

INSTITUTO DE PESQUISAS EVANDRO CHAGAS - IPEC

Edital 36/2026

Informações Básicas

Número do artefato	UASG	Editado por	Atualizado em
36/2026	254492-INSTITUTO DE PESQUISAS EVANDRO CHAGAS - IPEC	JORGEA DANIELLE MOREIRA LOPES	24/09/2026 08:15 (v 0.6)
Status	ASSINADO		

Outras informações

Categoria	Número da Contratação	Processo Administrativo
II - compra, inclusive por encomenda/Bens de consumo	73/2026	25029.000018/2026-61

Preâmbulo

PREGÃO ELETRÔNICO SRP: 73/2026-INI

CONTRATANTE (UASG): (254492 - FUNDAÇÃO OSWALDO CRUZ - INSTITUTO NACIONAL DE INFECTOLOGIA EVANDRO CHAGAS/INI)

OBJETO: AQUISIÇÃO DE MATERIAL LABORATORIAL (G1)

VALOR TOTAL DA CONTRATAÇÃO: SIGILOSO

DATA DA SESSÃO PÚBLICA: Dia 07/10/2026 às 10h (horário de Brasília)

Critério de Julgamento: menor preço por item

Modo de disputa: aberto e fechado

TRATAMENTO FAVORECIDO ME/EPP/EQUIPARADAS: SIM

MARGEM DE PREFERÊNCIA PARA ALGUM ITEM: NÃO

FUNDAÇÃO OSWALDO CRUZ

INSTITUTO NACIONAL DE INFECTOLOGIA EVANDRO CHAGAS - INI/FIOCRUZ

PREGÃO ELETRÔNICO Nº 73/2026-INI

(Processo Administrativo nº 25029.000018/2026-61)

Torna-se público que o INSTITUTO NACIONAL DE INFECTOLOGIA EVANDRO CHAGAS - INI/FIOCRUZ, por meio do Serviço de Compras, sediado na Avenida Brasil, 4.365 - Manguinhos, Rio de Janeiro, Estado do Rio de Janeiro, realizará licitação, para registro de preços, na modalidade **PREGÃO ELETRÔNICO**, na forma ELETRÔNICA, nos termos da Lei nº 14.133, de 1º de abril de 2021, do Decreto nº 11.462, de 31 de março de 2023, e demais legislação aplicável e, ainda, de acordo com as condições estabelecidas neste Edital.

1. DO OBJETO

1.1. O objeto da presente licitação é a aquisição de material laboratorial (G1), conforme condições, quantidades e exigências estabelecidas neste Edital e seus anexos.

1.2. A licitação será dividida em itens, conforme tabela constante do Termo de Referência, facultando-se ao licitante a participação em quantos itens forem de seu interesse.

1.3. Em caso de discordância existente entre as especificações do objeto descritas no sistema de compras governamentais e as especificações constantes deste Edital, prevalecerão as do Edital.

2. DO REGISTRO DE PREÇOS

2.1. As regras referentes ao órgão gerenciador são as que constam da minuta de Ata de Registro de Preços, anexo II deste documento.

3. DA PARTICIPAÇÃO NA LICITAÇÃO

3.1. Poderão participar deste certame os interessados previamente credenciados no Sistema de Cadastramento Unificado de Fornecedores - SICAF e no Sistema de Compras do Governo Federal (www.gov.br/compras).

3.2. Os interessados deverão atender às condições exigidas no cadastramento no Sicafe até o terceiro dia útil anterior à data prevista para recebimento das propostas.

3.3. O licitante responsabiliza-se exclusiva e formalmente pelas transações efetuadas em seu nome, assume como firmes e verdadeiras suas propostas e seus lances, inclusive os atos praticados diretamente ou por seu representante, excluída a responsabilidade do provedor do sistema ou do órgão ou entidade promotora da licitação por eventuais danos decorrentes de uso indevido das credenciais de acesso, ainda que por terceiros.

3.4. É de responsabilidade do cadastrado conferir a exatidão dos seus dados cadastrais nos Sistemas relacionados no item anterior e mantê-los atualizados junto aos órgãos responsáveis pela informação, devendo proceder, imediatamente, à correção ou à alteração dos registros tão logo identifique incorreção ou aqueles se tornem desatualizados.

3.5. A não observância do disposto no item anterior poderá ensejar desclassificação no momento da habilitação.

3.6. Será concedido tratamento favorecido para as microempresas e empresas de pequeno porte, para as sociedades cooperativas mencionadas no artigo 16 da Lei nº 14.133, de 2021, para o microempreendedor individual - MEI, nos limites previstos da Lei Complementar nº 123, de 2006 e do Decreto nº 8.538, de 2015.

3.7. Não poderão disputar esta licitação:

3.7.1. aquele que não atenda às condições deste Edital e seu(s) anexo(s);

3.7.2. sociedade que desempenhe atividade incompatível com o objeto da licitação;

3.7.3. empresas estrangeiras que não tenham representação legal no Brasil com poderes expressos para receber citação e responder administrativa ou judicialmente;

3.7.4. 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;

3.7.5. 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% (cinco por cento) do capital com direito a voto, responsável técnico ou subcontratado, quando a licitação versar sobre serviços ou fornecimento de bens a ela necessários;

3.7.6. pessoa física ou jurídica que se encontre, ao tempo da licitação, impossibilitada de participar da licitação em decorrência de sanção que lhe foi imposta;

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

3.7.8. empresas controladoras, controladas ou coligadas, nos termos da Lei nº 6.404, de 15 de dezembro de 1976, concorrendo entre si;

3.7.9. pessoa física ou jurídica que, nos 5 (cinco) 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 vedados pela legislação trabalhista;

3.7.10. Organizações da Sociedade Civil de Interesse Público - OSCIP, atuando nessa condição;

3.7.11. pessoas físicas.

3.8. Não poderá participar, direta ou indiretamente, da licitação ou da execução do contrato agente público do órgão ou entidade contratante, devendo ser observadas as 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, conforme § 1º do art. 9º da Lei nº 14.133, de 2021.

3.9. O impedimento de que trata o item 3.7.6 será também aplicado ao licitante que atue em substituição a outra pessoa, física ou jurídica, com o intuito de burlar a efetividade da sanção a ela aplicada, inclusive a sua controladora, controlada ou coligada, desde que devidamente comprovado o ilícito ou a utilização fraudulenta da personalidade jurídica do licitante.

3.10. A critério da Administração e exclusivamente a seu serviço, o autor dos projetos e a empresa a que se referem os itens 3.7.4 e 3.7.5 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.

3.11. Equiparam-se aos autores do projeto as empresas integrantes do mesmo grupo econômico.

3.12. O disposto nos itens 3.7.4 e 3.7.5 não impede a licitação ou a contratação de serviço que inclua como encargo do contratado a elaboração do projeto básico e do projeto executivo, nas contratações integradas, e do projeto executivo, nos demais regimes de execução.

3.13. Em licitações e contratações realizadas no âmbito de projetos e programas parcialmente financiados por agência oficial de cooperação estrangeira ou por organismo financeiro internacional com recursos do financiamento ou da contrapartida nacional, não poderá participar pessoa física ou jurídica que integre o rol de pessoas sancionadas por essas entidades ou que seja declarada inidônea nos termos da Lei nº 14.133, de 2021.

3.14. A vedação de que trata o item 3.8 estende-se a 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.

4. DO ORÇAMENTO ESTIMADO

4.1. O orçamento estimado da presente contratação será de caráter sigiloso.

4.2. Para fins do disposto no item anterior, o orçamento estimado para a contratação não será tornado público antes de definido o resultado do julgamento das propostas.

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

5. DA APRESENTAÇÃO DA PROPOSTA E DOS DOCUMENTOS DE HABILITAÇÃO

5.1. Na presente licitação, a fase de habilitação sucederá as fases de apresentação de propostas e lances e de julgamento.

5.2. Os licitantes encaminharão, exclusivamente por meio do sistema eletrônico, a proposta com o preço, conforme o critério de julgamento adotado neste Edital, até a data e o horário estabelecidos para abertura da sessão pública.

5.3. No cadastramento da proposta inicial, o licitante declarará, em campo próprio do sistema, que:

5.3.1. está ciente e concorda com as condições contidas no edital e seus anexos, bem como de que a proposta apresentada compreende a integralidade dos custos para atendimento dos direitos trabalhistas assegurados na Constituição Federal, nas leis trabalhistas, nas normas infralegais, nas convenções coletivas de trabalho e nos termos de ajustamento de conduta vigentes na data de sua entrega em definitivo e que cumpre plenamente os requisitos de habilitação definidos no instrumento convocatório;

5.3.2. 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, nos termos do artigo 7º, XXXIII, da Constituição;

5.3.3. não possui empregados executando trabalho degradante ou forçado, observando o disposto nos incisos III e IV do art. 1º e no inciso III do art. 5º da Constituição Federal;

5.3.4. 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.

5.4. O licitante organizado em cooperativa deverá declarar, ainda, em campo próprio do sistema eletrônico, que cumpre os requisitos estabelecidos no artigo 16 da Lei nº 14.133, de 2021.

5.5. O fornecedor enquadrado como microempresa, empresa de pequeno porte ou sociedade cooperativa deverá declarar, ainda, em campo próprio do sistema eletrônico, que cumpre os requisitos estabelecidos no artigo 3º da Lei Complementar nº 123, de 2006, estando apto a usufruir do tratamento favorecido estabelecido em seus arts. 42 a 49, observado o disposto nos §§ 1º ao 3º do art. 4º, da Lei nº 14.133, de 2021.

5.5.1. Nos itens em que a participação não for exclusiva para microempresas e empresas de pequeno porte, a assinalação do campo “não” apenas produzirá o efeito de o licitante não ter direito ao tratamento favorecido previsto na Lei Complementar nº 123, de 2006, mesmo que microempresa, empresa de pequeno porte ou sociedade cooperativa.

5.6. Não poderá se beneficiar do tratamento jurídico diferenciado estabelecido nos arts. 42 a 49 da Lei Complementar nº 123, de 2006, a pessoa jurídica:

5.6.1. de cujo capital participe outra pessoa jurídica;

5.6.2. que seja filial, sucursal, agência ou representação, no País, de pessoa jurídica com sede no exterior;

5.6.3. de cujo capital participe pessoa física que seja inscrita como empresário ou seja sócia de outra empresa que receba tratamento jurídico diferenciado nos termos da Lei Complementar nº 123, de 2006, desde que a receita bruta global ultrapasse o limite de que trata o inciso II do art. 3º da referida lei;

5.6.4. cujo titular ou sócio participe com mais de 10% (dez por cento) do capital de outra empresa não beneficiada pela Lei Complementar nº 123, de 2006, desde que a receita bruta global ultrapasse o limite de que trata o inciso II do art. 3º da referida lei;

5.6.5. cujo sócio ou titular seja administrador ou equiparado de outra pessoa jurídica com fins lucrativos, desde que a receita bruta global ultrapasse o limite de que trata o inciso II do art. 3º da referida lei;

5.6.6. constituída sob a forma de cooperativas, salvo as de consumo;

5.6.7. que participe do capital de outra pessoa jurídica;

5.6.8. que exerça atividade de banco comercial, de investimentos e de desenvolvimento, de caixa econômica, de sociedade de crédito, financiamento e investimento ou de crédito imobiliário, de corretora ou de distribuidora de títulos, valores mobiliários e câmbio, de empresa de arrendamento mercantil, de seguros privados e de capitalização ou de previdência complementar;

5.6.9. resultante ou remanescente de cisão ou qualquer outra forma de desmembramento de pessoa jurídica que tenha ocorrido em um dos 5 (cinco) anos-calendário anteriores;

5.6.10. constituída sob a forma de sociedade por ações.

5.6.11. cujos titulares ou sócios guardem, cumulativamente, com o contratante do serviço, relação de pessoalidade, subordinação e habitualidade.

5.7. O licitante deverá declarar em campo próprio do sistema que desenvolve programa de integridade, nos termos do Decreto nº 12.304, de 2024, e da Portaria Normativa SE/CGU nº 226, de 9 de setembro de 2025, para fazer jus ao benefício do critério de desempate previsto no art. 60, caput, inciso IV, da lei n. 14.133, de 2021.

5.8. A falsidade da declaração de que trata os itens 5.3, 5.5 ou 5.7 sujeitará o licitante às sanções previstas na Lei nº 14.133, de 2021, e neste Edital.

5.9. Os licitantes poderão retirar ou substituir a proposta, até a abertura da sessão pública.

5.10. Não haverá ordem de classificação na etapa de apresentação da proposta e dos documentos de habilitação pelo licitante, o que ocorrerá somente após os procedimentos de abertura da sessão pública e da fase de envio de lances.

5.11. Serão disponibilizados para acesso público os documentos que compõem a proposta dos licitantes convocados para apresentação de propostas, após a fase de envio de lances.

5.12. Desde que disponibilizada a funcionalidade no sistema, o licitante poderá parametrizar o seu valor final mínimo quando do cadastramento da proposta e obedecerá às seguintes regras:

5.12.1. a aplicação do intervalo mínimo de diferença de valores entre os lances, que incidirá tanto em relação aos lances intermediários quanto em relação ao lance que cobrir a melhor oferta; e

5.12.2. os lances serão de envio automático pelo sistema, respeitado o valor final mínimo, caso estabelecido, e o intervalo de que trata o subitem acima.

5.13. O valor final mínimo parametrizado no sistema poderá ser alterado pelo fornecedor durante a fase de disputa, sendo vedado:

5.13.1. valor superior a lance já registrado pelo fornecedor no sistema, quando adotado o critério de julgamento por menor preço.

5.14. O valor final mínimo parametrizado na forma do item 5.12 possuirá caráter sigiloso para os demais fornecedores e para o órgão ou entidade promotora da licitação, podendo ser disponibilizado estrita e permanentemente aos órgãos de controle externo e interno.

5.15. Caberá ao licitante interessado em participar da licitação 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.

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

6. DO PREENCHIMENTO DA PROPOSTA

6.1. O licitante deverá enviar sua proposta mediante o preenchimento, no sistema eletrônico, dos seguintes campos:

6.1.1. valor unitário e total do item;

6.1.2. marca;

6.1.3. fabricante;

6.1.4. Quantidade cotada, devendo respeitar o mínimo estabelecido no Termo de Referência.

6.2. A proposta deve contemplar a descrição detalhada do objeto, conforme a especificação do Termo de Referência, e ser anexada com a assinatura do representante legal, acompanhada de ficha técnica, manual ou catálogo da marca ofertada.

6.3. O licitante que ofertar o objeto divergente do solicitado no Termo de Referência, retardando assim a licitação, sofrerá as sanções prevista no item 14, no que couber.

6.4. Todas as especificações do objeto contidas na proposta vinculam o licitante.

6.4.1. O licitante NÃO poderá oferecer proposta em quantitativo inferior ao máximo previsto para contratação.

6.5. Nos valores propostos estarão inclusos todos os custos operacionais, encargos previdenciários, trabalhistas, tributários, comerciais e quaisquer outros que incidam direta ou indiretamente na execução do objeto.

6.6. Os preços ofertados, tanto na proposta inicial, quanto na etapa de lances, serão de exclusiva responsabilidade do licitante, não lhe assistindo o direito de pleitear qualquer alteração, sob alegação de erro, omissão ou qualquer outro pretexto.

6.7. Na presente licitação, a Microempresa e a Empresa de Pequeno Porte poderão se beneficiar do regime de tributação pelo Simples Nacional.

6.8. A apresentação das propostas implica obrigatoriedade do cumprimento das disposições nelas contidas, em conformidade com o que dispõe o Termo de Referência, assumindo o proponente o compromisso de executar o objeto licitado nos seus termos, bem como de fornecer os materiais, equipamentos, ferramentas e utensílios necessários, em quantidades e qualidades adequadas à perfeita execução contratual, promovendo, quando requerido, sua substituição.

6.9. O prazo de validade da proposta não será inferior a **90 (noventa)** dias, a contar da data de sua apresentação.

6.10. Os licitantes devem respeitar os preços máximos estabelecidos nas normas de regência de contratações públicas federais, quando participarem de licitações públicas;

6.11. O descumprimento das regras supramencionadas pode ensejar a responsabilização pelo Tribunal de Contas da União e, após o devido processo legal, gerar as seguintes consequências: assinatura de prazo para a adoção das medidas necessárias ao exato cumprimento da lei, nos termos do art. 71, inciso IX, da Constituição; ou condenação dos agentes públicos responsáveis e da empresa contratada ao pagamento dos prejuízos ao erário, caso verificada a ocorrência de superfaturamento por sobrepreço na execução do contrato.

7. DA ABERTURA DA SESSÃO, CLASSIFICAÇÃO DAS PROPOSTAS E FORMULAÇÃO DE LANCES

7.1. A abertura da presente licitação dar-se-á automaticamente em sessão pública, por meio de sistema eletrônico, na data, horário e local indicados neste Edital.

7.2. Os licitantes poderão retirar ou substituir a proposta ou os documentos de habilitação, quando for o caso, anteriormente inseridos no sistema, até a abertura da sessão pública.

7.3. O sistema disponibilizará campo próprio para troca de mensagens entre o Pregoeiro e os licitantes.

7.4. Iniciada a etapa competitiva, os licitantes deverão encaminhar lances exclusivamente por meio de sistema eletrônico, sendo imediatamente informados do seu recebimento e do valor consignado no registro.

7.5. O lance deverá ser ofertado pelo valor unitário e total do item.

7.6. Os licitantes poderão oferecer lances sucessivos, observando o horário fixado para abertura da sessão e as regras estabelecidas no Edital.

7.7. O licitante somente poderá oferecer lance de valor inferior ao último por ele ofertado e registrado pelo sistema.

7.8. O intervalo mínimo de diferença de valores entre os lances, que incidirá tanto em relação aos lances intermediários quanto em relação à proposta que cobrir a melhor oferta deverá ser de R\$ 0,01 (um centavo de real).

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

7.10. O procedimento seguirá de acordo com o modo de disputa adotado.

7.11. Caso seja adotado para o envio de lances na licitação o modo de disputa "aberto e fechado", os licitantes apresentarão lances públicos e sucessivos, com lance final e fechado.

7.11.1. A etapa de lances da sessão pública terá duração inicial de quinze minutos. Após esse prazo, o sistema encaminhará aviso de fechamento iminente dos lances, após o que transcorrerá o período de até dez minutos, aleatoriamente determinado, findo o qual será automaticamente encerrada a recepção de lances.

7.11.2. Encerrado o prazo previsto no subitem anterior, o sistema abrirá oportunidade para que o autor da oferta de valor mais baixo e os das ofertas com preços até 10% (dez por cento) superiores àquela possam ofertar um lance final e fechado em até cinco minutos, o qual será sigiloso até o encerramento deste prazo.

7.11.3. Não havendo pelo menos três ofertas nas condições definidas neste item, poderão os autores dos melhores lances subsequentes, na ordem de classificação, até o máximo de três, oferecer um lance final e fechado em até cinco minutos, o qual será sigiloso até o encerramento deste prazo.

7.12. Após o término dos prazos estabelecidos nos subitens anteriores, o sistema ordenará e divulgará os lances segundo a ordem crescente de valores.

7.13. Não serão aceitos dois ou mais lances de mesmo valor, prevalecendo aquele que for recebido e registrado em primeiro lugar.

7.14. Durante o transcurso da sessão pública, os licitantes serão informados, em tempo real, do valor do menor lance registrado, vedada a identificação do licitante.

7.15. No caso de desconexão com o Pregoeiro, no decorrer da etapa competitiva da licitação, o sistema eletrônico poderá permanecer acessível aos licitantes para a recepção dos lances.

7.16. Quando a desconexão do sistema eletrônico para o Pregoeiro persistir por tempo superior a sessenta minutos, a sessão pública será suspensa e reiniciada somente após decorridas vinte e quatro horas da comunicação do fato pelo Pregoeiro aos participantes, no sítio eletrônico utilizado para divulgação.

7.17. Caso o licitante não apresente lances, concorrerá com o valor de sua proposta.

7.18. Em relação a itens não exclusivos para participação de microempresas e empresas de pequeno porte, uma vez encerrada a etapa de lances, será efetivada a verificação automática, junto à Receita Federal, do porte da entidade empresarial, caso a contratação não se enquadre nas vedações dos §§1º e 2º do art. 4º da Lei nº 14.133, de 2021. O sistema identificará em coluna própria as microempresas e empresas de pequeno porte participantes, procedendo à comparação com os valores da primeira colocada, se esta for empresa de maior porte, assim como das demais classificadas, para o fim de aplicar-se o disposto nos arts. 44 e 45 da Lei Complementar nº 123, de 2006, regulamentada pelo Decreto nº 8.538, de 2015.

7.18.1. Nessas condições, as propostas de microempresas e empresas de pequeno porte que se encontrarem na faixa de até 5% (cinco por cento), caso se trate de um pregão, serão consideradas empatadas com a primeira colocada.

7.18.2. A licitante mais bem classificada nos termos do subitem anterior terá o direito de encaminhar uma última oferta para desempate, obrigatoriamente em valor inferior ao da primeira colocada, no prazo de 5 (cinco) minutos controlados pelo sistema, contados após a comunicação automática para tanto.

7.18.3. Caso a microempresa ou a empresa de pequeno porte melhor classificada desista ou não se manifeste no prazo estabelecido, serão convocadas as demais licitantes microempresa e empresa de pequeno porte que se encontrem naquele intervalo de até 5% (cinco por cento), caso se trate de um pregão, na ordem de classificação, para o exercício do mesmo direito, no prazo estabelecido no subitem anterior.

7.18.4. No caso de equivalência dos valores apresentados pelas microempresas e empresas de pequeno porte que se encontrem nos intervalos estabelecidos nos subitens anteriores, será realizado sorteio entre elas para que se identifique aquela que primeiro poderá apresentar melhor oferta.

7.18.5. A obtenção do benefício a que se refere o item anterior fica limitada às microempresas e às empresas de pequeno porte que, no ano-calendário de realização da licitação, ainda não tenham celebrado contratos com a Administração Pública cujos valores somados extrapolem a receita bruta máxima admitida para fins de enquadramento como empresa de pequeno porte.

7.19. 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.

7.20. Havendo eventual empate entre propostas ou lances, o critério de desempate será aquele previsto no art. 60 da Lei nº 14.133, de 2021, nesta ordem:

7.20.1. disputa final, hipótese em que os licitantes empatados poderão apresentar nova proposta em ato contínuo à classificação;

7.20.2. avaliação do desempenho contratual prévio dos licitantes, para a qual deverão preferencialmente ser utilizados registros cadastrais para efeito de atesto de cumprimento de obrigações previstos nesta Lei;

7.20.3. desenvolvimento pelo licitante de ações de equidade entre homens e mulheres no ambiente de trabalho, nos termos do Decreto nº 11.430, de 2023, e da Instrução Normativa SEGES/MGI nº 382, de 17 de setembro de 2025;

7.20.4. declaração do licitante de que desenvolve programa de integridade, conforme Decreto nº 12.304, de 2024, e Portaria Normativa SE/CGU nº 226, de 9 de setembro de 2025.

7.21. Persistindo o empate, será assegurada preferência, sucessivamente, aos bens e serviços produzidos ou prestados por:

7.21.1. empresas estabelecidas no território do Estado ou do Distrito Federal do órgão ou entidade da Administração Pública estadual ou distrital licitante ou, no caso de licitação realizada por órgão ou entidade de Município, no território do Estado em que este se localize;

7.21.2. empresas brasileiras;

7.21.3. empresas que invistam em pesquisa e no desenvolvimento de tecnologia no País;

7.21.4. empresas que comprovem a prática de mitigação, nos termos da Lei nº 12.187, de 29 de dezembro de 2009.

7.22. Esgotados todos os demais critérios de desempate previstos em lei, a escolha do licitante vencedor ocorrerá por sorteio, em ato público, para o qual todos os licitantes serão convocados, vedado qualquer outro processo.

7.23. Encerrada a etapa de envio de lances da sessão pública, na hipótese da proposta do primeiro colocado permanecer acima do preço máximo definido para a contratação, o Pregoeiro poderá negociar condições mais vantajosas, após definido o resultado do julgamento.

7.23.1. A negociação poderá ser feita com os demais licitantes, segundo a ordem de classificação inicialmente estabelecida, quando o primeiro colocado, mesmo após a negociação, for desclassificado em razão de sua proposta permanecer acima do preço máximo definido pela Administração.

7.23.2. A negociação será realizada por meio do sistema, podendo ser acompanhada pelos demais licitantes.

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

7.23.4. O Pregoeiro solicitará ao licitante mais bem classificado que, no prazo de 2 (duas) horas, envie a proposta adequada ao último lance ofertado após a negociação realizada, acompanhada, se for o caso, dos documentos complementares, quando necessários à confirmação daqueles exigidos neste Edital e já apresentados.

7.23.5. É facultado ao Pregoeiro prorrogar o prazo estabelecido, a partir de solicitação fundamentada feita no chat pelo licitante, antes de findo o prazo.

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

8. DA FASE DE JULGAMENTO

8.1. Encerrada a etapa de negociação, o Pregoeiro verificará se o licitante provisoriamente classificado em primeiro lugar atende às condições de participação no certame, conforme previsto no art. 14 da Lei nº 14.133, de 2021, legislação correlata e no item 3.7 do edital, especialmente quanto à existência de sanção que impeça a participação no certame ou a futura contratação, mediante a consulta aos seguintes cadastros:

8.1.1. Sicaf;

8.1.2. Cadastro Nacional de Empresas Inidôneas e Suspensas – CEIS,

8.1.3. Cadastro Nacional de Empresas Punidas – CNEP e

8.1.4. Lista de licitantes inidôneos, mantida pelo Tribunal de Contas da União.

8.2. A consulta aos cadastros será realizada no nome e no CNPJ da empresa licitante.

8.2.1. A consulta no CEIS quanto às sanções previstas na Lei nº 8.429, de 1992, também ocorrerá no nome e no CPF do sócio majoritário da empresa licitante, se houver, por força do art. 12 da citada lei.

8.3. Para a consulta de licitantes pessoa jurídica poderá haver a substituição das consultas ao CEIS, CNEP e Lista de licitantes inidôneos pela Consulta Consolidada de Pessoa Jurídica do TCU.

8.4. Caso conste na Consulta de Situação do licitante a existência de Ocorrências Impeditivas Indiretas, o Pregoeiro diligenciará para verificar se houve fraude por parte das empresas apontadas no Relatório de Ocorrências Impeditivas Indiretas.

8.4.1. A tentativa de burla será verificada por meio dos vínculos societários, linhas de fornecimento similares, dentre outros.

8.4.2. O licitante será convocado para manifestação previamente a uma eventual desclassificação.

8.4.3. Constatada a existência de sanção, o licitante será reputado inabilitado, por falta de condição de participação.

8.5. Será desclassificada a proposta vencedora que:

8.5.1. conter vícios insanáveis;

8.5.2. não obedecer às especificações técnicas contidas no Termo de Referência;

8.5.3. apresentar preços inexequíveis ou permanecerem acima do preço máximo definido para a contratação;

8.5.4. não tiver sua exequibilidade demonstrada, quando exigido pela Administração;

8.5.5. não cumpra os critérios de aceitabilidade de preços definidos no Termo de Referência;

8.5.6. apresentar desconformidade com quaisquer outras exigências deste Edital ou seus anexos, desde que insanável.

8.6. No caso de bens e serviços em geral, é indício de inexecuibilidade das propostas valores inferiores a 50% (cinquenta por cento) do valor orçado pela Administração.

8.7. A inexecuibilidade, na hipótese de que trata o item anterior, só será considerada após diligência do Pregoeiro, que comprove:

8.7.1. que o custo do licitante ultrapassa o valor da proposta; e

8.7.2. inexistirem custos de oportunidade capazes de justificar o vulto da oferta.

8.8. Se houver indícios de inexecuibilidade da proposta de preço, ou em caso da necessidade de esclarecimentos complementares, poderão ser efetuadas diligências, para que o licitante comprove a exequibilidade da proposta.

8.9. 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.

8.10. Caso o Termo de Referência exija a apresentação de amostra, o licitante classificado em primeiro lugar deverá apresentá-la, conforme disciplinado no Termo de Referência, sob pena de não aceitação da proposta.

8.11. Por meio de mensagem no sistema, será divulgado o local e horário de realização do procedimento para a avaliação das amostras, cuja presença será facultada a todos os interessados, incluindo os demais licitantes.

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

8.13. No caso de não haver entrega da amostra ou ocorrer atraso na entrega, sem justificativa aceita pelo Pregoeiro, ou havendo entrega de amostra fora das especificações previstas neste Edital, a proposta do licitante será recusada.

8.14. Se a(s) amostra(s) apresentada(s) pelo primeiro classificado não for(em) aceita(s), o Pregoeiro analisará a aceitabilidade da proposta ou lance ofertado pelo segundo classificado. Seguir-se-á com a verificação da(s) amostra(s) e, assim, sucessivamente, até a verificação de uma que atenda às especificações constantes no Termo de Referência.

9. DA FASE DE HABILITAÇÃO

9.1. Os documentos previstos no Termo de Referência, necessários e suficientes para demonstrar a capacidade do licitante de realizar o objeto da licitação, serão exigidos para fins de habilitação, nos termos dos arts. 62 a 70 da Lei nº 14.133, de 2021.

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

9.2 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.

9.3. Na hipótese de o licitante vencedor ser empresa estrangeira que não funcione no País, para fins de assinatura do contrato ou da ata de registro de preços, os documentos exigidos para a habilitação serão traduzidos por tradutor juramentado no País e apostilados nos termos do disposto no Decreto nº 8.660, de 29 de janeiro de 2016, ou de outro que venha a substituí-lo, ou consularizados pelos respectivos consulados ou embaixadas.

9.4. Quando permitida a participação 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.

9.4.1. Se o consórcio não for formado integralmente por microempresas ou empresas de pequeno porte e o Termo de Referência exigir requisitos de habilitação econômico-financeira, haverá um acréscimo de 10% (dez por cento) para o consórcio em relação ao valor exigido para os licitantes individuais.

9.5. Os documentos exigidos para fins de habilitação poderão ser apresentados em original, por cópia ou por e-mail **secom@ini.fiocruz.br**.

9.6. Os documentos exigidos para fins de 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 nº 14.133, de 2021.

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

9.8. Será verificado se o licitante apresentou no sistema, sob pena de inabilitação, 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.

9.9. O licitante deverá apresentar, sob pena de desclassificação, declaração de que suas propostas econômicas compreendem a integralidade dos custos para atendimento dos direitos trabalhistas assegurados na Constituição Federal, nas leis trabalhistas, nas normas infralegais, nas convenções coletivas de trabalho e nos termos de ajustamento de conduta vigentes na data de entrega das propostas.

9.10. A habilitação será verificada por meio do Sicaf, nos documentos por ele abrangidos.

9.10.1. 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.

9.11. É de responsabilidade do licitante conferir a exatidão dos seus dados cadastrais no Sicaf e mantê-los atualizados junto aos órgãos responsáveis pela informação, devendo proceder, imediatamente, à correção ou à alteração dos registros tão logo identifique incorreção ou aqueles se tornem desatualizados.

9.11.1. A não observância do disposto no item anterior poderá ensejar desclassificação no momento da habilitação.

9.12. A verificação pelo Pregoeiro, em sítios eletrônicos oficiais de órgãos e entidades emissores de certidões constitui meio legal de prova, para fins de habilitação.

9.12.1. Os documentos exigidos para habilitação que não estejam contemplados no Sicaf serão enviados por meio do sistema, em formato digital, no prazo de 02 (duas) horas, prorrogável por igual período, contado da solicitação do Pregoeiro.

9.13. A verificação no Sicaf ou a exigência dos documentos nele não contidos somente será feita em relação ao licitante vencedor.

9.13.1. Os documentos relativos à regularidade fiscal que constem do Termo de Referência somente serão exigidos, em qualquer caso, em momento posterior ao julgamento das propostas, e apenas do licitante mais bem classificado.

9.13.2. Respeitada a exceção do subitem anterior, relativa à regularidade fiscal, quando a fase de habilitação anteceder as fases de apresentação de propostas e lances e de julgamento, a verificação ou exigência do presente subitem ocorrerá em relação a todos os licitantes.

9.14. Encerrado o prazo para envio da documentação de que trata o item 9.12.1, poderá ser admitida, mediante decisão fundamentada do Pregoeiro, a apresentação de novos documentos de habilitação ou a complementação de informações acerca dos documentos já apresentados pelos licitantes, em até 02 (duas) horas, para:

9.14.1. a aferição das condições de habilitação do licitante, desde que decorrentes de fatos existentes à época da abertura do certame;

9.14.2. atualização de documentos cuja validade tenha expirado após a data de recebimento das propostas;

9.14.3. suprimimento da ausência de documento de cunho declaratório emitido unilateralmente pelo licitante;

9.14.4. suprimimento da ausência de certidão e/ou documento de cunho declaratório expedido por órgão ou entidade cujos atos gozem de presunção de veracidade e fé pública.

9.15. Findo o prazo assinalado sem o envio da nova documentação, restará preclusa essa oportunidade conferida ao licitante, implicando sua inabilitação.

9.16. Na análise dos documentos de habilitação, 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.

9.17. Na hipótese de o licitante não atender às exigências para habilitação, o Pregoeiro examinará a proposta subsequente e assim sucessivamente, na ordem de classificação, até a apuração de uma proposta que atenda ao presente edital, observado o prazo disposto no subitem 9.12.1.

9.18. Somente serão disponibilizados para acesso público os documentos de habilitação do licitante cuja proposta atenda ao edital de licitação, após concluídos os procedimentos de que trata o subitem anterior.

9.19. A comprovação de regularidade fiscal e trabalhista das microempresas e das empresas de pequeno porte somente será exigida para efeito de contratação, e não como condição para participação na licitação.

10. DO TERMO DE CONTRATO

10.1. Após a homologação e adjudicação, caso se conclua pela contratação, será firmado termo de contrato, ou outro instrumento equivalente.

10.1.1. No caso, o contrato será substituído pela Nota de Empenho de Despesa, vinculada às Regras aplicáveis ao instrumento substitutivo ao contrato, constante do Anexo I do Termo de Referência.

10.2. O adjudicatário terá o prazo de 03 (três) dias úteis, contados a partir do envio da nota de empenho, para acusar recebimento e aceite, sob pena de decair o direito à contratação, sem prejuízo das sanções previstas neste Edital.

10.3. O Aceite da Nota de Empenho ou do instrumento equivalente, emitida ao fornecedor adjudicado, implica o reconhecimento de que:

10.3.1. referida Nota está substituindo o contrato, aplicando-se à relação de negócios ali estabelecida as disposições da Lei nº 14.133, de 2021;

10.3.2. a contratada se vincula à sua proposta e às previsões contidas neste Edital;

10.3.3. a contratada reconhece que as hipóteses de rescisão são aquelas previstas nos artigos 137 e 138 da Lei nº 14.133, de 2021 e reconhece os direitos da Administração previstos nos artigos 137 a 139 da mesma Lei.

