº 8.078, de 11 de setembro de 1990 – Código de defesa do consumidor; **C.** Apresentar catálogos, bulas e folders dos equipamentos, ficando desclassificada a empresa que não apresentá-los para parecer técnico; **D.** As empresas licitantes deverão apresentar por ocasião da abertura do processo, atestado de capacidade técnica que comprove o fornecimento dos produtos licitados; **E.** Apresentar carta de corresponsabilidade dos fabricantes, garantindo qualitativa e quantitativamente o fornecimento quando a proposta for apresentada por representante ou distribuidor; **F.** As empresas deverão apresentar declaração de compromisso para substituição definitiva dos equipamentos quando ficar comprovado junto ao fornecedor o mau funcionamento daquele instalado, no prazo de quinze (30) dias após solicitação do LACEN-PA; **G.** Apresentar autorização de funcionamento expedido pela vigilância sanitária, dentro do seu prazo de validade; **H.** Apresentar autorização de funcionamento emitido pela vigilância sanitária do ministério da Saúde, quando for o caso; **J.** Apresentar declaração de compromisso de entregar os manuais de instruções dos equipamentos obrigatoriamente traduzidos para a língua portuguesa e com especificações detalhadas e objetivas quanto a execução de todas as etapas do teste e clareza na interpretação dos resultados, bem como as informações para a correta operacionalização dos equipamentos; **k.** Apresentar descrição completa, detalhada e individualizada dos produtos ofertados, de forma a ficar demonstrado claramente que preenche as características especificadas no edital;

Por quê?

Tais documentações exigidas são para salvaguardar a aquisição dos bens.



GOVERNO DO ESTADO DO PARÁ
SECRETARIA DE ESTADO DE SAÚDE PÚBLICA
LABORATÓRIO CENTRAL DO ESTADO DO PARÁ

	<input type="checkbox"/> Não.
QUALIFICAÇÕES TÉCNICAS EXIGIDAS	<div><div><input checked="" type="checkbox"/> Declaração de ciência das informações necessárias para o cumprimento da futura obrigação contratual.</div><div><input type="checkbox"/> Registro na entidade profissional competente.</div><div><input type="checkbox"/> Indicação de pessoal técnico, instalações e aparelhamento para o cumprimento da futura obrigação contratual com a comprovação de qualificação técnica de cada membro da equipe técnica responsável pela execução dos trabalhos.</div><div><input checked="" type="checkbox"/> Outro previsto em lei especial. Especificar: <i>Atestado de capacidade técnica.</i></div><div><input type="checkbox"/> Não será exigida prova de qualificação técnica em razão da baixa complexidade da contratação.</div></div> <div><div>Justificativa: Mediante esta documentação a empresa deverá cumprir com todos os requisitos deste documento, desde a disponibilização dos equipamentos e todos os acessórios para o seu funcionamento, manutenção preventiva e corretiva até os insumos solicitados neste certame.</div><div>Justificativa: <i>(Justificar o motivo da exigência, indicando a legislação aplicável, se for o caso).</i></div><div>Justificativa: <i>(Justificar o motivo da exigência, indicando a legislação aplicável, se for o caso).</i></div><div>Justificativa: a empresa vencedora deve provar por meio de documentos oficiais que apresenta capacidade técnica para disponibilizar o solicitado por este certame.</div></div>
HÁ CRITÉRIO DE SUSTENTABILIDADE?	<div><input type="checkbox"/> Sim. Especificar: <i>(Indicar o critério).</i></div> <div><input checked="" type="checkbox"/> Não.</div>
HÁ RISCOS A SEREM ASSUMIDOS PELA CONTRATADA?	<div><input type="checkbox"/> Sim. Especificar: <i>(Somente é possível definir os riscos se a análise de risco tiver sido realizada. Nessa hipótese, os riscos devem ser especificados neste campo).</i></div> <div><input checked="" type="checkbox"/> Não.</div>



