

EDITAL PREGÃO ELETRÔNICO 244/2026

CONTRATANTE (UASG)

HOSPITAL DAS CLÍNICAS DA FACULDADE DE MEDICINA DA UNIVERSIDADE DE SÃO PAULO – HCFMUSP (092301)

OBJETO

Registro de preço para contratações futuras de REAGENTE PARA FENOTIPAGEM FYA (DUFFY A) GEL, CARTÃO ANTI IGG/C3D POLIESPECIFICO, REAGENTE PARA FENOTIPAGEM S (MINÚSCULO), CARTÃO NEUTRO NA CL, REAGENTE PARA FENOTIPAGEM S, CARTÃO RH+K (KELL), CARTÃO TIPAGEM ABO RH+ PROVA REVERSA, REAGENTE PARA FENOTIPAGEM, cujas especificações constantes dos respectivos Estudos Técnicos Preliminares e Termo de Referência aprovo, considerado(s) bem(ns) comum(ns) por se tratar de material de uso técnico – hospitalar, com especificações usuais no mercado.

VALOR TOTAL DA CONTRATAÇÃO

Orçamento sigiloso

DATA DA SESSÃO PÚBLICA

Dia 19/08/2026 às 09:00h (horário de Brasília)

CRITÉRIO DE JULGAMENTO:

Menor preço por item

MODO DE DISPUTA:

Aberto

PREFERÊNCIA ME/EPP/EQUIPARADAS

SIM

Sumário

[1. DO OBJETO](#)

[2. DO REGISTRO DE PREÇOS](#)

[3. DA PARTICIPAÇÃO NA LICITAÇÃO](#)

[4. DA APRESENTAÇÃO DA PROPOSTA E DOS DOCUMENTOS DE HABILITAÇÃO](#)

[5. DO PREENCHIMENTO DA PROPOSTA](#)

[6. DA ABERTURA DA SESSÃO, CLASSIFICAÇÃO DAS PROPOSTAS E FORMULAÇÃO DE LANCES](#)

[7. DA FASE DE JULGAMENTO](#)

[8. DA FASE DE HABILITAÇÃO](#)

[9. DA ATA DE REGISTRO DE PREÇOS](#)

[10. DA FORMAÇÃO DO CADASTRO DE RESERVA](#)

[11. DOS RECURSOS](#)

[12. DAS INFRAÇÕES ADMINISTRATIVAS E SANÇÕES](#)

[13. DA IMPUGNAÇÃO AO EDITAL E DO PEDIDO DE ESCLARECIMENTO](#)

[14. DAS DISPOSIÇÕES GERAIS](#)

HOSPITAL DAS CLÍNICAS DA FACULDADE DE MEDICINA DA UNIVERSIDADE DE SÃO PAULO HCFMUSP

PREGÃO ELETRÔNICO Nº 244/2026

(Processo Administrativo SEI nº 145.00009353/2026-96)

Torna-se público que o **HOSPITAL DAS CLÍNICAS DA FACULDADE DE MEDICINA DA UNIVERSIDADE DE SÃO PAULO – HCFMUSP**, por meio do Núcleo de Infraestrutura e Logística - NILO, sediado no 2º andar do Prédio da Administração, na Rua Dr. Ovídio Pires de Campos número 225, bairro Cerqueira César, São Paulo/SP, CEP 05403-010, realizará licitação, na modalidade PREGÃO, na forma ELETRÔNICA, nos termos da Lei nº 14.133, de 1º de abril de 2021, do Decreto estadual nº 67.608, de 27 de março de 2023, da Instrução Normativa SEGES/ME nº 73, de 30 de setembro de 2022, e demais normas da legislação aplicável e, ainda, de acordo com as condições estabelecidas neste Edital e em seus Anexos, observando-se as subdivisões subsequentes na forma de itens que compõem este instrumento.

1. DO OBJETO

1.1. O objeto da presente licitação é a constituição de Sistema de Registro de Preços – SRP para contratação(ões) futura(s) **REAGENTE PARA FENOTIPAGEM FYA (DUFFY A) GEL, CARTÃO ANTI IGG/C3D POLIESPECIFICO, REAGENTE PARA FENOTIPAGEM S (MINÚSCULO), CARTÃO NEUTRO NACL, REAGENTE PARA FENOTIPAGEM S, CARTÃO RH+K (KELL), CARTÃO TIPAGEM ABO RH+ PROVA REVERSA, REAGENTE PARA FENOTIPAGEM**, conforme condições, quantidades e exigências estabelecidas neste Edital e seus Anexos, considerado(s) bem(ns) comum(ns) por se tratar de material de uso técnico – hospitalar com especificações usuais no mercado.

1.2. A licitação será dividida em itens, conforme definido no Termo de Referência, facultando-se ao licitante a participação em quantos itens forem de seu interesse.

2. DO REGISTRO DE PREÇOS

2.1. Trata-se de licitação para registro de preços, em que as regras referentes aos órgãos ou entidades gerenciadores(s), bem como a eventuais adesões são as que constam da minuta de Ata de Registro de Preços apresentada como Anexo deste Edital.

3. DA PARTICIPAÇÃO NA LICITAÇÃO

3.1. Poderão participar deste Pregão os interessados que atuarem em atividade compatível com o objeto da licitação e que estiverem previamente credenciados no Sistema de Cadastramento Unificado de Fornecedores - Sicaf e no Sistema de Compras do Governo Federal (www.gov.br/compras).

3.1.1. Os interessados deverão atender às condições exigidas no cadastramento no Sicaf até o 3º (terceiro) dia útil anterior à data prevista para recebimento das propostas.

3.1.2. 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, excluindo 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.

3.2. É de responsabilidade do cadastrado conferir a exatidão dos seus dados cadastrais nos Sistemas relacionados na subdivisão 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.

3.3. A não observância do disposto na subdivisão anterior poderá ensejar desclassificação no momento da habilitação.

3.4. Nos limites previstos no art. 4º da Lei nº 14.133, de 2021, e na Lei Complementar nº 123, de 2006, serão observadas, caso aplicáveis, as regras de tratamento favorecido para as microempresas e empresas de pequeno porte, bem como para as cooperativas que atendam ao disposto no art. 34 da Lei nº 11.488, de 15 de junho de 2007, e no art. 16 da Lei nº 14.133, de 2021, para o agricultor familiar, para o produtor rural pessoa física e para o microempreendedor individual – MEI.

3.5. Em relação às regras aplicáveis à presente licitação concernentes a tratamento favorecido para as microempresas, empresas de pequeno porte e equiparadas, observa-se que:

3.5.1. Nesta licitação, para o(s) item(ns) ou grupo(s) 1, a participação é ampla, sendo aplicáveis as regras de tratamento favorecido constantes dos arts. 42 a 45 da Lei Complementar nº 123, de 2006, observado o disposto no § 2º do art. 4º da Lei nº 14.133, de 2021, para o(s) item(ns) ou grupo(s) 2, a participação é ampla, em razão das condicionantes do art. 49, sendo aplicáveis as regras de tratamento favorecido constantes dos arts. 42 a 45 da Lei Complementar nº 123, de 2006, observado o disposto no § 2º do art. 4º da Lei nº 14.133, de 2021, conforme documentação presente nos autos.

3.6. Não poderão disputar esta licitação:

3.6.1. Aquele que não atenda às condições deste Edital e seu(s) Anexo(s);

3.6.2. 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, observado o disposto nos §§ 2º e 4º do art. 14 da Lei nº 14.133, de 2021;

3.6.3. 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, observado o disposto nos §§ 2º e 4º do art. 14 da Lei nº 14.133, de 2021;

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

3.6.5. 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;

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

3.6.7. 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;

3.6.8. Agente público do órgão ou entidade licitante;

3.6.9. Aquele que não tenha representação legal no Brasil com poderes expressos para receber citação e responder administrativa ou judicialmente.

3.7. Não poderá participar, direta ou indiretamente, da licitação ou da execução do contrato agente público do órgão ou entidade licitante ou 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.

3.7.1. A vedação de participação de agente público do órgão ou entidade licitante ou contratante de que trata a subdivisão acima 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.

3.8. O impedimento decorrente de imposição de sanção de que trata o subitem 3.6.4 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.

3.9. No que concerne aos subitens 3.6.2 e 3.6.3, equiparam-se aos autores do projeto as empresas integrantes do mesmo grupo econômico.

3.10. Será permitida a participação de sociedades cooperativas nesta licitação, nos termos do art. 16 da Lei nº 14.133, de 2021.

3.11. Será admitida a participação de pessoas jurídicas em consórcio, nos termos do art. 15 da Lei nº 14.133, de 2021.

3.11.1. Será vedada a participação de empresa consorciada, na mesma licitação, de mais de um consórcio ou de forma isolada, nos termos do art. 15, inc. IV, da Lei nº 14.133, de 2021.

4 DA APRESENTAÇÃO DA PROPOSTA E DOS DOCUMENTOS DE HABILITAÇÃO

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

4.2. Os licitantes encaminharão, exclusivamente por meio do sistema eletrônico, a proposta com o preço até a data e o horário estabelecidos para abertura da sessão pública.

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

4.3.1. Está ciente e concorda com as condições contidas no Edital e seus Anexos, bem como que a proposta apresentada compreenderá 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;

4.3.2. Não emprega menor de 18 (dezoito) anos em trabalho noturno, perigoso ou insalubre e não emprega menor de 16 (dezesseis) anos, salvo menor, a partir de 14 (quatorze) anos, na condição de aprendiz, nos termos do artigo 7º, XXXIII, da Constituição Federal;

4.3.3. 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;

4.3.4. 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.

4.4. O fornecedor enquadrado como microempresa, empresa de pequeno porte ou sociedade cooperativa que atenda ao disposto no art. 34 da Lei nº 11.488, de 2007 (se admitida a participação de cooperativa no item 3.10.) 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, excetuada a hipótese de se verificar uma das exceções dos §§ 1º ao 3º do art. 4º supracitado, conforme especificado nos subitens 4.4.1 e 4.4.2 subsequentes.

4.4.1. Não se aplica o tratamento favorecido estabelecido nos arts. 42 a 49 da Lei Complementar nº 123, de 2006, na hipótese em que item objeto desta licitação tenha valor estimado superior ao limite estabelecido nos §§ 1º e 3º do art. 4º da Lei nº 14.133, de 2021, conforme seja especificado, quando houver, em subdivisão do item 3.5.

4.4.2. Não têm direito ao tratamento favorecido estabelecido nos arts. 42 a 49 da Lei Complementar nº 123, de 2006, as microempresas, as empresas de pequeno porte e as cooperativas que, no ano-calendário de realização da licitação, 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, nos termos do § 2º do art. 4º da Lei nº 14.133, de 2021.

4.4.3 Na hipótese de se verificar uma das exceções especificadas no item 4.4.1 ou no item 4.4.2, ou de não cumprimento de outro requisito legal para tratamento favorecido, o licitante deverá assinalar o campo “não”, por não ter direito ao tratamento favorecido previsto na Lei Complementar nº 123, de 2006.

4.4.4. Na hipótese de item para participação exclusiva de microempresas, empresas de pequeno porte e equiparadas, a assinalação do campo “não” impedirá o prosseguimento no certame, para aquele item.

4.4.5. Na hipótese de itens em que a participação não seja exclusiva para microempresas, empresas de pequeno porte e equiparadas, 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 equiparada.

4.4.6. 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.

4.5. A falsidade da declaração de que tratam os itens 4.3 e 4.4 sujeitará o licitante às sanções previstas na Lei nº 14.133, de 2021, e neste Edital.

4.6. Os licitantes poderão retirar ou substituir a proposta anteriormente inserida no sistema, até a abertura da sessão pública.

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

4.8. 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.

4.9. 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.

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

5 DO PREENCHIMENTO DA PROPOSTA

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

5.1.1. Valor unitário e total do item;

5.1.2. Marca;

5.1.3. Fabricante;

5.1.4. Quantidade cotada, devendo respeitar o mínimo especificado na documentação que constitui Anexo deste Edital.

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

5.2.1. Nesta licitação para registro de preços, o licitante NÃO poderá oferecer proposta em quantitativo inferior ao máximo previsto para futura contratação, nos termos da documentação que constitui Anexo deste Edital.

5.3. 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.

5.4. 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.

5.5. Independentemente do percentual de tributo inserido na planilha, quando houver determinação legal de retenção de tributo, no pagamento serão retidos na fonte os percentuais que sejam estabelecidos na legislação vigente.

5.6. As microempresas e empresas de pequeno porte impedidas de optar pelo Simples Nacional, ante as vedações previstas na Lei Complementar nº 123, de 2006, não poderão aplicar os benefícios decorrentes desse regime tributário diferenciado em sua proposta, devendo elaborá-la de acordo com as normas aplicáveis às demais pessoas jurídicas.

5.6.1. Quando for o caso, e se vier a ser contratado, o licitante na situação descrita na subdivisão acima deverá requerer ao órgão fazendário competente a sua exclusão do Simples Nacional até o último dia útil do mês subsequente àquele em que ocorrida a situação de vedação, nos termos do art. 30, caput, inc. II, e § 1º, inc. II, da Lei Complementar nº 123, de 2006, apresentando à Administração a comprovação da exclusão ou o seu respectivo protocolo.

5.6.2. Se o Contratado não realizar espontaneamente o requerimento de que trata a subdivisão acima, caberá ao ente público contratante comunicar o fato ao órgão fazendário competente, solicitando que o Contratado seja excluído de ofício do Simples Nacional, nos termos do art. 29, inc. I, da Lei Complementar nº 123, de 2006.

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

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

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

5.10. O descumprimento das regras supramencionadas por parte do Contratado pode ensejar a responsabilização pelo Tribunal de Contas competente 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 Federal, e do art. 33, inc. X, da Constituição do Estado de São Paulo; ou condenação dos agentes públicos responsáveis e do Contratado ao pagamento de indenização pelos prejuízos ao erário, caso verificada a ocorrência de superfaturamento por sobrepreço na execução do contrato.

6 DA ABERTURA DA SESSÃO, CLASSIFICAÇÃO DAS PROPOSTAS E FORMULAÇÃO DE LANCES

6.1. 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.

6.2. Os licitantes poderão retirar ou substituir a proposta anteriormente inserida no sistema, até a abertura da sessão pública.

- 6.3. O sistema disponibilizará campo próprio para troca de mensagens entre o pregoeiro e os licitantes.
- 6.4. 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.
- 6.5. O lance deverá ser ofertado pelo valor unitário do item.
- 6.6. Os licitantes poderão oferecer lances sucessivos, observando o horário fixado para abertura da sessão e as regras estabelecidas no Edital.
- 6.7. O licitante somente poderá oferecer lance de valor inferior ao último por ele ofertado e registrado pelo sistema.
- 6.8. O intervalo mínimo de diferença de percentuais entre os lances, que incidirá tanto em relação aos lances intermediários quanto em relação à proposta que cobrir a melhor oferta deverá ser de 1,3% (um vírgula três por cento).
- 6.9. O licitante poderá, uma única vez, excluir seu último lance ofertado, no intervalo de 15 (quinze) segundos após o registro no sistema, na hipótese de lance inconsistente ou inexequível.
- 6.10. O procedimento seguirá de acordo com o modo de disputa adotado, definido no início deste Edital.
- 6.11. Será adotado para o envio de lances no pregão eletrônico o modo de disputa “aberto”, segundo o qual os licitantes apresentarão lances públicos e sucessivos, com prorrogações.
- 6.11.1. A etapa de lances da sessão pública terá duração de 10 (dez) minutos e, após isso, será prorrogada automaticamente pelo sistema quando houver lance ofertado nos últimos 2 (dois) minutos do período de duração da sessão pública.
- 6.11.2. A prorrogação automática da etapa de lances, de que trata a subdivisão acima, será de 2 (dois) minutos e ocorrerá sucessivamente sempre que houver lances enviados nesse período de prorrogação, inclusive no caso de lances intermediários.
- 6.11.3. Não havendo novos lances na forma estabelecida nas subdivisões anteriores, a sessão pública encerrar-se-á automaticamente, e o sistema ordenará e divulgará os lances conforme a ordem de classificação.
- 6.11.4. Definida a melhor proposta, se a diferença em relação à proposta classificada em segundo lugar for de pelo menos 5% (cinco por cento), o pregoeiro, auxiliado pela equipe de apoio, poderá admitir o reinício da disputa aberta, para a definição das demais colocações.
- 6.11.5. Após o reinício previsto na subdivisão acima, os licitantes serão convocados para apresentar lances intermediários.
- 6.12. Após o término dos prazos estabelecidos nas subdivisões anteriores, o sistema ordenará e divulgará os lances segundo a ordem crescente de valores.
- 6.13. Não serão aceitos dois ou mais lances de mesmo valor, prevalecendo aquele que for recebido e registrado em primeiro lugar.
- 6.14. Durante o transcurso da sessão pública, os licitantes serão informados, em tempo real, do valor do menor lance registrado, vedada a identificação do licitante.
- 6.15. No caso de desconexão com o pregoeiro, no decorrer da etapa competitiva do Pregão, o sistema eletrônico poderá permanecer acessível aos licitantes para a recepção dos lances.
- 6.16. Quando a desconexão do sistema eletrônico para o pregoeiro persistir por tempo superior a 10 (dez) minutos, a sessão pública será suspensa e reiniciada somente após decorridas 24 (vinte e quatro) horas da comunicação do fato pelo pregoeiro aos participantes, no sítio eletrônico utilizado para divulgação.
- 6.17. Caso o licitante não apresente lances, concorrerá com o valor de sua proposta.
- 6.18. 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.
- 6.18.1. Nessas condições, as propostas de microempresas e empresas de pequeno porte que se encontrarem na faixa de até 5% (cinco por cento) acima da melhor proposta ou melhor lance serão consideradas empatadas com a primeira colocada.

6.20.2. A melhor classificada nos termos da subdivisão acima 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.

6.20.3. 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 5% (cinco por cento), na ordem de classificação, para o exercício do mesmo direito, no prazo estabelecido na subdivisão acima.

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

6.18.5. Não se aplica o tratamento favorecido estabelecido nos arts. 44 e 45 da Lei Complementar nº 123, de 2006, na hipótese em que item objeto desta licitação tenha valor estimado superior ao limite estabelecido nos §§ 1º e 3º do art. 4º da Lei nº 14.133, de 2021, conforme seja especificado, quando houver, em subdivisão do item 3.5.

6.19. 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 (se adotado esse modo de disputa no início deste Edital e no item 6.11).