10.4. O prazo do item 10.2 poderá ser prorrogado, por igual período, por solicitação justificada do adjudicatário e aceita pela Administração.

10.5. O prazo de vigência da contratação é o estabelecido no Termo de Referência.

10.6. Previamente à contratação a Administração realizará consulta ao SICAF para identificar possível suspensão temporária de participação em licitação, no âmbito do órgão ou entidade, proibição de contratar com o Poder Público, bem como ocorrências impeditivas indiretas, observado o disposto no art. 29, da Instrução Normativa nº 3, de 26 de abril de 2018.

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

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

10.7. Na assinatura do instrumento equivalente ao contrato será exigido o Cadastro Informativo de Créditos não Quitados do Setor Público Federal – Cadin e a comprovação das condições de habilitação e contratação consignadas neste Edital, que deverão ser mantidas pelo fornecedor durante a vigência da ata de registro de preços.

10.7.1. A existência de registro no Cadin constitui fator impeditivo para a contratação, nos termos do art. 6º, III, da Lei nº 10.522, de 19 de julho de 2002.

11. DA ATA DE REGISTRO DE PREÇOS

11.1. Homologado o resultado da licitação, o licitante mais bem classificado terá o prazo de 03 (três) dias, contados a partir da data de sua convocação, para assinar a Ata de Registro de Preços, cujo prazo de validade encontra-se nela fixado, sob pena de decadência do direito à contratação, sem prejuízo das sanções previstas na Lei nº 14.133, de 2021, sendo obrigatório o cadastro de seu representante legal e de suas testemunhas no Sistema Eletrônico de Informações – SEI, acessando o Link a seguir para cadastro de usuário externo (https://sei.fiocruz.br/sei/cadastro_externo.php?acao=usuario_externo_logar&acao_origem=usuario_externo gerar_senha&id_orgao_acesso_externo=0).

11.2. O prazo de convocação poderá ser prorrogado uma vez, por igual período, mediante solicitação do licitante mais bem classificado ou do fornecedor convocado, desde que:

11.2.1. a solicitação seja devidamente justificada e apresentada dentro do prazo; e

11.2.2. a justificativa apresentada seja aceita pela Administração.

11.3. A ata de registro de preços será assinada por meio de assinatura digital e disponibilizada no sistema de registro de preços.

11.4. Serão formalizadas tantas Atas de Registro de Preços quantas forem necessárias para o registro de todos os itens constantes no Termo de Referência, com a indicação do licitante vencedor, a descrição do(s) item(ns), as respectivas quantidades, preços registrados e demais condições.

11.5. O preço registrado, com a indicação dos fornecedores, será divulgado no PNCP e disponibilizado durante a vigência da ata de registro de preços.

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

11.7. Na hipótese de o vencedor da licitação se recusar a assinar a ata de registro de preços, a Administração, sem prejuízo da aplicação das sanções das demais combinações legais cabíveis a esse licitante, poderá convocar outro licitante, respeitada a ordem de classificação, para, após a comprovação dos requisitos para habilitação, analisada a proposta e eventuais documentos complementares e, feita a negociação, assinar a ata de registro de preços.

11.8. O prazo de vigência da ata de registro de preços será de 1 (um) ano e poderá ser prorrogado, por igual período, desde que comprovado o preço vantajoso.

11.8.1. Em caso de prorrogação da ata, **poderá** ser renovado o quantitativo originalmente registrado.

12. DA FORMAÇÃO DO CADASTRO DE RESERVA

12.1. Não se aplica.

13. DOS RECURSOS

13.1. Interposição de recurso referente ao julgamento das propostas, à habilitação ou inabilitação de licitantes, à anulação ou revogação da licitação, observará o disposto no art. 165 da Lei nº 14.133, de 2021.

13.2. O prazo recursal é de 3 (três) dias úteis, contados da data de intimação ou de lavratura da ata.

13.3. Quando o recurso apresentado impugnar o julgamento das propostas ou o ato de habilitação ou inabilitação do licitante:

13.3.1. a intenção de recorrer deverá ser manifestada imediatamente, sob pena de preclusão;

13.3.2. o prazo para a manifestação da intenção de recorrer não será inferior a 10 (dez) minutos.

13.3.3. o prazo para apresentação das razões recursais será iniciado na data de intimação ou de lavratura da ata de habilitação ou inabilitação.

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

13.5. O recurso será dirigido à autoridade que tiver editado o ato ou proferido a decisão recorrida, a qual poderá reconsiderar sua decisão no prazo de 3 (três) dias úteis, ou, nesse mesmo prazo, encaminhar recurso para a autoridade superior, a qual deverá proferir sua decisão no prazo de 10 (dez) dias úteis, contado do recebimento dos autos.

13.6. Os recursos interpostos fora do prazo não serão conhecidos.

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

13.8. O recurso e o pedido de reconsideração terão efeito suspensivo do ato ou da decisão recorrida até que sobrevenha decisão final da autoridade competente.

13.9. O acolhimento do recurso invalida tão somente os atos insuscetíveis de aproveitamento.

13.10. Os autos do processo permanecerão com vista franqueada aos interessados no endereço constante neste Edital.

14. DAS INFRAÇÕES ADMINISTRATIVAS E SANÇÕES

14.1. Comete infração administrativa, nos termos da lei, o licitante que, com dolo ou culpa:

14.1.1. deixar de entregar a documentação exigida para o certame ou não entregar qualquer documento que tenha sido solicitado pelo Pregoeiro durante o certame;

14.1.2. salvo em decorrência de fato superveniente devidamente justificado, não manter a proposta em especial quando:

14.1.2.1. não enviar a proposta adequada ao último lance ofertado ou após a negociação;

14.1.2.2. recusar-se a enviar o detalhamento da proposta quando exigível;

14.1.2.3. pedir para ser desclassificado quando encerrada a etapa competitiva;

14.1.2.4. deixar de apresentar amostra;

14.1.2.5. apresentar proposta ou amostra em desacordo com as especificações do edital.

14.1.3. não celebrar o contrato ou não entregar a documentação exigida para a contratação, quando convocado dentro do prazo de validade de sua proposta;

14.1.4. recusar-se, sem justificativa, a assinar a ata de registro de preço, ou a aceitar ou retirar o instrumento equivalente no prazo estabelecido pela Administração;

14.1.5. apresentar declaração ou documentação falsa exigida para o certame ou prestar declaração falsa durante a licitação;

14.1.6. fraudar a licitação;

14.1.7. comportar-se de modo inidôneo ou cometer fraude de qualquer natureza, em especial quando:

14.1.7.1. agir em conluio ou em desconformidade com a lei;

14.1.7.2. induzir deliberadamente a erro no julgamento;

14.1.7.3. apresentar amostra falsificada ou deteriorada.

14.1.8. praticar atos ilícitos com vistas a frustrar os objetivos da licitação;

14.1.9. praticar ato lesivo previsto no art. 5º da Lei nº 12.846, de 2013.

14.2. Com fulcro na Lei nº 14.133, de 2021, a Administração poderá, após regular processo administrativo, garantida a prévia defesa, aplicar aos licitantes e/ou adjudicatários as seguintes sanções, sem prejuízo das responsabilidades civil e criminal:

14.2.1. advertência;

14.2.2. multa;

14.2.3. impedimento de licitar e contratar;

14.2.4. declaração de inidoneidade para licitar ou contratar, enquanto perdurarem os motivos determinantes da punição ou até que seja promovida sua reabilitação perante a própria autoridade que aplicou a penalidade.

14.3. Na aplicação das sanções serão considerados:

14.3.1. a natureza e a gravidade da infração cometida;

14.3.2. as peculiaridades do caso concreto;

14.3.3. as circunstâncias agravantes ou atenuantes;

14.3.4. os danos que dela provierem para a Administração Pública;

14.3.5. a implantação ou o aperfeiçoamento de programa de integridade, conforme normas e orientações dos órgãos de controle.

14.4. A multa será recolhida no prazo máximo de 30 (dias) dias úteis, a contar da comunicação oficial.

14.4.1. Para as infrações previstas nos itens 14.1.1, 14.1.2 e 14.1.3, a multa será de 0,5% a 15% do valor do contrato lícitado.

14.4.2. Para as infrações previstas nos itens 14.1.4, 14.1.5, 14.1.6, 14.1.7, 14.1.8 e 14.1.9, a multa será de 15% a 30% do valor do contrato lícitado.

14.5. As sanções de advertência, impedimento de licitar e contratar e declaração de inidoneidade para licitar ou contratar poderão ser aplicadas, cumulativamente ou não, à penalidade de multa.

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

14.7. A sanção de impedimento de licitar e contratar será aplicada ao responsável em decorrência das infrações administrativas relacionadas nos itens 14.1.1, 14.1.2, 14.1.3 e 14.1.4, quando não se justificar a imposição de penalidade mais grave, e impedirá o responsável de licitar e contratar no âmbito da Administração Pública direta e indireta do ente federativo a qual pertencer o órgão ou entidade, pelo prazo máximo de 3 (três) anos.

14.8. Poderá ser aplicada ao responsável a sanção de declaração de inidoneidade para licitar ou contratar, em decorrência da prática das infrações dispostas nos itens 14.1.5, 14.1.6, 14.1.7, 14.1.8 e 14.1.9, bem como pelas infrações administrativas previstas nos itens 14.1.1, 14.1.2, 14.1.3 e 14.1.4 que justifiquem a imposição de penalidade mais grave que a sanção de impedimento de licitar e contratar, cuja duração observará o prazo previsto no art. 156, §5º, da Lei nº 14.133, de 2021.

14.9. A recusa injustificada do adjudicatário em assinar a ata de registro de preço, ou em aceitar ou retirar o instrumento equivalente no prazo estabelecido pela Administração, descrita no item 14.1.4, caracterizará o descumprimento total da obrigação assumida e o sujeitará às penalidades e à imediata perda da garantia de proposta em favor do órgão ou entidade promotora da licitação, nos termos do art. 45, §4º da Instrução Normativa SEGES/ME nº 73, de 30 de setembro de 2022.

14.10. 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 (dois) ou mais servidores estáveis, que avaliará fatos e circunstâncias conhecidos e intimará o licitante ou o adjudicatário para, no prazo de 15 (quinze) dias úteis, contado da data de sua intimação, apresentar defesa escrita e especificar as provas que pretenda produzir.

14.11. Caberá recurso no prazo de 15 (quinze) dias úteis da aplicação das sanções de advertência, multa e impedimento de licitar e contratar, contado da data da intimação, o qual será dirigido à autoridade que tiver proferido a decisão recorrida, que, se não a reconsiderar no prazo de 5 (cinco) dias úteis, encaminhará o recurso com sua motivação à autoridade superior, que deverá proferir sua decisão no prazo máximo de 20 (vinte) dias úteis, contado do recebimento dos autos.

14.12. Caberá a apresentação de pedido de reconsideração da aplicação da sanção de declaração de inidoneidade para licitar ou contratar no prazo de 15 (quinze) dias úteis, contado da data da intimação, e decidido no prazo máximo de 20 (vinte) dias úteis, contado do seu recebimento.

14.13. O recurso e o pedido de reconsideração terão efeito suspensivo do ato ou da decisão recorrida até que sobrevenha decisão final da autoridade competente.

14.14. A aplicação das sanções previstas neste edital não exclui, em hipótese alguma, a obrigação de reparação integral dos danos causados.

14.15. Para a garantia da ampla defesa e contraditório dos licitantes, as notificações serão enviadas eletronicamente para os endereços de e-mail informados na proposta comercial, bem como os cadastrados pela empresa no Sicaf.

14.15.1. Os endereços de e-mail informados na proposta comercial e/ou cadastrados no Sicaf serão considerados de uso contínuo da empresa, não cabendo alegação de desconhecimento das comunicações a eles comprovadamente enviadas.

15. DA IMPUGNAÇÃO AO EDITAL E DO PEDIDO DE ESCLARECIMENTO

15.1. Qualquer pessoa é parte legítima para impugnar este Edital por irregularidade na aplicação da Lei nº 14.133, de 2021, devendo protocolar o pedido até 3 (três) dias úteis antes da data da abertura do certame.

15.2. A resposta à impugnação ou ao pedido de esclarecimento será divulgado em sítio eletrônico oficial no prazo de até 3 (três) dias úteis, limitado ao último dia útil anterior à data da abertura do certame.

15.3. A impugnação e o pedido de esclarecimento poderão ser realizados por forma eletrônica, pelo seguinte meio: secom@ini.fiocruz.br.

15.4. As impugnações e pedidos de esclarecimentos não suspendem os prazos previstos no certame.

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

15.6. Acolhida a impugnação, será definida e publicada nova data para a realização do certame.

16. DAS DISPOSIÇÕES GERAIS

16.1. Será divulgada ata da sessão pública no sistema eletrônico.

16.2. Não havendo expediente ou ocorrendo qualquer fato superveniente que impeça a realização do certame na data marcada, a sessão será automaticamente transferida para o primeiro dia útil subsequente, no mesmo horário anteriormente estabelecido, desde que não haja comunicação em contrário, pelo Pregoeiro.

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

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

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

16.6. Os licitantes assumem todos os custos de preparação e apresentação de suas propostas e a Administração não será, em nenhum caso, responsável por esses custos, independentemente da condução ou do resultado do processo licitatório.

16.7. Na contagem dos prazos estabelecidos neste Edital e seus Anexos, excluir-se-á o dia do início e incluir-se-á o do vencimento. Só se iniciam e vencem os prazos em dias de expediente na Administração.

16.8. O desatendimento de exigências formais não essenciais não importará o afastamento do licitante, desde que seja possível o aproveitamento do ato, observados os princípios da isonomia e do interesse público.

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

16.10. O Edital e seus anexos estão disponíveis, na íntegra, no Portal Nacional de Contratações Públicas (PNCP) e endereço eletrônico <https://www.gov.br/compras>, e também poderão ser lidos e/ou obtidos na Av. Brasil, 4.365 – Manguinhos – Rio de Janeiro – RJ – CEP 21040-360 – Serviço de Compras do INI, nos dias úteis, no horário das 08:00 horas às 17:00 horas, mesmo endereço e período no qual os autos do processo administrativo permanecerão com vista franqueada aos interessados.

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

16.11.1. Anexo I - Termo de Referência;

16.11.1.1. Anexo I - Regras aplicáveis ao instrumento substitutivo ao contrato;

16.11.1.2. Anexo II - Termo de Ciência e Concordância;

16.11.1.3. Anexo III - POLÍTICA DE FORNECEDORES – APLICÁVEL PARA A EXECUÇÃO CONTRATUAL;

16.11.1.4. Anexo IV - INSTRUMENTOS DE AVALIAÇÃO DE MATERIAIS MÉDICOS;

16.11.1.5. Anexo V – Estudo Técnico Preliminar.

16.11.2. Anexo II – Minuta de Ata de Registro de Preços;

16.11.3. Anexo III - Formulário de Entrega de Amostras.

Rio de Janeiro/RJ

17. Responsáveis

Todas as assinaturas eletrônicas seguem o horário oficial de Brasília e fundamentam-se no §3º do Art. 4º do [Decreto nº 10.543, de 13 de novembro de 2020](#).

SOLANGE SIQUEIRA DUARTE DOS SANTOS

Diretora Adjunta



Assinou eletronicamente em 24/09/2026 às 08:15:00.

ANEXO I
INSTITUTO DE PESQUISAS EVANDRO CHAGAS - IPEC

Termo de Referência 72/2026

Informações Básicas

Número do artefato	UASG	Editado por	Atualizado em
72/2026	254492-INSTITUTO DE PESQUISAS EVANDRO CHAGAS - IPEC	ANDRE LUIZ DOS SANTOS MACEDO	16/09/2026 14:14 (v 0.4)
Status			
ASSINADO			

Outras informações

Categoria	Número da Contratação	Processo Administrativo
II - compra, inclusive por encomenda/Bens de consumo		25029.000018/2026-61

1. CONDIÇÕES GERAIS DA CONTRATAÇÃO

1.1. Aquisição de material **LABORATORIAL (G1)**, incluindo-se a entrega, nos termos da tabela abaixo, conforme condições e exigências estabelecidas neste instrumento:

ITEM	CATMAT	DESCRIÇÃO	DESCRIÇÃO COMPLEMENTAR	QTDE	U.F.	PREÇO ESTIMADO	PREÇO ESTIMADO TOTAL
1	444062	CAIXA LABORATÓRIO, MATERIAL: PAPELÃO, CAPACIDADE:CERCA DE 80 MICROTUBOS, VOLUME: PARA TUBOS ATÉ 2 ML, ACESSÓRIOS:TAMPA DESTACÁVEL		100	UN		
2	410237	CAIXA LABORATÓRIO, MATERIAL: POLIPROPILENO, CAPACIDADE: 100 TUBOS, VOLUME: PARA TUBOS ATÉ 2, ACESSÓRIOS: TAMPA COM DOBRADIÇA, ADICIONAL: IDENTIFICAÇÃO ALFA-NUMÉRICA	CAIXA COM TAMPA EM POLIPROPILENO, CAPACIDADE PARA ARMAZENAMENTO DE 100 TUBOS CRIOGENICOS DE 2,0 ML	240	UN		
3	408188	MICROTUBO, MATERIAL: POLIPROPILENO, CAPACIDADE: 2, GRADUAÇÃO: GRADUADO, TIPO TAMPA: TAMPA ROSQUEÁVEL, TIPO FUNDO: AUTO SUSTENTÁVEL, ESTERILIDADE: ESTÉRIL, TIPO*: CRIOGÊNICO	TAMPA DE ROSCA EXTERNA (INCLUSA) E BASE	25000	UN		

4	479262	MICROTUBO, MATERIAL: POLIPROPILENO, CAPACIDADE: 1,2, GRADUAÇÃO: GRADUADO, TIPO TAMPA: TAMPA ROSQUEÁVEL, TIPO FUNDO: AUTO SUSTENTÁVEL, CARACTERÍSTICA ADICIONAL: APIROGÊNICO, LIVRE DE DNASE E RNASE, ESTERILIDADE: ESTÉRIL, TIPO*: CRIOGÊNICO	CRIOTUBO 1,2 ML, TAMPA ROSCA INTERNA COM ANEL DE VEDAÇÃO FUNDO ARREDONDADO, BASE PLANA, APIROGENICO, NÃO CITOTÓXICO, NÃO MUTAGÊNICO, ESTÉRIL.	1000	UN		
5	458320	FRASCO PARA CULTURA CELULAR, MATERIAL: POLIESTIRENO, OPACIDADE: TRANSPARENTE, TRATAMENTO SUPERFICIAL: SUPERFÍCIE TRATADA, ÁREA: 25, GRADUAÇÃO: GRADUADO, ESTERILIDADE*: ESTÉRIL, APIROGÊNICO, LIVRE DE DNASE E RNASE, TIPO USO: DESCARTÁVEL, TIPO TAMPA: TAMPA PRESSÃO, ADICIONAL: COM ESTÁGIO DE VENTILAÇÃO, COMPONENTES: COM BOCAL INCLINADO		30	UN		
6	408614	FRASCO PARA CULTURA CELULAR, MATERIAL: POLIESTIRENO, OPACIDADE: TRANSPARENTE, TRATAMENTO SUPERFICIAL: SUPERFÍCIE TRATADA, ÁREA: 150, GRADUAÇÃO: GRADUADO, ESTERILIDADE*: ESTÉRIL, APIROGÊNICO, LIVRE DE DNASE E RNASE, TIPO USO: DESCARTÁVEL, TIPO TAMPA: TAMPA ROSQUEÁVEL, ADICIONAL: COM FILTRO ESTÉRIL, COMPONENTES: COM BOCAL INCLINADO	LIVRE DE PIROGÊNIOS.	150	UN		
7	408613	FRASCO PARA CULTURA CELULAR, MATERIAL: POLIESTIRENO, OPACIDADE: TRANSPARENTE, TRATAMENTO SUPERFICIAL: SUPERFÍCIE TRATADA, ÁREA: 75, GRADUAÇÃO: GRADUADO, ESTERILIDADE*: ESTÉRIL, APIROGÊNICO, LIVRE DE DNASE E RNASE, TIPO USO: DESCARTÁVEL, TIPO TAMPA: TAMPA ROSQUEÁVEL, ADICIONAL: COM ESTÁGIO DE VENTILAÇÃO, COMPONENTES: COM BOCAL INCLINADO	GARRAFA PARA CULTURA CELULAR, EM POLIESTIRENO, E S T É R I L , GRADUADA, G A R G A L O INCLINADO, TAMPA ROSQUEÁVEL COM FILTRO. LIVRE DE PIROGÊNIOS. CAPACIDADE: 75CM2 VOLUME: 250ML SUPERFÍCIE TRATADA: SIM.	110	UN		
		FRASCO PARA CULTURA CELULAR, MATERIAL: POLIESTIRENO, OPACIDADE:	GARRAFA PARA CULTURA CELULAR,				

8	408611	TRANSPARENTE, TRATAMENTO SUPERFICIAL: SUPERFÍCIE TRATADA, ÁREA: 25, GRADUAÇÃO: GRADUADO, ESTERILIDADE*: ESTÉRIL, APIROGÊNICO, LIVRE DE DNASE E RNASE, TIPO USO: DESCARTÁVEL, TIPO TAMPA: TAMPA ROSQUEÁVEL, ADICIONAL: COM ESTÁGIO DE VENTILAÇÃO, COMPONENTES: COM BOCAL INCLINADO	EM POLIESTIRENO, E S T É R I L , GRADUADA, GARGALO EM LINHA RETA, TAMPA ROSQUEÁVEL COM FILTRO. LIVRE DE PIROGÊNIOS. CAPACIDADE: 25CM2 SUPERFÍCIE TRATADA: SIM.	300	UN		
9	443426	FRASCO PARA CULTURA CELULAR, MATERIAL: POLIESTIRENO, OPACIDADE: TRANSPARENTE, ÁREA: 75, GRADUAÇÃO: GRADUADO, ESTERILIDADE*: ESTÉRIL, APIROGÊNICO, LIVRE DE DNASE E RNASE, TIPO USO: DESCARTÁVEL, TIPO TAMPA: TAMPA ROSQUEÁVEL, ADICIONAL: COM FILTRO ESTÉRIL, COMPONENTES: COM BOCAL INCLINADO	GARRAFA PARA CULTURA CELULAR, EM POLIESTIRENO, E S T É R I L , GRADUADA, GARGALO EM LINHA RETA, TAMPA ROSQUEÁVEL COM FILTRO. LIVRE DE PIROGÊNIOS. CAPACIDADE: 75CM2 VOLUME: 250ML SUPERFÍCIE TRATADA: SIM.	20	UN		
10	408616	FRASCO PARA CULTURA CELULAR, MATERIAL: POLIESTIRENO, OPACIDADE: TRANSPARENTE, TRATAMENTO SUPERFICIAL: SUPERFÍCIE TRATADA, ÁREA: 175 CM2, GRADUAÇÃO: GRADUADO, ESTERILIDADE :ESTÉRIL, APIROGÊNICO, LIVRE DE DNASE E RNASE, TIPO USO: DESCARTÁVEL, TIPO TAMPA: TAMPA ROSQUEÁVEL, ADICIONAL: COM FILTRO ESTÉRIL, COMPONENTES: COM BOCAL INCLINADO		50	UN		
11	413174	MICROTUBO, MATERIAL: POLIPROPILENO, CAPACIDADE: 0,5, GRADUAÇÃO: GRADUADO, TIPO TAMPA: TAMPA PRESSÃO CHATA, TIPO FUNDO: FUNDO CÔNICO, CARACTERÍSTICA ADICIONAL: APIROGÊNICO, LIVRE DE DNASE E RNASE, ESTERILIDADE: ESTÉRIL	PARA PCR, ATÓXICO COM 99.9% DE PUREZA, LIVRE MINERAIS OU METAIS PESADOS. PAREDE COM ESPESURA ENTRE 0,4 MILÍMETRO E 0,6 MILÍMETRO. TAMPA LISA/RETA COR: NATURAL	27000	UN		
			MICROTUBO EM POLIPROPILENO PARA PCR, FABRICADO EM POLIPROPILENO ATÓXICO COM 99.9%				

12	411641	MICROTUBO, MATERIAL: POLIPROPILENO, CAPACIDADE: 0,2, GRADUAÇÃO: GRADUADO, TIPO TAMPA: TAMPA PRESSÃO CHATA, TIPO FUNDO: FUNDO CÔNICO, CARACTERÍSTICA ADICIONAL: APIROGÊNICO, LIVRE DE DNASE E RNASE, ESTERILIDADE: ESTÉRIL	DE PUREZA, LIVRE DNASE, RNASE PIROGÊNIO, MINERAIS OU METAIS PESADOS. PAREDE COM ESPESSURA ENTRE 0,4 MILÍMETRO E 0,6 MILÍMETRO. TAMPA LISA/RETA CAPACIDADE: 0,2 ML (200UL) COR: NATURAL	9000	UN		
13	408179	MICROTUBO, MATERIAL: POLIPROPILENO, CAPACIDADE: 1,5, GRADUAÇÃO: GRADUADO, TIPO TAMPA: TAMPA PRESSÃO CHATA, TIPO FUNDO: FUNDO CÔNICO, CARACTERÍSTICA ADICIONAL: APIROGÊNICO, LIVRE DE DNASE E RNASE	MICROTUBO DE 1,5 ML DO TIPO EPPENDORF, INCOLOR, EM POLIPROPILENO, NÃO-PIROGÊNICO, LIVRE DE DNA, RNASE E DNASE, GRADUADO, ESTÉRIL.	63000	UN		
14	410353	MICROTUBO, MATERIAL: POLIPROPILENO, CAPACIDADE: 2, GRADUAÇÃO: GRADUADO, TIPO TAMPA: TAMPA PRESSÃO CHATA, TIPO FUNDO: FUNDO CÔNICO, CARACTERÍSTICA ADICIONAL: APIROGÊNICO, LIVRE DE DNASE E RNASE, ESTERILIDADE: ESTÉRIL	TIPO EPPENDORF, INCOLOR, NÃO-PIROGÊNICO	25000	UN		
15	408186	MICROTUBO, MATERIAL: POLIPROPILENO, CAPACIDADE: 2, GRADUAÇÃO: GRADUADO, TIPO TAMPA: TAMPA ROSQUEÁVEL, TIPO FUNDO: AUTO SUSTENTÁVEL, CARACTERÍSTICA ADICIONAL: APIROGÊNICO, LIVRE DE DNASE E RNASE	CRIOTUBO 12X48MM ROSCA EXTERNA, TAMPA COM ANEL DE VEDAÇÃO NÃO GRADUADO, NÃO ESTERIL VOL 2ML.	10000	UN		
16	408193	ESTANTE PARA MICROTUBOS, MATERIAL: POLIPROPILENO, CAPACIDADE: 100 TUBOS, TAMANHO: PARA TUBOS 1 ML A 2, COMPONENTES: COM TAMPA, ADICIONAL: IDENTIFICAÇÃO ALFANUMÉRICA	RACK EM POLIPROPILENO PARA ESTOCAGEM -70°C A + 121°C. COM TAMPA E FECHO. AUTOCLAVÁVEL. COM IDENTIFICAÇÃO ALFA-NUMERICA. CAPACIDADE 100 MICROTUBOS DE 1.5 A 2.0ML. MEDIDAS 141 X 151 X 57 MM.	10	UN		
		SISTEMA FILTRAÇÃO, TIPO: À VÁCUO, MATERIAL: EM PLÁSTICO, COMPOSIÇÃO: COM	SISTEMA DE FILTRAÇÃO COMPLETO PARA 150 ML, ESTÉRIL,				

17	453513	FUNIL, COMPONENTES ADICIONAIS: COM FILTRO 0,22 ?M (ÉSTERES CELULOSE), CAPACIDADE: 150, ESTERILIDADE: ESTÉRIL	EMBALADO INDIVIDUALMENTE, MEMBRANA DE POLIETERSULFONA COM DIÂMETRO DE 0,22 MICROMETROS, APIROGÊNICA	25	UN		
18	437147	SISTEMA FILTRAÇÃO, TIPO: À VÁCUO, MATERIAL: EM PLÁSTICO, COMPOSIÇÃO: COM FUNIL, FRASCO COLETA, COMPONENTES ADICIONAIS: COM FILTRO 0,22 ?M (PES), CAPACIDADE: 1000, ESTERILIDADE: ESTÉRIL	SISTEMA DE FILTRAÇÃO COMPLETO PARA 1000 ML, ESTÉRIL, EMBALADO INDIVIDUALMENTE, MEMBRANA DE POLIETERSULFONA COM DIÂMETRO DE 0,22 MICROMETROS, APIROGÊNICA	120	UN		
19	420641	SISTEMA FILTRAÇÃO, TIPO: À VÁCUO, MATERIAL: EM PLÁSTICO, COMPOSIÇÃO: COM FUNIL, COMPONENTES ADICIONAIS: COM FILTRO 0,22 ?M (PES), CAPACIDADE: 250, ESTERILIDADE: ESTÉRIL	SISTEMA DE FILTRAÇÃO COMPLETO PARA 250 ML, ESTÉRIL, EMBALADO INDIVIDUALMENTE, MEMBRANA DE POLIETERSULFONA COM DIÂMETRO DE 0,22 MICROMETROS, APIROGÊNICA	60	UN		
20	424759	SISTEMA FILTRAÇÃO, TIPO: À VÁCUO, MATERIAL: EM PLÁSTICO, COMPOSIÇÃO: COM FUNIL, FRASCO COLETA, COMPONENTES ADICIONAIS: COM FILTRO 0,22 ?M (PES), CAPACIDADE: 500, ESTERILIDADE: ESTÉRIL	SISTEMA DE FILTRAÇÃO COMPLETO PARA 500 ML, ESTÉRIL, EMBALADO INDIVIDUALMENTE, MEMBRANA DE POLIETERSULFONA COM DIÂMETRO DE 0,22 MICROMETROS, APIROGÊNICA	50	UN		
21	396144	SWAB, MATERIAL: HASTE PLÁSTICA, TIPO PONTA: PONTA EM ALGODÃO HIDRÓFILO, APRESENTAÇÃO*: EMBALAGEM INDIVIDUAL EM TUBO PLÁSTICO, ESTERILIDADE: ESTÉRIL, TIPO DE USO: DESCARTÁVEL		40000	UN		
22	409030	TUBO LABORATÓRIO, TIPO: ENSAIO, MATERIAL: VIDRO, TIPO FUNDO: FUNDO REDONDO, DIMENSÕES: CERCA DE 10 X 75 MM, ADICIONAL: SEM ORLA	TUBOS DE ENSAIO EM VIDRO 12X75MM	18000	UN		
		TUBO LABORATÓRIO, TIPO: ENSAIO, MATERIAL: VIDRO, TIPO	DIMENSOES: 12 X 75 MM, COM TAMPA				

23	409031	FUNDO: FUNDO REDONDO, DIMENSÕES: CERCA DE 10 X 75, ADICIONAL: COM ORLA	FLEXA PARA TUBO DE HEMÓLISE	5000	UN		
24	409760	TUBO LABORATÓRIO, TIPO: CENTRÍFUGA, MATERIAL: POLIPROPILENO, TIPO FUNDO: FUNDO CÔNICO, CAPACIDADE: 15, ACESSÓRIOS: TAMPA ROSQUEÁVEL, GRADUAÇÃO: GRADUADO, USO: AUTOCLAVÁVEL		15000	UN		
25	409050	TUBO LABORATÓRIO, TIPO: CENTRÍFUGA, MATERIAL: POLIPROPILENO, TIPO FUNDO: FUNDO CÔNICO, CAPACIDADE: 50, ACESSÓRIOS: TAMPA ROSQUEÁVEL, GRADUAÇÃO: GRADUADO, ESTERILIDADE: ESTÉRIL, APIROGÊNICO, LIVRE DE DNASE E RNASE, USO: DESCARTÁVEL	TUBOS TIPO FALCON 50 ML ESTÉREIS.	42000	UN		
26	372348	TUBO PARA COLETA DE AMOSTRA BIOLÓGICA, MATERIAL: PLÁSTICO, VOLUME: 2, COMPONENTES: COM CITRATO DE SÓDIO 3,2%, USO: COLETA DE SANGUE, CARACTERÍSTICA ADICIONAL: À VÁCUO, ESTERILIDADE: ESTÉRIL, DESCARTÁVEL	TUBO PARA COLETA DE SANGUE A VACUO VHS COM SISTEMA DE SEGURANCA, EM PET TAMANHO 13 X 75MM, ESTERIL, DESCARTAVEL, INCOLOR, COM CITRATO DE SODIO A 3,2%, VOLUME 2.0ML TUBO TAMPA PRETA	3000	UN		
27	600690	TUBO PARA COLETA DE AMOSTRA BIOLÓGICA, MATERIAL: PLÁSTICO, VOLUME: 10, COMPONENTES: COM ATIVADOR DE COÁGULO, USO: COLETA DE SANGUE, CARACTERÍSTICA ADICIONAL: À VÁCUO, ESTERILIDADE: ESTÉRIL, DESCARTÁVEL	TUBO P/COLETA DE SANGUE A VACUO 10 ML TAMPA VERMELHA	500	UN		
28	372347	TUBO PARA COLETA DE AMOSTRA BIOLÓGICA, MATERIAL: PLÁSTICO, VOLUME: 4,5, COMPONENTES: COM CITRATO DE SÓDIO 3,2%, USO: COLETA DE SANGUE, CARACTERÍSTICA ADICIONAL: À VÁCUO, ESTERILIDADE: ESTÉRIL, DESCARTÁVEL	TUBO TAMPA AZUL	15000	UN		
		TUBO PARA COLETA DE AMOSTRA BIOLÓGICA,	TUBO PARA COLETA A VÁCUO, SECO, MATERIAL PLÁSTICO,				

29	433745	MATERIAL: PLÁSTICO, VOLUME: 4, COMPONENTES: COM ATIVADOR DE COÁGULO, USO: COLETA DE SANGUE, CARACTERÍSTICA ADICIONAL: À VÁCUO, ESTERILIDADE: ESTÉRIL, DESCARTÁVEL	COM SOROCELOLOGICO 4ML ACELERADOR DE COÁGULO TAMPA VERMELHA, COM TARJAS INDICADORAS DE VOLUME DE PREENCHIMENTO	9000	UN		
30	372346	TUBO PARA COLETA DE AMOSTRA BIOLÓGICA, MATERIAL: PLÁSTICO, VOLUME: 10, COMPONENTES: COM HEPARINA DE SÓDIO, USO: COLETA DE SANGUE, CARACTERÍSTICA ADICIONAL: À VÁCUO, ESTERILIDADE: ESTÉRIL, DESCARTÁVEL	TUBO P/COLETA DE SANGUE A VACUO DE 09 A 10 ML TAMPA VERDE	2700	UN		
31	376832	TUBO PARA COLETA DE AMOSTRA BIOLÓGICA, MATERIAL: PLÁSTICO, VOLUME: 8, COMPONENTES: COM ATIVADOR DE COÁGULO E GEL SEPARADOR, USO: COLETA DE SANGUE, CARACTERÍSTICA ADICIONAL: À VÁCUO, ESTERILIDADE: ESTÉRIL, DESCARTÁVEL	TUBO PARA COLETA DE SANGUE A VACUO DE 8,0 A 8,5 ML TAMPA AMARELA	126000	UN		
32	372340	TUBO PARA COLETA DE AMOSTRA BIOLÓGICA, MATERIAL: PLÁSTICO, VOLUME: 4, COMPONENTES: COM EDTA-K3, USO: COLETA DE SANGUE, CARACTERÍSTICA ADICIONAL: À VÁCUO, ESTERILIDADE: ESTÉRIL, DESCARTÁVEL	TUBO PARA COLETA DE SANGUE A VACUO EDTA K3 OU K2, 4 ML. TAMPA ROXA	203000	UN		
33	375901	TUBO PARA COLETA DE AMOSTRA BIOLÓGICA, MATERIAL: PLÁSTICO, VOLUME: 2, COMPONENTES: COM EDTA-K3, USO: MICROCOLETA DE SANGUE, CARACTERÍSTICA ADICIONAL: À VÁCUO, ESTERILIDADE: ESTÉRIL, DESCARTÁVEL	TUBO P/COLETA DE SANGUE A VACUO, C/EDTA-K3 OU K2 P/HEMATOLOGIA, CAP.: 02 ML - TAMPA ROXA	1500	UN		
34	432071	TUBO PARA COLETA DE AMOSTRA BIOLÓGICA, MATERIAL: PLÁSTICO, VOLUME: 4, COMPONENTES: COM FLUORETO DE SÓDIO, USO: COLETA DE SANGUE, CARACTERÍSTICA ADICIONAL: À VÁCUO, ESTERILIDADE: ESTÉRIL, DESCARTÁVEL	TUBO P/COLETA DE SANGUE SOROLOGICO 4,0ML A VACUO, DESC, ESTERIL,C/TAMPA CINZA	1200	UN		

35	409051	TUBO LABORATÓRIO, TIPO: CENTRÍFUGA, MATERIAL: POLIPROPILENO, TIPO FUNDO: FUNDO CÔNICO, CAPACIDADE: 15, ACESSÓRIOS: TAMPA ROSQUEÁVEL, GRADUAÇÃO: GRADUADO, ESTERILIDADE: ESTÉRIL, APIROGÊNICO, LIVRE DE DNASE E RNASE, USO: DESCARTÁVEL	TUBOS TIPO FALCON 15 ML ESTÉREIS.	23000	UN	

1.2. Os bens objeto desta contratação são caracterizados como comuns, uma vez que devem atender aos padrões definidos neste Termopor meio de especificações usuais no mercado.