GOVERNO DO ESTADO DO PARÁ
SECRETARIA DE ESTADO DE SAÚDE PÚBLICA
LABORATÓRIO CENTRAL DO ESTADO DO PARÁ

FORMA DE ENTREGA DO BEM

COMO O BEM DEVE SER ENTREGUE?	<input type="checkbox"/> O bem deve ser totalmente entregue de uma só vez, conforme edital. <input checked="" type="checkbox"/> O bem deve ser entregue em 4 parcelas, até 30 dias, a contar do recebimento da nota de empenho, e as demais, conforme necessidade da contratante dentro do prazo de vigência contratual, mediante seu aviso com 10 dias de antecedência. Caberá aos servidores Jonas França da cruz, matrícula 5959644-3 e Susan Beatriz B. de Oliveira, matrícula 57191055-1 rejeitar totalmente ou em parte, qualquer produto que não seja comprovadamente novo, não esteja com a embalagem devidamente lacrada e dentro do prazo de validade estabelecido como mínimo aceitável, bem como solicitar a sua substituição eventualmente fora das especificações ou com defeito de fabricação, no prazo máximo de 02(dois) dias úteis, devendo o fornecedor efetuar a substituição do material também em 03(três) dias corridos após a comunicação do servidor.
LOCAL E HORA DA ENTREGA DO BEM	SESPA/LACEN – Laboratório Central do Estado do Pará – Rodovia Augusto Montenegro, 524, Km 10, Parque Verde, CEP: 66823-010 fones: 3202-4900/Secretaria 3202 4902/ 3202-4920, às 8h. AS 17H
PRAZO MÁXIMO DE VALIDADE	No caso de bens perecíveis, o seu prazo de validade na data da entrega não poderá ser menor que 12 meses, conforme prazo total recomendado pelo fabricante.
PRAZO, FORMA DE PAGAMENTO E GARANTIA DO CONTRATO	
PRAZO DO CONTRATO	<input type="checkbox"/> 30 dias (pronta entrega). <input checked="" type="checkbox"/> 12 meses.
HAVERÁ POSSIBILIDADE DE PRORROGAÇÃO?	<input checked="" type="checkbox"/> Sim, nas hipóteses do art. 111 da Lei Federal nº 14.133/21, e o art. 107 que se refere a material de consumo de uso contínuo. (MODELO DA PGE ALTERADO) <input type="checkbox"/> Não.
FORMA DE PAGAMENTO	Meio Ordem bancária. Onde? Conta corrente aberta pela contratada no Banco do Estado do Pará.



GOVERNO DO ESTADO DO PARÁ
SECRETARIA DE ESTADO DE SAÚDE PÚBLICA
LABORATÓRIO CENTRAL DO ESTADO DO PARÁ

	<p>Qual o prazo? Até 30 dias corridos, a contar do recebimento da nota fiscal (ou fatura) atestada pelo fiscal de contrato.</p>
	<p>A regularidade fiscal pode ser provada:</p> <p>Prova da regularidade fiscal</p> <p>1. Por consulta ao SICAF ou Cadastramento Unificado de Licitante.</p> <p><i>ou</i></p> <p>2. Pela apresentação dos documentos constantes no art. 68 da Lei Federal nº 14.133/21, quando não for possível consultar aos sistemas oficiais.</p>
<p>QUAL A GARANTIA DO CONTRATO?</p>	<p><input checked="" type="checkbox"/> 5% do valor inicial do contrato.</p> <p><i>Justificativa: (O percentual somente pode ser superior a 5% mediante justificativa na complexidade técnica ou nos riscos envolvidos, não podendo ser superior a 10%).</i></p> <p><input type="checkbox"/> Não há.</p> <p><i>Justificativa: (A não exigência de garantia deve ser justificada).</i></p>
<p>PREVISÃO ORÇAMENTÁRIA</p>	
<p>DADOS ORÇAMENTÁRIOS DA CONTRATAÇÃO</p>	<p>PT: 10.305.1507-8882</p> <p>Natureza: 339030</p> <p>Fonte: 01600000049001878</p> <p>PI: 1020008882C</p> <p><i>Obs: Esses dados estão sujeitos à revisão por ocasião da emissão do atestado de disponibilidade orçamentária.</i></p>



GOVERNO DO ESTADO DO PARÁ
SECRETARIA DE ESTADO DE SAÚDE PÚBLICA
LABORATÓRIO CENTRAL DO ESTADO DO PARÁ
Cidade (PA), 10 de fevereiro de 2026.

Susan Beatriz B. de Oliveira
Farmacêutica
57191055-1

Salomão Benoliel
Chefe/DAF
5563780



ASSINATURAS

Número do Protocolo: 2026/2036593

Anexo/Sequencial: 65

Este documento foi assinado eletronicamente na forma do Art. 6º do Decreto Estadual Nº 2.176, de 12/09/2018.

Assinatura(s) do Documento:

Assinado eletronicamente por: Jonas França da Cruz,

CPF: ***.301.812-**

Em: 07/04/2026 15:25:54

Aut. Assinatura: 81483de6ea40732c68bbae12ea9a3ac340646bc082b58712e445d0b7f996d0



Identificador de autenticação: 6ca8ce01-66a5-4d72-9b51-6ca65a63cfd1

Confira a autenticidade deste documento em

<https://www.sistemas.pa.gov.br/validacao-protocolo>