6.19.1. Havendo eventual empate entre propostas ou lances, os critérios de desempate serão aqueles previsto no art. 60 da Lei nº 14.133, de 2021, nesta ordem:

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

6.19.1.2. 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 na lei nº 14.133, de 2021, conforme regulamento

6.21.1.3. Desenvolvimento pelo licitante de ações de equidade entre homens e mulheres no ambiente de trabalho, conforme regulamento;

6.19.1.4. Desenvolvimento pelo licitante de programa de integridade, conforme orientações dos órgãos de controle.

6.19.2. Persistindo o empate, será assegurada preferência, nos termos do § 1º do art. 60 da lei nº 14.133, de 2021, sucessivamente, aos bens e serviços produzidos ou prestados por:

6.19.2.1. Empresas estabelecidas no território do estado de São Paulo;

6.19.2.2. Empresas brasileiras;

6.19.2.3. Empresas que invistam em pesquisa e no desenvolvimento de tecnologia no país;

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

6.19.3. Caso persista o empate após obedecido o disposto no caput e no § 1º do art. 60 da Lei nº 14.133, de 2021, o desempate ocorrerá por sorteio, a ser realizado em local, data e horário que serão divulgados por meio de mensagem no sistema, sendo facultada a presença a todos os interessados, incluindo os demais licitantes.

6.19.4. Será observado o disposto no § 2º do art. 60 da Lei nº 14.133, de 2021, e no inciso III do art. 41 c/c o inciso I do art. 58 da Lei Complementar nº 225, de 2026, quando for o caso.

6.20. Encerrada a etapa de envio de lances da sessão pública, na hipótese de a 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.

6.20.1. Nesta licitação para registro de preços, não será admitida a previsão de preços diferentes em razão de local de realização ou entrega, tamanho de lote ou qualquer outro motivo.

6.20.2. 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.

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

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

6.20.5. 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.

6.20.6. É facultado ao pregoeiro prorrogar o prazo estabelecido, a partir de solicitação fundamentada feita no chat pelo licitante antes de findo o prazo, ou de ofício, a critério do pregoeiro, quando constatado que o prazo estabelecido não é suficiente para o envio da documentação exigida.

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

7 DA FASE DE JULGAMENTO

7.1. 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 subitem 3.6 deste Edital, especialmente quanto à existência de sanção que impeça a participação no certame ou a futura contratação, mediante a consulta aos seguintes cadastros:

7.1.1. SICAF;

7.1.2. Cadastro Nacional de Empresas Inidôneas e Suspensas - CEIS, mantido pela Controladoria-Geral da União (<https://portal.datransparencia.gov.br/sancoes/consulta>);

7.1.3. Cadastro Nacional de Empresas Punidas – CNEP, mantido pela Controladoria-Geral da União (<https://portal.datransparencia.gov.br/sancoes/consulta>);

7.1.4. Cadastro Nacional de Condenações Cíveis por Ato de Improbidade Administrativa e Inelegibilidade – CNCIAI, do Conselho Nacional de Justiça (http://www.cnj.jus.br/improbidade_adm/consultar_requerido.php);

7.1.5. Sistema Eletrônico de Aplicação e Registro de Sanções Administrativas – e-Sanções (<http://www.esancoes.sp.gov.br>);

7.1.6. Relação de apenados publicada pelo Tribunal de Contas do Estado de São Paulo (<https://www.tce.sp.gov.br/apenados>).

7.1.7. Cadastro Informativo de créditos não quitados do setor público federal – Cadin, de que trata a Lei nº 10.522, de 2002, no que concerne à medida prevista no inciso I, alíneas “b” e “c”, do art. 13 da Lei Complementar nº 225, de 2026.

7.2. Em relação a pessoa jurídica licitante, a consulta ao cadastro CNCIAI será realizada também quanto a seu sócio majoritário, por força do art. 12 da Lei nº 8.429, de 1992.

7.3. 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. (Instrução Normativa SEGES/MPDG nº 3, de 2018, art. 29, caput, c/c Decreto estadual nº 67.608, de 2023)

7.3.1. A tentativa de burla será verificada por meio dos vínculos societários, linhas de fornecimento similares, dentre outros. (Instrução Normativa SEGES/MPDG nº 3, de 2018, art. 29, § 1º, c/c Decreto estadual nº 67.608, de 2023).

7.3.2. O licitante será convocado para manifestação previamente a uma eventual desclassificação. (Instrução Normativa SEGES/MPDG nº 3, de 2018, art. 29, § 2º, c/c Decreto estadual nº 67.608, de 2023).

7.3.3. Constatada a existência de sanção, o licitante será considerado inabilitado, por falta de condição de participação.

7.4. Caso atendidas as condições de participação, prosseguirá a análise da fase de julgamento da proposta classificada em primeiro lugar.

7.5. Caso o licitante provisoriamente classificado em primeiro lugar tenha se utilizado de algum tratamento favorecido a microempresas e empresas de pequeno porte, o pregoeiro verificará se faz jus ao benefício, em conformidade com os subitens 3.5. e 4.4. deste Edital.

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

7.6.1. Se a proposta vencedora for desclassificada, o pregoeiro examinará a proposta subsequente, e, assim sucessivamente, na ordem de classificação.

7.6.2. Encerrada a fase de julgamento, caso se verifique a conformidade da proposta de que trata o subitem 7.6, o pregoeiro passará à verificação da documentação de habilitação do licitante conforme disposições do item 8.

7.7. Será desclassificada a proposta vencedora que:

7.7.1. Contiver vícios insanáveis;

7.7.2. Não obedecer às especificações técnicas pormenorizadas neste edital ou em seus anexos;

7.7.3. Apresentar preços inexequíveis ou permanecer acima do preço máximo definido para a contratação;

7.7.4. Não tiver sua exequibilidade demonstrada, quando exigido pela Administração;

7.7.5. Apresentar desconformidade com quaisquer outras exigências deste edital ou seus anexos, desde que insanável.

7.8. Serão considerados indício de inexequibilidade das propostas valores inferiores a 50% (cinquenta por cento) do valor orçado pela Administração.

7.8.1. A inexequibilidade, na hipótese de que trata a subdivisão acima, só será considerada após diligência do pregoeiro, que comprove:

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

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

7.9. Se houver indícios de inexequibilidade 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.

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

7.10.1. O ajuste de que trata a subdivisão acima se limita ao saneamento de erros ou falhas que não alterem a substância das propostas.

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

7.11. 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 DA FASE DE HABILITAÇÃO

8.1. Os documentos que serão exigidos para fins de habilitação estão especificados no Anexo I deste Edital, consistindo na documentação necessária e suficiente para demonstrar a capacidade do licitante de realizar o objeto da licitação, nos termos dos arts. 62 a 70 da Lei nº 14.133, de 2021.

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

8.1.2. Nesta licitação, não haverá exigência de que o licitante ateste, sob pena de inabilitação, que conhece o local e as condições de realização do objeto, ou que tem conhecimento pleno das condições e peculiaridades da contratação.

8.1.3. Se for permitida a participação de pessoas jurídicas em consórcio em subdivisão do item 3, para efeito de habilitação técnica, caso exigida na documentação que integra este Edital como Anexo, será admitido o somatório dos quantitativos de cada consorciado e, para efeito de habilitação econômico-financeira, caso exigida na documentação que integra este Edital como Anexo, será admitido o somatório dos valores de cada consorciado.

8.1.3.1. Na hipótese de admissão da participação de pessoas jurídicas em consórcio e exigência de requisito(s) de habilitação econômico-financeira de que trata a subdivisão acima, se o consórcio não for formado integralmente por microempresas ou empresas de pequeno porte, haverá um acréscimo de 10% (dez por cento) para o consórcio em relação ao valor exigido dos licitantes individuais para habilitação econômico-financeira.

- 8.1.4. Se o licitante for a matriz, todos os documentos deverão estar em nome da matriz, e se o licitante for a filial, todos os documentos deverão estar em nome da filial, exceto para atestados de capacidade técnica, caso exigidos, e no caso daqueles documentos que, pela própria natureza, comprovadamente, forem emitidos somente em nome da matriz.
- 8.2. Os documentos exigidos para fins de habilitação poderão ser apresentados em original ou por cópia.
- 8.3. 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.
- 8.4. 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 (art. 63, I, da Lei nº 14.133, de 2021).
- 8.5. 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.
- 8.6. 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.
- 8.7. A habilitação será verificada por meio do Sicaf, nos documentos por ele abrangidos.
- 8.7.1. 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. (Instrução Normativa SEGES/MPDG nº 3, de 2018, art. 4º, § 1º, e art. 6º, § 4º, c/c Decreto estadual nº 67.608, de 2023).
- 8.8. 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. (Instrução Normativa SEGES/MPDG nº 3, de 2018, art. 7º, caput, c/c Decreto estadual nº 67.608, de 2023).
- 8.8.1. A não observância do disposto na subdivisão acima poderá ensejar desclassificação no momento da habilitação. (Instrução Normativa SEGES/MPDG nº 3, de 2018, art. 7º, parágrafo único, c/c Decreto estadual nº 67.608, de 2023).
- 8.9. A verificação pelo pregoeiro, em sítios eletrônicos oficiais de órgãos e entidades emissores de certidões constitui meio legal de prova, para fins de habilitação.
- 8.9.1. Os documentos exigidos para habilitação que não estejam contemplados no Sicaf serão enviados por meio do sistema, em formato digital, no prazo de 2 (duas) horas, prorrogável por igual período, contado da solicitação do pregoeiro.
- 8.10. A verificação no Sicaf ou a exigência dos documentos nele não contidos somente será feita em relação ao licitante vencedor.
- 8.10.1. Os documentos relativos à regularidade fiscal especificados na documentação que integra este Edital como Anexo somente serão exigidos, em qualquer caso, em momento posterior ao julgamento das propostas, e apenas do licitante mais bem classificado.
- 8.11. Após a entrega dos documentos para habilitação, não será permitida a substituição ou a apresentação de novos documentos, salvo em sede de diligência, para (Lei nº 14.133, de 2021, art. 64):
- 8.11.1. Complementação de informações acerca dos documentos já apresentados pelos licitantes e desde que necessária para apurar fatos existentes à época da abertura do certame; e
- 8.11.2. Atualização de documentos cuja validade tenha expirado após a data de recebimento das propostas.
- 8.12. Na análise dos documentos de habilitação, o pregoeiro 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.
- 8.13. 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 definido no subitem 8.9.1.

8.14. 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 a subdivisão anterior.

8.15. A comprovação de regularidade fiscal e trabalhista das microempresas, das empresas de pequeno porte e das cooperativas que atendam ao disposto no art. 34 da Lei nº 11.488, de 2007 (se admitida a participação de cooperativas no item 3) somente será exigida para efeito de contratação, e não como condição para participação na licitação, exceto na hipótese em que item objeto desta licitação tenha valor estimado superior ao limite estabelecido nos §§ 1º e 3º do art. 4º da Lei nº 14.133, de 2021, conforme seja especificado, quando houver, em subdivisão do item 3.5.

8.15.1. Havendo alguma restrição no que tange à regularidade fiscal e trabalhista, o licitante habilitado nas condições da subdivisão acima deverá comprovar sua regularização sob pena de decadência, sem prejuízo da aplicação das sanções cabíveis, mediante a apresentação das competentes certidões negativas de débitos, ou positivas com efeito de negativa, no prazo de 5 (cinco) dias úteis, contado a partir do momento em que o licitante for declarado vencedor do certame, prorrogável por igual período, a critério da Administração.

8.16. A disciplina da adjudicação e da homologação encontra-se no item 14 deste Edital.

9. DA ATA DE REGISTRO DE PREÇOS

9.1. Homologado o resultado da licitação, o licitante mais bem classificado terá o prazo de 02 (dois) dias, contados a partir da data de sua convocação, para assinar a Ata de Registro de Preços, conforme minuta que integra este Edital como Anexo, sob pena de decadência do direito, sem prejuízo das sanções previstas na Lei nº 14.133, de 2021.

9.1.1. 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:

a) a solicitação seja devidamente justificada e apresentada dentro do prazo; e

b) a justificativa apresentada seja aceita pela Administração.

9.1.2. A ata de registro de preços será assinada com a utilização de meio eletrônico, nos termos da legislação aplicável, e disponibilizada no sistema de registro de preços.

9.2. Serão formalizadas tantas Atas de Registro de Preços quantas forem necessárias para o registro de todos os itens constantes na documentação que integra este Edital, com a indicação do licitante vencedor, a descrição do(s) item(ns), as respectivas quantidades, preços registrados e demais condições.

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

9.4. 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 contratação pretendida, desde que devidamente justificada.

9.5. Na hipótese de o convocado não assinar a ata de registro de preços no prazo e nas condições estabelecidas neste item 9, a Administração poderá convocar os licitantes remanescentes do cadastro de reserva, na ordem de classificação, para fazê-lo em igual prazo e nas condições propostas pelo primeiro classificado, observado o disposto no item 10 deste Edital.

10 DA FORMAÇÃO DO CADASTRO DE RESERVA

10.1. Após a homologação da licitação, será incluído na ata, na forma de anexo, o registro:

a) dos licitantes que aceitarem cotar o objeto com preço igual ao do adjudicatário, observada a classificação na licitação; e

b) dos licitantes que mantiverem sua proposta original.

10.2. As contratações respeitarão a ordem de classificação dos licitantes registrados na ata.

10.2.1. A apresentação de novas propostas dos licitantes que aceitarem cotar o objeto com preço igual ao do adjudicatário na forma da alínea "a" do subitem anterior não prejudicará o resultado do certame em relação ao licitante mais bem classificado.

10.2.2. Os licitantes que aceitarem cotar o objeto com preço igual ao do adjudicatário antecederão, na ordem de classificação, aqueles que mantiverem sua proposta original.

10.3. A fase de apresentação de amostra(s) ou de execução de prova de conceito que seja exigida na documentação que integra este Edital, quando houver, e a habilitação dos licitantes que comporão o cadastro de reserva serão efetuadas quando houver necessidade de contratação dos licitantes remanescentes, nas seguintes hipóteses:

a) quando o licitante vencedor não assinar a ata de registro de preços no prazo e nas condições estabelecidos neste Edital; ou

b) quando houver o cancelamento do registro do fornecedor ou o cancelamento parcial do registro de preços, nas hipóteses previstas no item 9 da Ata de Registro de Preços, conforme minuta que integra este Edital como Anexo.

10.4. Na hipótese de nenhum dos licitantes que aceitaram cotar o objeto com preço igual ao do adjudicatário concordar com a contratação em igual prazo e nas condições propostas pelo primeiro classificado, a Administração, observados o valor estimado e a sua eventual atualização na forma prevista na documentação que integra este Edital, poderá:

a) convocar os licitantes que mantiveram sua proposta original para negociação, na ordem de classificação, com vistas à obtenção de preço melhor, mesmo que acima do preço do adjudicatário;

b) adjudicar e celebrar a contratação nas condições ofertadas pelos licitantes remanescentes, observados o disposto neste item 10 e a ordem de classificação, quando frustrada a negociação de melhor condição.

11 DOS RECURSOS

11.1. A 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.

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

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

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

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

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

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

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

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

11.7. 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.

11.8. O recurso terá efeito suspensivo do ato ou da decisão recorrida até que sobrevenha decisão final da autoridade competente.

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

11.10. Os autos do processo permanecerão com vista franqueada aos interessados pelo meio eletrônico Sistema Eletrônico de Informações – SEI do Estado de São Paulo (<https://portal.sei.sp.gov.br/sei>).

12 DAS INFRAÇÕES ADMINISTRATIVAS E SANÇÕES

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

12.1.1. der causa à inexecução parcial do contrato;

12.1.2. der causa à inexecução parcial do contrato que cause grave dano à administração ou ao funcionamento dos serviços públicos ou ao interesse coletivo;

12.1.3. der causa à inexecução total do contrato;

12.1.4. deixar de entregar a documentação exigida para o certame, inclusive não entregar qualquer documento que tenha sido solicitado pelo pregoeiro durante o certame;

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

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

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

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

12.1.5.4. deixar de apresentar amostra, caso exigida na documentação que integra este edital; ou

12.1.5.5. caso exigida na documentação que integra este edital, apresentar amostra em desacordo com as especificações do edital;

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

12.1.6.1. recusar-se, sem justificativa, a formalizar a contratação ou a ata de registro de preço (caso o item 1 defina licitação para registro de preços) no prazo e condições estabelecidos pela administração;

12.1.7. ensejar o retardamento da execução ou da entrega do objeto da contratação sem motivo justificado;

12.1.8. apresentar declaração ou documentação falsa exigida para o certame ou prestar declaração falsa durante a licitação ou a execução do contrato;

12.1.9. fraudar a licitação ou praticar ato fraudulento na execução do contrato;

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

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

12.1.10.2. induzir deliberadamente a erro no julgamento;

12.1.10.3. caso exigida na documentação que integra este edital, apresentar amostra falsificada ou deteriorada;

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

12.1.12. praticar ato lesivo previsto no art. 5º da lei n.º 12.846, de 2013.

12.2. Com fundamento na lei nº 14.133, de 2021, a administração poderá, após regular processo administrativo, garantida a prévia defesa, aplicar aos licitantes, adjudicatários e/ou contratado as seguintes sanções, sem prejuízo das responsabilidades civil e criminal:

12.2.1. advertência;

12.2.2. multa;

12.2.3. impedimento de licitar e contratar; e

12.2.4. declaração de inidoneidade para licitar ou contratar.

12.3. Na aplicação das sanções serão considerados:

12.3.1. a natureza e a gravidade da infração cometida;

12.3.2. as peculiaridades do caso concreto;

12.3.3. as circunstâncias agravantes ou atenuantes;

12.3.4. os danos que dela provierem para a administração pública;

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

12.4. A sanção de multa será calculada em conformidade com a documentação que integra este instrumento, e aplicada após regular processo administrativo.

12.5. As sanções de advertência, impedimento de licitar e contratar e declaração de inidoneidade para licitar ou contratar poderão ser aplicadas cumulativamente com a penalidade de multa, garantido o exercício de prévia e ampla defesa.

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

12.7. A sanção de advertência será aplicada, após regular processo administrativo, ao responsável em decorrência da infração administrativa relacionada no subitem 12.1.1, quando não se justificar a imposição de penalidade mais grave.

12.8. A sanção de impedimento de licitar e contratar será aplicada, após regular processo administrativo, ao responsável em decorrência das infrações administrativas relacionadas nos itens 12.1.2, 12.1.3, 12.1.4, 12.1.5, 12.1.6 e 12.1.7, quando não se justificar a imposição de penalidade mais grave, e impedirá o responsável de licitar ou contratar no âmbito da Administração Pública direta e indireta do Estado de São Paulo, pelo prazo máximo de 3 (três) anos.