1.2.1. Somente serão aceitos os produtos que apresentarem o efetivo registro junto a ANVISA, salvo se legalmente dispensados,cabendo ao licitante informar esta condição (dispensa) por escrito no ato da apresentação da proposta de preços.

1.3. N/A.

1.4. O objeto desta contratação não se enquadra como bem de luxo, conforme Decreto nº 10.818, de 27 de setembro de 2021.

1.5. O prazo de vigência da Ata de Registro de Preços (ARP) é de 1 ano, contado a partir do primeiro dia útil da publicação da ARP noPNCP, na forma do art. 84 da Lei nº 14.133/21 e do Art. 22 do Decreto nº 11.462/23, renovável por mais 1 ano, inclusive no seuquantitativo total, observada a Nota Jurídica nº 00075/2024/CNLCA/CGU/AGU.

1.5.1. A quantidade mínima a ser cotada é a quantidade total por ano expressa na tabela do item 1.1.

1.5.2. As descrições dos itens são aquelas contidas no descritivo do CATMAT, ACRESCIDAS DAS DESCRIÇÕESCOMPLEMENTARESAPENAS PARA QUE GARATAM QUE OS ITENS OFERTADOS ATENDAM À NECESSIDADE TÉCNICA DAADMINISTRAÇÃO.

1.5.3. O prazo de vigência da contratação será de 22 dias úteis, contados da seguinte forma: 12 dias úteis para a entrega dos itens acontar do envio formal da nota de empenho ao fornecedor, acrescidos de 3 dias úteis para o recebimento provisório e 7 dias úteis para orecebimento definitivo, prazos que poderão sofrer dilação para os casos de entregas com vícios de qualidade e quantidades, nos termosdo art. 111 da Lei nº 14.133/21.

1.6. N/A.

1.7. N/A.

1.8. N/A.

1.9. O contrato ou outro instrumento hábil que o substitua oferece maior detalhamento das regras que serão aplicadas em relação àvigência da contratação.

1.9.1. No caso de prorrogação da contratação, o Instituto aplicará a sua política de fornecedores por meio da avaliação objetiva dosindicadores de desempenho instituídos, conforme regramento anexo (Anexo III), a qual deverá ser enviada tempestivamente aosfornecedores.

2. FUNDAMENTAÇÃO E DESCRIÇÃO DA NECESSIDADE DA CONTRATAÇÃO

2.1. A fundamentação da contratação e de seus quantitativos encontra-se pormenorizadamente em tópico específico do Estudo Técnico Preliminar (ETP), apêndice deste Termo de Referência.

2.2. N/A.

2.3. O objeto da contratação está previsto no Plano de Contratações Anual de 2026, conforme consta das informações básicas desse Termo de Referência descritas no item 11.2.

3. DESCRIÇÃO DA SOLUÇÃO COMO UM TODO CONSIDERADO O CICLO DE VIDA DO OBJETO E ESPECIFICAÇÃO DO PRODUTO

3.1. A descrição da solução como um todo encontra-se pormenorizada em tópico específico do ETP, apêndice deste Termo de Referência.

4. REQUISITOS DA CONTRATAÇÃO

Sustentabilidade

4.1. Os impactos ambientais estão previstos e tratados no Plano de Gerenciamento de Resíduos de Serviços de Saúde nas unidades da Fiocruz - PGRSS conforme a Resolução da Diretoria Colegiada, da Agência Nacional de Vigilância Sanitária /ANVISA - RDC Nº 222, de 28 de março de 2018.

4.1.2. Em relação aos critérios de sustentabilidade da presente contratação, foram feitas as análises abaixo:

4.1.2.1. Em consulta ao Guia Nacional de Contratações Sustentáveis verifica-se que o objeto da contratação se enquadra no item 8 do Guia e que todas as ações indicadas no campo "providências a serem tomadas" foram contempladas.

4.1.2.2. Em relação ao Plano de Logística Sustentável (art 7º da IN SEGES/ME nº 81, de 25 de novembro de 2022), declaramos que, como o INI está em fase de elaboração de seu PLS próprio, faz-se referência ao normativo atual correspondente, ou seja, o PLS da FIOCRUZ (Portaria SEGES/ME nº 8.678, de 19 de julho de 2021), enquadrando os itens na categoria de Resíduos Infectantes (grupo A - Resíduos de Serviços de Saúde). A logística de descarte está detalhada no item 7 do PGRSS do INI.

Indicação de marcas ou modelos

4.2. N/A.

Da vedação de contratação de marca ou produto

4.3. Não haverá vedação a contratação de marca ou produto.

Da exigência de amostra

4.4. A proposta de preços deverá conter, **como parte integrante**, a ficha técnica, manual ou o catálogo da marca ofertada (preferencialmente em meio digital), sob pena de sua não aceitação. Nos casos em que as informações constantes na ficha técnica, manual ou catálogo apresentados não garantirem ou deixarem claras se o material ofertado atende ou não às especificações, o Pregoeiro poderá exigir amostras, somente para o fornecedor classificado em primeiro lugar. As amostras deverão ser entregues no Serviço de Compras do Instituto em até 3 (três) dias úteis após a solicitação via sistema, sob pena de desclassificação.

4.5. Poderão ser exigidas amostras da totalidade dos itens em licitação, observado o seguinte quantitativo: 1 unidade por item.

4.6. As amostras deverão ser entregues no endereço do Serviço de Compras, situado à Av. Brasil, 4365 Manguinhos Rio de Janeiro - RJ - CEP 21045-900, acompanhadas de relação rubricada pelo credenciado, em 02 (duas) vias, para protocolo, no horário das 08:00 às 17:00 horas ou via postagem, no prazo limite de 3 (três) dias úteis, sendo que a empresa assume total responsabilidade pelo envio, despesas inerentes e por eventual atraso na entrega.

4.7. É facultada a prorrogação do prazo estabelecido, a partir de solicitação fundamentada no chat pelo interessado, antes de findo o prazo.

4.8. No caso de não haver entrega da amostra ou ocorrer atraso na entrega, sem justificativa aceita, ou havendo entrega de amostra fora das especificações previstas, a proposta será recusada e haverá a aplicação de penalidade administrativa, nos termos do item 7.2.1.

4.9. Serão avaliados todos os aspectos constantes da descrição do item (CATMAT e Complementar). A aceitabilidade dar-se-á a partir do momento em que os itens apresentados contenham, ou não, exatamente, as características descritas (por exemplo: SERINGA 3 ML DESCARTÁVEL GRADUADA. Será avaliado, objetivamente, se o item apresentado é uma SERINGA, com capacidade de 3 ML, se é DESCARTÁVEL e se é GRADUADA).

4.9.1. A compatibilidade dos bens ofertados com as especificações demandadas quanto a padrões de qualidade e desempenho será aferida por meio de avaliação legal, técnica e funcional, realizada pela Comissão de Avaliação Técnica e Funcional de Materiais Médico hospitalares do INI.

4.9.1.1 Os critérios de avaliação legal compreendem aspectos de rotulagem, embalagem e documentação pertinentes regulamentados pela ANVISA (RDC 751 de 2022) e junto a Associação Brasileira de Normas Técnicas, caso aplicável.

4.9.1.2. Os critérios de avaliação técnica referem-se a parâmetros de descritivos ou a características específicas dos produtos de acordo com a prática assistencial.

4.9.1.3. Os critérios de avaliação funcional envolvem o desempenho da função a que se destina o produto ou as suas partes avaliadas; critérios de funcionalidade, segurança e eficácia que traduzam a possibilidade de utilização do produto.

4.9.2. A avaliação dos materiais médico-hospitalares será acompanhada dos Instrumentos de Avaliação de Materiais Médico Hospitalares (Anexo IV), os quais ditam as especificações demandadas quanto a padrões de qualidade e desempenho esperadas durante o procedimento técnico dentro dos programas assistenciais.

4.9.3. As informações registradas nestes instrumentos se referem, sempre que disponíveis, à: identificação do produto junto à ANVISA, data de validade, número do lote, tipo de esterilização, quando aplicável, identificação do fornecedor e fabricante, número do processo e da contratação, especificações mínimas requeridas para aquisição do material, e resultado (aprovado, reprovado, desclassificado).

4.9.4. Os Instrumentos de Avaliação de Materiais Médico-hospitalares deverão ser datados e conter pelos menos a assinatura de um membro da Comissão de Avaliação Técnica e Funcional de Materiais Médico-hospitalares do INI.

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

4.11. Se a(s) amostra(s) apresentada(s) pelo primeiro classificado não for(em) aceita(s), será analisada a aceitabilidade da proposta ou lance ofertado pelo segundo classificado. Seguir-se-á com a verificação da(s) amostra(s) e, assim, sucessivamente, até a verificação de uma que atenda às especificações constantes neste Termo de Referência.

4.12. Os exemplares colocados à disposição da Administração serão tratados como protótipos, podendo ser manuseados e desmontados pela equipe técnica responsável pela análise, não gerando direito a ressarcimento.

4.13. Após a divulgação do resultado final do certame, as amostras entregues serão salvaguardadas pelo Instituto para fins de fiscalização e controle até o fim da execução contratual, após o qual poderão ser descartadas pela Administração, sem direito a ressarcimento.

4.14. Os interessados deverão colocar à disposição da Administração todas as condições indispensáveis à realização de testes e fornecer, sem ônus, os manuais impressos em língua portuguesa, necessários ao seu perfeito manuseio, quando for o caso.

Da exigência de carta de solidariedade

4.15. N/A.

Subcontratação

4.16. Não será admitida a subcontratação do objeto contratual.

4.17. a 4.23. N/A.

Garantia da contratação

4.24. Não haverá exigência da garantia da contratação preceituada no art. 96 e seguintes da Lei nº 14.133/21, pelas razões constantes do ETP.

4.25 a 4.40. N/A.

Reserva de cotas para microempresas e empresas de pequeno porte:

4.41. Na presente licitação, NÃO poderá ser aplicada a reserva de cota de até vinte e cinco por cento do objeto para a contratação de microempresas (ME) e empresas de pequeno porte (EPP). O estabelecimento de cotas poderia afastar a participação de potenciais fornecedores para o objeto, pois os quantitativos dos produtos, divididos em cotas, não seriam suficientes para atrair a participação de um maior número de empresas e também poderia ocasionar datas de entregas e características diferentes para o mesmo produto contratado, pois a divisão de itens em cotas abre a possibilidade para que o produto seja arrematado por duas empresas diferentes. A adoção de cotas também pode ocasionar restrição à participação de fabricantes, distribuidores e de empresas de grande porte que atuam no ramo, as quais trabalham com menores custos logísticos e, por vezes, tributários, quando comparados aos fornecedores ME/EPP. Com isso, para o caso, constata-se que há risco de ineficácia do certame se houver o estabelecimento de cotas e, desta forma, imporia ao Instituto a falta dos itens no tratamento dos pacientes do Instituto e na continuação das pesquisas clínicas.

Margem de Preferência

4.42. Em consulta ao anexo I da RESOLUÇÃO SEGES-CICS/MGI Nº 4, DE 18 DE OUTUBRO DE 2024, observa-se que o objeto não se enquadra em margem de preferência.

5. MODELO DE EXECUÇÃO DO OBJETO

Condições de Entrega

5.1. O prazo de entrega dos bens será de 15 dias, contados no envio da nota de empenho, em remessa única por entrega, isto é, não poderá haver fracionamento pelo fornecedor do quantitativo disposto em cada ordem de fornecimento/nota de empenho.

5.1.1. Não poderá haver entregas sem o prévio agendamento devido a política de armazenagem da COGEAD/FIOCRUZ. Os agendamentos deverão ser realizados pelo e-mail: seal@ini.fiocruz.br

5.2. N/A.

5.3. Caso não seja possível a entrega na data assinalada, a empresa deverá comunicar as razões respectivas com pelo menos 2 (dois) dias de antecedência (e-mail: seal@ini.fiocruz.br) para que qualquer pleito de prorrogação de prazo seja analisado, ressalvadas situações de caso fortuito e força maior.

5.4. Os bens deverão ser entregues no seguinte endereço: Avenida Brasil, 4365 –Manguinhos – CEP 21045-900 – SERVIÇO DE ALMOXARIFADO - INSTITUTO NACIONAL DE INFECTOLOGIA – INI/FIOCRUZ.

5.4.1. O prazo de validade dos bens apresentados no ato da entrega não poderá ser inferior a 1 (um) ano ao da data de fabricação.

Garantia, manutenção e assistência técnica

5.5. N/A.

5.6. O prazo de garantia contratual dos bens, complementar à garantia legal, será de, no mínimo, 3 (três) meses, ou pelo prazo fornecido pelo fabricante/fornecedor, se superior, contados a partir do primeiro dia útil subsequente à data do recebimento definitivo do objeto.

5.7. Caso o prazo da garantia oferecida pelo fabricante seja inferior ao estabelecido nesta cláusula, o fornecedor deverá complementar a garantia do bem ofertado pelo período restante.

5.8. A garantia será prestada com vistas a manter os bens fornecidos em perfeitas condições de uso, sem qualquer ônus ou custo adicional para o Contratante.

5.9. A garantia abrange a realização da manutenção corretiva dos bens pelo próprio Contratado, ou, se for o caso, por meio de assistência técnica autorizada, de acordo com as normas técnicas específicas.

5.10. Entende-se por manutenção corretiva aquela destinada a corrigir os defeitos apresentados pelos bens, compreendendo a substituição de peças, a realização de ajustes, reparos e correções necessárias.

5.11. Os bens ou partes que apresentarem vício ou defeito no período de vigência da garantia deverão ser substituídas por outras novas, de primeiro uso, e originais, que apresentem padrões de qualidade e desempenho iguais ou superiores aos aprovados durante o processo licitatório.

5.12. Uma vez notificado, o contratado, se quiser, poderá realizar a inspeção visual em até 5 (cinco) dias, mediante agendamento prévio junto ao fiscal do contrato, e realizará a reparação ou a substituição dos bens que apresentarem vício ou defeito no prazo de até 15 (quinze) dias, contados a partir da data de notificação.

5.13. O prazo indicado no subitem anterior, durante seu transcurso, poderá ser prorrogado uma única vez, por igual período, mediante solicitação escrita e justificada do Contratado, aceita pelo Contratante.

5.14. EXCLUSIVAMENTE PARA O ITEM 7 DA TABELA DO SUBITEM 1.1, os prazos e condições previstas no subitem 5.12 e considerando as especificidades institucionais do INI, quando a notificação se originar de registro formal pelo Núcleo de Segurança do Paciente, Comissão de Infecção Hospitalar ou pelo Serviço de Gestão da Qualidade, o Contratado terá o prazo de até 72 horas para substituir provisoriamente o lote notificado por outro de especificação igual ou superior, de modo a garantir a continuidade dos serviços assistenciais, ambulatoriais e laboratoriais. Nesse caso específico, NÃO se aplica a condição disposta no subitem 5.13.

5.15. Decorrido o prazo para reparos e substituições sem o atendimento da solicitação do Contratante ou a apresentação de justificativas pelo Contratado, fica o Contratante autorizado a contratar empresa diversa para executar os reparos, ajustes ou a substituição do bem ou

de seus componentes, bem como a exigir do Contratado o reembolso pelos custos respectivos, sem que tal fato acarrete a perda da garantia dos equipamentos.

5.16. O custo referente ao transporte dos bens cobertos pela garantia será de responsabilidade do Contratado.

5.17. A garantia legal ou contratual do objeto tem prazo de vigência próprio e desvinculado daquele fixado no contrato, permitindo eventual aplicação de penalidades em caso de descumprimento de alguma de suas condições, mesmo depois de expirada a vigência contratual.

6. MODELO DE GESTÃO DO CONTRATO

6.1. O contrato deverá ser executado fielmente pelas partes, de acordo com as cláusulas avençadas e pelas normas da Lei nº 14.133/21, e cada parte responderá pelas consequências de sua inexecução total ou parcial.

6.2. Em caso de impedimento, ordem de paralisação ou suspensão do contrato, o cronograma de execução será prorrogado automaticamente pelo tempo correspondente, anotadas tais circunstâncias mediante simples apostila.

6.3. As comunicações entre o órgão ou entidade e a contratada devem ser realizadas por escrito sempre que o ato exigir tal formalidade, admitindo-se o uso de mensagem eletrônica para esse fim.

6.4. O órgão ou entidade poderá convocar representante da empresa para adoção de providências que devam ser cumpridas de imediato.

6.5. Após a assinatura do contrato ou instrumento equivalente, o órgão ou entidade poderá convocar o representante da empresa contratada para reunião inicial para apresentação do plano de fiscalização, que conterá informações acerca das obrigações contratuais, dos mecanismos de fiscalização, das estratégias para execução do objeto, do plano complementar de execução da contratada, quando houver, do método de aferição dos resultados e das sanções aplicáveis, dentre outros.

Fiscalização

6.6. A execução do contrato deverá ser acompanhada e fiscalizada pelo(s) fiscal(is) do contrato, ou pelos respectivos substitutos.

Fiscalização Técnica

6.7. O fiscal técnico do contrato acompanhará a execução do contrato, para que sejam cumpridas todas as condições estabelecidas no contrato, de modo a assegurar os melhores resultados para a Administração.

6.8. O fiscal técnico do contrato anotar no histórico de gerenciamento do contrato todas as ocorrências relacionadas à execução do contrato, com a descrição do que for necessário para a regularização das faltas ou dos defeitos observados.

6.9. Identificada qualquer inexecução ou irregularidade, o fiscal técnico do contrato emitirá notificações para a correção da execução do contrato, determinando prazo para a correção.

6.10. O fiscal técnico do contrato informará ao gestor do contrato, em tempo hábil, a situação que demandar decisão ou adoção de medidas que ultrapassem sua competência, para que adote as medidas necessárias e saneadoras, se for o caso.

6.11. No caso de ocorrências que possam inviabilizar a execução do contrato nas datas aprezadas, o fiscal técnico do contrato comunicará o fato imediatamente ao gestor do contrato.

6.12. O fiscal técnico do contrato comunicará ao gestor do contrato, em tempo hábil, o término do contrato sob sua responsabilidade, com vistas à renovação tempestiva ou à prorrogação contratual.

Fiscalização Administrativa

6.13. O fiscal administrativo do contrato verificará a manutenção das condições de habilitação da contratada, acompanhará o empenho, o pagamento, as garantias, as glosas e a formalização de apostilamento e termos aditivos, solicitando quaisquer documentos comprobatórios pertinentes, caso necessário.

6.14. Caso ocorra descumprimento das obrigações contratuais, o fiscal administrativo do contrato atuará tempestivamente na solução do problema, reportando ao gestor do contrato para que tome as providências cabíveis, quando ultrapassar a sua competência.

6.15. N/A.

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

Gestor do Contrato

6.17. Cabe ao gestor do contrato:

6.17.1. Coordenar a atualização do processo de acompanhamento e fiscalização do contrato contendo todos os registros formais da execução no histórico de gerenciamento do contrato, a exemplo da ordem de serviço, do registro de ocorrências, das alterações e das prorrogações contratuais, elaborando relatório com vistas à verificação da necessidade de adequações do contrato para fins de atendimento da finalidade da administração.

6.17.2. Acompanhar os registros realizados pelos fiscais do contrato, de todas as ocorrências relacionadas à execução do contrato e as medidas adotadas, informando, se for o caso, à autoridade superior àquelas que ultrapassarem a sua competência.

6.17.3. Acompanhar a manutenção das condições de habilitação da contratada, para fins de empenho de despesa e pagamento, e anotar os problemas que obstem o fluxo normal da liquidação e do pagamento da despesa no relatório de riscos eventuais.

6.17.4. Emitir documento comprobatório da avaliação realizada pelos fiscais técnico, administrativo e setorial quanto ao cumprimento de obrigações assumidas pelo Contratado, com menção ao seu desempenho na execução contratual, baseado nos indicadores objetivamente definidos e aferidos, e a eventuais penalidades aplicadas, devendo constar do cadastro de atesto de cumprimento de obrigações.

6.17.5. Tomar providências para a formalização de processo administrativo de responsabilização para fins de aplicação de sanções, a ser conduzido pela comissão de que trata o art. 158 da Lei nº 14.133/21, ou pelo agente ou pelo setor com competência para tal, conforme o caso.

6.17.6. Elaborar relatório final com informações sobre a consecução dos objetivos que tenham justificado a contratação e eventuais condutas a serem adotadas para o aprimoramento das atividades da Administração.

6.17.7. Enviar a documentação pertinente ao setor de contratos para a formalização dos procedimentos de liquidação e pagamento, no valor dimensionado pela fiscalização e gestão nos termos do contrato.

7. INFRAÇÕES E SANÇÕES ADMINISTRATIVAS

7.1. Comete infração administrativa, nos termos da Lei nº 14.133/21, o Contratado que:

- a. der causa à inexecução parcial do contrato;
- b. der causa à inexecução parcial do contrato que cause grave dano à Administração ou ao funcionamento dos serviços públicos ou ao interesse coletivo;
- c. der causa à inexecução total do contrato;
- d. ensejar o retardamento da execução ou da entrega do objeto da contratação sem motivo justificado;
- e. apresentar documentação falsa ou prestar declaração falsa durante a execução do contrato;
- f. praticar ato fraudulento na execução do contrato;
- g. comportar-se de modo inidôneo ou cometer fraude de qualquer natureza;
- h. praticar ato lesivo previsto no art. 5º da Lei nº 12.846/13.

7.2. Serão aplicadas ao Contratado que incorrer nas infrações acima descritas as seguintes sanções:

7.2.1. Advertência, quando o Contratado der causa à inexecução parcial do contrato, sempre que não se justificar a imposição de penalidade mais grave ou quando o licitante deixar imotivadamente de entregar as amostras requeridas, nos termos do item 4.4 e seguintes;

7.2.2. Impedimento de licitar e contratar, quando praticadas as condutas descritas nas alíneas “b”, “c” e “d” do subitem acima, sempre que não se justificar a imposição de penalidade mais grave;

7.2.3. Declaração de inidoneidade para licitar e contratar, quando praticadas as condutas descritas nas alíneas “e”, “f”, “g” e “h” do subitem acima, bem como nas alíneas “b”, “c” e “d”, que justifiquem a imposição de penalidade mais grave; e

7.2.4. Multa:

7.2.4.1. Moratória, para as infrações descritas no item “d”, de 0,5% (meio por cento) por dia de atraso injustificado sobre o valor da parcela inadimplida, até o limite de 15% (quinze por cento).

7.2.4.2. ~~N/A.~~

~~7.2.4.2.1. N/A.~~

7.2.4.3. Compensatória, para as infrações descritas acima alíneas “e” a “h” de 20% (vinte por cento) a 30% (trinta por cento) do valor da contratação.

7.2.4.4. Compensatória, para a inexecução total do contrato prevista acima na alínea “c”, de 20% (vinte por cento) a 30% (trinta por cento) do valor da contratação.

7.2.4.5. Compensatória, para a infração descrita acima na alínea “b”, de 15% (quinze por cento) a 25% (vinte por cento) do valor da parcela inadimplida.

7.2.4.6. Compensatória, em substituição à multa moratória para a infração descrita acima na alínea “d”, de 15 % (quinze por cento) a 25% (vinte e cinco por cento) do valor da parcela inadimplida, podendo chegar a 30% (trinta por cento) do valor total do contrato se a inexecução for total.

7.2.4.7. Compensatória, para a infração descrita acima na alínea “a”, de 15% (quinze por cento) a 20% (vinte por cento) do valor da parcela inadimplida.

7.3. A aplicação das sanções previstas neste Termo de Referência não exclui, em hipótese alguma, a obrigação de reparação integral do dano causado ao Contratante.

7.4. Todas as sanções previstas neste Termo de Referência poderão ser aplicadas cumulativamente com a multa.

7.5. Antes da aplicação da multa será facultada a defesa do interessado no prazo de 15 (quinze) dias úteis, contado da data de sua intimação.

7.6. Se a multa aplicada e as indenizações cabíveis forem superiores ao valor do pagamento eventualmente devido pelo Contratante ao Contratado, além da perda desse valor, a diferença será cobrada em processo administrativo ou será cobrada judicialmente.

7.7. A multa poderá ser recolhida administrativamente no prazo máximo de 10 (dez) dias, a contar da data do recebimento da comunicação enviada pela autoridade competente.

7.8. A aplicação das sanções realizar-se-á em processo administrativo que assegure o contraditório e a ampla defesa ao Contratado, observando-se o procedimento previsto no caput e parágrafos do art. 158 da Lei nº 14.133/21, para as penalidades de impedimento de licitar e contratar e de declaração de inidoneidade para licitar ou contratar.

7.8.1. Para a garantia da ampla defesa e contraditório, as notificações serão enviadas eletronicamente para os endereços de e-mail informados na proposta comercial, bem como os cadastrados pela empresa no SICAF.

7.8.2. Os endereços de e-mail informados na proposta comercial e/ou cadastrados no SICAF serão considerados de uso contínuo da empresa, não cabendo alegação de desconhecimento das comunicações a eles comprovadamente enviadas.

7.9. Na aplicação das sanções serão considerado

7.9.1. A natureza e a gravidade da infração cometida;

7.9.2. As peculiaridades do caso concreto;

7.9.3. As circunstâncias agravantes ou atenuantes;

7.9.4. Os danos que dela provierem para o Contratante; e

7.9.5. A implantação ou o aperfeiçoamento de programa de integridade, conforme normas e orientações dos órgãos de controle.

7.10. Os atos previstos como infrações administrativas na Lei nº 14.133/21, ou em outras leis de licitações e contratos da Administração Pública que também sejam tipificados como atos lesivos na Lei nº 12.846/13, serão apurados e julgados conjuntamente, nos mesmos autos, observados o rito procedimental e autoridade competente definidos na referida Lei.

7.11. A personalidade jurídica do Contratado poderá ser desconsiderada sempre que utilizada com abuso do direito para facilitar, encobrir ou dissimular a prática dos atos ilícitos previstos neste Termo de Referência 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, em todos os casos, o contraditório, a ampla defesa e a obrigatoriedade de análise jurídica prévia.

7.12. O Contratante deverá, no prazo máximo de 15 (quinze) dias úteis, contado da data de aplicação da sanção, informar e manter atualizados os dados relativos às sanções por ela aplicadas, para fins de 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.

7.12.1. As penalidades serão obrigatoriamente registradas no SICAF.

7.12.2. As dívidas líquidas, certas e exigíveis advindas de sanções pecuniárias não adimplidas pelo Contratado serão levadas à inscrição no CADIN (Cadastro Informativo de créditos não quitados do setor público federal), conforme preceituado pela Lei nº 10.522/02.

7.13. 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 nº 14.133/21.

7.14. Os débitos do Contratado para com a Administração Contratante, resultantes de multa administrativa e/ou indenizações, não inscritos em dívida ativa, poderão ser compensados, total ou parcialmente, com os créditos devidos pelo referido órgão decorrentes deste mesmo contrato ou de outros contratos administrativos que o Contratado possua com o mesmo órgão ora Contratante, na forma da Instrução Normativa SEGES/ME nº 26, de 13 de abril de 2022.

8. CRITÉRIOS DE MEDIÇÃO E DE PAGAMENTO

Recebimento

8.1. Os bens serão recebidos provisoriamente, de forma sumária, no ato da entrega, juntamente com a nota fiscal ou instrumento de cobrança equivalente, pelo(a) responsável pelo acompanhamento e fiscalização do contrato, para efeito de posterior verificação de sua conformidade com as especificações constantes no Termo de Referência e na proposta.

8.1.1. Somente serão aceitos os bens das marcas ofertadas pelos licitantes e registrados na Ata de homologação e adjudicação, podendo ocorrer a substituição da marca por outra similar e aprovada pela Administração exclusivamente na ocorrência de força maior ou caso fortuito justificados e comprovados pelos contratados.

8.1.2. No caso acima, não poderá ser ofertada marca já desclassificada ou reprovada durante o processo licitatório. Para ser aceita, a marca ofertada deverá seguir o mesmo rito e condições de aprovação dispostas nos itens 4.4 a 4.9.13 e 4.12 a 4.14.

8.2. Os bens poderão ser rejeitados, no todo ou em parte, inclusive antes do recebimento provisório, quando em desacordo com as especificações constantes no Termo de Referência e na proposta, devendo ser substituídos no prazo de 03 (três) dias úteis, a contar da notificação da contratada, às suas custas, sem prejuízo da aplicação das penalidades.

8.3. O recebimento definitivo ocorrerá no prazo de até 7 (sete) dias úteis, a contar do recebimento da nota fiscal ou instrumento de cobrança equivalente pela Administração, após a verificação da qualidade e quantidade do material e consequente aceitação mediante termo detalhado.

8.4. Para as contratações decorrentes de despesas cujos valores não ultrapassem o limite de que trata o inciso II do art. 75 da Lei nº 14.133/21, o prazo máximo para o recebimento definitivo será de até 04 (quatro) dias úteis.

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

8.6. No caso de controvérsia sobre a execução do objeto, quanto à dimensão, qualidade e quantidade, deverá ser observado o teor do art. 143 da Lei nº 14.133/21, comunicando-se à empresa para emissão de Nota Fiscal quanto à parcela incontestada da execução do objeto, para efeito de liquidação e pagamento.

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

8.8. O recebimento provisório ou definitivo não excluirá a responsabilidade civil pela solidez e pela segurança dos bens nem a responsabilidade ético-profissional pela perfeita execução do contrato.

8.9. ~~N/A.~~

Liquidação

8.10. Recebida a Nota Fiscal ou documento de cobrança equivalente, correrá o prazo de dez dias úteis para fins de liquidação, na forma desta seção, prorrogáveis por igual período, nos termos do art. 7º, §3º da Instrução Normativa SEGES/ME nº 77/2022.

8.11. O prazo de que trata o item anterior será reduzido à metade, mantendo-se a possibilidade de prorrogação, no caso de contratações decorrentes de despesas cujos valores não ultrapassem o limite de que trata o inciso II do art. 75 da Lei nº 14.133/21.

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

8.12.1. O prazo de validade;

8.12.2. A data da emissão;

8.12.3. Os dados do contrato e do órgão contratante;

8.12.4. O período respectivo de execução do contrato;

8.12.5. O valor a pagar; e

8.12.6. Eventual destaque do valor de retenções tributárias cabíveis.

8.13. Havendo erro na apresentação da nota fiscal ou instrumento de cobrança equivalente, ou circunstância que impeça a liquidação da despesa, esta ficará sobrestada até que o Contratado providencie as medidas saneadoras, reiniciando-se o prazo após a comprovação da regularização da situação, sem ônus ao Contratante;

8.14. A nota fiscal ou instrumento de cobrança equivalente deverá ser obrigatoriamente acompanhado da comprovação da regularidade fiscal, constatada por meio de consulta on-line ao SICAF ou, na impossibilidade de acesso ao referido Sistema, mediante consulta aos sítios eletrônicos oficiais ou à documentação mencionada no art. 68 da Lei nº 14.133/21.

8.15. A Administração deverá realizar consulta ao SICAF para:

8.15.1. Verificar a manutenção das condições de habilitação exigidas; e

8.15.2. Identificar possível razão que impeça a participação em licitação/contratação no âmbito do órgão ou entidade, tais como a proibição de contratar com a Administração ou com o Poder Público, bem como ocorrências impeditivas indiretas.

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

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

8.18. Persistindo a irregularidade, o Contratante deverá adotar as medidas necessárias à rescisão contratual nos autos do processo administrativo correspondente, assegurada ao Contratado a ampla defesa.

8.19. Havendo a efetiva execução do objeto, os pagamentos serão realizados normalmente, até que se decida pela rescisão do contrato, caso o Contratado não regularize sua situação junto ao SICAF.

Prazo de pagamento

8.20. O pagamento será efetuado no prazo de até 10 (dez) dias úteis contados da finalização da liquidação da despesa, conforme seção anterior, nos termos da Instrução Normativa SEGES/ME nº 77, de 2022.

8.21. No caso de atraso pelo Contratante, os valores devidos ao Contratado serão atualizados monetariamente entre o termo final do prazo de pagamento até a data de sua efetiva realização, mediante aplicação do índice IPC-A, de correção monetária, já que "O Governo Federal usa o IPC-A como o índice oficial de inflação do Brasil." (fonte <https://www.ibge.gov.br/explica/inflacao.php>).