12.9. A sanção de declaração de inidoneidade para licitar ou contratar será aplicada, após regular processo administrativo, ao responsável em decorrência das infrações administrativas relacionadas nos subitens 12.1.8, 12.1.9, 12.1.10, 12.1.11 e 12.1.12, bem como das infrações administrativas previstas nos itens 12.1.2, 12.1.3, 12.1.4, 12.1.5, 12.1.6 e 12.1.7 que justifiquem a imposição de penalidade mais grave que a sanção de impedimento de licitar e contratar, cuja extensão e duração observará o prazo previsto no art. 156, § 5º, da Lei nº 14.133, de 2021.

12.10. A recusa injustificada do adjudicatário em formalizar a contratação ou a ata de registro de preços (caso se trate de licitação para registro de preços) no prazo e condições estabelecidos pela Administração, descrita no item 12.1.6.1, caracterizará o descumprimento total da obrigação assumida e o sujeitará às penalidades legalmente estabelecidas (art. 90, § 5º, da Lei nº 14.133, de 2021).

12.11. A apuração de responsabilidade relacionada 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 nos termos do art. 158 da Lei nº 14.133, de 2021, que avaliará fatos e circunstâncias conhecidos e intimará o licitante, o adjudicatário ou o Contratado para, no prazo de 15 (quinze) dias úteis, contado da data de sua intimação, apresentar defesa escrita e especificar as provas que pretenda produzir.

12.12. As sanções são autônomas e a aplicação de uma não exclui a de outra.

12.13. Da aplicação das sanções de advertência, multa e impedimento de licitar e contratar, caberá recurso no prazo de 15 (quinze) dias úteis, contado da data da intimação, observando-se o disposto no art. 166 da Lei nº 14.133, de 2021.

12.14. Da aplicação da sanção de declaração de inidoneidade para licitar ou contratar, caberá pedido de reconsideração no prazo de 15 (quinze) dias úteis, contado da data da intimação, observando-se o disposto no art. 167 da Lei nº 14.133, de 2021.

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

12.16. A aplicação das sanções previstas neste Edital não exclui, em hipótese alguma, a obrigação de reparação integral dos danos causados à Administração Pública.

12.17. 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 descontada da garantia prestada, caso exigida na documentação que integra o Edital, ou, quando for o caso, será cobrada judicialmente (art. 156, § 8º, da Lei nº 14.133, de 2021).

12.18. Os atos previstos como infrações administrativas na lei de licitações e contratos da Administração Pública que também sejam tipificados como atos lesivos na Lei nº 12.846, de 2013, serão apurados e julgados conjuntamente, nos mesmos autos, observados o rito procedimental e a autoridade competente definidos na referida Lei.

12.19. A personalidade jurídica poderá ser desconsiderada sempre que utilizada com abuso do direito para facilitar, encobrir ou dissimular a prática dos atos ilícitos previstos na Lei nº 14.133, de 2021, 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, a pessoa jurídica sucessora ou a empresa do mesmo ramo com relação de coligação ou controle, de fato ou de direito, com o sancionado, observados, em todos os casos, o contraditório, a ampla defesa e a obrigatoriedade de análise jurídica prévia, nos termos do art. 160 do referido diploma legal.

12.20. O Contratante deverá, no prazo máximo 15 (quinze) dias úteis, contado da data de aplicação da sanção, informar e manter atualizados os dados relativos às sanções por ele 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 (art. 161 da Lei nº 14.133, de 2021).

12.21. Tratando-se de licitação para registro de preços:

12.21.1. Será da competência do órgão ou entidade gerenciadora, garantidos o contraditório e a ampla defesa, aplicar as penalidades decorrentes de infrações no procedimento licitatório, do descumprimento do pactuado na ata de registro de preço, em relação à sua demanda registrada, ou do descumprimento das obrigações contratuais, em relação às suas próprias contratações.

12.21.2. Será da competência do respectivo órgão ou entidade participante, garantidos o contraditório e a ampla defesa, aplicar as penalidades decorrentes do descumprimento do pactuado na ata de registro de preço, em relação à sua demanda registrada, ou do descumprimento das obrigações contratuais, em relação às suas próprias contratações.

12.21.3. O órgão ou entidade participante deverá informar ao órgão ou entidade gerenciadora as ocorrências descritas na subdivisão anterior.

13 DA IMPUGNAÇÃO AO EDITAL E DO PEDIDO DE ESCLARECIMENTO

13.1. Qualquer pessoa é parte legítima para impugnar este Edital por irregularidade na aplicação da Lei nº 14.133, de 2021, ou para solicitar esclarecimento sobre os seus termos, devendo protocolar a impugnação ou o pedido de esclarecimento até 3 (três) dias úteis antes da data da abertura do certame.

13.2 A impugnação e o pedido de esclarecimento poderão ser realizados por forma eletrônica, pelo(s) seguinte(s) meio(s): e-mails **labcompras@hc.fm.usp.br**.

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

13.3.1. A concessão de efeito suspensivo à impugnação é medida excepcional, e, caso ocorra, será motivada nos autos do processo de licitação.

13.4. A decisão da impugnação ou a resposta ao pedido de esclarecimento serão divulgadas em sítio eletrônico oficial conforme especificado na subdivisão subsequente, no prazo de até 3 (três) dias úteis, limitado ao último dia útil anterior à data da abertura do certame.

13.4.1. As decisões das impugnações e as respostas aos pedidos de esclarecimento serão juntadas aos autos do processo licitatório, ficarão disponíveis para consulta por qualquer interessado, e serão publicadas no sistema no(s) endereço(s) eletrônico(s) na Internet: www.compras.gov.br, sem informar a identidade do responsável pela impugnação ou pelo pedido de esclarecimento.

13.5. Acolhida a impugnação, será definida e publicada nova data para a realização do certame, exceto quando a alteração não comprometer a formulação das propostas.

13.6. A ausência de impugnação implicará na aceitação tácita, pelo licitante, das condições previstas neste Edital e em seus Anexos.

13.7. A ausência de pedido de esclarecimento implicará na presunção de que os interessados não tiveram dúvidas a respeito da presente licitação, razão pela qual não serão admitidos questionamentos extemporâneos.

14 DAS DISPOSIÇÕES GERAIS

14.1. Exaurida a fase recursal, será observado o disposto no art. 71 da Lei nº 14.133, de 2021.

14.1.1. Constatada a regularidade dos atos praticados, a autoridade superior adjudicará o objeto da licitação ao licitante vencedor e homologará o procedimento licitatório.

14.2. A disciplina da formalização da contratação observará o disposto nas subdivisões deste item 14.2.

14.2.1. Após a homologação da licitação, em sendo realizada a contratação, sua formalização ocorrerá mediante a emissão de nota de empenho:

14.2.2. O Contratante irá efetuar o envio da nota de empenho, por meio eletrônico, e o adjudicatário terá o prazo de 02 (dois) dias úteis, contados a partir da data do envio, para a sua confirmação de recebimento sob pena de decadência do direito, sem prejuízo das sanções previstas Lei nº 14.133, de 2021.

14.2.2.1. A ausência de envio de confirmação de recebimento dentro do prazo previsto na subdivisão anterior importará na recusa à contratação, sujeita à aplicação das sanções cabíveis.

14.2.2.2 O envio de confirmação de recebimento da nota de empenho por meio eletrônico, implica a ciência e a concordância pelo adjudicatário:

14.2.2.2.1. de que referida Nota de empenho está substituindo o instrumento de contrato, aplicando-se à relação jurídica ali estabelecida as disposições da Lei nº 14.133, de 2021;

14.2.2.2.2. de que está vinculado às previsões contidas neste Edital e seus Anexos e à sua proposta;

14.2.2.2.3. de que se aplicam às omissões as disposições da Lei nº 14.133, de 2021, e normas regulamentares pertinentes, e, subsidiariamente, as disposições da Lei nº 8.078, de 1990, e princípios gerais dos contratos;

14.2.2.2.4. de que as hipóteses de extinção da contratação são aquelas previstas nos artigos 137 e 138 da Lei nº 14.133, de 2021;

14.2.2.2.5. dos direitos da Administração previstos nos artigos 137 a 139 da Lei nº 14.133, de 2021;

14.2.2.2.6. de que as condições de habilitação e contratação consignadas neste Edital deverão ser mantidas pelo fornecedor durante a vigência da contratação.

14.2.2.2.7. de que serão observados a Lei nº 12.846, de 2013, e o Decreto estadual nº 69.588, de 2025, e as vedações constantes do Decreto estadual nº 68.829, de 2024, e dos artigos 14 e 48, parágrafo único, da Lei nº 14.133, de 2021.

14.2.3. Após a homologação da licitação, em sendo realizada a contratação, se sua formalização ocorrer mediante a assinatura de Termo de Contrato, cuja minuta integra este Edital como Anexo.

14.2.3.1. Se, por ocasião da formalização da contratação, algum dos documentos apresentados pelo adjudicatário para fins de comprovação das condições de habilitação estiver com o prazo de validade expirado, a Administração verificará a situação por meio eletrônico hábil de informações e certificará a regularidade nos autos do processo, anexando a ele os documentos comprobatórios, salvo impossibilidade devidamente justificada.

14.2.3.2. Se não for possível atualizar os documentos referidos na subdivisão acima por meio eletrônico hábil de informações, o adjudicatário será notificado para, no prazo de 02 (dois) dias úteis, comprovar a sua situação de regularidade mediante a apresentação das certidões respectivas com prazos de validade em plena vigência, sob pena de a contratação não se realizar.

14.2.3.3. Com a finalidade de verificar se o licitante mantém as condições de participação no certame, serão novamente consultados, previamente à celebração da contratação, os cadastros especificados no item 7.1 deste Edital.

14.2.3.4. Constitui(em), igualmente, condição(ões) para a celebração da contratação:

14.2.3.4.1. a apresentação do(s) documento(s) que deva(m) ser exibido(s) pelo adjudicatário anteriormente ou por ocasião da celebração da contratação, caso exigida em disposição(ões) ou declaração(ões) específica(s) que esteja(m) prevista(s) neste instrumento ou na documentação que o integra como Anexo;

14.2.3.4.2. a indicação de gestor encarregado de representar o adjudicatário com exclusividade perante o Contratante, caso se trate de sociedade cooperativa (se admitida a participação de cooperativa no item 3.10);

14.2.3.5. O adjudicatário terá o prazo de 2 (dois) dias, contados a partir da data de sua convocação, para assinar o Termo de Contrato, sob pena de decadência do direito, sem prejuízo das sanções previstas na Lei nº 14.133, de 2021.

14.2.3.5.1. O contrato será assinado com a utilização de meio eletrônico, nos termos da legislação aplicável.

14.2.3.5.2. O prazo para assinatura previsto na subdivisão anterior poderá ser prorrogado por igual período, por solicitação justificada do interessado e aceita pela Administração.

14.2.3.5.3. Será considerado celebrado o contrato, em caso de assinaturas por meio eletrônico em datas diferentes, na data da última assinatura eletrônica das partes do termo contratual.

14.2.4. Constitui, ainda, condição para a celebração da contratação, bem como para a realização dos pagamentos dela decorrentes, a inexistência de registros em nome do adjudicatário no "Cadastro Informativo dos Créditos não Quitados de Órgãos e Entidades Estaduais – CADIN ESTADUAL". Esta condição será considerada cumprida se o devedor comprovar que os respectivos registros se encontram suspensos, nos termos do art. 8º, §§ 1º e 2º, da Lei estadual nº 12.799, de 2008.

14.2.5. Na hipótese de o vencedor da licitação não comprovar manter as condições de habilitação e preencher as condições de contratação consignadas neste Edital, ou não assinar o contrato, ou recusar a contratação, a Administração, sem prejuízo da apuração do cabimento de aplicação de sanções e das demais cominações legais cabíveis a esse licitante, poderá convocar os licitantes remanescentes, respeitada a ordem de classificação, para a celebração do contrato em conformidade com o procedimento e as condições estabelecidas no art. 90 da Lei nº 14.133, de 2021.

14.2.6. Será facultada à Administração a convocação dos demais licitantes classificados para a contratação de remanescente em consequência de rescisão de contrato celebrado com fundamento nesta licitação, observados os critérios estabelecidos no § 7º do art. 90 da Lei nº 14.133, de 2021.

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

14.4. 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.

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

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

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

14.8. Os casos omissos serão solucionados pelo pregoeiro.

14.9. 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.

14.10. 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.

14.11. No julgamento das propostas e da habilitação, o pregoeiro poderá sanar erros ou falhas que não alterem a substância das propostas, dos documentos e sua validade jurídica, mediante decisão fundamentada, registrada em ata e acessível a todos, atribuindo-lhes validade e eficácia para fins de habilitação e classificação.

14.11.1. As falhas passíveis de saneamento na documentação apresentada pelo licitante são aquelas cujo conteúdo retrate situação fática ou jurídica já existente na data da abertura da sessão pública deste Pregão.

14.11.2. 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, nos termos do inciso III do art. 12 da Lei nº 14.133, de 2021.

14.12. Caso seja vencedor da licitação, o licitante a ser contratado estará sujeito à assinatura de Termo de Ciência e de Notificação, quando prevista a sua apresentação em ato normativo editado pelo Tribunal de Contas do Estado de São Paulo, conforme a disciplina aplicável.

14.13. O Edital e seus anexos estão disponíveis, na íntegra, no Portal Nacional de Contratações Públicas (PNCP).

14.14. Para dirimir quaisquer questões decorrentes da licitação, não resolvidas na esfera administrativa, será competente o foro da Comarca da Capital do Estado de São Paulo.

14.15. Integram este Edital, para todos os fins e efeitos, os seguintes Anexos:

14.15.1 ANEXO I - Termo de Referência;

14.15.1.1. APÊNDICE.1 – Estudo Técnico Preliminar;

14.15.1.2. APÊNDICE.2 Protocolo de Avaliação Técnica de Amostra;

14.15.1.2. APÊNDICE.2.1 – Requisitos a serem avaliados nas amostras;

14.15.2. ANEXO II – Minuta de Termo de Contrato;

14.15.3. ANEXO III – Cópia da Resolução SS - 65, de 01/04/2024;

14.15.4. ANEXO IV – Modelos (s) referente (s) a planilha de proposta;

14.15.5. ANEXO V – Minuta de Ata de Registro de Preços.

ANEXO I

Termo de Referência nº 269/2026

1. CONDIÇÕES GERAIS DA CONTRATAÇÃO REAGENTE PARA FENOTIPAGEM FYA (DUFFY A) GEL, CARTÃO ANTI IGG/C3D POLIESPECIFICO, REAGENTE PARA FENOTIPAGEM S (MINÚSCULO), CARTÃO NEUTRO NACL, REAGENTE PARA FENOTIPAGEM S, CARTÃO RH+K (KELL), CARTÃO TIPAGEM ABO RH+ PROVA REVERSA, REAGENTE PARA FENOTIPAGEM, nos termos da tabela abaixo, conforme condições e exigências estabelecidas neste instrumento.

1.2. A licitação será realizada por AGRUPAMENTO.

Grupo	Item	Especificação	Código	Cód. Siafísico	CADMAT	Und. de medida	Quantidade
1	1	CARTÃO PARA TIPAGEM ABO RH+PROVA REVERSA PELO MÉTODO DE AGLUTINAÇÃO EM GEL, CONSTITUÍDO POR 6 A 8 MICROTUBOS OU MICROCOLUNAS CONTENDO SORO ANTI-A, ANTI-B, ANTI-D, CONTROLE DO CARTÃO, OPCIONALMENTE SORO ANTI-AB E DOIS TIPOS DE D, E 2 MICROTUBOS OU MICROCOLUNAS PARA REALIZAÇÃO DA PROVA REVERSA EM MEIO NEUTRO. A ROTULAGEM DEVERÁ CONTER TODAS AS INFORMAÇÕES EXIGIDAS PELO CÓDIGO DO CONSUMIDOR E ANVISA EM PORTUGUÊS, COMO CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO, NÚMERO DE LOTE, PRAZO DE VALIDADE E INSTRUÇÕES DE USO. O LACRE DE ALUMÍNIO DO CARTÃO NÃO DEVE ESTAR DANIFICADO, O MICROTUBO OU MICROCOLUNA NÃO DEVE ESTAR RESSECADO OU COM BOLHA DE AR. CONFORME *MEMORIAL DESCRITIVO* EM ANEXO.	14250016	910309	353693	UNIDADE	11.550,00
1	2	CARTÃO ANTI-IGG, UTILIZADO PELO MÉTODO DE AGLUTINAÇÃO EM GEL, CONSTITUÍDO POR 6 A 8 MICROTUBOS OU MICROCOLUNAS CONTENDO ANTIGLOBULINA HUMANA MONOESPECÍFICA ANTI-IGG. DEVE APRESENTAR AGLUTINAÇÃO COM HEMÁCIAS SENSIBILIZADAS COM ANTICORPOS IRREGULARES. A ROTULAGEM DEVERÁ CONTER TODAS AS INFORMAÇÕES EXIGIDAS PELO CÓDIGO DO CONSUMIDOR E ANVISA EM PORTUGUÊS, COMO CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO, NÚMERO DE LOTE, PRAZO DE VALIDADE E INSTRUÇÕES DE USO. O LACRE DE ALUMÍNIO DO CARTÃO NÃO DEVE ESTAR DANIFICADO, O MICROTUBO OU MICROCOLUNA NÃO DEVE ESTAR RESSECADO OU COM BOLHA DE AR. CONFORME *MEMORIAL DESCRITIVO* EM ANEXO.	14250021	910058	337327	UNIDADE	4.200,00
1	3	CARTÃO PARA TIPAGEM ABO	14250066	910333	382698	UNIDADE	3.526,00

		RH+TESTE DE ANTIGLOBULINA DIRETO (TAD) PELO MÉTODO DE AGLUTINAÇÃO EM GEL, CONSTITUÍDO POR 6 A 8 MICROTUBOS OU MICROCOLUNAS CONTENDO SORO ANTI-A, ANTI-B, ANTI-AB, ANTI-D, CONTROLE DO CARTÃO E OPCIONALMENTE DOIS TIPOS DE D E 1 OU 2 MICROTUBOS PARA REALIZAÇÃO TAD COM SORO ANTI-IGG/C3D E OU ANTI-IGG. A ROTULAGEM DEVERÁ CONTER TODAS AS INFORMAÇÕES EXIGIDAS PELO CÓDIGO DO CONSUMIDOR E ANVISA EM PORTUGUÊS, COMO CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO, NÚMERO DE LOTE, PRAZO DE VALIDADE E INSTRUÇÕES DE USO. O LACRE DE ALUMÍNIO DO CARTÃO NÃO DEVE ESTAR DANIFICADO, O MICROTUBO OU MICROCOLUNA NÃO DEVE ESTAR RESSECADO OU COM BOLHA DE AR. CONFORME *MEMORIAL DESCRITIVO* EM ANEXO.					
1	4	CARTÃO PARA FENOTIPAGEM ERITROCITÁRIA DOS ANTIGENOS C,CW,C,E,E,K, E OPCIONALMENTE D E CONTROLE, PELO MÉTODO DE AGLUTINAÇÃO EM GEL, CONSTITUÍDO POR 6 A 8 MICROTUBOS OU MICROCOLUNAS CONTENDO OS SOROS CORRESPONDENTES. DEVE APRESENTAR REATIVIDADE COM HEMÁCIAS POSITIVAS E NÃO REATIVIDADE COM AS HEMÁCIAS NEGATIVAS RESPECTIVAMENTE PARA OS ANTIGENOS C,CW,C,E,E,K EM CARTÃO. A ROTULAGEM DEVERÁ CONTER TODAS AS INFORMAÇÕES EXIGIDAS PELO CÓDIGO DO CONSUMIDOR E ANVISA EM PORTUGUÊS, COMO CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO, NÚMERO DE LOTE, PRAZO DE VALIDADE E INSTRUÇÕES DE USO. O LACRE DE ALUMÍNIO DO CARTÃO NÃO DEVE ESTAR DANIFICADO, O MICROTUBO OU MICROCOLUNA NÃO DEVE ESTAR RESSECADO OU COM BOLHA DE AR. CONFORME *MEMORIAL DESCRITIVO* EM ANEXO.	14250073	910015	407404	UNIDADE	3.676,00
1	5	CARTÃO ANTI IGG/C3D, UTILIZADO PELO MÉTODO DE AGLUTINAÇÃO EM GEL, CONSTITUÍDO POR 6 A 8 MICROTUBOS OU MICROCOLUNAS CONTENDO ANTIGLOBULINA HUMANA POLIESPECÍFICA E FRAÇÃO ANTI-COMPLEMENTO. DEVE APRESENTAR AGLUTINAÇÃO COM HEMÁCIAS SENSIBILIZADAS COM ANTICORPOS IRREGULARES. A ROTULAGEM DEVERÁ CONTER TODAS AS INFORMAÇÕES EXIGIDAS PELO CÓDIGO DO	14250097	910023	352044	UNIDADE	20.326,00

		CONSUMIDOR E ANVISA EM PORTUGUÊS, COMO CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO, NÚMERO DE LOTE, PRAZO DE VALIDADE E INSTRUÇÕES DE USO. O LACRE DE ALUMÍNIO DO CARTÃO NÃO DEVE ESTAR DANIFICADO, O MICROTUBO OU MICROCOLUNA NÃO DEVE ESTAR RESSECADO OU COM BOLHA DE AR. CONFORME *MEMORIAL DESCRITIVO* EM ANEXO.					
1	6	CARTÃO NEUTRO, UTILIZADO PELO MÉTODO DE AGLUTINAÇÃO EM GEL, CONSTITUÍDO POR 6 A 8 MICROTUBOS OU MICROCOLUNAS CONTENDO MEIO NEUTRO. DEVE APRESENTAR AGLUTINAÇÃO COM HEMÁCIAS SENSIBILIZADAS COM ANTICORPOS IRREGULARES PARA DETECÇÃO DE ANTICORPOS REATIVOS EM SALINA E ENZIMA. A ROTULAGEM DEVERÁ CONTER TODAS AS INFORMAÇÕES EXIGIDAS PELO CÓDIGO DO CONSUMIDOR E ANVISA EM PORTUGUÊS, COMO CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO, NÚMERO DE LOTE, PRAZO DE VALIDADE E INSTRUÇÕES DE USO. O LACRE DE ALUMÍNIO DO CARTÃO NÃO DEVE ESTAR DANIFICADO, O MICROTUBO OU MICROCOLUNA NÃO DEVE ESTAR RESSECADO OU COM BOLHA DE AR. CONFORME *MEMORIAL DESCRITIVO* EM ANEXO.	14250168	910031	338052	UNIDADE	15.600,00
1	7	CARTÃO PARA DETECÇÃO DE IGG E C3D SEPARADAMENTE, UTILIZADO PELO MÉTODO DE AGLUTINAÇÃO EM GEL, CONSTITUÍDO POR 6 A 8 MICROTUBOS OU MICROCOLUNAS CONTENDO ANTI-IGG, ANTI-C3D, E OPCIONALMENTE ANTI-C3C, ANTI-IGA E ANTI-IGM. DEVE APRESENTAR AGLUTINAÇÃO COM HEMÁCIAS SENSIBILIZADAS POR ANTICORPOS E/OU FRAÇÕES DE COMPLEMENTO IN VIVO. A ROTULAGEM DEVERÁ CONTER TODAS AS INFORMAÇÕES EXIGIDAS PELO CÓDIGO DO CONSUMIDOR E ANVISA EM PORTUGUES, COMO CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO, NÚMERO DO LOTE, PRAZO DE VALIDADE E INSTRUÇÕES DE USO. O LACRE DE ALUMÍNIO DO CARTÃO NÃO DEVE ESTAR, DANIFICADO, O MICROTUBO OU MICROCOLUNA NÃO DEVE ESTAR RESSECADO OU COM BOLHA DE AR.	14250177	910090	337227	UNIDADE	2.626,00
1	8	REAGENTE PARA FENOTIPAGEM ERITROCITÁRIA	14250215	904490	435953	TESTE	714,00

		DO ANTIGENO FYB DO SISTEMA DUFFY PELO MÉTODO DE AGLUTINAÇÃO EM GEL, PODENDO SE APRESENTAR DE DUAS FORMAS: A) CARTÃO CONSTITUÍDO POR 6 A 8 MICROTUBOS OU MICROCOLUNAS CONTENDO SORO ANTI-FYB, B) CARTÃO CONSTITUÍDO POR 6 A 8 MICROTUBOS OU MICROCOLUNAS E O SORO CORRESPONDENTE A SER ADICIONADO. DEVE APRESENTAR REATIVIDADE COM HEMÁCIAS FY (A+B+) E NÃO REATIVIDADE COM HEMÁCIAS FYB NEGATIVAS. A ROTULAGEM DEVERÁ CONTER TODAS AS INFORMAÇÕES EXIGIDAS PELO CÓDIGO DO CONSUMIDOR E ANVISA EM PORTUGUÊS, COMO CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO.					
1	9	REAGENTE PARA FENOTIPAGEM ERITROCITARIA DO ANTIGENO S (MINÚSCULO) DO SISTEMA MNS PELO MÉTODO DE AGLUTINAÇÃO EM GEL, PODENDO SE APRESENTAR DE DUAS FORMAS: A) CARTÃO CONSTITUÍDO POR 6 A 8 MICROTUBOS OU MICROCOLUNAS CONTENDO SORO ANTI-S. B) CARTÃO CONSTITUÍDO POR 6 A 8 MICROTUBOS OU MICROCOLUNAS E O SORO CORRESPONDENTE A SER ADICIONADO. DEVE APRESENTAR REATIVIDADE COM HEMÁCIAS S+S+ E NÃO REATIVIDADE COM HEMÁCIAS S NEGATIVAS. A ROTULAGEM DEVERÁ CONTER TODAS AS INFORMAÇÕES EXIGIDAS PELO CÓDIGO DO CONSUMIDOR E ANVISA EM PORTUGUÊS, COMO CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO, NÚMERO DE LOTE, PRAZO DE VALIDADE E INSTRUÇÕES DE USO. O LACRE DE ALUMÍNIO DO CARTÃO NÃO DEVE ESTAR DANIFICADO, O MICROTUBO OU MICROCOLUNA NÃO DEVE ESTAR RESSECADO OU COM BOLHA DE AR. CONFORME *MEMORIAL DESCRITIVO*.	14250216	904643	435954	TESTE	856,00
1	10	REAGENTE PARA FENOTIPAGEM ERITROCITÁRIA DO ANTIGENO JKB DO SISTEMA KIDD PELO MÉTODO DE AGLUTINAÇÃO EM GEL, PODENDO SE APRESENTAR DE DUAS FORMAS: A) CARTÃO CONSTITUÍDO POR 6 A 8 MICROTUBOS OU MICROCOLUNAS CONTENDO SORO ANTI-JKB, B) CARTÃO CONSTITUÍDO POR 6 A 8 MICROTUBOS OU MICROCOLUNAS E O SORO CORRESPONDENTE A SER	14250217	905046	370611	TESTE	856,00

		ADICIONADO.DEVE APRESENTAR REATIVIDADE COM HEMÁCIAS JKA+JKB+ E NÃO REATIVIDADE COM HEMÁCIAS JKB NEGATIVAS.A ROTULAGEM DEVERÁ CONTER TODAS AS INFORMAÇÕES EXIGIDAS PELO CÓDIGO DO CONSUMIDOR E ANVISA EM PORTUGUES,COMO CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO,NÚMERO DO LOTE,PRAZO DE VALIDADE E INSTRUÇÕES DE USO.O LACRE DE ALUMÍNIO DO CARTÃO NÃO DEVE ESTAR DANIFICADO,O MICROTUBO OU MICROCOLUNA NÃO DEVE ESTAR RESSECADO OU COM BOLHA AR.					
1	11	REAGENTE PARA FENOTIPAGEM ERITROCITARIA DO ANTIGENO S (MAIÚSCULO) DO SISTEMA MNS PELO MÉTODO DE AGLUTINAÇÃO EM GEL, PODENDO SE APRESENTAR DE DUAS FORMAS: A) CARTÃO CONSTITUÍDO POR 6 A 8 MICROTUBOS OU MICROCOLUNAS CONTENDO SORO ANTI-S. B) CARTÃO CONSTITUÍDO POR 6 A 8 MICROTUBOS OU MICROCOLUNAS E O SORO CORRESPONDENTE A SER ADICIONADO. DEVE APRESENTAR REATIVIDADE COM HEMÁCIAS S+S+ E NÃO REATIVIDADE COM HEMÁCIAS S NEGATIVAS. A ROTULAGEM DEVERÁ CONTER TODAS AS INFORMAÇÕES EXIGIDAS PELO CÓDIGO DO CONSUMIDOR E ANVISA EM PORTUGUÊS, COMO CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO, NÚMERO DE LOTE, PRAZO DE VALIDADE E INSTRUÇÕES DE USO. O LACRE DO CARTÃO NÃO DEVE ESTAR DANIFICADO, O MICROTUBO OU MICROCOLUNA NÃO DEVE ESTAR RESSECADO OU COM BOLHA DE AR. CONFORME *MEMORIAL DESCRITIVO*.	14250218	904619	435954	TESTE	714,00
1	12	REAGENTE PARA FENOTIPAGEM ERITROCITARIA DO ANTIGENO FYA DO SISTEMA DUFFY PELO MÉTODO DE AGLUTINAÇÃO EM GEL, PODENDO SE APRESENTAR DE DUAS FORMAS: A) CARTÃO CONSTITUÍDO POR 6 A 8 MICROTUBOS OU MICROCOLUNAS CONTENDO SORO ANTI-FYA, B) CARTÃO CONSTITUÍDO POR 6 A 8 MICROTUBOS OU MICROCOLUNAS E O SORO CORRESPONDENTE A SER ADICIONADO. DEVE APRESENTAR REATIVIDADE COM HEMÁCIAS FY (A+B+) E NÃO REATIVIDADE COM HEMÁCIAS FYA NEGATIVAS. A ROTULAGEM DEVERÁ CONTER TODAS AS INFORMAÇÕES EXIGIDAS PELO CÓDIGO DO	14250219	904481	435953	TESTE	998,00

		CONSUMIDOR E ANVISA EM PORTUGUÊS, COMO CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO, NÚMERO DO LOTE, PRAZO DE VALIDADE E INSTRUÇÕES DE USO. O LACRE DE ALUMÍNIO DO CARTÃO NÃO DEVE ESTAR DANIFICADO, O MICROTUBO OU MICROCOLUNA NÃO DEVE ESTAR RESSECADO OU COM BOLHA DE AR. CONFORME *MEMORIAL DESCRITIVO*.					
1	13	REAGENTE PARA FENOTIPAGEM ERITROCITÁRIA DO ANTIGENO JKA DO SIST.KIDD PELO MÉTODO AGLUTINAÇÃO EM GEL,PODENDO SE APRESENTAR DE DUAS FORMAS:A)CARTÃO CONSTITUÍDO POR 6 A 8 MICROTUBOS OU MICROCOLUNAS CONTENDO SORO ANTI-JKA, B)CARTÃO CONSTITUÍDO POR 6 A 8 MICROTUBOS OU MICROCOLUNAS E O SORO CORRESPONDENTE A SER ADICIONADO.DEVE APRESENTAR REATIVIDADE COM HEMÁCIAS JKA+JKB+ E NÃO REATIVIDADE COM HEMÁCIAS JKA NEGATIVAS.A ROTULAGEM DEVERÁ CONTER TODAS AS INFORMAÇÕES EXIGIDAS PELO CÓDIGO DO CONSUMIDOR E ANVISA EM PORTUGUES,COMO CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO,NÚMERO DO LOTE,PRAZO DE VALIDADE E INSTRUÇÕES DE USO.O LACRE DE ALUMÍNIO DO CARTÃO NÃO DEVE ESTAR DANIFICADO,O MICROTUBO OU MICROCOLUNA NÃO DEVE ESTAR RESSECADO OU COM BOLHA DE AR.	14250220	905038	370611	TESTE	714,00
2	14	SORO ANTI-KPA DO SISTEMA KELL, (PARA USO EM TUBO), NA INSPEÇÃO VISUAL, O REAGENTE NÃO DEVERÁ APRESENTAR HEMÓLISE, PRECIPITADOS OU QUALQUER PARTÍCULA EM SUSPENSÃO. QUANDO TESTADO COM HEMÁCIAS KP(A-B+), NÃO DEVERÁ APRESENTAR NENHUM TIPO DE REAÇÃO NENHUM TIPO DE REAÇÃO (AGLUTINAÇÃO, HEMÓLISE OU EMPILHAMENTO). QUANDO TESTADO COM HEMÁCIAS HETEROZIGOTAS KP(A+B+) DEVERÁ APRESENTAR REATIVIDADE MÍNIMA 1+, TÍTULO MÍNIMO 8. O FRASCO DEVE SER DE VIDRO COM CONTA GOTAS EM EMBALAGEM ORIGINAL. A BULA E OS RÓTULOS DAS EMBALAGENS INTERNA E EXTERNA DO PRODUTO DEVERÃO ESTAR EM LÍNGUA PORTUGUESA E CONTER AS ESPECIFICAÇÕES EXIGIDAS PELA ANVISA. A BULA DEVERÁ TER NOME COMERCIAL E	14230009	946460	424695	MILILITRO	12,00

		MARCA DO PRODUTO, USO E ORIGEM, METODOLOGIA, LIMITAÇÕES E INTERPRETAÇÃO DE RESULTADOS POSITIVOS E NEGATIVOS DOS TESTES.					
2	15	SORO ANTI-KPB DO SISTEMA KELL, (PARA USO EM TUBO) NA INSPEÇÃO VISUAL, O REAGENTE NÃO DEVERÁ APRESENTAR HEMÓLISE, PRECIPITADOS OU QUALQUER PARTÍCULA EM SUSPENSÃO. QUANDO TESTADO COM HEMÁCIAS KP(A+B-), NÃO DEVERÁ APRESENTAR NENHUM TIPO DE REAÇÃO (AGLUTINAÇÃO, HEMÓLISE OU EMPILHAMENTO) QUANDO TESTADO COM HEMÁCIAS HETEROZIGOTAS KP(A+B+) DEVERÁ APRESENTAR REATIVIDADE MÍNIMA 1+, TÍTULO MÍNIMO 8. O FRASCO DEVE SER DE VIDRO COM CONTA GOTAS EM EMBALAGEM ORIGINAL. A BULA E OS RÓTULOS DAS EMBALAGENS INTERNA E EXTERNA DO PRODUTO DEVERÃO ESTAR EM LINGUA PORTUGUESA E CONTER AS ESPECIFICAÇÕES EXIGIDAS PELA ANVISA. A BULA DEVERÁ TER NOME COMERCIAL E MARCA DO PRODUTO, USO E ORIGEM, METODOLOGIA, LIMITAÇÕES E INTERPRETAÇÃO DE RESULTADOS POSITIVOS E NEGATIVOS DOS TESTES.	14230096	946591	424696	MILILITRO	10,00
2	16	SORO ANTI-JKA/KIDD A, (PARA USO EM TUBO) NA INSPEÇÃO VISUAL, O REAGENTE NÃO DEVERÁ APRESENTAR HEMÓLISE, PRECIPITADOS OU QUALQUER PARTÍCULA EM SUSPENSÃO. QUANDO TESTADO COM HEMÁCIAS JK(A-B+), NÃO DEVERÁ APRESENTAR NENHUM TIPO DE REAÇÃO (AGLUTINAÇÃO, HEMÓLISE OU EMPILHAMENTO). QUANDO TESTADO COM HEMÁCIAS HETEROZIGOTAS JK(A+B+) DEVERÁ APRESENTAR REATIVIDADE MÍNIMA 1+, TÍTULO 8. O FRASCO DEVE SER DE VIDRO COM CONTA GOTAS EM EMBALAGEM ORIGINAL. A BULA E OS RÓTULOS DAS EMBALAGENS INTERNA E EXTERNA DO PRODUTO DEVERÃO ESTAR EM LINGUA PORTUGUESA E CONTER AS ESPECIFICAÇÕES EXIGIDAS PELA ANVISA. A BULA DEVERÁ TER NOME COMERCIAL E MARCA DO PRODUTO, USO E ORIGEM, METODOLOGIA, LIMITAÇÕES E INTERPRETAÇÃO DE RESULTADOS POSITIVOS E NEGATIVOS DOS TESTES.	14250012	1942239	407805	MILILITRO	10,00
2	17	LECTINA ANTI-H (PARA USO EM TUBO) NA INSPEÇÃO VISUAL, O REAGENTE NÃO DEVERÁ APRESENTAR HEMÓLISE, PRECIPITADOS OU QUALQUER	14250049	1508679	382199	MILILITRO	28,00