Forma de pagamento

8.22. O pagamento será realizado por meio de ordem bancária, para crédito em banco, agência e conta corrente indicados pelo Contratado.

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

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

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

8.26. O Contratado regularmente optante pelo Simples Nacional, nos termos da Lei Complementar nº 123/06, não sofrerá a retenção tributária quanto aos impostos e contribuições abrangidos por aquele regime. No entanto, o pagamento ficará condicionado à apresentação de comprovação, por meio de documento oficial, de que faz jus ao tratamento tributário favorecido previsto na referida Lei Complementar.

Antecipação de pagamento

8.27. A presente contratação NÃO permite a antecipação de pagamento.

8.28. a 8.37. N/A.

Cessão de Crédito

8.38. As cessões de crédito dependerão de prévia aprovação do Contratante.

8.38.1. A eficácia da cessão de crédito, em relação à Administração, está condicionada à celebração de termo aditivo ao contrato administrativo.

8.38.2. Sem prejuízo do regular atendimento da obrigação contratual de cumprimento de todas as condições de habilitação por parte do Contratado (cedente), a celebração do aditamento de cessão de crédito e a realização dos pagamentos respectivos também se condicionam à regularidade fiscal e trabalhista do cessionário, bem como à certificação de que o cessionário não se encontra impedido de licitar e contratar com o Poder Público, conforme a legislação em vigor, ou de receber benefícios ou incentivos fiscais ou creditícios, direta ou indiretamente, conforme o art. 12 da Lei nº 8.429/92, nos termos do Parecer JL-01, de 18 de maio de 2020.

8.38.3. O crédito a ser pago à cessionária é exatamente aquele que seria destinado à cedente (Contratado) pela execução do objeto contratual, restando absolutamente incólumes todas as defesas e exceções ao pagamento e todas as demais cláusulas exorbitantes ao direito comum aplicáveis no regime jurídico de direito público incidente sobre os contratos administrativos, incluindo a possibilidade de pagamento em conta vinculada ou de pagamento pela efetiva comprovação do fato gerador, quando for o caso, e o desconto de multas, glosas e prejuízos causados à Administração.

8.38.4. A cessão de crédito não afetará a execução do objeto contratado, que continuará sob a integral responsabilidade do Contratado.

8.39. O disposto nesta seção não afeta as operações de crédito de que trata a Instrução Normativa SEGES/MGI nº 82, de 21 de fevereiro de 2025, as quais ficam por esta regidas.

Reajuste

8.40. Os preços inicialmente contratados são fixos e irreajustáveis no prazo de um ano contado da data do orçamento estimado, em 29/07/2026..

8.41. Após o interregno de um ano, e independentemente de pedido do Contratado, os preços iniciais serão reajustados, mediante a aplicação, pelo Contratante, do índice IPC-A, exclusivamente para as obrigações iniciadas e concluídas após a ocorrência da anualidade.

8.42. Nos reajustes subsequentes ao primeiro, o interregno mínimo de um ano será contado a partir dos efeitos financeiros do último reajuste.

8.43. No caso de atraso ou não divulgação do(s) índice (s) de reajustamento, o Contratante pagará ao Contratado a importância calculada pela última variação conhecida, liquidando a diferença correspondente tão logo seja(m) divulgado(s) o(s) índice(s) definitivo(s).

8.44. Nas aferições finais, o(s) índice(s) utilizado(s) para reajuste será(ão), obrigatoriamente, o(s) definitivo(s).

8.45. Caso o(s) índice(s) estabelecido(s) para reajustamento venha(m) a ser extinto(s) ou de qualquer forma não possa(m) mais ser utilizado(s), será(ão) adotado(s), em substituição, o(s) que vier(em) a ser determinado(s) pela legislação então em vigor.

8.46. Na ausência de previsão legal quanto ao índice substituto, as partes elegerão novo índice oficial, para reajustamento do preço do valor remanescente, por meio de termo aditivo.

8.47. O reajuste será realizado por apostilamento.

9. FORMA E CRITÉRIOS DE SELEÇÃO DO FORNECEDOR E FORMA DE FORNECIMENTO

Forma de seleção e critério de julgamento da proposta

9.1. O fornecedor será selecionado por meio da realização de procedimento de LICITAÇÃO, na modalidade PREGÃO, sob a forma ELETRÔNICA, com adoção do critério de julgamento pelo MENOR PREÇO POR ITEM.

9.2. N/A.

9.2.1. Não Haverá a formação de cadastro de reserva.

Forma de fornecimento

9.3. O fornecimento do objeto será integral e em parcela única por nota de empenho, observado o disposto no item 5.1.

Critérios de aceitabilidade de preços

9.4. Em se tratando de contratação para registro de preços, caso adotado o critério de julgamento de menor preço ou de maior desconto por grupo de itens, o critério de aceitabilidade de preços unitários máximos será:

9.4.1. Valores unitários: Não serão aceitos valores superiores aos previstos na planilha de composição de preços anexa ao edital.

Exigências de habilitação

9.5. Para fins de habilitação, deverá o interessado comprovar os seguintes requisitos:

Habilitação jurídica

9.6. Pessoa física: cédula de identidade (RG) ou documento equivalente que, por força de lei, tenha validade para fins de identificação em todo o território nacional;

9.7. Empresário individual: inscrição no Registro Público de Empresas Mercantis, a cargo da Junta Comercial da respectiva sede;

9.8. Microempreendedor Individual - MEI: Certificado da Condição de Microempreendedor Individual - CCMEI, cuja aceitação ficará condicionada à verificação da autenticidade no sítio <https://www.gov.br/empresas-e-negocios/pt-br/empreendedor>;

9.9. Sociedade empresária, sociedade limitada unipessoal – SLU ou sociedade identificada como empresa individual de responsabilidade limitada - EIRELI: inscrição do ato constitutivo, estatuto ou contrato social no Registro Público de Empresas Mercantis, a cargo da Junta Comercial da respectiva sede, acompanhada de documento comprobatório de seus administradores;

9.10. Sociedade empresária estrangeira: portaria de autorização de funcionamento no Brasil, publicada no Diário Oficial da União e arquivada na Junta Comercial da unidade federativa onde se localizar a filial, agência, sucursal ou estabelecimento, a qual será considerada como sua sede, conforme Instrução Normativa DREI/ME n.º 77, de 18 de março de 2020;

9.11. Sociedade simples: inscrição do ato constitutivo no Registro Civil de Pessoas Jurídicas do local de sua sede, acompanhada de documento comprobatório de seus administradores;

9.12. Filial, sucursal ou agência de sociedade simples ou empresária: inscrição do ato constitutivo da filial, sucursal ou agência da sociedade simples ou empresária, respectivamente, no Registro Civil das Pessoas Jurídicas ou no Registro Público de Empresas Mercantis onde opera, com averbação no Registro onde tem sede a matriz;

9.13. Sociedade cooperativa: ata de fundação e estatuto social, com a ata da assembleia que o aprovou, devidamente arquivado na Junta Comercial ou inscrito no Registro Civil das Pessoas Jurídicas da respectiva sede, além do registro de que trata o art. 107 da Lei nº 5.764 /71.

9.14. N/A.

9.15. Os documentos apresentados deverão estar acompanhados de todas as alterações ou da consolidação respectiva.

Habilitação fiscal, social e trabalhista

9.16. Prova de inscrição no Cadastro Nacional de Pessoas Jurídicas ou no Cadastro de Pessoas Físicas, conforme o caso;

9.17. Prova de regularidade fiscal perante a Fazenda Nacional, mediante apresentação de certidão expedida conjuntamente pela Secretaria da Receita Federal do Brasil (RFB) e pela Procuradoria-Geral da Fazenda Nacional (PGFN), referente a todos os créditos tributários federais e à Dívida Ativa da União (DAU) por elas administrados, inclusive aqueles relativos à Seguridade Social, nos termos da Portaria Conjunta nº 1.751, de 02 de outubro de 2014, do Secretário da Receita Federal do Brasil e da Procuradora-Geral da Fazenda Nacional;

9.18. Prova de regularidade com o Fundo de Garantia do Tempo de Serviço (FGTS);

9.19. Prova de inexistência de débitos inadimplidos perante a Justiça do Trabalho, mediante a apresentação de certidão negativa ou positiva com efeito de negativa, nos termos do Título VII-A da Consolidação das Leis do Trabalho, aprovada pelo Decreto-Lei nº 5.452/43;

9.20. Prova de inscrição no cadastro de contribuintes Estadual ou Distrital relativo ao domicílio ou sede do fornecedor, pertinente ao seu ramo de atividade e compatível com o objeto contratual;

9.21. Prova de regularidade com a Fazenda Estadual ou Distrital do domicílio ou sede do fornecedor, relativa à atividade em cujo exercício contrata ou concorre;

9.22. Caso o fornecedor seja considerado isento dos tributos relacionados ao objeto contratual, deverá comprovar tal condição mediante a apresentação de declaração da Fazenda respectiva do seu domicílio ou sede, ou outra equivalente, na forma da lei.

9.23. O fornecedor enquadrado como microempreendedor individual que pretenda auferir os benefícios do tratamento diferenciado previstos na Lei Complementar nº. 123/06, estará dispensado da prova de inscrição nos cadastros de contribuintes estadual e municipal.

Qualificação Econômico-Financeira

9.24. Certidão negativa de insolvência civil expedida pelo distribuidor do domicílio ou sede do interessado, caso se trate de pessoa física, desde que admitida a sua participação na licitação/contratação, ou de sociedade simples;

9.25. Certidão negativa de falência expedida pelo distribuidor da sede do fornecedor;

9.26. Balanço patrimonial, demonstração de resultado de exercício e demais demonstrações contábeis dos dois últimos exercícios sociais, já exigíveis e apresentados na forma da lei, comprovando, índices de Liquidez Geral (LG), Liquidez Corrente (LC), e Solvência Geral (SG) superiores a 1 (um), obtidos por meio da aplicação das seguintes fórmulas:

LG =

Ativo Circulante + Realizável a Longo Prazo

Passivo Circulante + Passivo Não Circulante

SG =

Ativo Total

Passivo Circulante + Passivo Não Circulante

LC =

Ativo Circulante

Passivo Circulante

9.27. Caso a empresa interessada apresente resultado inferior ou igual a 1 (um) em qualquer dos índices de Liquidez Geral (LG), Solvência Geral (SG) e Liquidez Corrente (LC), será exigido para fins de habilitação patrimônio líquido mínimo de 10% do valor total ofertado pela licitante.

9.28. Os indicadores fixados acima deverão ser atingidos em cada um dos dois últimos exercícios sociais, sob pena de inabilitação;

9.29. Os documentos referidos acima limitar-se-ão ao último exercício no caso de a pessoa jurídica ter sido constituída há menos de 2 (dois) anos;

9.30. Os documentos referidos acima deverão ser exigidos com base no limite definido pela Receita Federal do Brasil para transmissão da Escrituração Contábil Digital - ECD ao Sped.

9.31. As empresas criadas no exercício financeiro da licitação/contratação deverão atender a todas as exigências da habilitação e poderão substituir os demonstrativos contábeis pelo balanço de abertura.

9.32. O atendimento dos índices econômicos previstos neste item deverá ser atestado mediante declaração assinada por profissional habilitado da área contábil, apresentada pelo fornecedor.

Qualificação Técnica

9.33. a 9.35. N/A.

Disposições gerais sobre habilitação

9.36. 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.

9.37. Na hipótese de o fornecedor ser empresa estrangeira que não funcione no País, para assinatura do contrato ou da ata de registro de preços ou do aceite do instrumento equivalente, os documentos exigidos para a habilitação serão traduzidos por tradutor juramentado no País e apostilados nos termos do disposto no Decreto nº 8.660/16, ou de outro que venha a substituí-lo, ou consularizados pelos respectivos consulados ou embaixadas.

9.38. Não serão aceitos documentos de habilitação com indicação de CNPJ/CPF diferentes, salvo aqueles legalmente permitidos.

9.39. Se o fornecedor for a matriz, todos os documentos deverão estar em nome da matriz, e se o fornecedor for a filial, todos os documentos deverão estar em nome da filial, exceto para atestados de capacidade técnica, e no caso daqueles documentos que, pela própria natureza, comprovadamente, forem emitidos somente em nome da matriz.

9.40. Serão aceitos registros de CNPJ de fornecedor matriz e filial com diferenças de números de documentos pertinentes ao CND e ao CRF/FGTS, quando for comprovada a centralização do recolhimento dessas contribuições.

10. ESTIMATIVAS DO VALOR DA CONTRATAÇÃO

10.1. a 10.2. N/A.

10.3. O custo estimado da contratação DEVERÁ possuir caráter sigiloso e, nesse caso, será tornado público apenas e imediatamente após o julgamento das propostas.

10.3.1. Quando as propostas permanecerem com preços acima do orçamento estimado, o custo estimado da contratação será tornado público após a fase de lances.

10.4. A estimativa de custo levou em consideração o risco envolvido na contratação e sua alocação entre Contratante e Contratado, conforme especificado na matriz de risco constante do Contrato.

10.5. Em caso de Registro de Preços, os preços registrados poderão ser alterados ou atualizados em decorrência de eventual redução dos preços praticados no mercado ou de fato que eleve o custo dos bens, das obras ou dos serviços registrados, nas seguintes situações:

10.5.1. Em caso de força maior, caso fortuito ou fato do príncipe ou em decorrência de fatos imprevisíveis ou previsíveis de consequências incalculáveis, que inviabilizem a execução da ata tal como pactuada, nos termos do disposto na alínea “d” do inciso II do caput do art. 124 da Lei nº 14.133/21;

10.5.2. Em caso de criação, alteração ou extinção de quaisquer tributos ou encargos legais ou superveniência de disposições legais, com comprovada repercussão sobre os preços registrados;

10.5.3. Serão reajustados os preços registrados, respeitada a contagem da anualidade e o índice previsto para a contratação; ou

10.5.4. Poderão ser repactuados, a pedido do interessado, conforme critérios definidos para a contratação.

11. ADEQUAÇÃO ORÇAMENTÁRIA

11.1. As despesas decorrentes da presente contratação correrão à conta de recursos específicos consignados no Orçamento Geral da União.

11.2. A contratação será atendida pela seguinte dotação:

- I. Gestão/unidade: UASG 254492 – Instituto Nacional de Infectologia Evandro Chagas;
- II. Fonte de recursos: 6153 A1INI;
- III. Programa de trabalho: 172780;
- IV. Elemento de despesa: 33903011; e
- V. Plano interno: N/A.

11.3. A dotação relativa aos exercícios financeiros subsequentes, se for o caso, será indicada após aprovação da Lei Orçamentária respectiva e liberação dos créditos correspondentes, mediante apostilamento.

12. DISPOSIÇÕES FINAIS

12.1. As informações contidas neste Termo de Referência não são classificadas como sigilosas, exceto o custo estimado da contratação, que possui caráter sigiloso até o julgamento das propostas.

13. ANEXO I

ANEXO I - Regras aplicáveis ao instrumento substitutivo ao contrato

(Contratações disciplinadas pelo art. 34 do Decreto nº 11.462/23)

FORMALIZAÇÃO DA CONTRATAÇÃO

- 1.1. O adjudicatário terá o prazo estabelecido em edital, contado a partir da data de sua convocação, para aceitar o instrumento equivalente ao contratoconstante deste Anexo, sob pena de decair do direito à contratação, sem prejuízo das sanções previstas.
- 1.2. O prazo poderá ser prorrogado, por igual período, por solicitação justificada do adjudicatário e aceita pela Administração.
- 1.3. O aceite do instrumento equivalente pelo adjudicatário implica no reconhecimento de que:
 - 1.3.1. O referido instrumento substitui o termo de contrato, sendo-lhe aplicáveis as disposições da Lei nº 14.133/21; e
 - 1.3.2. O contratado se vincula à sua proposta e às previsões contidas no Edital, no Termo de Referência e em seus anexos, conforme Termo de Ciência e Concordância (Anexo II).

VIGÊNCIA E PRORROGAÇÃO

- 2.1. O prazo de vigência da Ata de Registro de Preços (ARP) é de 1 ano, contado a partir do primeiro dia útil da publicação da ARP no PNCP, na forma do art. 84 da Lei nº 14.133/21 e do Art. 22 do Decreto nº 11.462/23, renovável por mais 1 ano, inclusive no seu quantitativo total, observada a Nota Jurídica nº 00075/2024/CNLCA/CGU/AGU.
 - 2.1.1. O prazo de vigência da contratação será de 22 dias úteis, contados da seguinte forma: 12 dias úteis para a entrega dos itens a contar do envio formal da nota de empenho ao fornecedor, acrescidos de 3 dias úteis para o recebimento provisório e 7 dias úteis para o recebimento definitivo, prazos que poderão sofrer dilação para os casos de entregas com vícios de qualidade e quantidades, nos termos do art. 111 da Lei nº 14.133/21
- 2.2. O prazo de vigência será automaticamente prorrogado, independentemente de termo aditivo, quando o objeto não for concluído no período firmado acima, ressalvadas as providências cabíveis no caso de culpa do Contratado, previstas neste instrumento.
- 2.3. Para a renovação da ARP, o Instituto aplicará a sua política de fornecedores por meio da avaliação objetiva dos indicadores de desempenhos instituídos, conforme regramento anexo (Anexo III ao Termo de Referência), a qual deverá ser enviada tempestivamente aos fornecedores.
- 2.4. A prorrogação de que trata este item é condicionada ao ateste, pela autoridade competente, de que as condições e os preços permanecem vantajosos para a Administração, permitida a negociação com o Contratado, bem como à inexistência de registros no Cadastro Nacional de Empresas Inidôneas e Suspensas (CEIS), no Cadastro Nacional de Empresas Punidas (CNEP), instituídos no âmbito do Poder Executivo Federal, no Cadastro Informativo de créditos não quitados do setor público federal (Cadin) e no SICAF.
- 2.5. O Contratado não tem direito subjetivo à prorrogação contratual.
- 2.6. A prorrogação contratual deverá ser promovida mediante celebração de termo aditivo.
- 2.7. A contratação não poderá ser prorrogada quando o Contratado tiver sido penalizado nas sanções de declaração de inidoneidade ou impedimento de licitar e contratar com poder público, observadas as abrangências de aplicação.
- 2.8. N/A.

3. OBRIGAÇÕES DO CONTRATANTE

3.1. São obrigações do Contratante:

3.1.1. Exigir o cumprimento de todas as obrigações assumidas pelo Contratado, de acordo com o Termo de Referência e seus anexos;

3.1.2. Receber o objeto no prazo e condições estabelecidas no Termo de Referência;

3.1.3. Notificar o Contratado, por escrito, sobre vícios, defeitos incorreções, imperfeições, falhas ou irregularidades verificadas na execução do objeto contratual, fixando prazo para que seja substituído, reparado ou corrigido, total ou parcialmente, às suas expensas, certificando-se de que as soluções por ele propostas sejam as mais adequadas;

3.1.4. Acompanhar e fiscalizar a execução contratual e o cumprimento das obrigações pelo Contratado;

3.1.5. Efetuar o pagamento ao Contratado do valor correspondente ao fornecimento do objeto, no prazo, forma e condições estabelecidos no Termo de Referência e neste Anexo;

3.1.6. Aplicar ao Contratado as sanções previstas na lei e no Termo de Referência;

3.1.7. Cientificar o órgão de representação judicial da Advocacia-Geral da União para adoção das medidas cabíveis quando do descumprimento de obrigações pelo Contratado;

3.1.8. Explicitamente emitir decisão sobre todas as solicitações e reclamações relacionadas à execução contratual, ressalvados os requerimentos manifestamente impertinentes, meramente protelatórios ou de nenhum interesse para a boa execução do ajuste.

3.1.8.1. A Administração terá o prazo de 5 (cinco) dias, a contar da data do protocolo do requerimento para decidir, admitida a prorrogação motivada, por igual período.

3.1.9. Responder eventuais pedidos de reestabelecimento do equilíbrio econômico-financeiro feitos pelo Contratado no prazo máximo de 5 (cinco) dias úteis.

3.1.10. N/A.

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

4. OBRIGAÇÕES DO CONTRATADO

4.1. O Contratado deve cumprir todas as obrigações constantes do Termo de Referência e deste Anexo, assumindo como exclusivamente seus os riscos e as despesas decorrentes da boa e perfeita execução do objeto, observando, ainda, as obrigações a seguir dispostas:

4.1.1. Entregar o objeto acompanhado do manual do usuário, com uma versão em português, e da relação da rede de assistência técnica autorizada;

4.1.2. Responsabilizar-se pelos vícios e danos decorrentes do objeto, de acordo com o Código de Proteção e Defesa do Consumidor (CPDC), inclusive pelos vícios redibitórios, observando os prazos decadenciais legais;

4.1.3. Comunicar ao Contratante, no prazo máximo de 24 (vinte e quatro) horas que antecede a data da entrega, os motivos que impossibilitem o cumprimento do prazo previsto, com a devida comprovação;

4.1.4. Atender às determinações regulares emitidas pelo fiscal ou gestor contratuais ou autoridade superior e prestar todo esclarecimento ou informação por eles solicitados;

4.1.5. Reparar, corrigir, remover, reconstruir ou substituir, às suas expensas, no total ou em parte, no prazo fixado pelo fiscal contratual, os bens nos quais se verificarem vícios, defeitos ou incorreções resultantes da execução ou dos materiais empregados;

4.1.6. Responsabilizar-se pelos vícios e danos decorrentes da execução do objeto, bem como por todo e qualquer dano causado à Administração ou terceiros, não reduzindo essa responsabilidade a fiscalização ou o acompanhamento da execução contratual pelo Contratante, que ficará autorizado a descontar dos pagamentos devidos ou da garantia, caso exigida, o valor correspondente aos danos sofridos;

4.1.7. Quando não for possível a verificação da regularidade no Sistema de Cadastro de Fornecedores – SICAF, o Contratado deverá entregar ao setor responsável pela fiscalização contratual, junto com a Nota Fiscal para fins de pagamento, os seguintes documentos:

4.1.7.1. Prova de regularidade relativa à Seguridade Social;

4.1.7.2. Certidão conjunta relativa aos tributos federais e à Dívida Ativa da União;

4.1.7.3. Certidões que comprovem a regularidade perante a Fazenda Estadual ou Distrital do domicílio ou sede do Contratado;

4.1.7.4. Certidão de Regularidade do FGTS – CRF; e

4.1.7.5. Certidão Negativa de Débitos Trabalhistas – CNDT;

4.1.8. Responsabilizar-se pelo cumprimento de todas as obrigações trabalhistas, previdenciárias, fiscais, comerciais e as demais previstas em legislação específica, cuja inadimplência não transfere a responsabilidade ao Contratante e não poderá onerar o objeto da contratação;

4.1.9. Comunicar ao Fiscal, no prazo de 24 (vinte e quatro) horas, qualquer ocorrência anormal ou acidente que se verifique no local da execução do objeto contratual.

4.1.10. Paralisar, por determinação do Contratante, qualquer atividade que não esteja sendo executada de acordo com a boa técnica ou que ponha em risco a segurança de pessoas ou bens de terceiros.

4.1.11. Manter, durante toda a vigência da contratação, em compatibilidade com as obrigações assumidas, todas as condições exigidas para habilitação na licitação ou para qualificação na contratação direta;

4.1.12. Cumprir, durante todo o período de execução contratual, a reserva de cargos prevista em lei para pessoa com deficiência, para reabilitado da Previdência Social ou para aprendiz, bem como as reservas de cargos previstas na legislação;

4.1.13. Comprovar a reserva de cargos a que se refere a cláusula acima, no prazo fixado pela fiscalização contratual, com a indicação dos empregados que preencheram as referidas vagas;

4.1.14. Guardar sigilo sobre todas as informações obtidas em decorrência da execução do objeto;

4.1.15. Arcar com o ônus decorrente de eventual equívoco no dimensionamento dos quantitativos de sua proposta, inclusive quanto aos custos variáveis decorrentes de fatores futuros e incertos, devendo complementá-los, caso o previsto inicialmente em sua proposta não seja satisfatório para o atendimento do objeto da contratação, exceto quando ocorrer algum dos eventos arrolados no art. 124, II, d, da Lei nº 14.133/21;

4.1.16. Cumprir, além dos postulados legais vigentes de âmbito federal, estadual ou municipal, as normas de segurança do Contratante;

4.1.17. Alocar os empregados necessários, com habilitação e conhecimento adequados, ao perfeito cumprimento das obrigações assumidas, fornecendo os materiais, equipamentos, ferramentas e utensílios demandados, cuja quantidade, qualidade e tecnologia deverão atender às recomendações de boa técnica e a legislação de regência;

4.1.18. Orientar e treinar seus empregados sobre os deveres previstos na Lei nº 13.709, de 14 de agosto de 2018, adotando medidas eficazes para proteção de dados pessoais a que tenha acesso por força da execução contratual;

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

4.1.20. Submeter previamente, por escrito, ao Contratante, para análise e aprovação, quaisquer mudanças nos métodos executivos que fujam às especificações do memorial descritivo ou instrumento congênere.

4.1.21. Não permitir a utilização de qualquer trabalho do menor de dezesesseis anos, exceto na condição de aprendiz para os maiores de quatorze anos, nem permitir a utilização do trabalho do menor de dezoito anos em trabalho noturno, perigoso ou insalubre.

4.1.22. Cumprir as normas de proteção ao trabalho, inclusive aquelas relativas à segurança e à saúde no trabalho;

4.1.23. Não submeter os trabalhadores a condições degradantes de trabalho, jornadas exaustivas, servidão por dívida ou trabalhos forçados;

4.1.24. Não permitir a utilização de qualquer trabalho do menor de dezesesseis anos de idade, exceto na condição de aprendiz para os maiores de quatorze anos de idade, observada a legislação pertinente;

4.1.25. Não submeter o menor de dezoito anos de idade à realização de trabalho noturno e em condições perigosas e insalubres e à realização de atividades constantes na Lista de Piores Formas de Trabalho Infantil, aprovada pelo Decreto nº 6.481, de 12 de junho de 2008;

4.1.26. Receber e dar o tratamento adequado a denúncias de discriminação, violência e assédio no ambiente de trabalho.

5. DA EXTINÇÃO CONTRATUAL

5.1. A contratação será extinta quando cumpridas as obrigações de ambas as partes, ainda que isso ocorra antes do prazo estipulado para tanto, ressalvados os casos de aditamento legal e prorrogação da contratação.

5.2. Se as obrigações não forem cumpridas no prazo estipulado, a vigência ficará prorrogada até a conclusão do objeto, caso em que deverá a Administração providenciar a readequação do cronograma fixado para a contratação.

5.3. Quando a não conclusão do objeto referida no item anterior decorrer de culpa do Contratado:

5.3.1. Ficará ele constituído em mora, sendo-lhe aplicáveis as respectivas sanções administrativas; e

5.3.2. Poderá a Administração optar pela extinção contratual e, nesse caso, adotará as medidas admitidas em lei para a continuidade da execução contratual.

5.4. a 5.8. N/A.

5.9. A contratação poderá ser extinta antes de cumpridas as obrigações nela estipuladas, ou antes do prazo fixado, por algum dos motivos previstos no artigo 137 da Lei nº 14.133/21, bem como amigavelmente, assegurados o contraditório e a ampla defesa.

5.9.1. Nesta hipótese, aplicam-se também os artigos 138 e 139 da mesma Lei.

5.9.2. A alteração social ou a modificação da finalidade ou da estrutura da empresa não ensejará a extinção se não restringir sua capacidade de concluir o objeto.

5.9.2.1. Se a operação implicar mudança da pessoa jurídica contratada, deverá ser formalizado termo aditivo para alteração subjetiva.

5.10.3. O termo de extinção, sempre que possível, será precedido:

5.10.1. Balanço dos eventos contratuais já cumpridos ou parcialmente cumpridos;

5.10.2. Relação dos pagamentos já efetuados e ainda devidos;

5.10.3. Indenizações e multas.

5.11. A extinção contratual não configura óbice para o reconhecimento do desequilíbrio econômico-financeiro, hipótese em que será concedida indenização por meio de termo indenizatório.

5.12. A contratação poderá ser extinta caso se constate que o Contratado mantém vínculo de natureza técnica, comercial, econômica, financeira, trabalhista ou civil com dirigente do órgão ou entidade contratante ou com agente público que tenha desempenhado função na licitação ou na contratação, ou atue na fiscalização ou na gestão contratuais, ou que deles seja cônjuge, companheiro ou parente em linha reta, colateral ou por afinidade, até o terceiro grau.

6. DOS CASOS OMISSOS

6.1. Os casos omissos serão decididos pelo Contratante, segundo as disposições contidas na Lei nº 14.133/21, e demais normas federais aplicáveis e, subsidiariamente, segundo as disposições contidas no CPDC e por normas e princípios gerais dos contratos.

7. ALTERAÇÕES

7.1. Eventuais alterações contratuais, reger-se-ão pela disciplina dos arts. 124 e seguintes da Lei nº 14.133/21.

7.2. O Contratado é obrigado a aceitar, nas mesmas condições contratuais, os acréscimos ou supressões que se fizerem necessários, até o limite de 25% (vinte e cinco por cento) do valor inicial atualizado da contratação.

7.3. As supressões resultantes de acordo celebrado entre as partes contratantes poderão exceder o limite de 25% (vinte e cinco por cento) do valor inicial atualizado do contrato.

7.4. As alterações contratuais deverão ser promovidas mediante celebração de termo aditivo submetido à prévia aprovação da consultoria jurídica do Contratante, salvo nos casos de justificada necessidade de antecipação de seus efeitos, hipótese em que a formalização do aditivo deverá ocorrer no prazo máximo de 1 (um) mês.

7.5. Registros que não caracterizam alterações contratuais podem ser realizados por simples apostila, dispensada a celebração de termo aditivo, na forma do art. 136 da Lei nº 14.133/21.

8. FORO

8.1. Fica definido o Foro da Justiça Federal da 2ª Região, Seção Judiciária do Rio de Janeiro para dirimir os litígios que decorrerem da execução contratual que não puderem ser compostos pela conciliação, conforme art. 92, §1º, da Lei nº 14.133/21.

Rio de Janeiro, ____ de _____ de 202__.

14. ANEXO II

TERMO DE CIÊNCIA E CONCORDÂNCIA

Por meio deste instrumento, (identificar o Contratado) declara que está ciente e concorda com as disposições e obrigações previstas no Edital, no Termo de Referência e nos demais anexos a que se refere o Pregão nº...../20....., bem como que se responsabiliza, sob as penas da Lei, pela veracidade e legitimidade das informações e documentos apresentados durante o processo de contratação.

Rio de Janeiro, de de 20....

(Nome e Cargo do Representante Legal)

15. Responsáveis

Todas as assinaturas eletrônicas seguem o horário oficial de Brasília e fundamentam-se no §3º do Art. 4º do [Decreto nº 10.543, de 13 de novembro de 2020](#).

EDUARDO JORGE DA SILVA

Membro da equipe de planejamento



Assinou eletronicamente em 16/09/2026 às 11:18:36.

ANDRE LUIZ DOS SANTOS MACEDO

Membro da equipe de planejamento



Assinou eletronicamente em 15/09/2026 às 17:05:38.

Despacho: APROVO O TERMO DE REFERÊNCIA

SOLANGE SIQUEIRA DUARTE DOS SANTOS

Autoridade competente



Assinou eletronicamente em 16/09/2026 às 14:14:54.

Lista de Anexos

Atenção: Apenas arquivos nos formatos ".pdf", ".txt", ".jpg", ".jpeg", ".gif" e ".png" enumerados abaixo são anexados diretamente a este documento.

- Anexo I - Anexo III - Política de fornecedores.pdf (129.75 KB)
- Anexo II - Anexo IV - IAM's.pdf (4.64 MB)

POLÍTICA DE FORNECEDORES – APLICÁVEL PARA A EXECUÇÃO CONTRATUAL

ANEXO III

POLÍTICA DE FORNECEDORES DO INI PARA A RENOVAÇÃO DA CONTRATAÇÃO

Nos termos da política de fornecedores de serviços e produtos do INI/Fiocruz, especificamente quanto ao monitoramento e a avaliação para fins de manutenção e renovação da contratação, foram estabelecidos os seguintes indicadores de desempenho abaixo:

Índice 1.1 - Empenhos em atraso	
ocorrência não resolvida	1
ocorrência sol. não efetiva	2
ocorrência sol. c/adapt.	3
ocorrência solucionada	4
sem ocorrências	5

Índice 1.2 - Dias em atraso	
sem entrega	1
entrega c/+20d de atraso	2
entrega c/20d de atraso	3
com entrega na prorrogação	4
entrega sem atrasos	5

Índice 2 - Conformidade do produto (RC)	
6 ocorrências	1
4 a 5 ocorrências	2
2 a 3 ocorrências	3
1 ocorrência	4
sem ocorrências	5

Índice 3 - Assistência pós-venda	
ocorrência não resolvida	1
ocorrência sol. não efetiva	2
ocorrência sol. c/adapt.	3
ocorrência solucionada	4
sem ocorrências	5

Índice 4 - Conformidade documental (RC)	
6 ocorrências	1
4 a 5 ocorrências	2
2 a 3 ocorrências	3
1 ocorrência	4
sem ocorrências	5

CLASSIFICAÇÃO FINAL DO FORNECEDOR	
Muito insatisfeito	4 a 9
Insatisfeito	10 a 12
Regular	13 a 15
Satisfeito	16 a 18
Muito satisfeito	19 a 20

Ocorrerão 2 avaliações por ano: Uma em junho ou em dezembro e outra em até 2 meses antes da finalização da contratação.

Ao final do ciclo completo de avaliação, o somatório dos pontos indicará a classificação do fornecedor, cabendo expor que a renovação da contratação não poderá ocorrer se a pontuação final for igual ou inferior a 12 pontos.

As avaliações serão por eventos (pedidos entregues com ou sem atrasos; conformidade do produto; assistência pós-venda; e conformidade documental) e serão enviadas ao fornecedor tempestivamente para análise.