		PARTÍCULA. QUANDO TESTADO COM HEMÁCIAS A1, NÃO DEVERÁ APRESENTAR NENHUM TIPO DE REAÇÃO (AGLUTINAÇÃO, HEMÓLISE OU EMPILHAMENTO). QUANDO TESTADO COM HEMÁCIAS A2 OU MISTURA DE TRES AMOSTRAS A E DE TRES AMOSTRAS O, DEVE APRESENTAR REATIVIDADE MÍNIMA DE 2+. DEVE REAGIR POR NO MÁXIMO 15 MINUTOS A TEMPERATURA AMBIENTE. O FRASCO DEVE SER DE VIDRO COM CONTA GOTAS EM EMBALAGEM ORIGINAL. A BULA E OS RÓTULOS DAS EMBALAGENS INTERNA E EXTERNA DO PRODUTO DEVERÃO ESTAR EM LINGUA PORTUGUESA E CONTER AS ESPECIFICAÇÕES EXIGIDAS PELA ANVISA. A BULA DEVERÁ TER NOME COMERCIAL E MARCA DO PRODUTO, USO E ORIGEM, METODOLOGIA, LIMITAÇÕES E INTERPRETAÇÃO DE RESULTADOS POSITIVOS E NEGATIVOS DOS TESTES.					
2	18	LECTINA A1 (PARA USO EM TUBO) NA INSPEÇÃO VISUAL, O REAGENTE NÃO DEVERÁ APRESENTAR HEMOLISE, PRECIPITADOS OU QUALQUER PARTICULA EM SUSPENSÃO. QUANDO TESTADO COM HEMACIAS A2 E OUTROS SUBGRUPOS, NÃO DEVERÁ APRESENTAR NENHUM TIPO DE REAÇÃO(AGLUTINAÇÃO, HEMÓLISE OU EMPILHAMENTO).QUANDO TESTADO COM HEMACIAS A1, DEVE APRESENTAR TITULO MINIMO 4 E , QUANDO NÃO DILUIDO, REATIVIDADE MINIMA 3+ . DEVE REAGIR POR NO MÁXIMO 15 MINUTOS E A TEMPERATURA AMBIENTE. O FRASCO DEVE SER DE VIDRO COM CONTA GOTAS EM EMBALAGEM ORIGINAL. A BULA E OS RÓTULOS DAS EMBALAGENS INTERNA E EXTERNA DO PRODUTO DEVERÃO ESTAR EM LINGUA PORTUGUESA E CONTER AS ESPECIFICAÇÕES EXIGIDAS PELA ANVISA. A BULA DEVERÁ TER NOME COMERCIAL E MARCA DO PRODUTO, USO E ORIGEM, METODOLOGIA , LIMITAÇÕES E INTERPRETAÇÃO DE RESULTADOS POSITIVO E NEGATIVO DOS TESTES.	14250071	946478	382198	MILILITRO	52,00
2	19	SORO ANTI-P1, (PARA USO EM TUBO) NA INSPEÇÃO VISUAL, O REAGENTE NÃO DEVERÁ APRESENTAR HEMÓLISE, PRECIPITADOS OU QUALQUER PARTICULA EM SUSPENSÃO. QUANDO TESTADO COM HEMÁCIAS P1 NEGATIVAS NÃO DEVERÁ APRESENTAR NENHUM TIPO DE REAÇÃO	14250072	2242184	407807	MILILITRO	4,00

		(AGLUTINAÇÃO, HEMÓLISE OU EMPILHAMENTO). QUANDO TESTADO COM HEMÁCIAS P1 POSITIVAS DEVERÁ APRESENTAR REATIVIDADE MÍNIMA 1+. DEVERÁ SER REATIVO EM LEITURA IMEDIATA OU POR NO MÁXIMO 15 MINUTOS. O FRASCO DEVE SER DE VIDRO COM CONTA GOTAS EM EMBALAGEM ORIGINAL. A BULA E OS RÓTULOS DAS EMBALAGENS INTERNA E EXTERNA DO PRODUTO DEVERÃO ESTAR EM LINGUA PORTUGUESA E CONTER AS ESPECIFICAÇÕES EXIGIDAS PELA ANVISA. A BULA DEVERÁ TER NOME COMERCIAL E MARCA DO PRODUTO, USO E ORIGEM, METODOLOGIA, LIMITAÇÕES E INTERPRETAÇÃO DE RESULTADOS POSITIVOS E NEGATIVOS DOS TESTES.					
2	20	SORO ANTI-M, (PARA USO EM TUBO) NA INSPEÇÃO VISUAL, O REAGENTE NÃO DEVERÁ APRESENTAR HEMÓLISE, PRECIPITADOS OU QUALQUER PARTÍCULA EM SUSPENSÃO. QUANDO TESTADO COM HEMÁCIAS M-N+, NÃO DEVERÁ APRESENTAR NENHUM TIPO DE REAÇÃO (AGLUTINAÇÃO, HEMÓLISE OU EMPILHAMENTO). QUANDO TESTADO COM HEMÁCIAS M+N+ DEVERÁ APRESENTAR REATIVIDADE MÍNIMA 2+. DEVERÁ SER REATIVO EM LEITURA IMEDIATA OU POR NO MÁXIMO 30 MINUTOS. O FRASCO DEVE SER DE VIDRO COM CONTA GOTAS EM EMBALAGEM ORIGINAL. A BULA E OS RÓTULOS DAS EMBALAGENS INTERNA E EXTERNA DO PRODUTO DEVERÃO ESTAR EM LINGUA PORTUGUESA E CONTER AS ESPECIFICAÇÕES EXIGIDAS PELA ANVISA. A BULA DEVERÁ TER NOME COMERCIAL E MARCA DO PRODUTO, USO E ORIGEM, METODOLOGIA, LIMITAÇÕES E INTERPRETAÇÃO DE RESULTADOS POSITIVOS E NEGATIVOS DOS TESTES.	14250175	407003	407799	MILILITRO	16,00
2	21	SORO ANTI-N, (PARA USO EM TUBO) NA INSPEÇÃO VISUAL, O REAGENTE NÃO DEVERÁ APRESENTAR HEMÓLISE, PRECIPITADOS OU QUALQUER PARTÍCULA EM SUSPENSÃO. QUANDO TESTADO COM HEMÁCIAS M+N-, NÃO DEVERÁ APRESENTAR NENHUM TIPO DE REAÇÃO (AGLUTINAÇÃO, HEMÓLISE OU EMPILHAMENTO). QUANDO TESTADO COM HEMÁCIAS M+N+ DEVERÁ APRESENTAR REATIVIDADE MÍNIMA 2+. DEVERÁ SER REATIVO EM LEITURA IMEDIATA OU POR NO MÁXIMO 30 MINUTOS. O FRASCO DEVE SER DE VIDRO COM CONTA GOTAS EM EMBALAGEM ORIGINAL. A	14250185	407011	407800	MILILITRO	16,00

		BULA E OS RÓTULOS DAS EMBALAGENS INTERNA E EXTERNA DO PRODUTO DEVERÃO ESTAR EM LINGUA PORTUGUESA E CONTER AS ESPECIFICAÇÕES EXIGIDAS PELA ANVISA. A BULA DEVERÁ TER NOME COMERCIAL E MARCA DO PRODUTO, USO E ORIGEM, METODOLOGIA, LIMITAÇÕES E INTERPRETAÇÃO DE RESULTADOS POSITIVOS E NEGATIVOS DOS TESTES.					
2	22	SORO ANTI-JKB/KIDD B, (PARA USO EM TUBO) NA INSPEÇÃO VISUAL, O REAGENTE NÃO DEVERÁ APRESENTAR HEMÓLISE, PRECIPITADOS OU QUALQUER PARTÍCULA EM SUSPENSÃO. QUANDO TESTADO COM HEMÁCIAS JK(A+B-), NÃO DEVERÁ APRESENTAR NENHUM TIPO DE REAÇÃO (AGLUTINAÇÃO, HEMÓLISE OU EMPILHAMENTO). QUANDO TESTADO COM HEMÁCIAS HETEROZIGOTAS JK(A+B+) DEVERÁ APRESENTAR REATIVIDADE MÍNIMA 1+, TÍTULO 8. O FRASCO DEVE SER DE VIDRO COM CONTA GOTAS EM EMBALAGEM ORIGINAL. A BULA E OS RÓTULOS DAS EMBALAGENS INTERNA E EXTERNA DO PRODUTO DEVERÃO ESTAR EM LINGUA PORTUGUESA E CONTER AS ESPECIFICAÇÕES EXIGIDAS PELA ANVISA. A BULA DEVERÁ TER NOME COMERCIAL E MARCA DO PRODUTO, USO E ORIGEM, METODOLOGIA, LIMITAÇÕES E INTERPRETAÇÃO DE RESULTADOS POSITIVOS E NEGATIVOS DOS TESTES.	14250187	406996	407806	MILILITRO	10,00

1.2 Em caso de eventual divergência entre a descrição do item do catálogo do sistema Compras.gov.br e as disposições deste Termo de Referência, prevalecem as disposições deste Termo de Referência.

1.3 Este Termo de Referência foi elaborado em conformidade com o [Decreto estadual nº 68.185, de 11 de dezembro de 2023](#).

1.4 Os bens objeto desta contratação são caracterizados como comuns, conforme justificativa constante do Estudo Técnico Preliminar, elaborado nos termos do [Decreto estadual nº 68.017, de 11 de outubro de 2023](#).

1.4.1 O objeto desta contratação não se enquadra como bem de luxo, observando o disposto no artigo 20 da Lei nº 14.133, de 2021 e no Decreto nº 67.985, de 27 de setembro de 2023.

1.4.2 A contratação com os fornecedores registrados na ata será formalizada pelo órgão ou pela entidade interessada por meio de instrumento contratual ou emissão de nota de empenho de despesa

1.4.3 O contrato oferece maior detalhamento das regras que serão aplicadas em relação à vigência da contratação. Subcontratação.

1.4.4 A contratada não poderá subcontratar, ceder ou transferir, total ou parcialmente, o objeto contratual.

2. FUNDAMENTAÇÃO E DESCRIÇÃO DA NECESSIDADE DA CONTRATAÇÃO

2.1. A Fundamentação da Contratação e de seus quantitativos encontra-se pormenorizada em Tópico específico dos Estudos Técnicos Preliminares, apêndice 1 deste Termo de Referência.

2.2. O objeto da contratação está previsto no Planejamento Anual 2026, conforme consta das informações básicas desse termo de referência.

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

3.1. A descrição da solução como um todo encontra-se pormenorizada em tópico específico dos Estudos Técnicos Preliminares, anexo deste Termo de Referência.

4. REQUISITOS DA CONTRATAÇÃO

1. Memorial Descritivo

DESCRIÇÃO DE MATERIAL

1. OBJETO:

Reagentes para determinação dos grupos sanguíneos ABO/Rh (prova direta e reversa), Pesquisa e Identificação de Anticorpos anti-eritrocitários, Teste de Antiglobulina Direto, Fenotipagem Eritrocitária para os Sistemas Rh (C, c, E, e) e Kell (Kell) e diluentes necessários para uso específico em cartões método gel ou microcolunas de aglutinação.

2. DESCRIÇÃO GERAL DOS REAGENTES:

2.2 - Cartões e diluentes: Os cartões e diluentes abaixo relacionados devem ser da mesma marca e procedência:

- **Cartão anti-IgG/C3d poliespecífico:** constituído por no mínimo 6 microtubos ou microcolunas de aglutinação, contendo antiglobulina humana poliespecífica e fração anti-complemento. Unidade: Cartão.
- **Cartão Anti-IgG:** constituído por no mínimo 6 microtubos ou microcolunas de aglutinação, contendo antiglobulina humana monoespecífica. Unidade: Cartão.

- **Cartão Neutro:** constituído por no mínimo 6 microtubos ou microcolunas de aglutinação contendo meio neutro. Unidade: Cartão.
- **Cartão Complemento:** Cartão para detecção de IgG e C3d separadamente, utilizado pelo método de aglutinação em gel, constituído por no mínimo 6 microtubos ou microcolunas contendo anti-IgG, anti-C3d e opcionalmente anti-C3c, anti-IgA e anti-IgM,. Deve apresentar aglutinação com glóbulos vermelhos sensibilizados por anticorpos e/ou frações de complemento “*in vivo*”. Unidade: Cartão.
- **Cartão ABO/Rh + Reversa:** Quando constituído por no mínimo 6 microtubos ou microcolunas de aglutinação, deverá apresentar perfil com soros monoclonais anti-A, anti-B, anti-D, controle para tipagem ABO/Rh e também 2 colunas, em meio neutro, para determinação da tipagem reversa. Se a opção do cartão for de 8 microtubos pode apresentar-se com o perfil com dois anti-D. Unidade: Cartão.
- **Cartão A,B,AB,D, Ctl + Coombs:** Quando constituído por no mínimo 6 microtubos ou microcolunas de aglutinação, deverá apresentar pelo menos perfil com soros específicos anti-A, anti-B, anti-AB, anti-D (monoclonais), controle e antiglobulina humana (monoespecífico IgG e/ou poliespecífico IgG+C3d ou IgG+C3bCd) para testes em recém-nascidos. Unidade: cartão.
- **Cartão Rh subgrupo:** Quando constituído por no mínimo 6 microtubos ou microcolunas de aglutinação, deverá apresentar perfil com soros específicos para fenotipagem eritrocitária dos antígenos (C, c, E, e, Kell e C^w) e/ou (C, c, E, e, Kell) e controle. Unidade: Cartão.

- **Fy^a, Fy^b, Jk^a, Jk^b, S, s:**

Quando constituído por no mínimo 6 microtubos ou microcolunas de aglutinação, deverá apresentar perfil com soros monoclonais ou policlonais para fenotipagem eritrocitária dos antígenos em processo automatizado: **Fy^a, Fy^b, Jk^a, Jk^b, S, s . UNIDADE: TESTE**

- **Diluentes:** Solução(ões) tamponada(s) para ser(em) utilizada(s) na preparação das suspensões de glóbulos vermelhos nas técnicas de gel teste, microesferas ou similar necessárias para serem utilizadas nos cartões acima mencionados conforme a bula do fabricante indicar. Unidade: mL.

- A rotulagem deverá conter todas as informações exigidas pelo código do consumidor e ANVISA em português, como condições de armazenamento, número do lote, prazo de validade e instruções de uso. O lacre de alumínio do cartão não deve estar danificado, o microtubo ou microcoluna não deve estar ressecado ou com bolha de ar.
- Todos os itens descritos neste processo como materiais de consumo devem ser fornecidos até o final dos testes adquiridos.
- A CONTRATADA deverá fornecer os glóbulos vermelhos comerciais, soro para a pesquisa de D fraco e solução de papaína, utilizadas nos testes de microcoluna em gel teste, conforme as quantidades necessárias e adequadas à rotina do laboratório, ao final da validade dos lotes vigentes e até o final dos testes adquiridos respeitando as quantidades de testes realizadas, conforme anexo 1:
- **Glóbulos vermelhos para pesquisa de anticorpos estojo com 3 frascos a 0,8%**
- **Glóbulos vermelhos para pesquisa de anticorpos papainizadas com 3 frascos a 0,8%**
- **Painel de glóbulos vermelhos para cartão com 11 frascos suspensão a 0,8%**
- **Painel de glóbulos vermelhos papainizadas para cartão com 11 frascos a 0,8%**
- **Glóbulos vermelhos para tipagem reversa A1-B, estojo com 2 frascos a 0,8%**
- **Solução de papaína**
- **Soro para pesquisa de D fraco**
- **Insumos necessários e materiais para o equipamento automatizado e manual.**
- Se durante o andamento deste certame a rotina do laboratório aumentar, a empresa ganhadora deverá fornecer os insumos e reagentes necessários conforme acima citado.
- A cada remessa, uma amostra de cada reagente utilizado na tipagem ABO/Rh (adultos), ABO/Rh (Recém nascido) cartão LISS/Coombs, cartão NaCl, cartão IgG, complemento, fenotipagem Rh/Kell, soro confirmatório para pesquisa de D fraco e/ou soros para fenotipagem, estojo de glóbulos vermelhos para (pesquisa e identificação de anticorpos irregulares e tipagem reversa), diluentes e enzima ficará retida no departamento de Controle de Qualidade em Imunohematologia para a rastreabilidade, sem onerar o volume total da entrega.

3. - Quanto à inspeção visual dos cartões acima relacionados:

- a. Deverão estar totalmente sedimentados, com aspecto homogêneo e solução tampão acima da coluna. Não devem apresentar sinais de ressecamento, partículas em suspensão e bolhas de ar. O nível do gel em todos os microtubos ou microcolunas deve ser de 2/3, o nível do tampão deve estar entre 1 a 2 mm acima do gel.

- b. Os lacres de alumínio deverão estar sem perfurações ou irregulares. Na retirada dos mesmos, a parte inferior da folha de alumínio deverá conter as marcas impressas das bordas dos orifícios dos microtubos ou microclunas indicando o fechamento correto.

- c. Os cartões com perfil ABO deverão ter coloração específica:

Anti-A: deverá apresentar coloração azul;

Anti-B: deverá apresentar coloração amarela;

Anti-AB: deverá ser incolor;

- d. À inspeção visual, os diluentes acima relacionados, não poderão apresentar precipitados ou partículas em suspensão.

4. - Quanto à Especificidade e Reatividade dos cartões e soro acima relacionados:

- a. Os cartões com os perfis ABO/Rh + Reversa, A,B,AB,D, Ctl + Coombs e Rh subgrupo, quando testados com glóbulos vermelhos antígenos negativos à sua especificidade não deverão apresentar nenhum tipo de reação (aglutinação ou hemólise) nos microtubos ou microcolunas correspondentes.
- b. Os cartões com os perfis ABO/Rh + Reversa e A,B,AB,D, Ctl + Coombs quando testados com glóbulos vermelhos A₁B e A₂B Rh positivo, deverão apresentar reatividade mínima de 3+ nos microtubos ou microcolunas correspondentes. O cartão A,B,AB,D, Ctl + Coombs quando testado com glóbulos vermelhos com teste de antiglobulina direto positivo, deverá apresentar reatividade mínima de 3+ no microtubo ou microcoluna com antiglobulina humana (IgG+C3d ou IgG+C3be /ou C3d).
- c. O cartão com o perfil para fenotipagem do grupo sanguíneo Rh, quando testados com glóbulos vermelhos R₁R₁ e R₂R₂ (sendo uma delas com o fenótipo Kell positivo), deverão apresentar-se reagentes e quando testados com glóbulos vermelhos (pacientes e/ou doadores previamente conhecidas na metodologia padronizada pelo Laboratório Imunohematologia Clínica) no sistema automatizado apresentado pelo licitante e utilizado conforme instrução do fabricante, deverão reagir em concordância com os resultados já obtidos.
- d. O cartão anti-IgG/C3d poliespecífico e o cartão Anti-IgG monoespecífico quando testados com soros contendo pesquisa de anticorpos irregulares positiva e glóbulos vermelhos para pesquisa e identificação de anticorpos irregulares (uso específico em cartão) contendo antígeno negativo (para o anticorpo em questão) não deverão apresentar nenhum tipo de reação (aglutinação ou hemólise). Quando testados com soros contendo pesquisa de anticorpos irregulares positiva (título entre 4 a

16) e glóbulos vermelhos para pesquisa e identificação de anticorpos irregulares (uso específico em cartão) contendo antígeno positivo (para o anticorpo em questão) deverão apresentar reatividade mínima de 2+.