INSTRUMENTOS DE AVALIAÇÃO DE MATERIAIS MÉDICOS

ANEXO IV



Ministério da Saúde

FIOCRUZ

Fundação Oswaldo Cruz



INSTRUMENTO DE AVALIAÇÃO DE MATERIAL MÉDICO-HOSPITALAR

1- ESPECIFICAÇÃO DO PRODUTO:

Material: 444062	CAIXA LABORATÓRIO, MATERIAL: PAPELÃO, CAPACIDADE: CERCA DE 80 MICROTUBOS, VOLUME: PARA TUBOS ATÉ 2 ML, ACESSÓRIOS: TAMPA DESTACÁVEL
Descrição complementar:	

2- IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO:

Data:		Procedência:	
Item nº:		Registro Anvisa:	
Processo nº:		Lote:	
Pregão:		Fabricação:	
Marca:		Validade:	
Fabricante:		Nº Amostras:	
Modelo:			

3- IDENTIFICAÇÃO DO FORNECEDOR

Empresa fornecedora/distribuidora:	
------------------------------------	--

4- INFORMAÇÕES GERAIS:

DISCRIMINAÇÃO DOS DADOS		ADEQUADO	INADEQUADO
Características	Embalagem/Rotulagem		
	Caixa laboratório		
	Papelão		
	Capacidade cerca de 80 microtubos		
	Volume para tubos até 2ml		
	Tampa destacável		

5- PARECER TÉCNICO / JUSTIFICATIVA:

6- CONCLUSÃO: () APROVADO () REPROVADO () DESCLASSIFICADO



INSTRUMENTO DE AVALIAÇÃO DE MATERIAL MÉDICO-HOSPITALAR

1- ESPECIFICAÇÃO DO PRODUTO:

Material: 410237	CAIXA LABORATÓRIO, MATERIAL: POLIPROPILENO, CAPACIDADE: 100 TUBOS, VOLUME: PARA TUBOS ATÉ 2 ML, ACESSÓRIOS: TAMPA COM DOBRADIÇA, ADICIONAL: IDENTIFICAÇÃO ALFA-NUMÉRICA
Complementar:	CAIXA COM TAMPA EM POLIPROPILENO CAPACIDADE PARA ARMAZENAMENTO DE 100 TUBOS CRIOGENICOS DE 2,0 ML

2- IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO:

Data:		Procedência:	
Item nº:		Registro Anvisa:	
Processo nº:		Lote:	
Pregão:		Fabricação:	
Marca:		Validade:	
Fabricante:		Nº Amostras:	
Modelo:			

3- IDENTIFICAÇÃO DO FORNECEDOR

Empresa fornecedora/distribuidora:	
------------------------------------	--

4- INFORMAÇÕES GERAIS:

DISCRIMINAÇÃO DOS DADOS		ADEQUADO	INADEQUADO
Características	Embalagem/Rotulagem:		
	Caixa laboratório		
	Em Polipropileno		
	Capacidade 100 Tubos criogênicos		
	P/ Tubos Até 2ml		
	Tampa com dobradiça		
	Identificação Alfa Numérica		

5- PARECER TÉCNICO / JUSTIFICATIVA:

6- CONCLUSÃO: () APROVADO () REPROVADO () DESCLASSIFICADO



INSTRUMENTO DE AVALIAÇÃO DE MATERIAL MÉDICO-HOSPITALAR

1- ESPECIFICAÇÃO DO PRODUTO:

Material: 408188	MICROTUBO, MATERIAL: POLIPROPILENO, CAPACIDADE: 2, GRADUAÇÃO: GRADUADO, TIPO TAMPA: TAMPA ROSQUEÁVEL, TIPO FUNDO: AUTO SUSTENTÁVEL, ESTERILIDADE: ESTÉRIL, TIPO*: CRIOGÊNICO
Descrição complementar:	TAMPA DE ROSCA EXTERNA (INCLUSA) E BASE

2- IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO:

Data:		Procedência:	
Item nº:		Registro Anvisa:	
Processo nº:		Lote:	
Pregão:		Fabricação:	
Marca:		Validade:	
Fabricante:		Nº Amostras:	
Modelo:			

3- IDENTIFICAÇÃO DO FORNECEDOR

Empresa fornecedora/distribuidora:	
------------------------------------	--

4- INFORMAÇÕES GERAIS:

DISCRIMINAÇÃO DOS DADOS		ADEQUADO	INADEQUADO
Características	Embalagem/Rotulagem		
	Microtubo		
	Material Polipropileno		
	Capacidade 2ml		
	Tampa de Rosqueável		
	Autosustentável		
	Criogênico		
	Tampa externa inclusa e base		
	Estéril		

5- PARECER TÉCNICO / JUSTIFICATIVA:

6- CONCLUSÃO: () APROVADO () REPROVADO () DESCLASSIFICADO



INSTRUMENTO DE AVALIAÇÃO DE MATERIAL MÉDICO-HOSPITALAR

1- ESPECIFICAÇÃO DO PRODUTO:

Material: 479262	MICROTUBO, MATERIAL: POLIPROPILENO, CAPACIDADE: 1,2, GRADUAÇÃO: GRADUADO, TIPO TAMPA: TAMPA ROSQUEÁVEL, TIPO FUNDO: AUTO SUSTENTÁVEL, CARACTERÍSTICA ADICIONAL: APIROGÊNICO, LIVRE DE DNASE E RNASE, ESTERILIDADE: ESTÉRIL, TIPO*: CRIOGÊNICO
Descrição complementar:	CRIOTUBO 1,2 ML, TAMPA ROSCA INTERNA COM ANEL DE VEDAÇÃO FUNDO ARREDONDADO, BASE PLANA, APIROGENICO, NÃO CITOTÓXICO, NÃO MUTAGÊNICO, ESTÉRIL.

2- IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO:

Data:		Procedência:	
Item nº:		Registro Anvisa:	
Processo nº:		Lote:	
Pregão:		Fabricação:	
Marca:		Validade:	
Fabricante:		Nº Amostras:	
Modelo:			

3- IDENTIFICAÇÃO DO FORNECEDOR

Empresa fornecedora/distribuidora:	
------------------------------------	--

4- INFORMAÇÕES GERAIS:

DISCRIMINAÇÃO DOS DADOS		ADEQUADO	INADEQUADO
Características	Embalagem/Rotulagem		
	Microtubo		
	Material Polipropileno		
	Capacidade 1,2ml		
	Graduado		
	Tampa Rosqueável		
	Fundo Alto Sustentável		
	Apirogênico e não citotóxico		
	Não mutagênico		
	Tipo criogênico		
	Livre DNASE e RNASE		
	Fundo Arredondado		
	Base plana		
	Tampa rosca interna com anel de vedação		
	Estéril		

5- PARECER TÉCNICO / JUSTIFICATIVA:

6- CONCLUSÃO: () APROVADO () REPROVADO () DESCLASSIFICADO



INSTRUMENTO DE AVALIAÇÃO DE MATERIAL MÉDICO-HOSPITALAR

1- ESPECIFICAÇÃO DO PRODUTO:

Material: 458320	Frasco Para Cultura Celular Material: Poliestireno. Opacidade: Transparente Tratamento Superficial: Superfície Tratada Área: 25 CM2. Graduação: Graduado Esterilidade*: Estéril, Apirogênico, Livre De Dnase E Rnase Tipo Uso: Descartável. Tipo Tampa: Tampa Pressão Adicional: Com Estágio De Ventilação. Componentes: Com Bocal Inclinado
Descrição complementar	GARRAFA PARA CULTURA CELULAR, EM POLIESTIRENO, ESTÉRIL, GRADUADA, GARGALO INCLINADO, TAMPA PRESSÃO COM ESTÁGIO DE VENTILAÇÃO. LIVRE DE PIROGÊNIOS. CAPACIDADE: 25CM2 SUPERFÍCIE TRATADA: SIM. SEM FILTRO

2- IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO:

Data:		Procedência:	
Item nº:		Registro Anvisa:	
Processo nº:		Lote:	
Pregão:		Fabricação:	
Marca:		Validade:	
Fabricante:		Nº Amostras:	
Modelo			

3- IDENTIFICAÇÃO DO FORNECEDOR

Empresa fornecedora/distribuidora:	
------------------------------------	--

4- INFORMAÇÕES GERAIS:

DISCRIMINAÇÃO DOS DADOS		ADEQUADO	INADEQUADO
Características	Embalagem/Rotulagem		
	Frasco para cultura celular		
	Material Poliestireno		
	Transparente		
	Área 25 cm²		
	Graduado		
	Estéril		
	Apirogênico		
	Livre DNASE e RNASE		
	Sem filtro		
	Descartável		
	Tampa pressão		
	Com superfície tratada		
	Com estagio de ventilação		
	Com bocal inclinado		



Ministério da Saúde

FIOCRUZ

Fundação Oswaldo Cruz



5- PARECER TÉCNICO / JUSTIFICATIVA:

6- CONCLUSÃO: () APROVADO () REPROVADO () DESCLASSIFICADO



INSTRUMENTO DE AVALIAÇÃO DE MATERIAL MÉDICO-HOSPITALAR

1- ESPECIFICAÇÃO DO PRODUTO:

Material: 408614	FRASCO PARA CULTURA CELULAR, MATERIAL: POLIESTIRENO, OPACIDADE: TRANSPARENTE, TRATAMENTO SUPERFICIAL: SUPERFÍCIE TRATADA, ÁREA: 150 CM2, GRADUAÇÃO: GRADUADO, ESTERILIDADE: ESTÉRIL, APIROGÊNICO, LIVRE DE DNASE E RNASE, TIPO USO: DESCARTÁVEL, TIPO TAMPA: TAMPA ROSQUEÁVEL, COM FILTRO ESTÉRIL, COMPONENTES: COM BOCAL INCLINADO
Descrição complementar:	LIVRE DE PIROGÊNIOS.

2- IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO:

Data:		Procedência:	
Item nº:		Registro Anvisa:	
Processo nº:		Lote:	
Pregão:		Fabricação:	
Marca:		Validade:	
Fabricante:		Nº Amostras:	
Modelo:			

3- IDENTIFICAÇÃO DO FORNECEDOR

Empresa fornecedora/distribuidora:	
------------------------------------	--

4- INFORMAÇÕES GERAIS:

DISCRIMINAÇÃO DOS DADOS		ADEQUADO	INADEQUADO
Características	Embalagem/Rotulagem		
	Frasco para cultura celular		
	Material Poliestireno		
	Transparente		
	Área 150 cm ²		
	Graduado		
	Livre DNASE e RNASE		
	Descartável		
	Filtro Estéril		
	Apirogênico		
	Bocal Inclinado		
	Tampa Rosqueável		
	Estéril		
	Superfície Tratada		

5- PARECER TÉCNICO / JUSTIFICATIVA:

6- CONCLUSÃO: () APROVADO () REPROVADO () DESCLASSIFICADO



INSTRUMENTO DE AVALIAÇÃO DE MATERIAL MÉDICO-HOSPITALAR

1- ESPECIFICAÇÃO DO PRODUTO:

Material: 408613	FRASCO PARA CULTURA CELULAR, MATERIAL: POLIESTIRENO, OPACIDADE: TRANSPARENTE, TRATAMENTO SUPERFICIAL: SUPERFÍCIE TRATADA, ÁREA: 75, GRADUAÇÃO: GRADUADO, ESTERILIDADE*: ESTÉRIL, APIROGÊNICO, LIVRE DE DNASE E RNASE, TIPO USO: DESCARTÁVEL, TIPO TAMPA: TAMPA ROSQUEÁVEL, ADICIONAL: COM ESTÁGIO DE VENTILAÇÃO, COMPONENTES: COM BOCAL INCLINADO
Complementar:	GARRAFA PARA CULTURA CELULAR, EM POLIESTIRENO, ESTÉRIL, GRADUADA, GARGALO INCLINADO, TAMPA ROSQUEÁVEL COM FILTRO. LIVRE DE PIROGÊNIOS. CAPACIDADE: 75CM2 VOLUME: 250ML SUPERFÍCIE TRATADA: SIM.

2- IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO:

Data:		Procedência:	
Item nº:		Registro Anvisa:	
Processo nº:		Lote:	
Pregão:		Fabricação:	
Marca:		Validade:	
Fabricante:		Nº Amostras:	
Modelo			

3- IDENTIFICAÇÃO DO FORNECEDOR

Empresa fornecedora/distribuidora:	
------------------------------------	--

4- INFORMAÇÕES GERAIS:

DISCRIMINAÇÃO DOS DADOS		ADEQUADO	INADEQUADO
Características	Embalagem/Rotulagem		
	Frasco para cultura celular		
	Material Poliestireno		
	Transparente		
	Área 75 cm ²		
	Graduado		
	Estéril		
	Apirogênico		
	Livre DNASE e RNASE		
	Descartável		
	Tampa rosqueável		
	Com estágio de ventilação		
	Bocal inclinado		
	Volume 250ml		
	Com filtro		

5- PARECER TÉCNICO / JUSTIFICATIVA:

6- CONCLUSÃO: () APROVADO () REPROVADO () DESCLASSIFICADO



INSTRUMENTO DE AVALIAÇÃO DE MATERIAL MÉDICO-HOSPITALAR

1- ESPECIFICAÇÃO DO PRODUTO:

Material: 408611	FRASCO PARA CULTURA CELULAR, MATERIAL: POLIESTIRENO, OPACIDADE: TRANSPARENTE, TRATAMENTO SUPERFICIAL: SUPERFÍCIE TRATADA, ÁREA: 25, GRADUAÇÃO: GRADUADO, ESTERILIDADE*: ESTÉRIL, APIROGÊNICO, LIVRE DE DNASE E RNASE, TIPO USO: DESCARTÁVEL, TIPO TAMPA: TAMPA ROSQUEÁVEL, ADICIONAL: COM ESTÁGIO DE VENTILAÇÃO, COMPONENTES: COM BOCAL INCLINADO
Descrição complementar	GARRAFA PARA CULTURA CELULAR, EM POLIESTIRENO, ESTÉRIL, GRADUADA, GARGALO EM LINHA RETA, TAMPA ROSQUEÁVEL COM FILTRO. LIVRE DE PIROGÊNIOS. CAPACIDADE: 25CM2 SUPERFÍCIE TRATADA: SIM

2- IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO:

Data:		Procedência:	
Item nº:		Registro Anvisa:	
Processo nº:		Lote:	
Pregão:		Fabricação:	
Marca:		Validade:	
Fabricante:		Nº Amostras:	
Modelo			

3- IDENTIFICAÇÃO DO FORNECEDOR

Empresa fornecedora/distribuidora:	
------------------------------------	--

4- INFORMAÇÕES GERAIS:

DISCRIMINAÇÃO DOS DADOS		ADEQUADO	INADEQUADO
Características	Embalagem/Rotulagem		
	Frasco para cultura celular		
	Material Poliestireno		
	Transparente		
	Área 25 cm ²		
	Graduado		
	Estéril		
	Apirogênico		
	Livre DNASE e RNASE		
	Descartável		
	Tampa Rosqueável		
	Com filtro		
	Com estagio de ventilação		
	Com bocal em linha reta		

5- PARECER TÉCNICO / JUSTIFICATIVA:

6- CONCLUSÃO: () APROVADO () REPROVADO () DESCLASSIFICADO



INSTRUMENTO DE AVALIAÇÃO DE MATERIAL MÉDICO-HOSPITALAR

1- ESPECIFICAÇÃO DO PRODUTO:

Material: 443426	FRASCO PARA CULTURA CELULAR, MATERIAL: POLIESTIRENO, OPACIDADE: TRANSPARENTE, ÁREA: 75, GRADUAÇÃO: GRADUADO, ESTERILIDADE*: ESTÉRIL, APIROGÊNICO, LIVRE DE DNASE E RNASE, TIPO USO: DESCARTÁVEL, TIPO TAMPA: TAMPA ROSQUEÁVEL, ADICIONAL: COM FILTRO ESTÉRIL, COMPONENTES: COM BOCAL INCLINADO
Descrição complementar	GARRAFA PARA CULTURA CELULAR, EM POLIESTIRENO, ESTÉRIL, GRADUADA, GARGALO INCLINADO, TAMPA ROSQUEÁVEL COM FILTRO. LIVRE DE PIROGÊNIOS CAPACIDADE: 75CM2 VOLUME: 250ML SUPERFÍCIE TRATADA: SIM.

2- IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO:

Data:		Procedência:	
Item nº:		Registro Anvisa:	
Processo nº:		Lote:	
Pregão:		Fabricação:	
Marca:		Validade:	
Fabricante:		Nº Amostras:	
Modelo			

3- IDENTIFICAÇÃO DO FORNECEDOR

Empresa fornecedora/distribuidora:	
------------------------------------	--

4- INFORMAÇÕES GERAIS:

DISCRIMINAÇÃO DOS DADOS		ADEQUADO	INADEQUADO
Características	Embalagem/Rotulagem		
	Frasco para cultura celular		
	Material Poliestireno		
	Transparente		
	Área 75 cm²		
	Graduado		
	Volume 250ml		
	Apirogênico		
	Descartável		
	Livre DNASE e RNASE		
	Filtro Estéril		
	Bocal Inclinado		
	Tampa Rosqueável		
	Bocal inclinado/linha reta		
	Estéril		

5- PARECER TÉCNICO / JUSTIFICATIVA:

6- CONCLUSÃO: () APROVADO () REPROVADO () DESCLASSIFICADO



INSTRUMENTO DE AVALIAÇÃO DE MATERIAL MÉDICO-HOSPITALAR

1- ESPECIFICAÇÃO DO PRODUTO:

Material: 408616	FRASCO PARA CULTURA CELULAR, MATERIAL: POLIESTIRENO, OPACIDADE: TRANSPARENTE, TRATAMENTO SUPERFICIAL: SUPERFÍCIE TRATADA, ÁREA: 175 CM2, GRADUAÇÃO: GRADUADO, ESTERILIDADE: ESTÉRIL, APIROGÊNICO, LIVRE DE DNASE E RNASE, TIPO USO: DESCARTÁVEL, TIPO TAMPA: TAMPA ROSQUEÁVEL, ADICIONAL: COM FILTRO ESTÉRIL, COMPONENTES: COM BOCAL INCLINADO
Descrição complementar:	

2- IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO:

Data:		Procedência:	
Item nº:		Registro Anvisa:	
Processo nº:		Lote:	
Pregão:		Fabricação:	
Marca:		Validade:	
Fabricante:		Nº Amostras:	
Modelo:			

3- IDENTIFICAÇÃO DO FORNECEDOR

Empresa fornecedora/distribuidora:	
------------------------------------	--

4- INFORMAÇÕES GERAIS:

DISCRIMINAÇÃO DOS DADOS		ADEQUADO	INADEQUADO
Características	Embalagem/Rotulagem		
	Frasco para cultura celular		
	Material Poliestireno		
	Transparente		
	Área 175 cm ²		
	Graduado		
	Livre DNASE e RNASE		
	Filtro Estéril		
	Descartável		
	Apirogênico		
	Bocal Inclinado		
	Tampa Rosqueável		
	Estéril		
	Superfície Tratada		

5- PARECER TÉCNICO / JUSTIFICATIVA:

6- CONCLUSÃO: () APROVADO () REPROVADO () DESCLASSIFICADO



INSTRUMENTO DE AVALIAÇÃO DE MATERIAL MÉDICO-HOSPITALAR

1- ESPECIFICAÇÃO DO PRODUTO:

Material: 413174	MICROTUBO, MATERIAL: POLIPROPILENO, CAPACIDADE: 0,5, GRADUAÇÃO: GRADUADO, TIPO TAMPA: TAMPA PRESSÃO CHATA, TIPO FUNDO: FUNDO CÔNICO, CARACTERÍSTICA ADICIONAL: APIROGÊNICO, LIVRE DE DNASE E RNASE, ESTERILIDADE: ESTÉRIL
Descrição complementar:	PARA PCR, ATÓXICO COM 99.9% DE PUREZA, LIVRE MINERAIS OU METAIS PESADOS. PAREDE COM ESPESURA ENTRE 0,4 MILÍMETRO E 0,6 MILÍMETRO. TAMPA LISA/RETA COR: NATURAL

2- IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO:

Data:		Procedência:	
Item nº:		Registro Anvisa:	
Processo nº:		Lote:	
Pregão:		Fabricação:	
Marca:		Validade:	
Fabricante:		Nº Amostras:	
Modelo			

3- IDENTIFICAÇÃO DO FORNECEDOR

Empresa fornecedora/distribuidora:	
------------------------------------	--

4- INFORMAÇÕES GERAIS:

DISCRIMINAÇÃO DOS DADOS		ADEQUADO	INADEQUADO
Características	Embalagem/Rotulagem		
	Microtubo		
	Material Polipropileno		
	Graduado		
	Capacidade 0,5ml		
	Tampa pressão chata lisa/reta		
	Fundo cônico		
	Apirogenico		
	Livre de DNASE E RNASE		
	Estéril		
	Para PCR		
	Atóxico com 99,9% de pureza		
	Livre de minerais ou metais pesados		
	Parede com espessura entre 0,4 e 0,6mm		

5- PARECER TÉCNICO / JUSTIFICATIVA:

6- CONCLUSÃO: () APROVADO () REPROVADO () DESCLASSIFICADO



INSTRUMENTO DE AVALIAÇÃO DE MATERIAL MÉDICO-HOSPITALAR

1- ESPECIFICAÇÃO DO PRODUTO:

Material: 411641	MICROTUBO, MATERIAL: POLIPROPILENO, CAPACIDADE: 0,2 ML, GRADUAÇÃO: GRADUADO, TIPO TAMPA: TAMPA PRESSÃO CHATA, TIPO FUNDO: FUNDO CÔNICO, CARACTERÍSTICA ADICIONAL: APIROGÊNICO, LIVRE DE DNASE E RNASE, ESTERILIDADE: ESTÉRIL
Complementar	MICROTUBO EM POLIPROPILENO PARA PCR, FABRICADO EM POLIPROPILENO ATÓXICO COM 99.9% DE PUREZA, LIVRE DNASE, RNASE PIROGÊNIO, MINERAIS OU METAIS PESADOS. PAREDE COM ESPESSURA ENTRE 0,4 MILÍMETRO E 0,6 MILÍMETRO. TAMPA LISA/RETA CAPACIDADE: 0,2 ML (200UL) COR:

2- IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO:

Data:		Procedência:	
Item nº:		Registro Anvisa:	
Processo nº:		Lote:	
Pregão:		Fabricação:	
Marca:		Validade:	
Fabricante:		Nº Amostras:	
Modelo			

3- IDENTIFICAÇÃO DO FORNECEDOR

Empresa fornecedora/distribuidora:	
------------------------------------	--

4- INFORMAÇÕES GERAIS:

DISCRIMINAÇÃO DOS DADOS		ADEQUADO	INADEQUADO
Características	Embalagem/Rotulagem		
	Microtubo		
	Polipropileno		
	Capacidade 0,2ml		
	Graduado		
	Tampa pressão chata reta/lisa		
	Fundo cônico		
	Apirogênico		
	Livre de DNASE e RNASE		
	Estéril		
	Para PCR		
	99,9% de pureza		
	Livre de minerais ou metais pesados		
	Parede espessura entre 0,4 e 0,6mm		

5- PARECER TÉCNICO / JUSTIFICATIVA:

6- CONCLUSÃO: () APROVADO () REPROVADO () DESCLASSIFICADO



INSTRUMENTO DE AVALIAÇÃO DE MATERIAL MÉDICO-HOSPITALAR

1- ESPECIFICAÇÃO DO PRODUTO:

Material: 408179	MICROTUBO - MATERIAL: POLIPROPILENO, CAPACIDADE: 1,5ML, GRADUAÇÃO: GRADUADO, TIPO TAMPA: TAMPA PRESSÃO CHATA, TIPO FUNDO: FUNDO CÔNICO, CARACTERÍSTICA ADICIONAL: APIROGÊNICO, LIVRE DE DNASE E RNASE
Descrição complementar	MICROTUBO DE 1,5 ML DO TIPO EPPENDORF, INCOLOR, EM POLIPROPILENO, NÃOPIROGÊNICO, LIVRE DE DNA, RNASE E DNASE, GRADUADO, ESTÉRIL.

2- IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO:

Data:		Procedência:	
Item nº:		Registro Anvisa:	
Processo nº:		Lote:	
Pregão:		Fabricação:	
Marca:		Validade:	
Fabricante:		Nº Amostras:	
Modelo			

3- IDENTIFICAÇÃO DO FORNECEDOR

Empresa fornecedora/distribuidora:	
------------------------------------	--

4- INFORMAÇÕES GERAIS:

DISCRIMINAÇÃO DOS DADOS		ADEQUADO	INADEQUADO
Características	Embalagem/Rotulagem		
	Microtubo		
	Material Polipropileno Atóxico		
	Capacidade 1,5ml		
	Graduado		
	Livre DNASE e RNASE		
	Tampa Pressão Chata		
	Apirogênico		
	Tipo Eppendorf		
	Fundo Cônico		

5- PARECER TÉCNICO / JUSTIFICATIVA:

6- CONCLUSÃO: () APROVADO () REPROVADO () DESCLASSIFICADO



INSTRUMENTO DE AVALIAÇÃO DE MATERIAL MÉDICO-HOSPITALAR

1- ESPECIFICAÇÃO DO PRODUTO:

Material: 410353	MICROTUBO, MATERIAL: POLIPROPILENO, CAPACIDADE: 2ML, GRADUAÇÃO: GRADUADO, TIPO TAMPA: TAMPA PRESSÃO CHATA, TIPO FUNDO: FUNDO CÔNICO, CARACTERÍSTICA ADICIONAL: APIROGÊNICO, LIVRE DE DNASE E RNASE, ESTERILIDADE: ESTÉRIL
Descrição complementar	TIPO EPPENDORF, INCOLOR, NÃO PIROGÊNICO

2- IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO:

Data:		Procedência:	
Item nº:		Registro Anvisa:	
Processo nº:		Lote:	
Pregão:		Fabricação:	
Marca:		Validade:	
Fabricante:		Nº Amostras:	
Modelo			

3- IDENTIFICAÇÃO DO FORNECEDOR

Empresa fornecedora/distribuidora:	
------------------------------------	--

4- INFORMAÇÕES GERAIS:

DISCRIMINAÇÃO DOS DADOS		ADEQUADO	INADEQUADO
Características	Embalagem/Rotulagem		
	Microtubo		
	Material Polipropileno incolor		
	Capacidade 2ml		
	Graduado		
	Tampa Pressão chata		
	Fundo cônico		
	Apirogênico		
	TIPO EPPENDORF		
	Livre DNASE e RNASE		
	Estéril		

5- PARECER TÉCNICO / JUSTIFICATIVA:

6- CONCLUSÃO: () APROVADO () REPROVADO () DESCLASSIFICADO



INSTRUMENTO DE AVALIAÇÃO DE MATERIAL MÉDICO-HOSPITALAR

1- ESPECIFICAÇÃO DO PRODUTO:

Material: 408186	MICROTUBO, MATERIAL: POLIPROPILENO, CAPACIDADE: 2, GRADUAÇÃO: GRADUADO, TIPO TAMPA: TAMPA ROSQUEÁVEL, TIPO FUNDO: AUTO SUSTENTÁVEL, CARACTERÍSTICA ADICIONAL: APIROGÊNICO, LIVRE DE DNASE E RNASE
Descrição complementar	CRIO TUBO 12X48MM ROSCA EXTERNA, TAMPA COM ANEL DE VEDAÇÃO NÃO GRADUADO, NÃO ESTERIL VOL 2ML.

2- IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO:

Data:		Procedência:	
Item nº:		Registro Anvisa:	
Processo nº:		Lote:	
Pregão:		Fabricação:	
Marca:		Validade:	
Fabricante:		Nº Amostras:	
Modelo			

3- IDENTIFICAÇÃO DO FORNECEDOR

Empresa fornecedora/distribuidora:	
------------------------------------	--

4- INFORMAÇÕES GERAIS:

DISCRIMINAÇÃO DOS DADOS		ADEQUADO	INADEQUADO
Características	Embalagem/Rotulagem		
	Microtubo		
	Polipropileno		
	2ML		
	Tampa rosqueável		
	Fundo Auto sustentável		
	Apirogênico		
	Livre de DNASE E RNASE		
	Criotubo		
	Tampa com anel de vedação		
	Não estéril		
	12x48mm		

5- PARECER TÉCNICO / JUSTIFICATIVA:

6- CONCLUSÃO: () APROVADO () REPROVADO () DESCLASSIFICADO

INSTRUMENTO DE AVALIAÇÃO DE MATERIAL MÉDICO-HOSPITALAR

1- ESPECIFICAÇÃO DO PRODUTO:

Material:	Estante Para Microtubos Material: Polipropileno. Capacidade: 100 Tubos Tamanho: Para Tubos 1 MI A 2 ML Componentes: Com Tampa. Adicional: Identificação Alfanumérica
Descrição complementar	RACK EM POLIPROPILENO PARA ESTOCAGEM -70°C A +121°C. COM TAMPA E FECHO. AUTOCLAVÁVEL. COM IDENTIFICAÇÃO ALFA-NUMÉRICA. CAPACIDADE 100 MICROTUBOS DE 1,5 A 2,0ML. MEDICAS 141X151X57MM.

2- IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO:

Data:		Procedência:	
Item nº:		Registro Anvisa:	
Processo nº:		Lote:	
Pregão:		Fabricação:	
Marca:		Validade:	
Fabricante:		Nº Amostras:	
Modelo:			

3- IDENTIFICAÇÃO DO FORNECEDOR

Fornecedor:	
-------------	--

4- INFORMAÇÕES GERAIS:

DISCRIMINAÇÃO DOS DADOS		ADEQUADO	INADEQUADO
Características	Embalagem/rotulagem		
	Estante para microtubos		
	Em polipropileno		
	Capacidade de 100 tubos de 1,5 a 2,0ml		
	Medicas 141x151x57mm		
	Com tampa e fecho		
	Estocagem entre -70°C a +121°C		
	Autoclavável		
	Identificação alfanumérica		

5- PARECER TÉCNICO / JUSTIFICATIVA:

6- CONCLUSÃO: () APROVADO () REPROVADO () DESCLASSIFICADO



INSTRUMENTO DE AVALIAÇÃO DE MATERIAL MÉDICO-HOSPITALAR

1- ESPECIFICAÇÃO DO PRODUTO:

Material: 453513	SISTEMA FILTRAÇÃO, TIPO: À VÁCUO, MATERIAL: EM PLÁSTICO, COMPOSIÇÃO: COM FUNIL, COMPONENTES ADICIONAIS: COM FILTRO 0,22µm (ÉSTERES CELULOSE), CAPACIDADE: 150ML, ESTERILIDADE: ESTÉRIL
Descrição complementar:	SISTEMA DE FILTRAÇÃO COMPLETO PARA 150 ML, ESTÉRIL, EMBALADO INDIVIDUALMENTE, MEMBRANA DE POLIETERSULFONA COM DIÂMETRO DE 0,22µm MICROMETROS, APIROGÊNICA

2- IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO:

Data:		Procedência:	
Item nº:		Registro Anvisa:	
Processo nº:		Lote:	
Pregão:		Fabricação:	
Marca:		Validade:	
Fabricante:		Nº Amostras:	
Modelo:			

3- IDENTIFICAÇÃO DO FORNECEDOR

Empresa fornecedora/distribuidora:	
------------------------------------	--

4- INFORMAÇÕES GERAIS:

DISCRIMINAÇÃO DOS DADOS		ADEQUADO	INADEQUADO
Características	Embalagem/Rotulagem		
	Sistema de filtração completo		
	À vacuo		
	Plástico		
	Com funil		
	Filtro 0,22 µm (ésteres celulose)		
	Capacidade 150ml		
	Estéril		
	Embalado individualmente		
	Membrana polietersulfona		
	Apirogênica		

5- PARECER TÉCNICO / JUSTIFICATIVA:

6- CONCLUSÃO: () APROVADO () REPROVADO () DESCLASSIFICADO



INSTRUMENTO DE AVALIAÇÃO DE MATERIAL MÉDICO-HOSPITALAR

1- ESPECIFICAÇÃO DO PRODUTO:

Material: 437147	SISTEMA FILTRAÇÃO, TIPO: À VÁCUO, MATERIAL: EM PLÁSTICO, COMPOSIÇÃO: COM FUNIL, FRASCO COLETA, COMPONENTES ADICIONAIS: COM FILTRO 0,22µm(PES), CAPACIDADE: 1000ML, ESTERILIDADE: ESTÉRIL
Descrição complementar	SISTEMA DE FILTRAÇÃO COMPLETO PARA 1000 ML, ESTÉRIL, EMBALADO INDIVIDUALMENTE, MEMBRANA DE POLIETERSULFONA COM DIÂMETRO DE 0,22µm (MICROMETROS), APIROGÊNICA

2- IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO:

Data:		Procedência:	
Item nº:		Registro Anvisa:	
Processo nº:		Lote:	
Pregão:		Fabricação:	
Marca:		Validade:	
Fabricante:		Nº Amostras:	
Modelo			

3- IDENTIFICAÇÃO DO FORNECEDOR

Empresa fornecedora/distribuidora:	
------------------------------------	--

4- INFORMAÇÕES GERAIS:

DISCRIMINAÇÃO DOS DADOS		ADEQUADO	INADEQUADO
Características	Embalagem/Rotulagem		
	Sistema de filtração completo		
	A vácuo		
	Em plástico		
	Com funil		
	Frasco coleta		
	Com filtro 0,22µm (pes)		
	Capacidade 1000ml		
	Estéril		
	Embalado individualmente		
	Membrana polietersulfona		
	Apirogênica		

5- PARECER TÉCNICO / JUSTIFICATIVA:

6- CONCLUSÃO () APROVADO () REPROVADO () DESCLASSIFICADO



INSTRUMENTO DE AVALIAÇÃO DE MATERIAL MÉDICO-HOSPITALAR

1- ESPECIFICAÇÃO DO PRODUTO:

Material: 424759	SISTEMA FILTRAÇÃO, TIPO: À VÁCUO, MATERIAL: EM PLÁSTICO, COMPOSIÇÃO: COM FUNIL, COMPONENTES ADICIONAIS: COM FILTRO 0,22µm (PES), CAPACIDADE: 250ML, ESTERILIDADE: ESTÉRIL
Descrição complementar	SISTEMA DE FILTRAÇÃO COMPLETO PARA 250 ML, ESTÉRIL, EMBALADO INDIVIDUALMENTE, MEMBRANA DE POLIETERSULFONA COM DIÂMETRO DE 0,22µm (MICROMETROS) APIROGÊNICA

2- IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO:

Data:		Procedência:	
Item nº:		Registro Anvisa:	
Processo nº:		Lote:	
Pregão:		Fabricação:	
Marca:		Validade:	
Fabricante:		Nº Amostras:	
Modelo			

3- IDENTIFICAÇÃO DO FORNECEDOR

Empresa fornecedora/distribuidora:	
------------------------------------	--

4- INFORMAÇÕES GERAIS:

DISCRIMINAÇÃO DOS DADOS		ADEQUADO	INADEQUADO
Características	Embalagem/Rotulagem		
	Sistema filtração completo		
	A vácuo		
	Em plástico		
	Com funil		
	Com filtro 0,22µm (pes)		
	Capacidade 250ml		
	Estéril		
	Embalado individualmente		
	Membrana de polietersulfona		
	Apirogênica		

5- PARECER TÉCNICO / JUSTIFICATIVA:

6- CONCLUSÃO: () APROVADO () REPROVADO () DESCLASSIFICADO



INSTRUMENTO DE AVALIAÇÃO DE MATERIAL MÉDICO-HOSPITALAR

1- ESPECIFICAÇÃO DO PRODUTO:

Material: 424759	SISTEMA FILTRAÇÃO, TIPO: À VÁCUO, MATERIAL: EM PLÁSTICO, COMPOSIÇÃO: COM FUNIL, FRASCO COLETA, COMPONENTES ADICIONAIS: COM FILTRO 0,22µm (PES), CAPACIDADE: 500ML, ESTERILIDADE: ESTÉRIL
Descrição complementar	SISTEMA DE FILTRAÇÃO COMPLETO PARA 500 ML, ESTÉRIL, EMBALADO INDIVIDUALMENTE, MEMBRANA DE POLIETERSULFONA COM DIÂMETRO DE 0,22µm MICROMETROS, APIROGÊNICA

2- IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO:

Data:		Procedência:	
Item nº:		Registro Anvisa:	
Processo nº:		Lote:	
Pregão:		Fabricação:	
Marca:		Validade:	
Fabricante:		Nº Amostras:	
Modelo			

3- IDENTIFICAÇÃO DO FORNECEDOR

Empresa fornecedora/distribuidora:	
------------------------------------	--

4- INFORMAÇÕES GERAIS:

DISCRIMINAÇÃO DOS DADOS		ADEQUADO	INADEQUADO
Características	Embalagem/Rotulagem		
	Sistema de filtração completo		
	A vácuo		
	Em plástico		
	Com funil		
	Frasco coleta		
	Com filtro 0,22µm (pes)		
	Capacidade 500ml		
	Estéril		
	Embalado individualmente		
	Membrana de polietersulfona		
	Apirogênica		

5- PARECER TÉCNICO / JUSTIFICATIVA:

6- CONCLUSÃO: () APROVADO () REPROVADO () DESCLASSIFICADO



INSTRUMENTO DE AVALIAÇÃO DE MATERIAL MÉDICO-HOSPITALAR

1- ESPECIFICAÇÃO DO PRODUTO:

Material: 396144	SWAB, MATERIAL: HASTE PLÁSTICA, TIPO PONTA: PONTA EM ALGODÃO HIDRÓFILO, APRESENTAÇÃO*: EMBALAGEM INDIVIDUAL EM TUBO PLÁSTICO, ESTERILIDADE: ESTÉRIL, TIPO DE USO: DESCARTÁVEL
Descrição complementar	

2- IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO:

Data:		Procedência:	
Item nº:		Registro Anvisa:	
Processo nº:		Lote:	
Pregão:		Fabricação:	
Marca:		Validade:	
Fabricante:		Nº Amostras:	
Modelo			

3- IDENTIFICAÇÃO DO FORNECEDOR

Empresa fornecedora/distribuidora:	
------------------------------------	--

4- INFORMAÇÕES GERAIS:

DISCRIMINAÇÃO DOS DADOS		ADEQUADO	INADEQUADO
Características	Embalagem/Rotulagem		
	Swab		
	Haste plástica		
	Ponta em algodão hidrófilo		
	Embalagem individual em tubo plástico		
	Estéril		
	Descartável		

5- PARECER TÉCNICO / JUSTIFICATIVA:

6- CONCLUSÃO: () APROVADO () REPROVADO () DESCLASSIFICADO



INSTRUMENTO DE AVALIAÇÃO DE MATERIAL MÉDICO-HOSPITALAR

1- ESPECIFICAÇÃO DO PRODUTO:

Material: 409030	TUBO LABORATÓRIO, TIPO: ENSAIO, MATERIAL: VIDRO, TIPO FUNDO: FUNDO REDONDO, DIMENSÕES: CERCA DE 10 X 75 MM, ADICIONAL: SEM ORLA
Complementar	TUBOS DE ENSAIO EM VIDRO 12X75MM

2- IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO:

Data:		Procedência:	
Item nº:		Registro Anvisa:	
Processo nº:		Lote:	
Pregão:		Fabricação:	
Marca:		Validade:	
Fabricante:		Nº Amostras:	
Modelo			

3- IDENTIFICAÇÃO DO FORNECEDOR

Empresa fornecedora/distribuidora:	
------------------------------------	--

4- INFORMAÇÕES GERAIS:

DISCRIMINAÇÃO DOS DADOS		ADEQUADO	INADEQUADO
Características	Embalagem/Rotulagem		
	Tubo Laboratório		
	Tipo de ensaio		
	Material Vidro		
	Fundo Redondo		
	Sem orla		
	Dimensões 12x75 cm		

5- PARECER TÉCNICO / JUSTIFICATIVA:

6- CONCLUSÃO () APROVADO () REPROVADO () DESCLASSIFICADO



INSTRUMENTO DE AVALIAÇÃO DE MATERIAL MÉDICO-HOSPITALAR

1- ESPECIFICAÇÃO DO PRODUTO:

Material: 409031	TUBO LABORATÓRIO, TIPO: ENSAIO, MATERIAL: VIDRO, TIPO FUNDO: FUNDO REDONDO, DIMENSÕES: CERCA DE 10 X 75MM, ADICIONAL: COM ORLA
Descrição complementar	DIMENSOES: 12 X 75 MM, COM TAMPA FLEXA PARA TUBO DE HEMÓLISE

2- IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO:

Data:		Procedência:	
Item nº:		Registro Anvisa:	
Processo nº:		Lote:	
Pregão:		Fabricação:	
Marca:		Validade:	
Fabricante:		Nº Amostras:	
Modelo			

3- IDENTIFICAÇÃO DO FORNECEDOR

Empresa fornecedora/distribuidora:	
------------------------------------	--

4- INFORMAÇÕES GERAIS:

DISCRIMINAÇÃO DOS DADOS		ADEQUADO	INADEQUADO
Características	Embalagem/Rotulagem		
	Tubo laboratório		
	Ensaio		
	Vidro		
	Fundo redondo		
	Cerca de 12 x 75mm		
	Com orla		
	Com tampa flexa para tubo hemólise		

5- PARECER TÉCNICO / JUSTIFICATIVA:

6- CONCLUSÃO () APROVADO () REPROVADO () DESCLASSIFICADO



INSTRUMENTO DE AVALIAÇÃO DE MATERIAL MÉDICO-HOSPITALAR

1- ESPECIFICAÇÃO DO PRODUTO:

Material: 409760	TUBO LABORATÓRIO, TIPO: CENTRÍFUGA, MATERIAL: POLIPROPILENO, TIPO FUNDO: FUNDO CÔNICO, CAPACIDADE: 15ML, ACESSÓRIOS: TAMPA ROSQUEÁVEL, GRADUAÇÃO: GRADUADO, USO: AUTOCLAVÁVEL
Complementar	

2- IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO:

Data:		Procedência:	
Item nº:		Registro Anvisa:	
Processo nº:		Lote:	
Pregão:		Fabricação:	
Marca:		Validade:	
Fabricante:		Nº Amostras:	

3- IDENTIFICAÇÃO DO FORNECEDOR

Empresa fornecedora/distribuidora:	
------------------------------------	--

4- INFORMAÇÕES GERAIS:

DISCRIMINAÇÃO DOS DADOS		ADEQUADO	INADEQUADO
Características	Embalagem/Rotulagem		
	Tubo laboratório		
	Tipo Centrífuga		
	Polipropileno		
	Fundo cônico		
	Capacidade 15ml		
	Tampa rosqueável		
	Graduado		
	Autoclavável		

5- PARECER TÉCNICO / JUSTIFICATIVA:

6- CONCLUSÃO () APROVADO () REPROVADO () DESCLASSIFICADO



Ministério da Saúde

FIOCRUZ

Fundação Oswaldo Cruz



INSTRUMENTO DE AVALIAÇÃO DE MATERIAL MÉDICO-HOSPITALAR

1- ESPECIFICAÇÃO DO PRODUTO:

Material: 409050	TUBO LABORATÓRIO, TIPO: CENTRÍFUGA, MATERIAL: POLIPROPILENO, TIPO FUNDO: FUNDO CÔNICO, CAPACIDADE: 50ML, ACESSÓRIOS: TAMPA ROSQUEÁVEL, GRADUAÇÃO: GRADUADO, ESTERILIDADE: ESTÉRIL, APIROGÊNICO, LIVRE DE DNASE E RNASE, USO: DESCARTÁVEL
Descrição complementar	TUBOS TIPO FALCON 50 ML ESTÉREIS.

2- IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO:

Data:		Procedência:	
Item nº:		Registro Anvisa:	
Processo nº:		Lote:	
Pregão:		Fabricação:	
Marca:		Validade:	
Fabricante:		Nº Amostras:	
Modelo:			

3- IDENTIFICAÇÃO DO FORNECEDOR

Empresa fornecedora/distribuidora:	
------------------------------------	--

4- INFORMAÇÕES GERAIS:

DISCRIMINAÇÃO DOS DADOS		ADEQUADO	INADEQUADO
Características	Embalagem/Rotulagem		
	Tubo laboratório		
	Centrifuga		
	Polipropileno		
	Fundo cônico		
	Capacidade 50ML		
	Tampa rosqueável		
	Graduado		
	Estéril		
	Apirogênico		
	Livre DNASE E RNASE		
	Descartável		
	Tipo falcon		

5- PARECER TÉCNICO / JUSTIFICATIVA:

6- CONCLUSÃO: () APROVADO () REPROVADO () DESCLASSIFICADO



INSTRUMENTO DE AVALIAÇÃO DE MATERIAL MÉDICO-HOSPITALAR

1- ESPECIFICAÇÃO DO PRODUTO:

Material: 372348	TUBO PARA COLETA DE AMOSTRA BIOLÓGICA, MATERIAL: PLÁSTICO, VOLUME: 2ML, COMPONENTES: COM CITRATO DE SÓDIO 3,2%, USO: COLETA DE SANGUE, CARACTERÍSTICA ADICIONAL: À VÁCUO, ESTERILIDADE: ESTÉRIL, DESCARTÁVEL
Descrição complementar	TUBO PARA COLETA DE SANGUE A VACUO VHS COM SISTEMA DE SEGURANÇA, EM PET TAMANHO 13 X 75MM, ESTERIL, DESCARTAVEL, INCOLOR, COM CITRATO DE SÓDIO A 3,2%, VOLUME 2ML TUBO TAMPA PRETA

2- IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO:

Data:		Procedência:	
Item nº:		Registro Anvisa:	
Processo nº:		Lote:	
Pregão:		Fabricação:	
Marca:		Validade:	
Fabricante:		Nº Amostras:	
Modelo			

3- IDENTIFICAÇÃO DO FORNECEDOR

Empresa fornecedora/distribuidora:	
------------------------------------	--

4- INFORMAÇÕES GERAIS:

DISCRIMINAÇÃO DOS DADOS		ADEQUADO	INADEQUADO
Características	Embalagem/Rotulagem		
	Tubo para coleta de amostra biológica		
	Plástico		
	Volume 2ml		
	Com citrato de sódio 3,2%		
	Para coleta de sangue		
	À vácuo		
	Estéril		
	Descartável		
	VHS com sistema de segurança		
	Tamanho 13x75mm		
	Tubo tampa preta		

5- PARECER TÉCNICO / JUSTIFICATIVA:

6- CONCLUSÃO: () APROVADO () REPROVADO () DESCLASSIFICADO



INSTRUMENTO DE AVALIAÇÃO DE MATERIAL MÉDICO-HOSPITALAR

1- ESPECIFICAÇÃO DO PRODUTO:

Material: 600690	TUBO PARA COLETA DE AMOSTRA BIOLÓGICA, MATERIAL: PLÁSTICO, VOLUME: 10ML, COMPONENTES: COM ATIVADOR DE COÁGULO, USO: COLETA DE SANGUE, CARACTERÍSTICA ADICIONAL: À VÁCUO, ESTERILIDADE: ESTÉRIL, DESCARTÁVEL
Complementar	TUBO P/COLETA DE SANGUE A VACUO 10 ML TAMPA VERMELHA

2- IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO:

Data:		Procedência:	
Item nº:		Registro Anvisa:	
Processo nº:		Lote:	
Pregão:		Fabricação:	
Marca:		Validade:	
Fabricante:		Nº Amostras:	
Modelo			

3- IDENTIFICAÇÃO DO FORNECEDOR

Empresa fornecedora/distribuidora:	
------------------------------------	--

4- INFORMAÇÕES GERAIS:

DISCRIMINAÇÃO DOS DADOS		ADEQUADO	INADEQUADO
Características	Embalagem/Rotulagem		
	Tubo para coleta de amostra biológica		
	Plástico		
	Volume 10ml		
	Com ativador de coágulo		
	Coleta de sangue		
	A vácuo		
	Estéril		
	Descartável		
	Tampa vermelha		

5- PARECER TÉCNICO / JUSTIFICATIVA:

6- CONCLUSÃO: () APROVADO () REPROVADO () DESCLASSIFICADO



INSTRUMENTO DE AVALIAÇÃO DE MATERIAL MÉDICO-HOSPITALAR

1- ESPECIFICAÇÃO DO PRODUTO:

Material: 372347	TUBO PARA COLETA DE AMOSTRA BIOLÓGICA, MATERIAL: PLÁSTICO, VOLUME: 4,5ML, COMPONENTES: COM CITRATO DE SÓDIO 3,2%, USO: COLETA DE SANGUE, CARACTERÍSTICA ADICIONAL: À VÁCUO, ESTERILIDADE: ESTÉRIL, DESCARTÁVEL
Descrição complementar	TUBO TAMPA AZUL

2- IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO:

Data:		Procedência:	
Item nº:		Registro Anvisa:	
Processo nº:		Lote:	
Pregão:		Fabricação:	
Marca:		Validade:	
Fabricante:		Nº Amostras:	
Modelo			

3- IDENTIFICAÇÃO DO FORNECEDOR

Empresa fornecedora/distribuidora:	
------------------------------------	--

4- INFORMAÇÕES GERAIS:

DISCRIMINAÇÃO DOS DADOS		ADEQUADO	INADEQUADO
Características	Embalagem/Rotulagem		
	Tubo para coleta de amostra biológica		
	Plástico		
	Volume 4,5ml		
	Com citrato de sódio 3,2%		
	Coleta de sangue		
	À vácuo		
	Estéril		
	Descartável		
	Tampa azul		

5- PARECER TÉCNICO / JUSTIFICATIVA:

6- CONCLUSÃO: () APROVADO () REPROVADO () DESCLASSIFICADO



INSTRUMENTO DE AVALIAÇÃO DE MATERIAL MÉDICO-HOSPITALAR

1- ESPECIFICAÇÃO DO PRODUTO:

Material: 433745	TUBO PARA COLETA DE AMOSTRA BIOLÓGICA, MATERIAL: PLÁSTICO, VOLUME: 4ML, COMPONENTES: COM ATIVADOR DE COÁGULO, USO: COLETA DE SANGUE, CARACTERÍSTICA ADICIONAL: À VÁCUO, ESTERILIDADE: ESTÉRIL, DESCARTÁVEL
Descrição complementar	TUBO PARA COLETA A VÁCUO, SECO, MATERIAL PLÁSTICO, COM SORO ACELERADOR DE COÁGULO 4ML TAMPA VERMELHA, COM TARJA INDICADORA DE VOLUME DE PREENCHIMENTO

2- IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO:

Data:		Procedência:	
Item nº:		Registro Anvisa:	
Processo nº:		Lote:	
Pregão:		Fabricação:	
Marca:		Validade:	
Fabricante:		Nº Amostras:	
Modelo			

3- IDENTIFICAÇÃO DO FORNECEDOR

Empresa fornecedora/distribuidora:	
------------------------------------	--

4- INFORMAÇÕES GERAIS:

DISCRIMINAÇÃO DOS DADOS		ADEQUADO	INADEQUADO
Características	Embalagem/Rotulagem		
	Tubo para coleta de amostra biológica		
	Plástico		
	Volume 4ml		
	Ativador de coágulo		
	Coleta de sangue		
	À vácuo		
	Estéril		
	Descartável		
	Com soro acelerador de coágulo		
	Tampa vermelha		
	Com tarja indicadora de volume de preenchimento		

5- PARECER TÉCNICO / JUSTIFICATIVA:

6- CONCLUSÃO () APROVADO () REPROVADO () DESCLASSIFICADO



INSTRUMENTO DE AVALIAÇÃO DE MATERIAL MÉDICO-HOSPITALAR

1- ESPECIFICAÇÃO DO PRODUTO:

Material: 372346	TUBO PARA COLETA DE AMOSTRA BIOLÓGICA, MATERIAL: PLÁSTICO, VOLUME: 10ML, COMPONENTES: COM HEPARINA DE SÓDIO, USO: COLETA DE SANGUE, CARACTERÍSTICA ADICIONAL: À VÁCUO, ESTERILIDADE: ESTÉRIL, DESCARTÁVEL
Descrição complementar	TUBO P/COLETA DE SANGUE A VACUO DE 09 A 10 ML TAMPA VERDE

2- IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO:

Data:		Procedência:	
Item nº:		Registro Anvisa:	
Processo nº:		Lote:	
Pregão:		Fabricação:	
Marca:		Validade:	
Fabricante:		Nº Amostras:	
Modelo			

3- IDENTIFICAÇÃO DO FORNECEDOR

Empresa fornecedora/distribuidora:	
------------------------------------	--

4- INFORMAÇÕES GERAIS:

DISCRIMINAÇÃO DOS DADOS		ADEQUADO	INADEQUADO
Características	Embalagem/Rotulagem		
	Tubo para coleta de amostra biológica		
	Plástico		
	Volume 09 a 10ml		
	Com heparina de sódio		
	Coleta de sangue		
	À vácuo		
	Estéril		
	Descartável		
	Tampa verde		

5- PARECER TÉCNICO / JUSTIFICATIVA:

6- CONCLUSÃO () APROVADO () REPROVADO () DESCLASSIFICADO



INSTRUMENTO DE AVALIAÇÃO DE MATERIAL MÉDICO-HOSPITALAR

1- ESPECIFICAÇÃO DO PRODUTO:

Material: 376832	TUBO PARA COLETA DE AMOSTRA BIOLÓGICA, MATERIAL: PLÁSTICO, VOLUME: 8ML, COMPONENTES: COM ATIVADOR DE COÁGULO E GEL SEPARADOR, USO: COLETA DE SANGUE, CARACTERÍSTICA ADICIONAL: À VÁCUO, ESTERILIDADE: ESTÉRIL,
Descrição complementar	TUBO PARA COLETA DE SANGUE A VACUO DE 8,0 A 8,5 ML TAMPA AMARELA

2- IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO:

Data:		Procedência:	
Item nº:		Registro Anvisa:	
Processo nº:		Lote:	
Pregão:		Fabricação:	
Marca:		Validade:	
Fabricante:		Nº Amostras:	
Modelo			

3- IDENTIFICAÇÃO DO FORNECEDOR

Empresa fornecedora/distribuidora:	
------------------------------------	--

4- INFORMAÇÕES GERAIS:

DISCRIMINAÇÃO DOS DADOS		ADEQUADO	INADEQUADO
Características	Embalagem/Rotulagem		
	Tubo para coleta de amostra biológica		
	Plástico		
	Volume 8ml a 8,5ml		
	Com ativador de coágulo e gel separador		
	Coleta de sangue		
	À vácuo		
	Estéril		
	Descartável		
	Tampa amarela		

5- PARECER TÉCNICO / JUSTIFICATIVA:

6- CONCLUSÃO () APROVADO () REPROVADO () DESCLASSIFICADO



INSTRUMENTO DE AVALIAÇÃO DE MATERIAL MÉDICO-HOSPITALAR

1- ESPECIFICAÇÃO DO PRODUTO:

Material: 372340	TUBO PARA COLETA DE AMOSTRA BIOLÓGICA, MATERIAL: PLÁSTICO, VOLUME: 4ML, COMPONENTES: COM EDTA-K3, USO: COLETA DE SANGUE, CARACTERÍSTICA ADICIONAL: À VÁCUO, ESTERILIDADE: ESTÉRIL, DESCARTÁVEL
Descrição complementar	TUBO PARA COLETA DE SANGUE A VACUO EDTA K3 OU K2, 4 ML. TAMPA ROXA

2- IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO:

Data:		Procedência:	
Item nº:		Registro Anvisa:	
Processo nº:		Lote:	
Pregão:		Fabricação:	
Marca:		Validade:	
Fabricante:		Nº Amostras:	
Modelo			

3- IDENTIFICAÇÃO DO FORNECEDOR

Empresa fornecedora/distribuidora:	
------------------------------------	--

4- INFORMAÇÕES GERAIS:

DISCRIMINAÇÃO DOS DADOS		ADEQUADO	INADEQUADO
Características	Embalagem/Rotulagem		
	Tubo para coleta de amostra biológica		
	Plástico		
	Volume 4ml		
	Com EDTA-K3 ou K2		
	Coleta de sangue		
	À vácuo		
	Estéril		
	Descartável		
	Tampa roxa		

5- PARECER TÉCNICO / JUSTIFICATIVA:

6- CONCLUSÃO () APROVADO () REPROVADO () DESCLASSIFICADO



INSTRUMENTO DE AVALIAÇÃO DE MATERIAL MÉDICO-HOSPITALAR

1- ESPECIFICAÇÃO DO PRODUTO:

Material: 375901	TUBO PARA COLETA DE AMOSTRA BIOLÓGICA, MATERIAL: PLÁSTICO, VOLUME: 2ML, COMPONENTES: COM EDTA-K3, USO: MICROCOLETA DE SANGUE, CARACTERÍSTICA ADICIONAL: À VÁCUO, ESTERILIDADE: ESTÉRIL, DESCARTÁVEL
Descrição complementar:	TUBO P/COLETA DE SANGUE A VACUO, C /EDTA-K3 OU K2 P /HEMATOLOGIA, CAP.: 02 ML - TAMPA ROXA

2- IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO:

Data:			
Item nº:			
Processo nº:			
Pregão:			
Marca:			
Fabricante:			
Modelo			

3- IDENTIFICAÇÃO DO FORNECEDOR

Empresa fornecedora/distribuidora:	
------------------------------------	--

4- INFORMAÇÕES GERAIS:

DISCRIMINAÇÃO DOS DADOS		ADEQUADO	INADEQUADO
Características	Embalagem/Rotulagem		
	Tubo para coleta de amostra biológica		
	Plástico		
	2ml		
	Com EDTA-K3 ou K2		
	Microcoleta de sangue		
	A vácuo		
	Estéril		
	Descartável		
	Para hematologia		
	Tampa roxa		

5- PARECER TÉCNICO / JUSTIFICATIVA:

6- CONCLUSÃO () APROVADO () REPROVADO () DESCLASSIFICADO



INSTRUMENTO DE AVALIAÇÃO DE MATERIAL MÉDICO-HOSPITALAR

1- ESPECIFICAÇÃO DO PRODUTO:

Material: 432071	TUBO PARA COLETA DE AMOSTRA BIOLÓGICA, MATERIAL: PLÁSTICO, VOLUME: 4ML, COMPONENTES: COM FLUORETO DE SÓDIO, USO: COLETA DE SANGUE, CARACTERÍSTICA ADICIONAL: À VÁCUO, ESTERILIDADE: ESTÉRIL, DESCARTÁVEL
Descrição complementar	TUBO P/COLETA DE SANGUE SOROLOGICO 4,0ML A VACUO, DESC, ESTERIL, C/TAMPA CINZA.

2- IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO:

Data:		Procedência:	
Item nº:		Registro Anvisa:	
Processo nº:		Lote:	
Pregão:		Fabricação:	
Marca:		Validade:	
Fabricante:		Nº Amostras:	
Modelo			

3- IDENTIFICAÇÃO DO FORNECEDOR

Empresa fornecedora/distribuidora:	
------------------------------------	--

4- INFORMAÇÕES GERAIS:

DISCRIMINAÇÃO DOS DADOS		ADEQUADO	INADEQUADO
Características	Embalagem/Rotulagem		
	Tubo para coleta de amostra biológica		
	Plástico		
	Volume 4ml		
	Com fluoreto de sódio		
	Para coleta de sangue		
	À vácuo		
	Estéril		
	Descartável		
	Tampa cinza		

5- PARECER TÉCNICO / JUSTIFICATIVA:

6- CONCLUSÃO: () APROVADO () REPROVADO () DESCLASSIFICADO



INSTRUMENTO DE AVALIAÇÃO DE MATERIAL MÉDICO-HOSPITALAR

1- ESPECIFICAÇÃO DO PRODUTO:

Material: 409051	TUBO LABORATÓRIO, TIPO: CENTRÍFUGA, MATERIAL: POLIPROPILENO, TIPO FUNDO: FUNDO CÔNICO, CAPACIDADE: 15ml, ACESSÓRIOS: TAMPA ROSQUEÁVEL, GRADUAÇÃO: GRADUADO, ESTERILIDADE: ESTÉRIL, APIROGÊNICO, LIVRE DE DNASE E RNASE, USO: DESCARTÁVEL
Descrição complementar	TUBOS TIPO FALCON 15 ML ESTÉREIS.

2- IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO:

Data:		Procedência:	
Item nº:		Registro Anvisa:	
Processo nº:		Lote:	
Pregão:		Fabricação:	
Marca:		Validade:	
Fabricante:		Nº Amostras:	
Modelo			

3- IDENTIFICAÇÃO DO FORNECEDOR

Empresa fornecedora/distribuidora:	
------------------------------------	--

4- INFORMAÇÕES GERAIS:

DISCRIMINAÇÃO DOS DADOS		ADEQUADO	INADEQUADO
Características	Embalagem/Rotulagem		
	Tubo laboratório		
	Centrifuga		
	Polipropileno		
	Fundo cônico		
	Capacidade 15ml		
	Tampa rosqueável		
	Graduado		
	Estéril		
	Apirogênico		
	Livre DNASE E RNASE		
	Descartável		
	Tipo falcon		

5- PARECER TÉCNICO / JUSTIFICATIVA:

6- CONCLUSÃO: () APROVADO () REPROVADO () DESCLASSIFICADO

Anexo V do TR

INSTITUTO DE PESQUISAS EVANDRO CHAGAS - IPEC

Estudo Técnico Preliminar 52/2026**1. Informações Básicas**

Número do processo: 25029.000018/2026-61

2. Descrição da necessidade

2.1. O Instituto Nacional de Infectologia Evandro Chagas (INI), um dos Institutos da Fundação Oswaldo Cruz (Fiocruz), contribui de forma significativa para a atenção de referência, a vigilância e o desenvolvimento de ações voltadas ao enfrentamento das doenças infecciosas no Brasil, com destaque para sua atuação no Estado do Rio de Janeiro. A singularidade de seu perfil assistencial o consolida como o principal Centro de Referência em Pesquisa Clínica, Vigilância e Ensino em Doenças Infecciosas entre as Unidades da Fiocruz.

O INI compreende como sua Missão “Produzir conhecimento e tecnologias para melhorar a saúde da população, por meio de ações integradas de pesquisa, atenção à saúde, ensino e vigilância, com interface humana-animal-ambiente, tendo como Valores centrais o compromisso com o SUS e a redução das iniquidades”. Como Visão de futuro, o Instituto se propõe a “Ser reconhecido como liderança nacional e internacional em pesquisa e atenção à saúde em Doenças Infecciosas, com alta capacidade de articulação e resposta rápida para o enfrentamento das ameaças à Saúde Pública”.

Em 2010, por meio da publicação da Portaria nº 4.160 do Ministério da Saúde, a Unidade passou a ser oficialmente denominada Instituto Nacional de Infectologia Evandro Chagas, assumindo o papel de órgão auxiliar do Ministério da Saúde na formulação de políticas públicas, no planejamento, no desenvolvimento, na coordenação e na avaliação de ações integradas na área da infectologia.

Ao longo de sua trajetória, o INI demonstrou sua relevância e capacidade institucional ao desempenhar papel ativo no enfrentamento de grandes emergências sanitárias nacionais, como a Doença de Chagas, a epidemia de HIV/AIDS e as doenças febris agudas. Mais recentemente, exerceu protagonismo no enfrentamento da pandemia de Covid-19, evidenciando elevada capacidade de mobilização e resposta rápida. Como resultado de uma parceria entre o Ministério da Saúde e a Fiocruz, foi viabilizada a assistência a milhares de cidadãos acometidos pelo coronavírus, por meio da construção do Centro Hospitalar do INI, com capacidade para até 195 leitos, dos quais 120 encontram-se atualmente em operação. A requalificação dessa estrutura, realizada ao longo de 2022, representou um avanço estratégico para o fortalecimento do SUS, ao integrar atenção de referência, pesquisas de ponta, desenvolvimento de protocolos assistenciais e formação de profissionais em diferentes níveis de ensino.

O INI dispõe, ainda, de uma estrutura assistencial de Hospital-Dia, voltada ao atendimento de condições clínicas que não demandam internação hospitalar. Complementarmente, mantém um ambulatório de referência, com oferta de imunizações especiais, atendimento em medicina do viajante, diagnóstico e tratamento de micoses profundas — como histoplasmose, criptococose e esporotricose — e outras dermatozoonoses, além de assistência multiprofissional a pessoas vivendo com HIV/AIDS e outras infecções sexualmente transmissíveis, Mpox, neuroinfecções, síndromes respiratórias causadas por influenza e coronavírus, paracoccidiodomicose pulmonar, tuberculose e síndromes febris agudas. A Unidade também exerce protagonismo nas ações de prevenção ao HIV/AIDS, com foco na redução de novas infecções.

No campo da pesquisa e do ensino, o INI se destaca pela excelência em pesquisa clínica, pela prestação de assistência com elevado padrão de qualidade e pela atuação na formação e capacitação de profissionais da saúde. Essa atuação é fortalecida por parcerias consolidadas com instituições nacionais e internacionais, ampliando sua capacidade científica, tecnológica e formativa.

No âmbito da Vigilância em Saúde, o INI abriga cinco Laboratórios e Serviços de Referência que atuam no diagnóstico de doenças infecciosas, no aperfeiçoamento de metodologias diagnósticas e na capacitação de profissionais, abrangendo as seguintes áreas: Tuberculose e Micobacterioses Não Tuberculosas; Micoses Sistêmicas; Leishmaniose Tegumentar Americana e Referência Regional para Leishmaniose Visceral; Diagnóstico Microscópico da Malária para a Região Extra-Amazônica; e Diagnóstico Histológico de Doenças Infecciosas. Essa estrutura confere ao Instituto papel estratégico no apoio ao Ministério da Saúde nas ações de vigilância epidemiológica, prevenção e controle de agravos, fortalecendo o Sistema Único de Saúde.

Diante da relevância estratégica de suas atividades e da necessidade de desenvolvimento contínuo da pesquisa em doenças infecciosas, o INI deve assegurar infraestrutura adequada para o atendimento aos usuários e para a condução de estudos clínicos, garantindo que os recursos humanos e tecnológicos estejam alinhados às melhores práticas e inovações na área da saúde. Dessa forma, a Unidade consolida sua capacidade de oferecer suporte integral e qualificado, atender às necessidades específicas de cada usuário, contribuir para o avanço científico e promover a melhoria contínua dos serviços prestados à sociedade.

Nesse contexto, justifica-se a presente contratação: Aquisição de itens laboratoriais para o uso na pesquisa, assistência e diagnósticos do INI.

3. Área requisitante

Área Requisitante	Responsável
Serviço de Gestão de Suprimentos (SGS/INI)	André Luiz dos Santos Macedo

4. Descrição dos Requisitos da Contratação

4.1. A contratação visa a garantir a disponibilidade regular de **materiais e insumos laboratoriais de consumo ordinário**, compreendendo microtubos (criogênicos, tipo Eppendorf e para PCR), caixas de armazenamento (criobox), frascos para cultura celular, sistemas de filtração de soluções à vácuo, tubos de ensaio, tubos para centrifugação (tipo Falcon), swabs estéreis e tubos para coleta de amostras biológicas à vácuo com aditivos específicos (citrato de sódio, ativador de coágulo, heparina de sódio, gel separador, EDTA e fluoreto de sódio) (produtos de interesse para a saúde), conforme preconizado pelo art. 19-O, Capítulo VIII da Lei nº 8.080/1990, assegurando o suporte diagnóstico integral, seguro e contínuo aos pacientes em tratamento ou internados no Centro Hospitalar do Instituto Nacional de Infectologia Evandro Chagas (INI).

4.1.1. A contratação é essencial e de relevante interesse público. O objeto visa sustentar as atividades de assistência à saúde e de pesquisa clínica do INI/Fiocruz, centro de referência nacional em diagnóstico e tratamento de doenças infecciosas, exercendo papel estratégico no suporte analítico a surtos, epidemias e pandemias no âmbito do Ministério da Saúde.

4.2. Opta-se pela utilização do **Sistema de Registro de Preços (SRP)** para a aquisição pretendida, no intuito de flexibilizar o recebimento dos itens já que, pela flutuação na demanda assistencial de exames laboratoriais, rotinas de biologia molecular e culturas celulares, não é possível definir previamente o exato quantitativo mensal a ser demandado (inciso V, art. 3º do Decreto Federal nº 11.462 /2023). A medida possibilita a redução de estoques físicos, otimiza o aproveitamento do espaço do almoxarifado, mitiga o risco de perda por prazo de validade e viabiliza a programação de entregas parceladas, evitando custos de armazenamento e o risco de obsolescência ou perecimento de produtos, observando:

- I - Condições de aquisição e pagamento semelhantes às do setor privado;
- II - Processamento, preferencialmente, por **Pregão Eletrônico** pelo critério de menor preço por item;
- III - Unidades e quantidades dimensionadas em função do consumo e da utilização prováveis do perfil epidemiológico e de pesquisa do hospital;
- IV - Condições de guarda e armazenamento que impeçam a deterioração, contaminação ou perda da esterilidade dos materiais;
- V - Atendimento aos princípios da:
 - a) **Padronização**: compatibilidade de especificações técnicas, formatos de encaixe e de desempenho analítico;
 - b) **Parcelamento**: adoção de entregas fracionadas por ser tecnicamente viável e economicamente vantajosa;
 - c) **Responsabilidade Fiscal**: compatibilidade entre a despesa estimada e a previsão orçamentária do Instituto.

4.3. Os requisitos descritos visam à contratação de empresa(s) em atividade regular e apta(s) a fornecer insumos laboratoriais **devidamente registrados, cadastrados ou notificados junto à ANVISA**, atendendo de forma impositiva às normas de biossegurança vigentes, nas quantidades estabelecidas no documento anexo (**Anexo I - Planilha de Descrição e Quantificação de Itens**), observadas as seguintes peculiaridades:

4.3.1. O bem objeto desta contratação é caracterizado como **comum**, uma vez que atende aos padrões definidos pela prática laboratorial por meio de especificações usuais de mercado, possuindo ampla oferta e fácil identificação no mercado fornecedor.

4.3.2. Os bens desta contratação são classificados como **contínuos**, tendo em vista a necessidade permanente, diária e prolongada de sua utilização nas rotinas de triagem biológica, diagnósticos de biologia molecular, extração de ácidos nucleicos e pesquisa clínica, constituindo necessidade pública essencial e ininterrupta ao INI.

4.4. O objeto desta contratação **não se enquadra como bem de luxo**, conforme as diretrizes do Decreto nº 10.818/2021.

4.5. O prazo de vigência da Ata de Registro de Preços (ARP) será de **1 (um) ano**, contado a partir do primeiro dia útil da publicação da ARP no Portal Nacional de Contratações Públicas (PNCP), na forma do art. 84 da Lei nº 14.133/2021 e do art. 22 do Decreto nº 11.462 /23, renovável por mais 1 (um) ano, inclusive no seu quantitativo total, observada a Nota Jurídica nº 00075/2024/CNLCA/CGU/AGU.

4.5.1. Para a manutenção ou para a renovação da ata, o INI aplicará a sua política de fornecedores por meio da avaliação objetiva dos indicadores de desempenho instituídos, conforme regramento a ser explicitado no futuro Termo de Referência.

4.5.2. O prazo de vigência da contratação (ciclo de fornecimento) será de **22 dias úteis**, distribuídos da seguinte forma: 12 dias úteis para a entrega dos itens a contar do envio formal da nota de empenho ao fornecedor; 3 dias úteis para o recebimento provisório; e 7 dias úteis

para o recebimento definitivo. Estes prazos poderão sofrer dilação nos casos de entregas com vícios observados de qualidade ou quantidade.

4.6. A quantidade mínima a ser cotada pelo licitante é a quantidade total expressa no Anexo 1.

4.7. As descrições dos itens são aquelas contidas no catálogo do **CATMAT**, acrescidas de especificações complementares apenas para garantir que os materiais ofertados atendam perfeitamente à necessidade técnica, analítica e de segurança biológica da Administração.

4.7.1. Havendo divergência entre a descrição padrão do material no sistema Compras Governamentais (CATMAT) e o apresentado neste estudo (descrição complementar), **prevalecerá a descrição complementar**.

4.8. O contrato ou outro instrumento hábil que o substitua (Nota de Empenho) oferecerá maior detalhamento das regras que serão aplicadas em relação à vigência e execução da contratação.

4.9. Não haverá vedação à contratação de marca ou produto, desde que atenda integralmente aos requisitos de qualidade exigidos.

4.10. A proposta de preços deverá conter a **ficha técnica, manual ou o catálogo do fabricante da marca ofertada** como parte integrante (preferencialmente em meio digital), sob pena de não aceitação da proposta. Nos casos em que as informações constantes na ficha técnica ou catálogo não garantirem de forma clara o atendimento às especificações, o Pregoeiro poderá exigir **amostras**, restritas ao fornecedor classificado provisoriamente em primeiro lugar. As amostras deverão ser entregues no Serviço de Compras do Instituto em **até 3 (três) dias úteis** após a solicitação via sistema, sob pena de desclassificação.

4.11. Poderão ser exigidas amostras da totalidade dos itens a serem licitados, observado o quantitativo de amostras por item descritas no documento anexo (Anexo 1).

4.12. As amostras deverão ser entregues no endereço do Serviço de Compras, situado à Av. Brasil, 4365, Manguinhos, Rio de Janeiro - RJ - CEP 21045-900, acompanhadas de relação rubricada pelo credenciado, em 2 (duas) vias, para protocolo, no horário das 08:00 às 17:00 horas, ou via postagem, no prazo limite de 3 (três) dias úteis, sendo que a empresa assume total responsabilidade pelo envio, despesas inerentes e por eventual atraso na entrega.

4.13. É facultada a prorrogação do prazo estabelecido para envio de amostras, a partir de solicitação fundamentada via chat pelo interessado, antes de findo o prazo original.

4.14. No caso de não entrega da amostra, atraso unjustificado, ou entrega de amostra fora das especificações previstas, a proposta será recusada e o licitante poderá sofrer sanção administrativa específica.

4.15. Serão avaliados todos os aspectos constantes da descrição do item (CATMAT e Complementar). A aceitabilidade dar-se-á a partir do momento em que os itens apresentados contenham, exatamente, as características descritas.

- **Exemplo explicativo 1 (Grupo de Microtubos e Criotubos):** *MICROTUBO, CAPACIDADE: 1,2 ML, CRIOGÊNICO*. Será avaliado se o material é polipropileno atóxico, se a tampa possui rosca interna com anel de vedação, fundo arredondado e base plana e, de forma mandatória, se as propriedades biológicas atendem ao requisito de ser **apirogênico, não citotóxico, não mutagênico e estéril**.
- **Exemplo explicativo 2 (Grupo de Frascos para Cultura Celular):** *FRASCO PARA CULTURA CELULAR, ÁREA: 75 CM²*. Será avaliado objetivamente se o material é poliestireno transparente com superfície tratada para adesão celular, gargalo inclinado ou em linha reta e se possui **tampa rosqueável com filtro estéril livre de pirogênios**.
- **Exemplo explicativo 3 (Grupo de Tubos de Coleta a Vácuo):** *TUBO PARA COLETA DE AMOSTRA BIOLÓGICA, VOLUME: 4 ML, EDTA-K3*. Será avaliado se o tubo é fabricado em plástico (PET) incolor, estéril, descartável, com sistema de aspiração a vácuo, contendo o aditivo anticoagulante EDTA K3 ou K2, dotado de tampa na cor padrão roxa de vedação e segurança.

4.16. A compatibilidade dos bens ofertados com as especificações demandadas quanto a padrões de qualidade, eficácia, ergonomia e desempenho técnico/operacional será aferida por meio de avaliação legal, técnica e funcional, realizada pela Comissão de Avaliação Técnica e Funcional de Materiais Médico-Hospitalares e Laboratoriais do INI.

4.17. Os critérios de **avaliação legal** compreendem aspectos de rotulagem, embalagem, integridade de barreiras estéreis, indicação clara de lote/validade e regularidade de documentação regulamentada pela ANVISA (incluindo a RDC nº 751 de 2022 ou normas substitutivas) e junto à Associação Brasileira de Normas Técnicas (ABNT), quando aplicável.

4.18. Os critérios de **avaliação técnica** se referem a parâmetros descritivos estruturais e composição da matéria-prima (ex.: polipropileno com 99.9% de pureza e espessura de parede entre 0,4 mm e 0,6 mm para microtubos de PCR, poliestireno transparente tratado para cultura, vidro neutro ou plástico PET para tubos de ensaio e coleta, ésteres de celulose ou polietersulfona de 0,22 micrômetros para membranas de filtração), verificando se o material possui as propriedades físicas ideais livres de contaminações por minerais ou metais pesados.

4.19. Os critérios de **avaliação funcional** envolvem o teste prático do desempenho da função a que se destina o insumo laboratorial; critérios de vedação de tampas rosqueáveis frente a pressões de ultracongelamento ou centrifugação (até -70°C ou autoclavação),

encaixe correto em racks de estocagem, eficiência do fluxo de filtração de soluções por sistemas a vácuo sem colapsar a estrutura plástica, constância do volume de aspiração e integridade de aditivos químicos em tubos de coleta, garantindo a perfeita integridade da amostra biológica e exatidão dos resultados analíticos.

4.20. Nos termos do futuro Termo de Referência, a avaliação dos materiais médico-hospitalares e laboratoriais será acompanhada dos respectivos **Instrumentos de Avaliação de Materiais Médico Hospitalares (IAMMH)**, os quais ditam as especificações demandadas quanto a padrões de qualidade e desempenho esperados durante o procedimento técnico dentro dos programas assistenciais e de pesquisa diagnóstica.

4.21. As informações registradas nestes instrumentos se referem, sempre que disponíveis, a: identificação do produto junto à ANVISA, data de validade, número do lote, tipo de esterilização (quando aplicável), identificação do fornecedor e fabricante, número do processo e da contratação, especificações mínimas requeridas para aquisição do material e o resultado (aprovado, reprovado, desclassificado).

4.22. Os IAMMH deverão ser datados e conter, pelo menos, a assinatura de um membro da Comissão de Avaliação Técnica e Funcional de Materiais Médico-hospitalares e Laboratoriais do INI.

4.23. Os resultados das avaliações das amostras serão divulgados por meio de mensagem no sistema de compras governamentais.

4.24. Se a(s) amostra(s) apresentada(s) pelo primeiro classificado não for(em) aceita(s), deverá ser analisada a aceitabilidade da proposta ou lance ofertado pelo segundo classificado. Seguir-se-á com a verificação da(s) amostra(s) e, assim, sucessivamente, até a verificação de uma que atenda às especificações constantes do Termo de Referência.

4.25. Os exemplares colocados à disposição da Administração serão tratados como protótipos, podendo ser manuseados, abertos, submetidos a testes de centrifugação/congelamento e descartados pela equipe técnica responsável pela análise, não gerando direito a ressarcimento.

4.26. Após a divulgação do resultado final do certame, as amostras aprovadas entregues serão salvaguardadas pelo INI para fins de fiscalização, contraprova e controle até o fim da execução contratual, após o qual poderão ser descartadas pela Administração, sem direito a ressarcimento.

4.27. Os interessados deverão colocar à disposição da Administração todas as condições indispensáveis à realização de testes analíticos e fornecer, sem ônus, as instruções de uso e manuais impressos em língua portuguesa, necessários ao seu perfeito manuseio, quando for o caso.

4.28. Não será admitida a subcontratação do objeto contratual.

4.29. Não haverá exigência da garantia da contratação preceituada no art. 96 e seguintes da Lei nº 14.133/21, ato discricionário e dispensável a esta contratação, tendo em vista que a licitação versa exclusivamente sobre o fornecimento de material de consumo ordinário e padronizado de uso laboratorial.

4.30. Na futura licitação, **NÃO poderá ser realizada a reserva de cota de até 25% (vinte e cinco por cento) do objeto para a contratação de microempresas e empresas de pequeno porte (ME/EPP)**, com base nas seguintes justificativas:

4.30.1. Considerando a altíssima especificidade técnica e o grau crítico de pureza exigido para os insumos de biologia molecular e diagnóstico celular (como microtubos com 99.9% de pureza, criotubos com tripla certificação de isenção biológica e frascos de cultura com tratamento de superfície), o estabelecimento de cotas poderia fragmentar o fornecimento e afastar a participação de grandes distribuidores autorizados ou indústrias fabricantes exclusivas nacionais e internacionais. A divisão de itens em cotas abriria margem para que o mesmo material de laboratório fosse arrematado por duas empresas de marcas e lotes distintos, inserindo variações estruturais que comprometeriam a reprodutibilidade dos testes de PCR, sequenciamentos genéticos e culturas de patógenos de alto risco. Variações mínimas em espessuras de parede ou resíduos de polímeros podem inibir reações enzimáticas e invalidar pesquisas clínicas inteiras de relevância nacional. Ademais, haveria elevado risco de ineficácia do certame (itens desertos ou fracassados) para frações menores, impondo ao Instituto o risco iminente de desabastecimento de tubos de coleta e insumos analíticos, paralisando os diagnósticos dos pacientes do Centro Hospitalar.

4.31. Em consulta ao Anexo I da Resolução SEGES-CICS/MGI nº 4, de 18 de outubro de 2024, observa-se que o objeto deste Estudo não se enquadra em margem de preferência.

4.32. **Fundamentação legal da contratação:** Lei nº 14.133/2021; Decreto nº 11.462/2023; Lei nº 8.080/1990; RDC ANVISA nº 751/2022 (e suas atualizações), RDC ANVISA nº 16/2014 e Lei nº 6.360/76.

4.33. Nos termos da Lei nº 12.527/2011 (Lei de Acesso à Informação) e do art. 10 da Instrução Normativa SEGES/ME nº 81/2022, este documento é classificado como público, garantindo a ampla transparência administrativa.

5. Levantamento de Mercado

5.1. O levantamento de mercado consiste na prospecção e análise das alternativas possíveis de soluções tecnológicas, analíticas e de fornecimento para a aquisição pretendida, visando identificar as opções que melhor atendam às necessidades das rotinas de diagnóstico e pesquisa clínica da instituição.

5.2. Para a execução deste levantamento de mercado, considerou-se a modelagem de contratação por meio de **Pregão Eletrônico, utilizando o Sistema de Registro de Preços (SRP)**, visto que o objeto se alinha perfeitamente aos requisitos de contratações frequentes, entregas parceladas sob demanda e impossibilidade de definição prévia do quantitativo exato a ser utilizado mensalmente pela Administração devido à flutuação no volume de amostras biológicas processadas no Instituto.

5.3. Análise de Soluções Existentes e Prospecção de Fornecedores:

5.3.1. O mercado de fabricação e distribuição de materiais médico-hospitalares e laboratoriais (correlatos) é altamente competitivo, estruturado, maduro e de base biotecnológica nacional e internacional. Foi constatada a existência de ampla pluralidade de fornecedores (indústrias de plásticos grau médico, importadores exclusivos e distribuidores especializados de grande e médio porte) capazes de atender integralmente às exigências de pureza, certificação biológica e biossegurança da Administração. Isso garante forte competitividade ao certame e afasta qualquer risco de monopólio ou restrição de mercado.

5.3.2. As soluções de mercado disponíveis dividem-se, essencialmente, entre:

5.3.2.1. Aquisição comum (entrega única): Solução descartada por exigir grande espaço físico de armazenamento centralizado sob condições ambientais controladas, gerar risco crítico de perdas financeiras por vencimento de prazos de validade e demandar alto aporte de capital de giro orçamentário imediato.

5.3.2.2. Sistema de Registro de Preços (SRP): Identificada como a solução ideal. Permite a otimização logística por meio de entregas parceladas (conforme a demanda analítica), elimina a necessidade de grandes estoques locais, evita o desperdício ou obsolescência de consumíveis plásticos e garante flexibilidade na execução orçamentária do hospital.

5.4. Metodologia de Pesquisa de Preços e Viabilidade Econômica:

5.4.1. A prospecção de preços seguiu rigorosamente os parâmetros estipulados no art. 23 da Lei nº 14.133/2021 e na Instrução Normativa SEGES/ME nº 65/2021, aplicando uma metodologia mista de precificação baseada nas diretrizes do Serviço de Gestão de Suprimentos (SGS):

- **I - Regra Principal (Reajuste Histórico):** Para os itens com histórico de contratação anterior ativa na instituição, o preço de referência baseou-se no valor praticado na última licitação do INI devidamente corrigido e atualizado monetariamente pela variação do IPCA (Índice Nacional de Preços ao Consumidor Amplo) acumulado de 12 meses;
- **II - Pannel de Preços e Compras.gov.br (Critério de Exceção):** Para os itens novos na padronização laboratorial, sem atas vigentes ou que apresentaram preços históricos irregulares/discrepantes (especificamente os itens 5, 7, 8, 16, 17, 18, 20 e 28), realizou-se a consulta direta ao banco de dados de compras públicas federais, extraindo a média linear dos valores adjudicados e homologados para objetos idênticos;
- **III - Pesquisa Direta com Fornecedores e Médias Especializadas:** Utilizada complementarmente para balizamento e validação dos preços de referência praticados por distribuidores autorizados de grandes marcas de biotecnologia, considerando a logística de entrega do órgão.

5.5. Sustentabilidade Ambiental e Critérios de Qualidade:

- **5.5.1.** O levantamento de mercado também mapeou a disponibilidade de insumos que atendam a critérios de sustentabilidade, alta performance analítica e conformidade técnica obrigatória, sem que isso gere ônus excessivo ou restrinja a competitividade:
 - **I - Regularidade Sanitária:** Identificou-se que as marcas líderes de mercado em circulação possuem registro, cadastro ou notificação simplificada ativa na Agência Nacional de Vigilância Sanitária (ANVISA), requisito mandatório na fase de habilitação técnica e proposta, aplicando-se desde os tubos de ensaio em vidro até os tubos de coleta a vácuo com aditivos anticoagulantes;
 - **II - Critério de Pureza e Certificação Biológica:** O mercado fornece com facilidade microtubos e frascos de cultura celular fabricados com polímeros livres de minerais, metais pesados, pirogênios e certificados como livres de DNase e RNase. Essa característica atende de forma compulsória às necessidades de biologia molecular e sequenciamento genético, impedindo a degradação de ácidos nucleicos nas amostras;
 - **III - Sustentabilidade (Critério Ambiental):** O mercado oferece dispositivos com polímeros de polipropileno e poliestireno grau médico recicláveis, além de sistemas de filtração com membranas (PES) eficientes que reduzem o descarte de materiais contaminados, diminuindo o volume total de resíduos biológicos perigosos (Grupo A) gerenciados pelo PGRSS do hospital;
 - **IV - Padronização Comercial:** A pesquisa indicou que o mercado trabalha com embalagens padronizadas de uso institucional em laboratórios de pesquisa (ex.: caixas fechadas com blisters estéreis de frascos de cultura, racks plásticos com identificação alfanumérica prontos para uso em ultrafreezers a -70°C e caixas de microtubos em pacotes padrão). Esse formato otimiza a relação custo-benefício e será adotado pela Administração.

5.6. Conclui-se, portanto, que o mercado está plenamente apto a fornecer os materiais e insumos laboratoriais sob o rito do Pregão por SRP, apresentando alta viabilidade econômica, ampla concorrência e estrita conformidade com as diretrizes de sustentabilidade, regularidade sanitária (ANVISA), alto padrão de pureza molecular e eficiência logística desejadas pela Administração Pública.

6. Descrição da solução como um todo

6.1. A solução consiste na contratação de empresa especializada para o fornecimento parcelado de **Materiais e Insumos Laboratoriais de Consumo Ordinário e de Alta Performance**, compreendendo caixas de armazenamento (criobox), microtubos e criotubos, frascos para cultura celular, sistemas de filtração de soluções à vácuo, tubos de ensaio e de centrifugação (tipo Falcon), swabs estéreis e tubos para coleta de sangue e amostras biológicas à vácuo com aditivos específicos, visando garantir as condições adequadas de biossegurança, assepsia, infraestrutura analítica e atendimento das demandas diárias de diagnóstico e pesquisa clínica das unidades laboratoriais deste Hospital.

6.2. A fim de assegurar a integridade, a eficácia analítica e a conformidade socioambiental da solução ao longo de todo o seu ciclo de vida, a contratação abrangerá os seguintes elementos integrados:

6.2.1. Escopo do Fornecimento e Qualidade:

- **6.2.1.1.** Entrega de insumos que atendam rigorosamente às normas técnicas nacionais e possuam **registro, cadastro ou notificação ativa na Agência Nacional de Vigilância Sanitária (ANVISA)** para todos os dispositivos médicos e tubos de diagnóstico *in vitro*, quando aplicável; e
- **6.2.1.2.** Apresentação de amostras dos lotes antes da homologação da licitação (restrita ao fornecedor classificado temporariamente em primeiro lugar), observado o quantitativo específico por item detalhado na planilha de cotação (ex.: 1 unidade para frascos de cultura/sistemas de filtração e 5 unidades para microtubos/tubos de coleta), com o objetivo de comprovar a qualidade, barreira estéril, nitidez de graduação, vedação de tampas rosqueáveis, transparência do polímero e resistência mecânica aos esforços do uso institucional laboratorial diário (como centrifugação e congelamento).

6.2.2. Logística, Forma de Entrega e Prazos:

- **6.2.2.1.** Utilização do **Sistema de Registro de Preços (SRP)** com entregas parceladas, programadas para atender à demanda contínua e flutuante do hospital, evitar o vencimento precoce de lotes e otimizar o espaço físico de armazenamento do almoxarifado central;
- **6.2.2.2.** Prazo de entrega de **até 12 (doze) dias úteis** após o envio formal da Nota de Empenho, com frete integralmente por conta da contratada (modalidade CIF), incluindo o descarregamento seguro no almoxarifado indicado; e
- **6.2.2.3.** Prazo de validade mínimo remanescente de **75% (setenta e cinco por cento)** do tempo total concedido pelo fabricante para todos os produtos estéreis e com aditivos químicos, a contar rigorosamente da data de recebimento definitivo de cada lote entregue.

6.2.3. Garantia e Substituição:

- **6.2.3.1.** Garantia integral contra defeitos de fabricação (como furos ou porosidades em microtubos, rachaduras em frascos de cultura, perda da barreira estéril, falhas no anel de vedação de criotubos, perda de vácuo em tubos de coleta ou ressecamento de aditivos) válida por todo o período de prateleira (*shelf life*) do produto; e
- **6.2.3.2.** Obrigação da contratada de substituir quaisquer itens que apresentem vícios de qualidade ou desconformidade técnica no prazo máximo de **48 (quarenta e oito) horas** corridas após a expedição de notificação formal pela fiscalização do contrato.

6.2.4. Critérios de Sustentabilidade Ambiental:

- **6.2.4.1.** Preferência por insumos fabricados com polímeros inertes (como polipropileno e poliestireno grau médico) de alta pureza e recicláveis, livres de aditivos com metais pesados ou minerais nocivos, priorizando marcas que utilizem embalagens secundárias recicláveis ou compactas. Tal medida visa diminuir a geração volumétrica de resíduos de descarte e otimizar a pegada de carbono no transporte logístico, facilitando a posterior neutralização e o gerenciamento de resíduos biológicos perigosos (Grupo A) executados pelo PGRSS do hospital.

6.2.5. Quantitativo necessário:

- **6.2.5.1.** Os quantitativos necessários estão devidamente previstos e discriminados em tópico específico deste Estudo (Item 7).

6.3. Rigor da Legislação Sanitária:

A legislação sanitária vigente (RDC ANVISA nº 751/2022) estabelece exigências rigorosas para a fabricação, esterilização e comercialização de dispositivos médicos e de diagnóstico *in vitro*, classificando-os conforme o risco e a finalidade de uso. Isso demanda da Administração Pública extrema cautela na escolha de insumos analíticos que garantam a integridade física de profissionais, do ambiente laboratorial e a perfeita preservação das amostras biológicas coletadas.

6.4. Fundamentação da Solução Escolhida:

A utilização de insumos regularizados pela ANVISA e em estrita conformidade com as normas internacionais de controle de qualidade laboratorial é a solução técnica mais adequada. Ela reflete o cumprimento compulsório das boas práticas laboratoriais e das metas de segurança biológica, assegurando a exatidão analítica no diagnóstico de patologias infecciosas graves e salvaguardando a integridade das pesquisas clínicas conduzidas no âmbito do SUS.

6.5. Alinhamento com o Consumo Histórico e Padronização:

Os materiais laboratoriais requisitados seguem rigidamente os padrões de consumo e qualidade tecnicamente demandados por este hospital, conforme mapeado no histórico de consumo e revisado de forma contínua pela **Comissão de Padronização de Materiais e Equipamentos Médico-Hospitalares e Laboratoriais do INI**, tornando a solução indicada a única apta a suprir com eficiência as rotinas de alta complexidade do Instituto.

6.6. Padronização Comercial das Unidades de Fornecimento:

A unidade de fornecimento de cada item atende perfeitamente às práticas usuais do mercado atacadista e institucional de biotecnologia (ex.: caixas fechadas com blisters estéreis de frascos de cultura, pacotes ou racks de microtubos, caixas de tubos de coleta a vácuo). Desse modo, não se faz necessária a fabricação específica ou encomendas excepcionais de formatos customizados que elevem os custos da contratação.

6.7. Justificativa de Não Participação em Intenção de Registro de Preços (IRP):

Quanto a esta Administração consultar Intenções de Registro de Preços (IRPs) em andamento e avaliar a pertinência de sua participação, no que diz respeito ao artigo 10 do Decreto Federal nº 11.462 de 2023, manifesta-se pela **não participação em IRPs de outros órgãos ou entidades da Administração**, conforme as motivações técnicas e operacionais a seguir:

- **6.7.1.** A página de consulta das IRPs disponibilizada no Sistema de Compras Governamentais (Compras.gov.br / SIASGnet) não permite a pesquisa ágil e consolidada de múltiplos códigos CATMAT simultaneamente de forma automatizada, exigindo buscas individualizadas e manuais. Tal fato inviabiliza a triagem célere frente à grande variedade e especificidade de itens laboratoriais (o Serviço de Gestão de Suprimentos - SGS possui cerca de 800 itens padronizados) indispensáveis para o atendimento contínuo dos pacientes e pesquisas.
- **6.7.2.** Ao realizar a busca dos materiais pela descrição textual, são recuperados extensos e genéricos registros distribuídos em múltiplas páginas. A verificação individualizada de cada registro para identificar a compatibilidade exata com os códigos CATMAT e as necessidades específicas do hospital demanda tempo administrativo incompatível com o cronograma de contratação.
- **6.7.3.** Após identificar um item correlato na tela, faz-se necessário analisar minuciosamente os anexos de cada IRP alheia para avaliar se a especificação detalhada proposta pelo órgão gerenciador atende ao padrão de qualidade, segurança e rendimento exigido por esta instituição (como especificações de isenção de pirogênicos, DNase e RNase para microtubos, ou a presença de tarjas indicadoras de volume e aditivos químicos exatos em tubos de coleta a vácuo).
- **6.7.4.** Muitas vezes, os órgãos gerenciadores externos não anexam os termos de referência detalhados às IRPs ou utilizam descrições demasiadamente genéricas no sistema. Isso impede uma análise técnica segura sobre a adequação do produto e gera o risco crítico de adesão a itens frágeis que não atendem às necessidades específicas de sensibilidade e desempenho exigidas pela Administração Laboratorial.
- **6.7.5.** Adicionalmente, a pulverização da aquisição de uma mesma linha de suprimentos laboratoriais em diferentes atas e processos gerenciados por terceiros fragmentaria severamente a gestão contratual. A prática geraria graves gargalos logísticos de recebimento, fracionamento de lotes e controle de estoque, além de prejudicar a economia de escala que se obtém concentrando toda a cesta de correlatos laboratoriais em um certame próprio, padronizado e unificado.

7. Estimativa das Quantidades a serem Contratadas

7.1. As quantidades definidas para esta aquisição, detalhadamente dispostas no documento anexo (**Anexo I**), consideraram o consumo ordinário dos itens nos últimos anos no suporte analítico aos serviços de saúde ambulatoriais, laboratoriais e hospitalares do Instituto, com foco metodológico no comportamento de consumo e triagem dos **últimos 12 (doze) meses**, conforme preconiza o item 5.3 da Instrução Normativa SEPLAN nº 205/1988.

7.2. De forma geral, a quantidade total requerida para cada item da Ata de Registro de Preços é o resultado numérico do **consumo médio mensal (CMM) multiplicado por 18 (dezoito) meses**. Essa métrica engloba os 12 meses regulares de vigência da futura ata (referentes ao item 5.3 da IN nº 205/88) acrescidos de uma margem de segurança correspondente a **50% (6 meses)** do consumo anual estimado.

7.2.1. O estabelecimento desta margem de segurança de 6 (seis) meses faz-se estritamente necessária porque os insumos laboratoriais, tubos de coleta a vácuo com aditivos, frascos de cultura e microtubos de alta pureza são destinados ao diagnóstico definitivo e monitorização de cargas virais/bacterianas. Devido à gravidade e ao grau de avanço das patologias infectocontagiosas atendidas neste Instituto, os pacientes **notadamente não podem sofrer interrupções no fluxo de diagnósticos ou na liberação de exames de monitoramento**. O desabastecimento desses materiais paralisaria as rotinas de biologia molecular e culturas biológicas, gerando elevado risco de contaminação cruzada laboratorial, atraso na instituição de tratamentos adequados e iminente risco de morte.

7.2.2. A modelagem quantitativa não se limitou a uma replicação matemática linear. Alguns itens específicos foram ajustados para maior em decorrência do aumento real da demanda analítica verificado nas pesquisas clínicas e na necessidade de suporte a novos procedimentos diagnósticos. De igual modo, outros itens tiveram uma quantidade demandada reduzida (ajuste para menor) em face da atual adequação de protocolos internos e estabilização de rotinas analíticas específicas.

7.2.3. Abaixo, comprova-se a série histórica verificada com base nos relatórios consolidados extraídos diretamente dos softwares de gestão de almoxarifados e prontuário eletrônico em vigor (**SGA Almoxarifado** e **Soul MV** — comprovantes técnicos anexos - Anexo II), bem como nos históricos de planejamento das licitações anteriores de 2024 e 2025:

Tabela Comparativa de Consumo e Projeção de Demanda Laboratorial (Exercício 2026)

DESCRIÇÃO	Média 2024/2025	Qtds solicitadas
CAIXA LABORATORIO, PAPELAO, CAPACIDADE: CERCA DE 80 MICROTUBOS, VOLUME: P/TUBOS ATE 2ML.	0	100
CAIXA P/ARMAZENAMENTO DE 100 TUBOS CRIOGENICOS OU 100 MICROTUBOS DE 1,5 A 2,0 ML.	217	240
CRIOTUBO EM POLIPROPILENO CAPACIDADE 02 ML ESTERIL C/TAMPA	25554	25000
CRIOTUBO EM POLIPROPILENO DE CAPACID 1,2 ML C/TAMPA DE ROSCA, FUNDO CONICO C/BASE P/SUPORT	0	1000
FRASCO P/CULTURA CELULAR, MATERIAL POLIESTIRENO, OPACICIDADE TRANSP., 25CM², C/FILTRO	20	30
FRASCO P/CULTURA CELULAR, MATERIAL POLIESTIRENO, OPACICIDADE TRANSPARENTE, AREA 150	80	150
FRASCO P/CULTURA CELULAR, MATERIAL POLIESTIRENO, OPACICIDADE TRANSP., 75CM², C/FILTRO	40	110
FRASCO P/CULTURA CELULAR, POLIESTIRENO, SUPERFICIE TRATADA, 25CM², GRADUADO, C/VENTILACAO.	360	300
FRASCO P/CULTURA CELULAR, POLIESTIRENO, SUPERFICIE TRATADA, 75CM², GRADUADO, C/VENTILACAO.	115	20
FRASCO P/CULTURA CELULAR, POLIESTIRENO, TRANSPARENTE, SUPERFICIE TRATADA, AREA: 175CM2.	10	50
MICROTUBO POLIPROPILENO, CAP: 0,5 ML, GRADUADO, TAMPA PRESSAO CHATA, FUNDO CONICO.	21002	27000
MICROTUBO, POLIPROPILENO, 0,2 ML, TAMPA PRESSAO CHATA, FUNDO CONICO, APIROGENICO. ESTERIL.	5000	9000
MICROTUBO, POLIPROPILENO, 1,5 ML, TAMPA PRESSAO CHATA, FUNDO CONICO, APIROGENICO	78970	63000
MICROTUBO, POLIPROPILENO, 2,0 ML, TAMPA PRESSAO CHATA, FUNDO CONICO, APIROGENICO.	44900	25000
MICROTUBO, POLIPROPILENO, 2,0 ML, TAMPA ROSQUEAVEL, FUNDO AUTO SUSTENTAVEL, APIROGENICO	11000	10000
RACK P/ARMAZENAMENTO DE MICROTUBOS DE 1,5 A 2,0 ML	0	10
SISTEMA DE FILTRACAO A VACUO, COMPLETO, ESTERIL, MEMBRANA 0,22 UM, CAP.: VOLUME 150 ML	20	25
SISTEMA DE FILTRACAO COMPLETO P/1000 ML, ESTERIL, EMBALADO INDIVIDUALMENTE	74	120
SISTEMA DE FILTRACAO COMPLETO P/250 ML, ESTERIL, EMBALADO INDIVIDUALMENTE	56	60
SISTEMA FILTRACAO A VACUO COMPLETO, PLASTICO, COM FUNIL,FR. COLETA, CAP. 500ML, PES 0,22UM	55	50
SWAB EM TUBO P/COLETA E TRANSPORTE DE AMOSTRA S/MEIO DE CULTURA ESTERIL	51670	40000
TUBO DE ENSAIO EM VD 12 X 75 MM	15000	18000

TUBO LABORATORIO, VIDRO, FUNDO REDONDO, C/ORLA, 10X75MM, ENSAIO, HEMOLISE, C/TAMPA.	0	5000
TUBO P/CENTRIFUGA, POLIPROPILENO, 15ML, FUNDO CONICO, TAMPA ROSQUEAVEL, ESTERIL, GRADUADO.	0	15000
TUBO P/CENTRIFUGA, POLIPROPILENO, 50 ML, FUNDO CONICO, TAMPA ROSQUEAVEL, ESTERIL, APIROGEN	21123	42000
TUBO P/COLETA A VACUO, P/VSG/VHS, C/SOLUCAO DE CITRATO DE SODIO A 3,8%, C/2ML	4343	3000
TUBO P/COLETA DE SANGUE A VACUO 10 ML TAMPA VERMELHA	2500	500
TUBO P/COLETA DE SANGUE A VACUO C/CITRATO DE 3,5 A 05 ML TAMPA AZUL	23452	15000
TUBO P/COLETA DE SANGUE A VACUO DE 04 A 05 ML TAMPA VERMELHA	8586	9000
TUBO P/COLETA DE SANGUE A VACUO DE 09 A 10 ML TAMPA VERDE	3700	2700
TUBO P/COLETA DE SANGUE A VACUO DE 8,0 A 8,5 ML TAMPA AMARELA	181556	126000
TUBO P/COLETA DE SANGUE A VACUO EDTA 4 ML TAMPA ROXA	256450	203000
TUBO P/COLETA DE SANGUE A VACUO, C/EDTA-K3 P/HEMATOLOGIA, CAP.: 02 ML	1250	1500
TUBO P/COLETA DE SANGUE SOROLOGICO 4,0ML A VACUO, DESC, ESTERIL,C /TAMPA CINZA MED 13X75MM	1100	1200
TUBOS FALCON CAP. 15 ML, RNASE FREE	20883	23000

8. Estimativa do Valor da Contratação

Valor (R\$): 332.129,36

8.1. Nos termos legais, os preços de referência dos materiais e insumos laboratoriais foram estimados obedecendo a critérios metodológicos bem definidos pelo Serviço de Gestão de Suprimentos (SGS), com o objetivo de retratar com fidedignidade a realidade do mercado de saúde:

8.1.1. Regra Principal (Reajuste pelo IPCA): Para a maioria dos itens constantes no catálogo histórico institucional, o preço de referência foi balizado pelo valor adjudicado/praticado na última licitação realizada pelo INI, aplicando-se de forma linear a atualização monetária correspondente ao IPCA (Índice Nacional de Preços ao Consumidor Amplo) acumulado nos últimos 12 meses;

8.1.2. Critério de Exceção (Banco de Preços Compras.gov.br): Para os itens novos na padronização laboratorial, que não possuíam ata de registro de preços anterior no órgão ou que apresentaram comportamento mercadológico irregular/discrepante (abrangendo especificamente os itens 5, 7, 8, 16, 17, 18, 20 e 28 da planilha), adotou-se como critério de verificação a consulta direta ao banco de dados do sistema federal Compras.gov.br, utilizando-se a média linear dos valores válidos homologados como preço máximo estimado.

8.1.3. Os valores de referência unitários e totais estimados para cada item laboratorial, bem como os respectivos comprovantes e memórias de cálculo, encontram-se detalhadamente dispostos no Anexo I deste documento, totalizando uma estimativa global inicial de R\$ 332.129,36 (trezentos e trinta e dois mil, cento e vinte e nove reais e trinta e seis centavos).