- e. O cartão neutro quando testados com soros contendo pesquisa de anticorpos irregulares positiva e glóbulos vermelhos para identificação de anticorpos irregulares tratados com enzima (uso específico em cartão) contendo antígeno negativo (para o anticorpo em questão) não deverão apresentar nenhum tipo de reação (aglutinação ou hemólise). Quando testados com soros contendo pesquisa de anticorpos irregulares positiva (título entre 4 a 16) e glóbulos vermelhos para identificação de anticorpos irregulares tratados com enzima (uso específico em cartão) contendo antígeno positivo (para o anticorpo em questão) deverão apresentar reatividade mínima de 2+.
- f. *O cartão com os soros monoclonais para Fy^a, Fy^b, Jk^a, Jk^b, S, s, deverão apresentar-se reagentes quando testados com hemácias (pacientes e/ou doadores previamente conhecidas na metodologia padronizada pela Laboratório Imunohematologia Clínica) no sistema automatizado apresentado pelo licitante e utilizado conforme instrução do fabricante deve reagir em concordância com os resultados já obtidos.*

2.5 - Reagentes de Glóbulos Vermelhos: Devem ser da mesma marca e procedência dos cartões acima relacionados:

À inspeção visual, os reagentes de glóbulos vermelhos abaixo relacionados, não poderão apresentar hemólise, precipitados, partículas em suspensão ou gel.

- Glóbulos Vermelhos para pesquisa de anticorpos irregulares e Glóbulos Vermelhos para identificação de anticorpos irregulares: Suspensão de glóbulos vermelhos para pesquisa e identificação de anticorpos irregulares para técnica de aglutinação em microcolunas ou microtubos, apresentando concentração entre 0,8 e 1% prontas para o uso em cartão correspondente. Deve possuir os principais antígenos eritrocitários clinicamente significantes e, ao menos uma das suspensões, ser fenótipo Di^a positivo. Os glóbulos vermelhos deverão apresentar Teste de Antiglobulina Direto negativo e também serão testadas com os cartões anti-IgG/C3d poliespecífico e neutro respectivamente. O estojo deve ser acompanhado do respectivo diagrama de interpretação.
- Glóbulos Vermelhos para pesquisa de anticorpos irregulares e identificação de anticorpos irregulares tratados com enzima: glóbulos vermelhos para a identificação de anticorpos irregulares para técnica de aglutinação em microcolunas ou microtubos, apresentando concentração entre 0,8 e 1% prontas para uso em cartão correspondente. Deve possuir os principais antígenos eritrocitários clinicamente significantes. Caso haja necessidade de adição de solução de enzima em separado, a mesma deve ser entregue em quantidade suficiente para o uso, junto com o estojo correspondente. A solução de enzima deverá ser a mesma utilizada do painel de glóbulos vermelhos (Ex. se o painel for tratado com papaína a solução apresentada deverá ser Solução de Papaína). Os glóbulos vermelhos deverão apresentar Teste de Antiglobulina Direto negativo e

também serão testadas com os cartões anti-IgG/C3d poliespecífico e neutro respectivamente. O estojo deve ser acompanhado do respectivo diagrama de interpretação.

- Glóbulos Vermelhos para Tipagem Reversa: Suspensão de glóbulos vermelhos de grupos sanguíneos A1 e B para a realização da Tipagem Reversa do grupo sanguíneo ABO na técnica de aglutinação em microcolunas ou microtubos, apresentando concentração entre 0,8 e 1% prontas para o uso em cartão correspondente. As glóbulos vermelhos deverão ser Rh-negativo e apresentar Teste de Antiglobulina Direto negativo.

Será realizada a tipagem sanguínea direta dos reagentes de glóbulos vermelhos para tipagem A₁ e B e a pesquisa de subgrupo ABO no reagente de glóbulos vermelhos A₁ sendo que os resultados deverão ser compatíveis com a apresentação do produto.

Para o teste de reatividade, os glóbulos vermelhos A1 serão testados com plasma de doador tipo “B” e os glóbulos vermelhos B serão testados com plasma de doador tipo “A” e deverão apresentar reatividade mínima de 2+.

Para o teste de especificidade, os glóbulos vermelhos A1 e B serão testados com 2 amostras de plasmas de Doador do tipo AB e não poderão apresentar nenhum tipo de reação.

6. – Quanto à bula e os rótulos das embalagens interna e externa dos produtos (soros, cartões, diluentes e reagentes de glóbulos vermelhos):

- Deverão estar em língua portuguesa e conter as especificações exigidas pela legislação vigente da Secretaria do Ministério da Saúde. No momento da apresentação, as amostras que não cumprirem estas exigências serão reprovadas impreterivelmente.
- **A bula:** deverá ainda, ser compatível com o produto apresentado e conter as seguintes **informações técnicas:** nome comercial e marca do produto; finalidade do uso e origem do produto; explicações claras da metodologia, da coleta e do preparo da amostra, dos procedimentos, das limitações e da interpretação dos resultados positivos e negativos dos testes; preservante utilizado, reagentes necessários para o teste e a identificação do clone celular utilizado para a produção. Quando a empresa disponibilizar bulário eletrônico, as instruções de acesso deverão estar na embalagem do produto.
- A cada remessa dos reagentes e produtos entregue ao serviço, deverá conter o certificado de análise em língua portuguesa, os reagentes e insumos que não cumprirem esta exigência serão reprovados impreterivelmente.

2.7 - QUANTO À APRESENTAÇÃO:

- Os cartões deverão possuir no mínimo 6 microtubos ou microcolunas.
- Os glóbulos vermelhos para pesquisa de anticorpos irregulares deverão ser apresentados em sua embalagem original, com frasco em material transparente e em estojo com 3 frascos contendo 10 mL de suspensão na concentração necessária, pronta para uso em específico em cartão e acompanhado pela respectiva bula e diagrama de interpretação.
- Os glóbulos vermelhos para identificação de anticorpos irregulares deverão ser apresentados em sua embalagem original, com frasco em material transparente e em estojo com 11 frascos contendo 3 a 5 mL de suspensão na concentração necessária, pronta para uso em específico em cartão e acompanhado pela respectiva bula e diagrama de interpretação.
- Os cartões e diluentes deverão vir acompanhados pelas respectivas bulas e embalagens, conforme citado nos itens 2 (Descrição Geral) e 2.5 (Quanto A bula e os rótulos das embalagens interna e externa dos produtos).
- Os cartões, glóbulos vermelhos para pesquisa e identificação de anticorpos irregulares e diluentes deverão vir acompanhados pelo certificado de análise técnica em português.

2.8 - QUANTO À VALIDADE:

Dos Cartões, soros e Diluente(s): A validade mínima deverá ser de 06 meses, a partir da data de entrega do produto no almoxarifado.

Dos Reagentes de Glóbulos Vermelhos: A validade mínima de 21 a 28 dias. Deve-se ainda, adequar a validade/quantidade de estojos necessários, conforme previsão mensal e entregar a nova remessa até um dia útil anteriores ao vencimento do lote em uso.

3. QUANTO AO Registro no Ministério da Saúde:

Cada fornecedor deverá apresentar documento comprobatório de que os cartões, glóbulos vermelhos, insumos e todos os equipamentos possuem Registro concedido pelo órgão sanitário competente do Ministério da Saúde dentro da validade. Caso o Registro esteja fora da validade o fornecedor deverá apresentar documento comprobatório de revalidação. A não apresentação do Registro e/ou do pedido de revalidação do produto (protocolo) implicará na desclassificação. Caso haja algum material isento de registro, o fornecedor deverá apresentar documento comprobatório de isenção do mesmo.

4. DESCRIÇÃO DOS EQUIPAMENTOS:

A empresa ganhadora da licitação, deverá obrigatoriamente instalar os equipamentos abaixo relacionados para a execução da técnica manual quando necessário, sem ônus para o HCFMUSP:

- a. 02 incubadoras e 02 centrífugas (ambas com capacidade de 24 cartões), 03 dispensadores com suporte (para cada tipo de diluente utilizado pela metodologia) e 05 pipetas.
- b. Os modelos apresentados de incubadoras e centrífugas deverão ter até 5 anos de uso.
- c. As pipetas automáticas fornecidas poderão ser manuais e/ou eletrônicas, desde que os modelos apresentados sejam novos.
- d. Os dispensadores com suporte deverão ser novos.

4.1 DESCRIÇÕES DO EQUIPAMENTO AUTOMATIZADO:

A empresa ganhadora da licitação, deverá obrigatoriamente instalar 1 equipamento automatizado em comodato e 1 equipamento em comodato para backup, sem ônus para o HCFMUSP. Deverá realizar os testes: Tipagem ABO (direta e Reversa)/Rh / Pesquisa de D fraco, Pesquisa e Identificação de anticorpos irregulares e fenotipagem eritrocitária para os antígenos C, c, E, e, Kell, Fy^a, Fy^b, Jk^a, Jk^b, S, s.

a. Equipamento automatizado

- Equipamento com sistema totalmente automatizado, randomizado com alto desempenho para realização de teste imunohematológicos em método gel ou microcolunas de aglutinação, com capacidade mínima de 48 amostras.
- Diluição, transferência automática da amostra diluída e dos reagentes para os cartões com microtubos, ou similares, leitura com interpretação das reações e no mínimo 34 posições, com agitação, para acondicionamento simultâneo de reagentes.

- Leitura padronizada Software para o cadastro e registro de resultados.
- Sensores para análise de volume de reagentes, detecção de líquidos e coágulos.
- O equipamento deverá apresentar sistema automatizado para rastreamento total de amostras testes, reagentes (mostrando nome e número do lote apresentado no rótulo), insumos e periféricos.
- Gerenciamento por código de barras, gerenciamento de acesso do usuário e leitura das reações com reprodução de imagens dos resultados dos testes.
- Validação de resultados pelo operador antes da liberação dos mesmos para o banco de dados; permissão para alteração de resultados duvidosos ou inconclusivos pelo operador.
- Sistema de interfaceamento Bidirecional, software que permita rastreabilidade do processo e interfaceamento com o SIGH e/ou outros que possam vir a substituí-los.
- Exibição de imagens e ou valores de aglutinação, interpretação de resultados e impressão de relatórios.
- Fonte de alimentação com chaveamento manual de 110/220, com capacidade para suportar a máxima configuração do item cotado.
- O idioma deverá ser obrigatoriamente em língua português – Brasil.
- O equipamento deverá vir acompanhado de Nobreak com capacidade de manter as reações já em andamento de até 15 minutos em plena carga.
- Os relatórios dos resultados dos testes emitidos pelo equipamento automatizado, quando impressos, deverão apresentar o nome de todos os reagentes e número de lotes apresentados nos rótulos.

b. Equipamento de backup

- O equipamento de backup poderá ser 1 (um) equipamento totalmente automatizado, de menor, ou igual, capacidade de execução que o instalado pela empresa para atender esse descritivo desde que o mesmo conste no portfólio ou um conjunto constituído por: 1 (uma) incubadora e 1 (uma) centrífuga ambas com capacidade de 24 cartões e deverão ter até 5 anos de uso, 2 dispensers para cada tipo de diluente com suporte e 3 (três) pipetas novas.
- Os equipamentos fornecidos deverão ser calibrados antes da entrega no serviço.
- O equipamento backup deverá ser apresentado independente da quantidade de equipamento solicitado no item 4.
- A empresa vencedora da licitação deverá instalar uma centrífuga de cartões para a centrifugação dos mesmos após o transporte, se o equipamento de backup escolhido for o kit com 1 incubadora e 1 centrífuga, fica a empresa isenta de apresentar esta centrífuga adicional.

4.2 DESCRIÇÃO DO EQUIPAMENTO DE INFORMÁTICA:

- O equipamento em comodato deverá ser interfaceado com a rede local do HCFMUSP para o sistema SIGH (e/ou outros sistemas que possam vir a substituí-los) para transferência dos resultados bidirecional. O(s) computador(es) que acompanhar o(s) equipamento(s) imunohematológico(s) deverá estar apto a receber solução de antivírus.
- O hardware e o sistema operacional do equipamento deverão ser compatíveis com a rotina a ser realizada pelo software que fará o interfaceamento da máquina com o Sistema SIGH e outros que possam vir a substituí-los. Este equipamento deverá atuar com menor custo de investimento na aquisição, menor consumo de energia, menos ruído e calor, ocupar o menor espaço possível, menor custo de manutenção e gerar menos tráfego na rede.
- Monitor tátil (Touch-screen) em LCD de no mínimo 14 polegadas, TFT Painel de matriz activa, Teclado QWERTY, AZERTY, ou QWERZ (dependendo dos requisitos locais). Impressora a laser integrada ao equipamento, caso o equipamento não for compatível com a utilizada no laboratório, fica a cargo da empresa contratada o fornecimento de impressora compatível, bem como tonners e possíveis manutenções.
- Leitor de códigos de barras portátil.

- Software de interpretação de resultados.
- O sistema deverá ter capacidade de interfaceamento, atendendo às condições de sistema automatizado, integrado ao sistema analítico de identificação de amostra em padrão alfa numérico, utilizando código de barras no padrão CODABAR, CODE ISBT 128, ou outro que seja utilizado e que atenda o Laboratório de Imunohematologia Clínica, além do leitor de código de barras já configurado para os padrões informados.
- O sistema operacional deve vir acompanhado das respectivas licenças de uso e com sistema de atualização de software periódico. A CONTRATADA deverá providenciar instalação e manutenção de versão atualizada de seu *software* quando for o caso.
- Toda a estruturação para o interfaceamento deverá ser executado pela empresa licitante em conjunto com a área de TI (Tecnologia de Informática) do HCFMUSP no período da análise técnica. Conforme o Anexo B – Cronograma de Realização dos Testes Imunohematológicos.

5. Requisitos necessários Quanto à Gestão dos Equipamentos (Manuais e Automatizado):

Para atender as necessidades do Plano Mestre de Validação de Processos e dos requisitos da Gestão de Qualidade a empresa CONTRATADA fornecedora dos equipamentos acima mencionados (Incubadoras, centrífugas, pipetas e equipamento automatizado) **em comodato** deverá:

- Instalar os equipamentos e realizar a qualificação de instalação conforme o anexo da Instituição.
- Acompanhar e **prestar o suporte técnico necessário** nas qualificações de operação e desempenho dos equipamentos.
- **Calibração:** A empresa CONTRATADA fornecedora dos equipamentos (Incubadoras, centrífugas, pipetas e equipamento automatizado) deverá realizar calibrações dos parâmetros com periodicidade semestral e fornecer a Contratante os respectivos certificados rastreados à Rede Brasileira de Calibração (R.B.C) originais ou organização similar e certificados conforme a norma ISO/NBR 17025. Sempre que ocorrerem reparos que possam alterar algum parâmetro calibrável, este deverá ser calibrado e ajustado se necessário e poderão ser necessárias novas qualificações dos equipamentos.
- **Instrumentos de medição utilizados:** Para verificação dos parâmetros dos equipamentos a empresa CONTRATADA deverá utilizar instrumentos calibrados contra padrão rastreado pela Rede Brasileira de Calibração (R.B.C.) com o respectivo certificado de calibração cujas cópias atualizadas deverão ser fornecidas à fiscalização do HCFMUSP.
- **Manutenção:** Será responsabilidade da CONTRATADA fornecedora dos equipamentos toda a manutenção necessária para permitir o seu perfeito funcionamento incluindo reposição de peças (quando necessário) conforme abaixo especificado:
 - a. **Manutenção preventiva:** A manutenção preventiva dos equipamentos e pipetas deverá ser executada com periodicidade recomendada pelos fabricantes dos equipamentos e de acordo com cronograma previamente ajustado entre a fiscalização da Contratante e a CONTRATADA.
 - b. **Manutenção corretiva:** Faz parte do escopo da empresa CONTRATADA a prestação de manutenção corretiva:

- Quanto aos **equipamentos para a execução das técnicas manuais** instalados e pipetas, a empresa CONTRATADA deverá atender aos chamados de manutenção corretiva, quantos forem, no prazo máximo de 24 (vinte e quatro) horas a partir da comunicação, inclusive finais de semana e feriados.
- Quanto ao **equipamento totalmente automatizado**, a empresa CONTRATADA deverá atender aos chamados de manutenção, no prazo máximo de 6 (seis) horas seja no período diurno, noturno, finais de semana e feriados. A manutenção deverá ocorrer obrigatoriamente entre 07:00 horas e 21:00 horas de segunda à sexta-feira e aos finais de semana e feriados das 08:00 horas e 19:00 horas. Estes atendimentos quanto a avarias dos equipamentos automatizados poderão ser feitos via acesso remoto e/ou pela presença de técnico especializado. Para o interfaceamento, o prazo de atendimento será de 3 (três) horas e resolução em 6 (seis) horas.

Nos casos em que a intervenção no equipamento, leve a expectativa de sujeitar que o mesmo fique inativo por um período superior a 24 horas, fica a CONTRATADA a obrigação da sua substituição imediata, inclusive finais de semana e feriados. No caso de substituição o equipamento substituto deverá passar pelos processos de instalação, calibração e qualificação antes da colocação em uso, nesses casos a empresa ganhadora deverá entregar todos os reagentes (cartões e glóbulos vermelhos) e insumos do equipamento necessários para a validação sem ônus para o HCFMUSP.

- **Relatórios DE MANUTENÇÃO:**

A empresa CONTRATADA deverá apresentar ao Laboratório de Imunohematologia Clínica ao final de cada intervenção preventiva ou corretiva, relatório conclusivo em papel numerado e timbrado da CONTRATADA contendo no mínimo:

1. Data e local onde foi executado o serviço;
2. Identificação do equipamento com marca, modelo, número de série e número de patrimônio;
3. Descrição dos serviços executados, relação de peças eventualmente substituídas, declaração dos parâmetros calibrados e ajustados;
4. Instrumentos de medição utilizados;
5. Anexo ao relatório deve ser apresentado os respectivos documentos:
6. Ordem de Serviço (O.S.) devidamente preenchida com a assinatura e identificação do cliente e do executante;
7. Check List completamente preenchido e/ou com as devidas observações.

- **Transporte de equipamentos:** Eventuais despesas de remessa e retorno de equipamentos ou quaisquer de suas partes, quando a CONTRATADA julgar necessário ocorrerão por conta desta, desobrigando-se a Contratante de quaisquer ações nesse sentido.

6. QUANTO À ANÁLISE TÉCNICA NO ATO DA VALIDAÇÃO:

- O Licitante vencedor da etapa de lances deverá instalar no Laboratório de Imunohematologia Clínica, 1 equipamento automatizado completo e 1 equipamento automatizado ou conjunto de equipamentos como backup conforme descrito no item 4.

- Deverá incluir os computadores e manual do usuário do equipamento, em português para o devido funcionamento;
- A empresa deverá fornecer os insumos e equipamentos para a validação, e os mesmos deverão estar em pleno funcionamento, calibrados conforme item 5 (os laudos das calibrações deverão ser apresentados ao Laboratório de Imunohematologia Clínica).
- Após esse período seguir o cronograma estabelecido no anexo B dessa descrição Técnica;
- Apresentar uma quantidade de reagentes gratuitamente fornecidos ao HCFMUSP para uso específico em cartões método gel ou microcolunas de aglutinação, reagentes de glóbulos vermelhos e diluentes, por tempo que se fizer necessário para a validação, conforme abaixo especificado:

Testes
Realização de Tipagem ABO Direta e Reversa e Tipagem RhD
Pesquisa RhD fraco em pacientes RhD negativo
Realização de Tipagem ABO/Rh e Teste de Antiglobulina Direto de Recém-Nascidos que apresentam Rh positivo e negativo e Teste de antiglobulina direto positivo e negativo.
Realização de Pesquisa de Anticorpos Irregulares dos pacientes
Realização de Identificação dos anticorpos dos pacientes que apresentarem Pesquisa de Anticorpos Irregulares.
Fenotipagem p/ os antígenos do Sistema: Rh (C, c, E, e) e antígeno Kell, Fy ^a , Fy ^b , Jk ^a , Jk ^b , S, s.

Para avaliação no processo licitatório, poderão ser utilizadas amostras sanguíneas de receptores/doadores com até 72 horas a partir da data de coleta.

- As amostras dos reagentes para uso específico em cartões método gel ou microcolunas de aglutinação, reagentes de glóbulos vermelhos e os periféricos necessários deverão ser apresentados na embalagem original, acompanhada de bula original explicativa, diagramas de interpretação e certificado de análise técnica em língua portuguesa conforme citado acima nos itens **2 (Descrição Geral)**, **2.6 (Quanto a bula e os rótulos das embalagens interna e externa dos produtos)** e **2.7 Apresentação**.

- Nessa rotina serão incluídas amostras sanguíneas, com resultado conhecidos do Laboratório de Imuno-hematologia Clínica, contendo subgrupos ABO, Dfraco, identificação de anticorpos irregulares para diversos anticorpos clinicamente significativos de casos imunohematológicos complexos, e fenotipagem para os antígenos do Sistema: Rh (C, c, E, e) e antígeno Kell, Fy^a, Fy^b, Jk^a, Jk^b, S, s. na qual serão realizadas em comparação com resultados com outro método disponível no laboratório.
- Os critérios de aprovação e reprovação estão definidos no **Anexo A** dessa Descrição.
- Fornecer todos os acessórios e consumíveis para impressora durante a realização dos testes na habilitação;
- Atestado de capacidade técnica de fornecimento;
- Declaração que comprove que os computadores a serem entregues não possuem mais do que 2 anos de uso.
- A documentação referente ao Registro no Ministério da Saúde de todo o conjunto (equipamento, software, regentes e periféricos utilizados) conforme o item 5 dessa descrição;
- Declaração que comprove que o equipamento possui todas as calibrações exigidas no item 6 – Quanto à Gestão de Equipamentos;
- Declaração que comprove que a empresa possui um canal de suporte ativo 24 horas (domingo à domingo) caso ocorra algum problema com o equipamento.
- Toda a estruturação para o interfaceamento deverá ser executado pela empresa licitante em conjunto com a área de TI (Tecnologia de Informática) do HCFMUSP no período da análise técnica.
- O Nobreak deverá ser instalado juntamente com os equipamentos, e os mesmos possuir capacidade de manter as reações já em andamento por no mínimo 15 minutos em plena carga.
- A quantidade de exames realizada para a Validação será de 10% do volume total presente na tabela do anexo 1.- “Exames realizados no laboratório de Imunohematologia Clínica”, ou a quantidade de amostras disponíveis no laboratório dentro dos critérios estabelecidos no tópico 6, caso o quantitativo seja inferior.

7 – EXIGÊNCIAS no ato Do CONTRATO

- a. Os computadores não devem ter mais do que 2 anos de uso com apresentação de Nota Fiscal.
- b. Toda manutenção física nos computadores (preventiva e corretiva) será de responsabilidade da CONTRATADA. As atualizações de sistema operacional deverão ser discutidas previamente com a CONTRATANTE.
- c. Fornecer impressora que atenda a demanda de todos os equipamentos instalados. Fornecer todos os acessórios e consumíveis como papel (A4) e toner suficientes para o tempo necessário da qualificação do equipamento.
- d. Sempre que ocorrer a manutenção preventiva e corretiva em um equipamento, a CONTRATADA deverá realizar a avaliação do interfaceamento do equipamento com o Sistema SIGH e outros que possam vir a substituí-los, a fim de avaliar seu pleno funcionamento.
- e. Fornecer equipamentos para o laboratório de Imunohematologia Clínica, com sistema de interface compatível com a rede local do SIGH e outros que possam vir a substituí-lo ou complementa-lo, para transferência dos resultados (eventuais custos serão de responsabilidade da CONTRATADA).
- f. Deverá realizar curso de treinamento inicial, retreinamentos e reciclagens, sendo responsável pelo fornecimento de insumos para demonstração, sem ônus ao HCFMUSP, nos períodos da manhã, tarde e noite incluindo, se necessário, finais de semana.
- g. Fornecer treinamento inclusive os do Departamento de Tecnologia da Informação no que tange a parte de geração e envio do arquivo para o Sistema SIGH-HC e outros que possam vir a substituí-los.
- h. A solução de antivírus a ser instalada nos equipamentos será o da TREND MICRO, pertencente à TI do HCFMUSP. Caso a CONTRATADA queira instalar um antivírus que não seja o utilizado na HCFMUSP, esta deverá mantê-lo rigorosamente atualizado e de uso corporativo.
- i. Nenhum equipamento poderá ser instalado na rede do HCFMUSP sem autorização prévia do Departamento de Tecnologia da Informação e do Departamento de Manutenção e Instalação.

- j. Nenhum equipamento poderá ser instalado na rede do HCFMUSP sem solução de antivírus instalada.
- k. O sistema de informática do equipamento deverá ser capaz de armazenar os resultados e identificação das amostras por no mínimo 20 dias internamente com back up diário para pesquisas superior a esse período. Também deverá acusar e registrar as informações em meio magnético, possibilitando assim, o acompanhamento e/ou relatório de todos os exames realizados.
- xx. Todas as soluções de lavagem do equipamento ficam a encargo da CONTRATADA durante a duração dos teste adquiridos .
- IIIIIIII. Nas situações em que forem observadas perdas de insumos, cartões e acessórios decorrentes de mau funcionamento dos equipamentos, em razão de Manutenção Corretiva e/ou Preventiva deficiente por parte da empresa ganhadora, bem como qualquer outro consumo anormal decorrente de falhas técnicas ou má administração do equipamento referente ao consumo dos cartões e/ou insumos, a empresa ganhadora deverá repor imediatamente o material e insumos perdidos, sem quaisquer ônus ao HCFMUSP.
- n. Nas situações em que forem observadas perdas de insumos, cartões e acessórios decorrentes das características de funcionamento do próprio equipamento a empresa ganhadora deverá repor imediatamente o material e insumos perdidos, sem quaisquer ônus ao HCFMUSP.
- O sistema de tratamento de água utilizado pelos equipamentos (quando aplicável) deverá ser instalado e mantido pela empresa, inclusive troca de cartuchos, filtros, pré-filtros, peças de reposição, entre outros, bem como a calibração, manutenção reparadora e preventiva dos equipamentos. Também deverá garantir a qualidade da água, por meio do monitoramento dos parâmetros de condutividade, carbono orgânico total (TOC) e microbiológico (bactérias heterotróficas), conforme cronograma estabelecido pelo Laboratório, sem ônus para o HCFMUSP.
- p. O proponente deverá entregar manual em português de ficha de informação de segurança de produto químico (FISPQ) de todos os reativos, padrões, controles, diluentes e soluções de lavagem e de descontaminação, na entrega dos produtos.
- q. Realizar análise físico-química dos efluentes em empresa certificada pelo Inmetro, para verificação do seu descarte, em atendimento ao Decreto Estadual 8468/76 Art. 19ª, ao menos 1 vez ao ano com primeira análise no primeiro mês de uso do equipamento. Sem qualquer ônus para o HCFMUSP.
- r. Caso o equipamento faça uso de reagentes que necessitem descarte especial (resíduo químico), deverá ser fornecida quantidade suficiente de recipientes de descarte para o resíduo gerado pelo equipamento, sem ônus para o HCFMUSP.

- s. Possibilitar o “backup” de dados do sistema através de uma das seguintes mídias, CD/DVD/*pendrive* ou outro dispositivo compatível, onde podemos rastrear código de barras do paciente, exame, lote do reagente entre outros. Estes “backup” (s) devem ser acessados por programas usuais, como “Word”, “Excel” ou “adobe reader”. A empresa ganhadora deverá fornecer também o(s) dispositivo(s) com capacidade necessária para armazenamento de no mínimo 1 ano de back-up
- t. A empresa ganhadora deverá fornecer treinamento no equipamento automatizado conforme abaixo especificado:
- O treinamento técnico deverá ser ministrado pela quantidade de dias que for necessário para que todos os colaboradores tenham o total entendimento de todas as funções e complexidades do equipamento.
 - A quantidade de dias de treinamento será definida pela chefia do departamento de Imunohematologia Clínica conforme *feedback* dos colaboradores.
 - A finalização do treinamento se dará após a avaliação da chefia do departamento de Imunohematologia Clínica.
 - O horário de realização do treinamento deverá abranger todas as rotinas realizadas e também incluir todos os horários dos colaboradores e se for necessário será incluídos os finais de semana.
- u. Caso a empresa ganhadora tenha problemas de atraso na entrega dos reagentes (cartões e/ou glóbulos vermelhos) ou insumos do equipamento a mesma deverá se antecipar ao problema e providenciar os reagentes, insumos e os equipamentos manuais calibrados de outra procedência dentro da mesma metodologia (gel teste) como plano de contingência.
- v. A empresa contratada deverá realizar um levantamento mensal de perdas decorrentes do mau funcionamento do equipamento e o quantitativo apresentado em planilha Excel com a descrição dos principais erros. O quantitativo deverá ser ressarcido e entregue ao laboratório.
- w. A empresa contratada deverá entregar mensalmente os resultados realizados pelo equipamento, estes resultados devem ser acessados por programas usuais, como “Word”, “Excel” ou “adobe reader”. A empresa ganhadora deverá fornecer também o(s) dispositivo(s) com capacidade necessária para armazenamento de no mínimo 1 ano de resultados.

8 - OUTROS:

Os reagentes de glóbulos vermelhos, cartões e diluente só serão recebidos no Almoxarifado quando:

- Estiverem na embalagem original, íntegra e em caixas específicas contendo temperatura de acondicionamento;
- Apresentar condições ideais de temperatura e transporte de maneira a não alterar a qualidade dos produtos;
- Estiverem com a respectiva bula, diagramas de interpretação e rótulos em língua portuguesa nos termos dos itens 2 e 3;
- **Estiver com o certificado de análise técnica em língua portuguesa e** cumprindo todas as exigências contidas nesta descrição e leis pertinentes ao Código do Consumidor e as exigências vigentes da Secretaria de Vigilância Sanitária do Ministério da Saúde do Brasil.

Anexo A– Critérios técnicos de Aprovação e Reprovação

Parâmetros	Especificações	Score
Inspeção Visual	• Os cartões Anti-IgG/C3d poliespecífico, Neutro, ABO/Rh+Reversa, ABO/Rh+Coombs e Rh Subgrupo + Kell: Deverão estar totalmente sedimentados, com aspecto homogêneo e solução tampão acima da coluna. Não devem apresentar sinais de ressecamento, partículas em suspensão e bolhas de ar. O nível do gel em todos os microtubos ou microcolunas deve ser de 2/3. O nível do tampão deve estar entre 1 a 2 mm acima do gel. • Os lacres de alumínio deverão estar sem perfurações ou irregulares. Na retirada dos mesmos, a parte inferior da folha de alumínio deverá conter as marcas impressas das bordas dos orifícios dos microtubos ou microclunas indicando o fechamento correto.	Qualquer item não atendido desclassificará o Licitante.

	- O cartão com perfil ABO deverá ter coloração específica: Anti-A deverá apresentar coloração azul; Anti-B deverá apresentar coloração amarela e Anti-AB deverá ser incolor; - Os diluentes utilizados para suspensão de glóbulos vermelhos e posterior utilização nos cartões, não poderão apresentar precipitados ou partículas em suspensão.	
Inspeção Visual – Glóbulos Vermelhos	- Os reagentes de glóbulos vermelhos para Tipagem Reversa, Pesquisa e Identificação de Anticorpos Irregulares: - Não poderão apresentar hemólise, precipitados, partículas ou gel; - Para Tipagem Reversa: O estojo deverá ser constituído por duas suspensões de glóbulos vermelhos de grupos sanguíneos A1 e B para a realização da Tipagem Reversa do grupo sanguíneo ABO na técnica de aglutinação em microcolunas ou microtubos, apresentando concentração entre 0,8 e 1% prontas para o uso em cartão correspondente. As glóbulos vermelhos deverão ser Rh-negativo e apresentar Teste de Antiglobulina Direto negativo. - Glóbulos Vermelhos para pesquisa de anticorpos irregulares e identificação de anticorpos irregulares: Suspensão de glóbulos vermelhos para pesquisa e identificação de anticorpos irregulares para técnica de aglutinação em microcolunas ou microtubos, apresentando concentração entre 0,8 e 1% prontas para o uso em cartão correspondente. Deve possuir os principais antígenos eritrocitários clinicamente significantes e, ao menos uma das suspensões, ser fenótipo Di^a positivo. Deve ser acompanhado do respectivo diagrama de interpretação e apresentar Teste de Antiglobulina	Qualquer item não atendido desclassificará o Licitante.

	Direto negativo. 4. Glóbulos Vermelhos para Pesquisa e identificação de anticorpos irregulares tratados com enzima: Suspensão de glóbulos vermelhos para a identificação de anticorpos irregulares para técnica de aglutinação em microcolunas ou microtubos, apresentando concentração entre 0,8 e 1% prontas para uso em cartão correspondente. Deve possuir os principais antígenos eritrocitários clinicamente significantes. Caso haja necessidade de adição de enzima em separado, a mesma deve ser entregue em quantidade suficiente, junto com o estojo correspondente. Deve ser acompanhado do respectivo diagrama de interpretação e apresentar Teste de Antiglobulina Direto negativo.	
--	---	--

Parâmetros	Especificações	Score
Bula, Rótulo, Embalagem	A bula e os rótulos das embalagens interna e externa dos produtos (cartões, diluentes e reagentes de glóbulos vermelhos): deverão estar em língua portuguesa e conter as especificações exigidas pela legislação vigente da Secretaria do Ministério da Saúde. No momento da apresentação, as amostras que não cumprirem estas exigências serão reprovadas impreterivelmente. A bula: deverá ainda, ser compatível com o produto apresentado e conter as seguintes informações técnicas: nome comercial e marca do produto; finalidade do uso e origem do produto; explicações claras da metodologia, da coleta e do preparo da amostra, dos procedimentos, das limitações e da interpretação dos resultados positivos e negativos dos	Qualquer item não atendido desclassificará o Licitante.

	testes; preservante utilizado, reagentes necessários para o teste e a identificação do clone celular utilizado para a produção.	
Teste de Especificidade	1. Os cartões com os perfis ABO/Rh + Reversa, A,B,AB,D, Ctl + Coombs e Rh subgrupo + Kell, Fy^a, Fy^b, Jk^a, Jk^b, S, s quando testados com hemácias antígenos negativos à sua especificidade de receptores previamente conhecidos por metodologia validada na FPS e/ou FFM não deverão apresentar nenhum tipo de reação (aglutinação ou hemólise) nos microtubos ou microcolunas correspondentes. Os testes serão realizados alternadamente nos equipamentos de bancada e no automatizado seguindo as instruções do fabricante.. 2. Os glóbulos vermelhos A1 e B serão testados com amostras de plasmas de doadores (previamente conhecidos por metodologia validada no Departamento de Imunohematologia Clínica) do tipo AB e não poderão apresentar nenhum tipo de reação. 3. Os glóbulos vermelhos para pesquisa e identificação de anticorpos irregulares e o glóbulos vermelhos para tipagem reversa deverão apresentar Teste de Antiglobulina Direto negativo.	Qualquer item não atendido desclassificará o Licitante.
Testes de Reatividade	1. Os cartões com os perfis ABO/Rh + Reversa e A,B,AB,D, Ctl + Coombs quando testados com glóbulos vermelhos A ₁ B e A ₂ B Rh positivo (de receptores previamente conhecidos por metodologia validada no Departamento de Imunohematologia Clínica), deverão apresentar reatividade mínima de 3+ nos microtubos ou microcolunas correspondentes. Os testes serão realizados alternadamente nos equipamentos de bancada e no automatizado seguindo as instruções do fabricante.	Qualquer item não atendido desclassificará o Licitante.