8.1.4. De acordo com o artigo 5º da Instrução Normativa SEGES/ME nº 65/2021, a pesquisa de preços pública deve ser realizada mediante a utilização combinada do Painel de Preços, de contratações similares de outros entes públicos, de pesquisas publicadas em mídia especializada e, complementarmente, de pesquisas diretas com fornecedores do ramo de biotecnologia. A ampla pesquisa orientada por esta IN, que dará origem ao Mapa Comparativo de Preços definitivo, será realizada e consolidada em momento oportuno pelo setor de pesquisa de mercado responsável.

8.2. Após a elaboração do Mapa Comparativo de Preços e da emissão da respectiva Nota Técnica de Análise Crítica da Pesquisa de Preços, sugere-se que os preços máximos orçados pela Administração sejam mantidos sob sigilo (orçamento sigiloso), não sendo divulgados aos futuros licitantes na fase de lances da licitação, em estrita conformidade com o disposto no art. 24 da Lei nº 14.133/2021. É sabido que, quando o valor teto da contratação é amplamente publicizado de imediato, as empresas licitantes tendem a balizar suas propostas iniciais e seus lances próximos a esse patamar máximo, o que limita severamente o potencial de disputa e reduz a economicidade para o hospital.

8.3. Sem conhecer previamente o teto orçamentário estabelecido pela instituição, as licitantes são forçadas a formular suas propostas e lances baseando-se estritamente em seus próprios custos reais, logística de importação/distribuição de plásticos de alta pureza e margens comerciais de concorrência. Essa dinâmica força o mercado a ofertar seu melhor preço real desde a fase de lances, o que historicamente reverte-se em propostas muito mais vantajosas e econômicas para a Administração Pública.

8.4. Ademais, embora não elimine por completo o risco de colusão, a adoção do orçamento sigiloso dificulta substancialmente a combinação prévia de preços entre empresas (formação de cartéis). Na ausência de um parâmetro oficial do governo divulgado no edital, as empresas perdem o referencial de valor para alinhar estratégias espúrias de cobertura, rodízio ou divisão artificial dos lotes de microtubos, frascos de cultura e tubos de coleta a vácuo com base no limite financeiro total disponível no orçamento do Instituto.

9. Justificativa para o Parcelamento ou não da Solução

9.1. Em estrita observância ao disposto no art. 40, § 3º, e no art. 47, inciso II, da Lei nº 14.133/2021, a modelagem desta contratação adotará o parcelamento da solução por meio da divisão do objeto em itens adjudicados separadamente. A opção pelo parcelamento fundamenta-se nos seguintes aspectos técnicos e econômicos:

9.1.1. Ampliação da Competitividade e Isonomia: O mercado fornecedor de materiais e insumos laboratoriais (correlatos) é altamente ramificado, maduro e especializado. Ele é composto tanto por indústrias petroquímicas focadas na moldagem de plásticos de alta pureza grau médico (fabricantes de caixas de polipropileno, racks e microtubos tipo Eppendorf) quanto por laboratórios internacionais especializados em biotecnologia celular e molecular (fabricantes de frascos para cultura celular com tratamentos de superfície específicos e sistemas de filtração à vácuo com membranas de polietersulfona) e indústrias químicas de precisão para diagnóstico *in vitro* (fabricantes de tubos de coleta a vácuo com aditivos específicos e lancetas automáticas). A divisão do objeto em itens independentes permite a participação direta de fabricantes especializados e distribuidores autorizados de nicho, ampliando significativamente o número de licitantes e evitando o direcionamento ou restrição do certame.

9.1.2. Obtenção de Economia de Escala por Item: A adjudicação por item individual permite que a Administração Pública obtenha o menor preço real de mercado para cada insumo especificamente. A aglutinação de todos os produtos analíticos, perfurocortantes, frascos para cultura e sistemas de filtração em um lote único (global) forçaria as empresas participantes a subcontratar ou adquirir de terceiros os itens que não fabricam ou não distribuem rotineiramente no mercado de saúde. Isso geraria a incidência de margens de lucro cumulativas ("*BDI sobre BDI*"), encarecendo substancialmente o valor total da contratação para o hospital.

9.1.3. Viabilidade Técnica e Ausência de Complexidade de Integração: Os bens que compõem a presente solução (seringas, agulhas, sondas urinárias, fitas adesivas, lençóis de TNT, etc.), bem como os microtubos, frascos para cultura celular e tubos de coleta de sangue, são totalmente autônomos e independentes entre si. O uso de um microtubo de determinada marca não depende e não sofre interferência no desempenho ou na compatibilidade do frasco de cultura ou do tubo de coleta a vácuo fornecido por outra empresa. Portanto, a gestão de estoque, o recebimento e o uso clínico-laboratorial de marcas distintas por fornecedores diferentes não trazem nenhum prejuízo técnico, operacional ou assistencial à rotina do hospital.

9.1.4. Mitigação de Riscos de Desabastecimento: A divisão por itens funciona como uma estratégia de segurança institucional e salvaguarda logística. Caso uma das empresas contratadas enfrente problemas na cadeia global de suprimentos, barreiras de importação de insumos ou venha a falhar na entrega de um item específico (como as agulhas hipodérmicas) ou de um lote de tubos com aditivo anticoagulante (EDTA ou Citrato), os demais contratos e linhas de fornecimento (de microtubos, frascos de cultura ou sistemas de filtração) não sofrerão qualquer impacto. Isso preserva a continuidade das atividades assistenciais e de diagnóstico da unidade de saúde e facilita eventuais processos de substituição emergencial ou aplicação de sanções.

9.2. Por oportuno, não se admitirá a oferta de quantidades menores que as estabelecidas para os itens individualmente. A fragmentação de um mesmo item em subquantitativos individuais impediria o atendimento integral da necessidade consolidada da Administração e geraria múltiplos vínculos contratuais e atas diferentes para o exato mesmo insumo. Tal cenário dificultaria severamente a gestão logística do almoxarifado, o controle de lotes e a padronização das condutas de laboratório e de enfermagem na assistência diária.

9.3. Assim, resta tecnicamente demonstrado que o parcelamento por itens atende integralmente ao interesse público, pois maximiza a competitividade no certame, garante a vantajosidade econômica para o Instituto e elimina o risco de dependência de um fornecedor único para produtos de naturezas industriais e comerciais distintas.

10. Contratações Correlatas e/ou Interdependentes

10.1. Em estrito cumprimento às diretrizes de planejamento da Nova Lei de Licitações, foram mapeadas as contratações vigentes na instituição que possuem relação de complementaridade (correlatas) ou dependência (interdependentes) com o fornecimento de Materiais e Insumos Laboratoriais de Consumo Ordinário e de Alta Performance, considerando sua aplicação direta na assistência à saúde, apoio diagnóstico de precisão e rotina analítica e de pesquisa do órgão:

10.1.1. Contratações Correlatas (Complementares): Contrato de Prestação de Serviços Técnicos de Calibração e Manutenção Preventiva /Corretiva de Equipamentos de Laboratório: Esta contratação, atualmente ativa, atua de forma complementar ao fornecimento dos insumos. Enquanto o presente certame fornece os consumíveis plásticos e de vidro (como os microtubos para PCR de 0,2 mL e 0,5 mL, tubos de centrifugação tipo Falcon de 15 mL e 50 mL e racks para ultrafreezers), o contrato de manutenção garante o perfeito funcionamento, calibração técnica e certificação biológica dos equipamentos de grande porte (como termocicladores, centrífugas de alta velocidade, capelas de fluxo laminar e ultrafreezers a -70°C). A atuação conjunta de ambas as soluções assegura a estabilidade mecânica e térmica necessária para o processamento rigoroso das amostras, garantindo a reprodutibilidade dos testes moleculares e a conservação de cepas de patógenos.

10.1.2. Contratações Interdependentes (Relação de Dependência):

10.1.2.1. Contrato de Gerenciamento e Destinação de Resíduos de Serviços de Saúde (PGRSS - Grupo A e E): Há total interdependência com o contrato ativo de coleta, transporte, tratamento por autoclave/incineração e destinação final de resíduos infectantes (Grupo A) e perfurocortantes (Grupo E). O uso de microtubos, frascos para cultura celular contaminados, swabs estéreis e tubos de coleta contendo sangue total ou frações plasmáticas gera, imediatamente após o uso analítico, resíduos biológicos perigosos de alta carga patogênica. O contrato de PGRSS vigente possui escopo, frequência de coleta e capacidade operacional perfeitamente dimensionados para absorver o volume residual gerado por este fornecimento de materiais laboratoriais, garantindo o descarte legal, seguro, em conformidade ambiental e sob as regras estritas da ANVISA.

10.1.2.2. Contratos de Fornecimento de Reagentes de Diagnóstico, Enzimas e Meios de Cultura (Sistemas Fechados ou Abertos): Existe estrita dependência operacional com os contratos e atas de registro de preços vigentes para o abastecimento do laboratório com mastermix de PCR, enzimas de sequenciamento genético, meios de cultura celular líquidos e soluções de lise. A eficácia e a utilidade prática dos insumos plásticos adquiridos nesta licitação (como as garrafas de poliestireno para cultura com tampa filtro, os sistemas de filtração a vácuo de 0,22 µm e os tubos de coleta a vácuo com aditivos como EDTA, Citrato de Sódio, Heparina e Fluoreto) dependem diretamente da disponibilidade e integridade desses insumos químicos e biológicos complementares para a execução do ciclo analítico completo e liberação dos laudos diagnósticos dos pacientes do Centro Hospitalar.

10.2. Verifica-se que todas as contratações acessórias e interdependentes necessárias para suportar o ciclo de vida, a biossegurança e a aplicação técnica dos materiais e insumos laboratoriais encontram-se ativas, regulares e formalizadas. Não há necessidade de deflagrar novos certames em paralelo, restando demonstrada a plena viabilidade institucional, a segurança biológica e a sincronia logística para o início do fornecimento objeto deste ETP.

11. Alinhamento entre a Contratação e o Planejamento

A presente aquisição está prevista no do Plano Contratações Anual - PCA 2026 e no Sistema de Planejamento e Gerenciamento de Contratações – PGC:

- PROGRAMA: 650-172780 - Atenção de Referência a portadores de Doenças Infecciosas
- AÇÃO: 8305 - ATENÇÃO DE REFERÊNCIA E PESQUISA CLÍNICA EM PATOLOGIAS DE ALTA COMPLEXIDADE DA MULHER, DA CRIANÇA E DO ADOLESCENTE E EM DOENÇAS INFECCIOSAS.
- FONTE: Tesouro
- Número do DFD do PGC: 78/2025
- ID PCA no PNCP: 33781055000135-0-000008
- Data de publicação no PNCP:30/04/2025

12. Benefícios a serem alcançados com a contratação

12.1. A Constituição Federal reconhece a vida como o direito fundamental mais importante (art. 5º) e a saúde como direito de todos e dever do Estado (art. 196), resguardando assim a dignidade da pessoa humana, fundamento do Estado Democrático de Direito, previsto no art. 1º, inciso III da Carta Magna.

12.2. A contratação pretendida busca alcançar resultados diretos e indiretos que impactam a exatidão diagnóstica, a biossegurança laboratorial, a segurança do paciente e a eficiência na gestão dos recursos públicos, destacando-se:

12.2.1. Alta Performance Analítica e Confiabilidade Diagnóstica: Garantia de acesso a insumos plásticos e de vidro com elevado grau de pureza e especificidade técnica (como microtubos de PCR com 99.9% de pureza e espessura de parede ultrafina de 0,4 a 0,6 mm para perfeita transferência térmica, criotubos com tripla certificação de isenção e frascos de cultura com superfície tratada). A utilização desses correlatos impede a degradação de ácidos nucleicos (DNA/RNA) e reações inibitórias, assegurando a exatidão e a reprodutibilidade de exames complexos de biologia molecular, sequenciamento genético e isolamento viral, cruciais para o diagnóstico definitivo das patologias infecciosas tratadas no Instituto.

12.2.2. Preservação da Integridade de Amostras e Redução de Pré-Analíticos: A disponibilidade de tubos de coleta a vácuo perfeitamente calibrados e com aditivos químicos exatos (como EDTA K2/K3, Citrato de Sódio a 3,2%, Heparina de Sódio e Fluoreto de Sódio) e sistemas de segurança integrados garante a estabilização imediata do sangue e frações plasmáticas. Isso reduz drasticamente a ocorrência de erros pré-analíticos (como hemólise microbiana ou coagulação indesejada), evitando a necessidade de reconvocação de pacientes internados ou ambulatoriais para novas coletas dolorosas e invasivas, elevando a segurança do paciente e a eficiência do fluxo de trabalho.

12.2.3. Fortalecimento da Biossegurança e Controle de Contaminações Cruzadas: O uso de materiais descartáveis estéreis, apirogênicos, embalados individualmente (como swabs em tubos plásticos e sistemas de filtração a vácuo com membranas de

polietersulfona de 0,22 µm) assegura o isolamento microbiológico rigoroso. Essa barreira técnica protege os operadores contra riscos biológicos de patógenos de alta classe de risco (Grupo A e E) e impede contaminações cruzadas entre amostras nos laboratórios de alta complexidade do INI, resguardando a integridade das pesquisas de interesse nacional.

12.2.4. Continuidade e Regularidade das Atividades Assistenciais e de Pesquisa: Prevenção contra o desabastecimento crônico ou a interrupção de triagens, exames de carga viral, culturas celulares e monitoramentos de pacientes por falta de insumos de consumo ordinário no estoque central. A manutenção regular do fluxo de entregas parceladas por SRP assegura que o Centro Hospitalar e a rede de vigilância laboratorial do Ministério da Saúde operem de forma ininterrupta frente a demandas rotineiras, investigações clínicas ou cenários de surtos e epidemias.

12.2.5. Eficiência Administrativa, Padronização e Vantajosidade Econômica: A utilização do Sistema de Registro de Preços (SRP) com entregas fracionadas e sob demanda otimiza o espaço físico de armazenamento do almoxarifado central e evita o desperdício de lotes por perda de validade. Além disso, a ampla disputa gerada pelo parcelamento por item individual garante a obtenção de propostas financeiras altamente competitivas e vantajosas (balizadas pela metodologia mista do SGS de reajuste pelo IPCA e consulta ao Compras.gov.br), promovendo o aproveitamento máximo de cada insumo contratado sem ônus de customização de mercado.

13. Providências a serem Adotadas

13.1. Para assegurar a regularidade da contratação e a perfeita execução do futuro contrato, deverão ser adotadas as seguintes providências administrativas e operacionais antes da emissão da primeira Nota de Empenho:

13.1.1. Adequação Logística e Espaço no Almoxarifado:

- **13.1.1.1. Organização física e delimitação de área específica no almoxarifado central para a recepção, triagem e armazenamento dos lotes de materiais e insumos laboratoriais, garantindo condições adequadas de paletização, distanciamento do solo/paredes e proteção contra umidade, poeira, pragas ou calor excessivo.** O arranjo deve preservar rigorosamente a integridade física e as propriedades biológicas dos materiais (especialmente a barreira estéril dos frascos de cultura e sistemas de filtração; a integridade estrutural e isenção de poeira nos microtubos de PCR; a calibração de vácuo dos tubos de coleta; e a refrigeração/estabilidade de aditivos químicos e anticoagulantes), além de prever área física dimensionada para o armazenamento seguro de caixas e racks plásticos organizadores; e
- **13.1.1.2. Ajuste dos sistemas informatizados de controle de estoque para cadastrar os novos itens, marcas adjudicadas e lotes, assegurando a aplicação rigorosa do método PEPS (Primeiro que Entra, Primeiro que Sai) para evitar o vencimento dos insumos e otimizar o giro de estoque dos materiais estéreis, garantindo que lotes com aditivos químicos (como EDTA, citrato e heparina) sejam consumidos dentro de sua janela de eficácia analítica ideal.**

13.1.2. Designação e Capacitação da Equipe de Fiscalização:

- **13.1.2.1. Publicação de portaria formal indicando o Gestor do Contrato e os Fiscais Técnicos e Administrativos (titulares e suplentes), priorizando profissionais que atuem na área de farmácia hospitalar, bioquímica, biologia molecular, diagnóstico laboratorial ou logística de suprimentos de saúde; e**
- **13.1.2.2. Alinhamento técnico com a equipe de fiscalização sobre os procedimentos de conferência no ato da entrega, incluindo a checagem obrigatória da integridade das embalagens e blisters individuais, a verificação dos registros, cadastros ou notificações ativos na ANVISA (essencial para insumos de diagnóstico *in vitro*), a conformidade das datas de validade e a conferência de laudos de pureza/isenção de pirogênicos, DNase e RNase emitidos pelo fabricante.**

13.1.3. Protocolo de Avaliação de Amostras e Fichas Técnicas:

- **13.1.3.1. Estruturação do fluxo interno para recebimento, codificação e análise das amostras (ou fichas técnicas, conforme definido no Termo de Referência) que serão exigidas das empresas classificadas temporariamente em primeiro lugar, utilizando os critérios objetivos dos Instrumentos de Avaliação de Materiais Médico Hospitalares e Laboratoriais (IAMMH) e definindo os prazos regulamentares para emissão do laudo técnico de qualidade, integridade biológica e desempenho funcional (resistência mecânica à centrifugação e ao ultracongelamento) pela comissão técnica competente.**

13.1.4. Alinhamento com Contratos Interdependentes (Comunicação Interna):

- **13.1.4.1. Notificação formal à equipe gestora do plano de gerenciamento de resíduos (PGRSS - Grupo A, resíduos infectantes; e Grupo E, perfurocortantes) e à equipe de bancada técnica laboratorial sobre a previsão de início do fornecimento dos novos lotes de materiais. A providência visa mitigar riscos e permitir o planejamento prévio e o monitoramento logístico quanto ao volume de descarte de microtubos, frascos de cultura celular e tubos de sangue após o processamento analítico, bem como garantir a perfeita sintonia operacional e o correto manuseio clínico das novas marcas nos postos de triagem e diagnóstico.**

13.2. Considerando que os itens já são, comumente, utilizados na instituição, bem como que todas as atividades acima relacionadas já são exercidas ordinariamente por este Órgão ao longo dos anos, constata-se o pleno cumprimento do quesito sem que outras ou novas atividades administrativas ou estruturais precisem ser implementadas.

14. Possíveis Impactos Ambientais

14.1. Os impactos ambientais estão previstos e tratados no Plano de Gerenciamento de Resíduos de Serviços de Saúde nas unidades da Fiocruz - PGRSS conforme a Resolução da Diretoria Colegiada, da Agência Nacional de Vigilância Sanitária /ANVISA - RDC Nº 222, de 28 de março de 2018.

14.1.1. Em relação aos critérios de sustentabilidade da presente contratação, foram feitas as análises abaixo:

- Em consulta ao Guia Nacional de Contratações Sustentáveis verifica-se que o objeto da contratação enquadra-se no item 8 do Guia e que todas as ações indicadas no campo "providências a serem tomadas" foram contempladas; e
- Em relação ao Plano de Logística Sustentável (Art. 7º da IN SEGES/ME nº 81 de 25 de novembro de 2022), declaramos que, como o INI está em fase de elaboração de seu PLS próprio, faz-se referência ao normativo atual correspondente, ou seja, o PLS da Fiocruz (Portaria SEGES/ME nº 9.678 de 19 de julho de 2021), enquadrando os itens na categoria de Resíduos Infectantes (grupo A - Resíduos de Serviços de Saúde). A logística de descarte está detalhada no item 7 do PGRSS do INI.

15. Declaração de Viabilidade

Esta equipe de planejamento declara **viável** esta contratação.

15.1. Justificativa da Viabilidade

A equipe de planejamento considera a aquisição VIÁVEL e delibera que a viabilidade se justifica pelo fato de que o item de consumo, objeto dessa contratação, já é utilizado continuamente pelo Instituto, está previsto no PGC e não causa impacto à dinâmica atual do Serviço de Almoxarifado.

16. Responsáveis

Todas as assinaturas eletrônicas seguem o horário oficial de Brasília e fundamentam-se no §3º do Art. 4º do [Decreto nº 10.543, de 13 de novembro de 2020](#).

Despacho: APROVO O ESTUDO TÉCNICO PRELIMINAR

SOLANGE SIQUEIRA DUARTE DOS SANTOS

Autoridade competente



Assinou eletronicamente em 16/09/2026 às 14:13:59.

ANDRE LUIZ DOS SANTOS MACEDO

Membro da equipe de planejamento



Assinou eletronicamente em 15/09/2026 às 17:07:33.

EDUARDO JORGE DA SILVA

Membro da equipe de planejamento



Assinou eletronicamente em 16/09/2026 às 11:17:29.

Anexo II

INSTITUTO DE PESQUISAS EVANDRO CHAGAS - IPEC

Ata de Registro de Preços 36/2026

Informações Básicas

Número do artefato	UASG	Editado por	Atualizado em
36/2026	254492-INSTITUTO DE PESQUISAS EVANDRO CHAGAS - IPEC	JORGEA DANIELLE MOREIRA LOPES	23/09/2026 09:24 (v 0.3)
Status	RASCUNHO		

Outras informações

Categoria	Número da Contratação	Processo Administrativo
II - compra, inclusive por encomenda/Bens de consumo	73/2026	25029.000018/2026-61

Preâmbulo

Processo Administrativo nº 25029.000018/2026-61

Ata de Registro de Preços nº XX/XXXX

O INSTITUTO NACIONAL DE INFECTOLOGIA EVANDRO CHAGAS - INI, com sede no(a) Av. Brasil nº 4.365, Manguinhos, na cidade do Rio de Janeiro/RJ, inscrito(a) no CNPJ sob o nº 33.781.055/0010-26, neste ato representado(a) pelo(a) Diretor(a), nomeado(a) pela Portaria de Pessoal GM/MS nº 573, de 2 de julho de 2025, Portaria nº 1.308, de 24 de novembro de 2022, Portaria GM /MS nº 402, de 8 de março de 2021, alterada pela Portaria GM/MS Nº 1.062, de 8 de agosto de 2023, Portaria FIOCRUZ 10, de 10 de janeiro de 2024, Portaria da Presidência da Fundação Oswaldo, Cruz nº 1.098, de 13 de novembro de 2024, Portaria nº 2.277 Casa Civil, 12 de abril de 2023, portador da Matrícula Funcional nº [nº matrícula], considerando o julgamento da licitação na modalidade de pregão, na forma eletrônica, para REGISTRO DE PREÇOS nº/2026, publicada no de/...../2026, processo administrativo n.º 25029.000018 /2026-61, RESOLVE registrar os preços da(s) empresa(s) indicada(s) e qualificada(s) nesta ATA, de acordo com a classificação por ela(s) alcançada(s) e na(s) quantidade(s) cotada(s), atendendo as condições previstas no Edital de licitação, sujeitando-se as partes às normas constantes na Lei nº 14.133, de 1º de abril de 2021, no Decreto n.º 11.462, de 31 de março de 2023, e em conformidade com as disposições a seguir:

1. DO OBJETO

1.1. A presente Ata tem por objeto o registro de preços para a eventual aquisição de material laboratorial (G1), especificado(s) no(s) item (ns) 1 do Termo de Referência, anexo I do edital de licitação n.º 73/2026, que é parte integrante desta Ata, assim como as propostas cujos preços tenham sido registrados, independentemente de transcrição.

2. DOS PREÇOS, ESPECIFICAÇÕES E QUANTITATIVOS

2.1. O preço registrado, as especificações do objeto, as quantidades mínimas e máximas de cada item, fornecedor(es) e as demais condições ofertadas na(s) proposta(s) são as que seguem:

Item do TR	Fornecedor [razão social, CNPJ/MF, endereço, contatos, representante]						
X	Especificação	Marca (se exigida no edital)	Modelo (se exigido no edital)	Unidade	Quantidade	Valor Unitário	validade

3. ÓRGÃO(S) GERENCIADOR E PARTICIPANTE(S)

- 3.1. O órgão gerenciador será o Instituto Nacional de Infectologia Evandro Chagas - INI.
- 3.2. Além do gerenciador, não há órgãos e entidades públicas participantes do registro de preços.

4. DA ADESÃO À ATA DE REGISTRO DE PREÇOS

- 4.1. Não será admitida a adesão à ata de registro de preços decorrente desta licitação, conforme justificativa apresentada no processo administrativo.

5. VALIDADE, FORMALIZAÇÃO DA ATA DE REGISTRO DE PREÇOS E CADASTRO RESERVA

- 5.1. A validade da Ata de Registro de Preços será de 1 (um) ano, contado a partir do primeiro dia útil subsequente à data de divulgação no PNCP, podendo ser prorrogada por igual período, mediante a anuência do fornecedor, desde que comprovado o preço vantajoso.
 - 5.1.1. Em caso de prorrogação da ata, poderá ser renovado o quantitativo originalmente registrado.
 - 5.1.2. O contrato decorrente da ata de registro de preços terá sua vigência estabelecida no próprio instrumento contratual e observará no momento da contratação e a cada exercício financeiro a disponibilidade de créditos orçamentários, bem como a previsão no plano plurianual, quando ultrapassar 1 (um) exercício financeiro.
 - 5.1.3. Na formalização do contrato ou do instrumento substituto deverá haver a indicação da disponibilidade dos créditos orçamentários respectivos.
- 5.2. A contratação com os fornecedores registrados na ata será formalizada pelo órgão ou pela entidade interessada por intermédio de instrumento contratual, emissão de nota de empenho de despesa, autorização de compra ou outro instrumento hábil, conforme o art. 95 da Lei nº 14.133, de 2021.
 - 5.2.1. O instrumento contratual de que trata o item 5.2. deverá ser assinado no prazo de validade da ata de registro de preços.
- 5.3. Os contratos decorrentes do sistema de registro de preços poderão ser alterados, observado o art. 124 da Lei nº 14.133, de 2021.

- 5.4. Após a homologação da licitação, deverão ser observadas as seguintes condições para formalização da ata de registro de preços:
- 5.4.1. Serão registrados na ata os preços e os quantitativos do adjudicatário, devendo ser observada a possibilidade de o licitante oferecer ou não proposta em quantitativo inferior ao máximo previsto no edital e se obrigar nos limites dela;
- 5.5. O preço registrado com indicação dos licitantes e fornecedores será divulgado no PNCP e ficará disponibilizado durante a vigência da ata de registro de preços.
- 5.6. Após a homologação da licitação, o licitante mais bem classificado, será convocado para assinar a ata de registro de preços, no prazo e nas condições estabelecidos no edital de licitação, sob pena de decair o direito, sem prejuízo das sanções previstas na Lei nº 14.133, de 2021.
- 5.6.1. O prazo de convocação poderá ser prorrogado 1 (uma) vez, por igual período, mediante solicitação do licitante ou fornecedor convocado, desde que apresentada dentro do prazo, devidamente justificada, e que a justificativa seja aceita pela Administração.
- 5.7. A ata de registro de preços será assinada por meio de assinatura digital e disponibilizada no Sistema de Registro de Preços.
- 5.8. A existência de preços registrados implicará compromisso de fornecimento nas condições estabelecidas, mas não obrigará a Administração a contratar, facultada a realização de licitação específica para a aquisição pretendida, desde que devidamente justificada.

6. ALTERAÇÃO OU ATUALIZAÇÃO DOS PREÇOS REGISTRADOS

- 6.1. Os preços registrados poderão ser alterados ou atualizados em decorrência de eventual redução dos preços praticados no mercado ou de fato que eleve o custo dos bens, das obras ou dos serviços registrados, nas seguintes situações:
- 6.1.1. Em caso de força maior, caso fortuito ou fato do príncipe ou em decorrência de fatos imprevisíveis ou previsíveis de consequências incalculáveis, que inviabilizem a execução da ata tal como pactuada, nos termos da alínea “d” do inciso II do caput do art. 124 da Lei nº 14.133, de 2021;
- 6.1.2. Em caso de criação, alteração ou extinção de quaisquer tributos ou encargos legais ou a superveniência de disposições legais, com comprovada repercussão sobre os preços registrados;
- 6.1.3. Na hipótese de previsão no edital de cláusula de reajustamento ou repactuação sobre os preços registrados, nos termos da Lei nº 14.133, de 2021.
- 6.1.3.1. No caso do reajustamento, deverá ser respeitada a contagem da anualidade e o índice previstos para a contratação;
- 6.1.3.2. No caso da repactuação, poderá ser a pedido do interessado, conforme critérios definidos para a contratação.

7. NEGOCIAÇÃO DE PREÇOS REGISTRADOS

- 7.1. Na hipótese de o preço registrado tornar-se superior ao preço praticado no mercado por motivo superveniente, o órgão ou entidade gerenciadora convocará o fornecedor para negociar a redução do preço registrado.
- 7.1.1. Caso não aceite reduzir seu preço aos valores praticados pelo mercado, o fornecedor será liberado do compromisso assumido quanto ao item registrado, sem aplicação de penalidades administrativas.
- 7.1.2. Se não obtiver êxito nas negociações, o órgão ou entidade gerenciadora procederá ao cancelamento da ata de registro de preços, adotando as medidas cabíveis para obtenção de contratação mais vantajosa.
- 7.2. Na hipótese de o preço de mercado tornar-se superior ao preço registrado e o fornecedor não poder cumprir as obrigações estabelecidas na ata, será facultado ao fornecedor requerer ao gerenciador a alteração do preço registrado, mediante comprovação de fato superveniente que supostamente o impossibilite de cumprir o compromisso.
- 7.2.1. Neste caso, o fornecedor encaminhará, juntamente com o pedido de alteração, a documentação comprobatória ou a planilha de custos que demonstre a inviabilidade do preço registrado em relação às condições inicialmente pactuadas.
- 7.2.2. Na hipótese de não comprovação da existência de fato superveniente que inviabilize o preço registrado, o pedido será indeferido pelo órgão ou entidade gerenciadora e o fornecedor deverá cumprir as obrigações estabelecidas na ata, sob pena de

cancelamento do seu registro, nos termos do item 9.1, sem prejuízo das sanções previstas na Lei nº 14.133, de 2021, e na legislação aplicável.

7.2.3. Se não obtiver êxito nas negociações, o órgão ou entidade gerenciadora procederá ao cancelamento da ata de registro de preços, nos termos do item 9.3, e adotará as medidas cabíveis para a obtenção da contratação mais vantajosa.

7.2.4. Na hipótese de comprovação da majoração do preço de mercado que inviabilize o preço registrado, conforme previsto no item 7.2 e no item 7.2.1, o órgão ou entidade gerenciadora atualizará o preço registrado, de acordo com a realidade dos valores praticados pelo mercado.

8. REMANEJAMENTO DAS QUANTIDADES REGISTRADAS NA ATA DE REGISTRO DE PREÇOS

8.1. Não se aplica.

9. CANCELAMENTO DO REGISTRO DO LICITANTE VENCEDOR E DOS PREÇOS REGISTRADOS

9.1. O registro do fornecedor será cancelado pelo gerenciador, quando o fornecedor:

9.1.1. Descumprir as condições da ata de registro de preços, sem motivo justificado;

9.1.2. Não retirar a nota de empenho, ou instrumento equivalente, no prazo estabelecido pela Administração sem justificativa razoável;

9.1.3. Não aceitar manter seu preço registrado, na hipótese prevista no artigo 27, § 2º, do Decreto nº 11.462, de 2023; ou

9.1.4. Sofrer sanção prevista nos incisos III ou IV do caput do art. 156 da Lei nº 14.133, de 2021.

9.1.4.1. Na hipótese de aplicação de sanção prevista nos incisos III ou IV do caput do art. 156 da Lei nº 14.133, de 2021, caso a penalidade aplicada ao fornecedor não ultrapasse o prazo de vigência da ata de registro de preços, poderá o órgão ou a entidade gerenciadora, mediante decisão fundamentada, decidir pela manutenção do registro de preços, vedadas contratações derivadas da ata enquanto perdurarem os efeitos da sanção.

9.2. O cancelamento de registros nas hipóteses previstas no item 9.1 será formalizado por despacho do órgão ou da entidade gerenciadora, garantidos os princípios do contraditório e da ampla defesa.

9.3. O cancelamento dos preços registrados poderá ser realizado pelo gerenciador, em determinada ata de registro de preços, total ou parcialmente, nas seguintes hipóteses, desde que devidamente comprovadas e justificadas:

9.3.1. Por razão de interesse público;

9.3.2. A pedido do fornecedor, decorrente de caso fortuito ou força maior; ou

9.3.3. Se não houver êxito nas negociações, nas hipóteses em que o preço de mercado tornar-se superior ou inferior ao preço registrado, nos termos dos artigos 26, § 3º e 27, § 4º, ambos do Decreto nº 11.462, de 2023.

10. DAS PENALIDADES

10.1. O descumprimento da Ata de Registro de Preços ensejará aplicação das penalidades estabelecidas no edital.

10.2. É da competência do gerenciador a aplicação das penalidades decorrentes do descumprimento do pactuado nesta ata de registro de preço (art. 7º, XIV, do Decreto nº 11.462, de 2023).

11. CONDIÇÕES GERAIS

11.1 As condições gerais de execução do objeto, tais como os prazos para entrega e recebimento, as obrigações da Administração e do fornecedor registrado, penalidades e demais condições do ajuste, encontram-se definidos no Termo de Referência, anexo ao edital.

Para firmeza e validade do pactuado, a presente Ata foi lavrada e, depois de lida e achada em ordem, assinada eletronicamente pelo Sistema Eletrônico de Informação – SEI pelas partes.

Rio de Janeiro/RJ

Assinaturas

Representante legal do órgão gerenciador e representante(s) legal(is) do(s) fornecedor(s) registrado(s)

12. ANEXO

13. Responsáveis

Todas as assinaturas eletrônicas seguem o horário oficial de Brasília e fundamentam-se no §3º do Art. 4º do [Decreto nº 10.543, de 13 de novembro de 2020](#).

SOLANGE SIQUEIRA DUARTE DOS SANTOS

Diretora Adjunta

INSTITUTO DE PESQUISAS EVANDRO CHAGAS - IPEC

Formulário de Entrega de Amostra 28/2026**Informações Básicas**

Número do artefato	UASG	Editado por	Atualizado em
28/2026	254492-INSTITUTO DE PESQUISAS EVANDRO CHAGAS - IPEC	JORGEA DANIELLE MOREIRA LOPES	23/09/2026 09:30 (v 0.3)
Status			
RASCUNHO			

Outras informações

Categoria	Número da Contratação	Processo Administrativo
II - compra, inclusive por encomenda/Bens de consumo	73/2026	25029.000018/2026-61

Formulário

PREGÃO ELETRÔNICO SRP Nº 73/2026 - INI

Data da Licitação: 07/10/2026	Hora da Licitação: 10:00 hrs
Licitante:	
Endereço Completo:	
Tel:	Fax e E-mail:
CNPJ:	Inscrição estadual:
Item:	Quantidade:
Descrição do Material:	Data de Entrega do Material:

ASSINATURA DO REPRESENTANTE LEGAL DA EMPRESA

1. Responsáveis

Todas as assinaturas eletrônicas seguem o horário oficial de Brasília e fundamentam-se no §3º do Art. 4º do [Decreto nº 10.543, de 13 de novembro de 2020](#).

SOLANGE SIQUEIRA DUARTE DOS SANTOS

Diretora Adjunta