2. O cartão A,B,AB,D, Ctl + Coombs quando testado com glóbulos vermelhos com teste de antiglobulina direto positivo (de receptores previamente conhecidos por metodologia validada no Departamento de Imunohematologia Clínica), deverá apresentar reatividade mínima de 3+ no microtubo ou microcoluna com antiglobulina humana (IgG+C3d ou IgG+C3bCd). Os testes serão realizados alternadamente nos equipamentos de bancada e no automatizado seguindo as instruções do fabricante.	Qualquer item não atendido desclassificará o Licitante.
3. O cartão com o perfil para fenotipagem do grupo sanguíneo Rh, quando testados com glóbulos vermelhos R₁R₁ e R₂R₂ (sendo uma delas com o fenótipo Kell positivo) de receptores previamente conhecidos por metodologia validada no Departamento de Imunohematologia Clínica, deverão apresentar reatividade mínima de 3+ nos microtubos ou microcolunas correspondentes. Os testes serão realizados alternadamente nos equipamentos de bancada e no automatizado.	Se o item não for atendido desclassificará o Licitante.
4. O cartão anti-IgG/C3d poliespecífico e Cartão Anti-IgG quando testado com soros contendo pesquisa de anticorpos irregulares positiva (título entre 4 a 16) e glóbulos vermelhos para pesquisa e identificação de anticorpos irregulares (uso específico em cartão) contendo antígeno positivo (para o anticorpo em questão de receptores previamente conhecidos por metodologia validada no Departamento de Imunohematologia Clínica) deverá apresentar reatividade mínima de 2+. Os testes serão realizados alternadamente nos equipamentos de bancada e no automatizado.	Se o item não for atendido desclassificará o Licitante.
4a) Quando o resultado da pesquisa de anticorpos irregulares for positiva ou inconclusiva na metodologia padronizada e validada no Departamento de Imunohematologia Clínica e negativo na nova tecnologia e a identificação do anticorpo mostrar anticorpo clinicamente significativo IgG e título ≥8.	Se confirmado o resultado – Nova tecnologia será Reprovada

4b) Quando o resultado da pesquisa de anticorpos irregulares for negativa na metodologia padronizada e validada no Departamento de Imunohematologia Clínica e positiva ou inconclusiva na nova tecnologia e a identificação do anticorpo mostrar anticorpo clinicamente significativo IgG e título ≥ 8 . Admite-se 10% de resultados falso-positivos.	Se confirmado o resultado – Nova tecnologia será Aprovada
5. O cartão neutro quanto testado com soros contendo pesquisa de anticorpos irregulares positiva (título entre 4 a 16) e glóbulos vermelhos para identificação de anticorpos irregulares tratados com enzima (uso específico em cartão) contendo antígeno positivo (para o anticorpo em questão de receptores previamente conhecidos por metodologia validada no Departamento de Imunohematologia Clínica) deverá apresentar reatividade mínima de 2+. Os testes serão realizados alternadamente nos equipamentos de bancada e no automatizado.	Se o item não for atendido desclassificará o Licitante.
5a) Quando o resultado da pesquisa de anticorpos irregulares for positiva ou inconclusiva na metodologia padronizada e validada no Departamento de Imunohematologia Clínica e negativo na nova tecnologia e a identificação do anticorpo mostrar anticorpo clinicamente significativo IgG e título ≥ 8 .	Se confirmado o resultado – Nova tecnologia será Reprovada
5b) Quando o resultado da pesquisa de anticorpos irregulares for negativa na metodologia padronizada e validada no Departamento de Imunohematologia Clínica e positiva ou inconclusiva na nova tecnologia e a identificação do anticorpo mostrar anticorpo clinicamente significativo IgG e título ≥ 8 . Admite-se 10% de resultados falso-positivos.	Se confirmado o resultado – Nova tecnologia será Aprovada
6. Será realizada a tipagem sanguínea direta dos reagentes de glóbulos vermelhos para tipagem reversa A ₁ e B e a pesquisa de subgrupo ABO no reagente de glóbulos vermelhos A ₁ sendo que os resultados deverão ser compatíveis com a apresentação do produto.	Se o item não for atendido desclassificará o Licitante.
7. Os glóbulos vermelhos A ₁ serão testados com plasma de doador tipo “B” e os glóbulos vermelhos B serão testados com plasma de doador tipo “A” e deverão apresentar reatividade mínima de 2+.	Se o item não for atendido desclassificará o Licitante.

Testes de Reatividade	Para discrepâncias nos testes de D fraco e fenotipagem eritrocitária (C, c, E, e, Kell); Quando o resultado for positivo na metodologia padronizada e validada no Departamento de Imunohematologia Clínica e negativo na nova tecnologia será realizado testes em outras metodologias e se necessário incluir teste de adsorção/eluição (na metodologia tubo) para comprovação do antígeno eritrocitário.	Se confirmado o resultado – Nova tecnologia será Reprovada
	Quando o resultado for negativo na metodologia padronizada e validada no Departamento de Imunohematologia Clínica e positivo na nova tecnologia será realizado testes em outras metodologias e se necessário incluir teste de adsorção/eluição (na metodologia tubo) para comprovação do antígeno eritrocitário. Os reagentes da nova metodologia, quando testados (com amostras de pacientes previamente conhecidas na metodologia padronizada no Departamento de Imunohematologia Clínica), no sistema automatizado seguindo as instruções do fabricante deverão reagir em 100 % de concordância com os resultados já obtidos.	Se confirmado o resultado – Nova tecnologia será Aprovada

Anexo B – Cronograma de Realização dos Testes Imunohematológicos

	1º ao 5º Dias úteis	6º Dia útil	7º Dia útil	8º Dia útil	9º ao 10º Dias úteis	11º ao 13º Dias úteis
PROCESSOS						
Instalação do equipamento, calibração e verificação do funcionamento (presença	X					

obrigatória do licitante)						
Rotina em equipamento a ser testado (presença obrigatória do licitante na execução dos testes)		X	X	X		
Verificação dos Resultados (presença obrigatória do licitante)		X	X	X		
Fechamento dos Resultados					X	
Parecer Final						X

Item composto 1

Código 14250021 - Cartão Anti-IgG

Cartão anti-IgG, utilizado pelo o método de aglutinação em gel, constituído por 6 a 8 microtubos ou microcolunas contendo antiglobulina humana monoespecífica anti-IgG. Deve apresentar aglutinação com glóbulos vermelhos sensibilizadas com anticorpos irregulares. A rotulagem deverá conter todas as informações exigidas pelo código do consumidor e ANVISA em português, como condições de armazenamento, número do lote, prazo de validade e instruções de uso. O lacre de alumínio do cartão não deve estar danificado, o microtubo ou microcoluna não deve estar ressecado ou com bolha de ar.

Código 14250177- Cartão Complemento

Cartão para detecção de IgG e C3d separadamente, utilizado pelo método de aglutinação em gel, constituído por 6 a 8 microtubos ou microcolunas contendo anti-IgG, anti-C3d, e opcionalmente anti-C3c, anti-IgA e anti-IgM. Deve apresentar aglutinação com glóbulos vermelhos sensibilizadas por anticorpos e/ou frações de complemento "*in vivo*". A rotulagem deverá conter todas as informações exigidas pelo código do consumidor e ANVISA em português, como condições de armazenamento, número do lote, prazo de validade e instruções de uso. O lacre de alumínio do cartão não deve estar danificado, o microtubo ou microcoluna não deve estar ressecado ou com bolha de ar.

Código 14250066 - Cartão ABO/ Rh + TAD para Recém-Nascidos

Cartão para tipagem ABO/Rh + teste de antiglobulina direto (TAD) pelo método de aglutinação em gel, constituído por 6 a 8 microtubos ou microcolunas contendo soro anti-A, anti-B, anti-AB, anti-D, controle do cartão e opcionalmente dois tipos de D e 1 ou 2 microtubos para a realização TAD com soro anti-IgG/C3d e ou anti-IgG. A rotulagem deverá conter todas as informações exigidas pelo código do consumidor e ANVISA em português, como condições de armazenamento, número do lote, prazo de validade e instruções de uso. O lacre de alumínio do cartão não deve estar danificado, o microtubo ou microcoluna não deve estar ressecado ou com bolha de ar.

Código 14250016 - Cartão ABO/ Rh + Reversa

Cartão para tipagem ABO/Rh + Prova reversa pelo método de aglutinação em gel, constituído por 6 a 8 microtubos ou microcolunas contendo soro anti-A, anti-B, anti-D, controle do cartão, opcionalmente soro anti-AB e dois tipos de D, e 2 microtubos ou microcolunas para realização da prova reversa em meio neutro. A rotulagem deverá conter todas as informações exigidas pelo código do consumidor e ANVISA em português, como condições de armazenamento, número do lote, prazo de validade e instruções de uso. O lacre de alumínio do cartão não deve estar danificado, o microtubo ou microcoluna não deve estar ressecado ou com bolha de ar.

Código 14250073 - Cartão Rh + K (Kell)

Cartão para fenotipagem eritrocitária dos antígenos C,c,E,e,K, e opcionalmente D, Cw e controle, pelo método de aglutinação em gel, constituído por 6 a 8 microtubos ou microcolunas contendo os soros correspondentes. Deve apresentar reatividade com glóbulos vermelhos positivos e não reatividade com os glóbulos vermelhos negativos respectivamente para os antígenos C,Cw,c,E,e,K em cartão. A rotulagem deverá conter todas as informações exigidas pelo código do consumidor e ANVISA em português, como condições de armazenamento, número do lote, prazo de validade e instruções de uso. O lacre de alumínio do cartão não deve estar danificado, o microtubo ou microcoluna não deve estar ressecado ou com bolha de ar.

Código 14250097– Cartão Anti-IgG/C3d poliespecífico

Cartão anti-IgG/C3d, utilizado pelo método de aglutinação em gel, constituído por 6 a 8 microtubos ou microcolunas contendo antiglobulina humana poliespecífica e fração anti-complemento. Deve apresentar aglutinação com glóbulos vermelhos sensibilizadas com anticorpos irregulares. A rotulagem deverá conter todas as informações exigidas pelo código do consumidor e ANVISA em português, como condições de armazenamento, número do lote, prazo de validade e instruções de uso. O lacre de alumínio do cartão não deve estar danificado, o microtubo ou microcoluna não deve estar ressecado ou com bolha de ar.

Código 14250168 - Cartão neutro NaCl

Cartão neutro, utilizado pelo método de aglutinação em gel, constituído por 6 a 8 microtubos ou microcolunas contendo meio neutro. Deve Apresentar aglutinação com glóbulos vermelhos sensibilizadas com anticorpos irregulares para detecção de anticorpos reativos em salina e enzima. A rotulagem deverá conter todas as informações exigidas pelo código do consumidor e ANVISA em português, como condições de armazenamento, número do lote, prazo de validade e instruções de uso. O lacre de alumínio do cartão não deve estar danificado, o microtubo ou microcoluna não deve estar ressecado ou com bolha de ar.

Código 14250219

REAGENTE PARA FENOTIPAGEM ERITROCITARIA DO ANTIGENO FYA DO SISTEMA DUFFY PELO MÉTODO DE AGLUTINAÇÃO EM GEL, PODENDO SE APRESENTAR DE DUAS FORMAS: A) CARTÃO CONSTITUÍDO POR 6 A 8 MICROTUBOS OU MICROCOLUNAS CONTENDO SORO ANTI-FYA, B) CARTÃO CONSTITUÍDO POR 6 A 8 MICROTUBOS OU MICROCOLUNAS E O SORO CORRESPONDENTE A SER ADICIONADO. DEVE APRESENTAR REATIVIDADE COM HEMÁCIAS FY (A+B+) E NÃO REATIVIDADE COM HEMÁCIAS FYA NEGATIVAS. A ROTULAGEM DEVERÁ CONTER TODAS AS INFORMAÇÕES EXIGIDAS PELO CÓDIGO DO CONSUMIDOR E ANVISA EM PORTUGUÊS, COMO CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO, NÚMERO DO LOTE, PRAZO DE VALIDADE E INSTRUÇÕES DE USO. O LACRE DE ALUMÍNIO DO CARTÃO NÃO DEVE ESTAR DANIFICADO, O MICROTUBO OU MICROCOLUNA NÃO DEVE ESTAR RESSECADO OU COM BOLHA DE AR. CONFORME *MEMORIAL DESCRITIVO*.

Código 14250215

REAGENTE PARA FENOTIPAGEM ERITROCITÁRIA DO ANTIGENO FYB DO SISTEMA DUFFY PELO MÉTODO DE AGLUTINAÇÃO EM GEL, PODENDO SE APRESENTAR DE DUAS FORMAS: A) CARTÃO CONSTITUÍDO POR 6 A 8 MICROTUBOS OU MICROCOLUNAS CONTENDO SORO ANTI-FYB, B) CARTÃO CONSTITUÍDO POR 6 A 8 MICROTUBOS OU MICROCOLUNAS E O SORO CORRESPONDENTE A SER ADICIONADO. DEVE APRESENTAR REATIVIDADE COM HEMÁCIAS FY (A+B+) E NÃO REATIVIDADE COM HEMÁCIAS FYB NEGATIVAS. A ROTULAGEM DEVERÁ CONTER TODAS AS INFORMAÇÕES EXIGIDAS PELO CÓDIGO DO CONSUMIDOR E ANVISA EM PORTUGUÊS, COMO CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO

Código 14250218

REAGENTE PARA FENOTIPAGEM ERITROCITARIA DO ANTIGENO S (MAIÚSCULO) DO SISTEMA MNS PELO MÉTODO DE AGLUTINAÇÃO EM GEL, PODENDO SE APRESENTAR DE DUAS FORMAS: A) CARTÃO CONSTITUÍDO POR 6 A 8 MICROTUBOS OU MICROCOLUNAS CONTENDO SORO ANTI-S. B) CARTÃO CONSTITUÍDO POR 6 A 8 MICROTUBOS OU MICROCOLUNAS E O SORO CORRESPONDENTE A SER ADICIONADO. DEVE APRESENTAR REATIVIDADE COM HEMÁCIAS S+S+ E NÃO REATIVIDADE COM HEMÁCIAS S NEGATIVAS. A ROTULAGEM DEVERÁ CONTER TODAS AS INFORMAÇÕES EXIGIDAS PELO CÓDIGO DO CONSUMIDOR E ANVISA EM PORTUGUÊS, COMO CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO, NÚMERO DE LOTE, PRAZO DE VALIDADE E INSTRUÇÕES DE USO. O LACRE DO CARTÃO NÃO DEVE ESTAR DANIFICADO, O MICROTUBO OU MICROCOLUNA NÃO DEVE ESTAR RESSECADO OU COM BOLHA DE AR. CONFORME *MEMORIAL DESCRITIVO*.

Código 14250216

REAGENTE PARA FENOTIPAGEM ERITROCITARIA DO ANTIGENO S (MINÚSCULO) DO SISTEMA MNS PELO MÉTODO DE AGLUTINAÇÃO EM GEL, PODENDO SE APRESENTAR DE DUAS FORMAS: A) CARTÃO CONSTITUÍDO POR 6 A 8 MICROTUBOS OU MICROCOLUNAS CONTENDO SORO ANTI-S. B) CARTÃO CONSTITUÍDO POR 6 A 8 MICROTUBOS OU MICROCOLUNAS E O SORO CORRESPONDENTE A SER ADICIONADO. DEVE APRESENTAR REATIVIDADE COM HEMÁCIAS S+S+ E NÃO REATIVIDADE COM HEMÁCIAS S NEGATIVAS. A ROTULAGEM DEVERÁ CONTER TODAS AS INFORMAÇÕES EXIGIDAS PELO CÓDIGO DO CONSUMIDOR E ANVISA EM PORTUGUÊS, COMO CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO, NÚMERO DE LOTE, PRAZO DE VALIDADE E INSTRUÇÕES DE USO. O LACRE DE ALUMÍNIO DO CARTÃO NÃO DEVE ESTAR DANIFICADO, O MICROTUBO OU MICROCOLUNA NÃO DEVE ESTAR RESSECADO OU COM BOLHA DE AR. CONFORME *MEMORIAL DESCRITIVO*.

Código 14250220

REAGENTE PARA FENOTIPAGEM ERITROCITÁRIA DO ANTIGENO JKA DO SIST.KIDD PELO MÉTODO AGLUTINAÇÃO EM GEL,PODENDO SE APRESENTAR DE DUAS FORMAS:A)CARTÃO CONSTITUÍDO POR 6 A 8 MICROTUBOS OU MICROCOLUNAS CONTENDO SORO ANTI-JKA, B)CARTÃO CONSTITUÍDO POR 6 A 8 MICROTUBOS OU MICROCOLUNAS E O SORO CORRESPONDENTE A SER ADICIONADO.DEVE APRESENTAR REATIVIDADE COM HEMÁCIAS JKA+JKB+ E NÃO REATIVIDADE COM HEMÁCIAS JKA NEGATIVAS.A ROTULAGEM DEVERÁ CONTER TODAS AS INFORMAÇÕES EXIGIDAS PELO CÓDIGO DO CONSUMIDOR E ANVISA EM PORTUGUES,COMO CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO,NÚMERO DO LOTE,PRAZO DE VALIDADE E INSTRUÇÕES DE USO.O LACRE DE ALUMÍNIO DO CARTÃO NÃO DEVE ESTAR DANIFICADO,O MICROTUBO OU MICROCOLUNA NÃO DEVE ESTAR RESSECADO OU COM BOLHA DE AR

Código 14250217

REAGENTE PARA FENOTIPAGEM ERITROCITÁRIA DO ANTIGENO JKB DO SISTEMA KIDD PELO MÉTODO DE AGLUTINAÇÃO EM GEL, PODENDO SE APRESENTAR DE DUAS FORMAS: A) CARTÃO CONSTITUÍDO POR 6 A 8 MICROTUBOS OU MICROCOLUNAS CONTENDO SORO ANTI-JKB, B) CARTÃO CONSTITUÍDO POR 6 A 8 MICROTUBOS OU MICROCOLUNAS E O SORO CORRESPONDENTE A SER ADICIONADO. DEVE APRESENTAR REATIVIDADE COM HEMÁCIAS JKA+JKB+ E NÃO REATIVIDADE COM HEMÁCIAS JKB NEGATIVAS.A ROTULAGEM DEVERÁ CONTER TODAS AS INFORMAÇÕES EXIGIDAS PELO CÓDIGO DO CONSUMIDOR E ANVISA EM PORTUGUES, COMO CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO, NÚMERO DO LOTE, PRAZO DE VALIDADE E INSTRUÇÕES DE USO.O LACRE DE ALUMÍNIO DO CARTÃO NÃO DEVE ESTAR DANIFICADO, O MICROTUBO OU MICROCOLUNA NÃO DEVE ESTAR RESSECADO OU COM BOLHA AR.

o pelo órgão sanitário competente do Ministério da Saúde;

4.2. Estando o registro informado na alínea “a” vencido, a licitante deverá anexar cópia autenticada da solicitação de sua revalidação, acompanhada de cópia do registro vencido. A não apresentação do registro e do pedido de revalidação do produto (protocolo) implicará na desclassificação do item cotado;

4.3. Deverá ser anexada cópia do respectivo ato formal dispensando o registro, se for o caso;

4.4 Sustentabilidade:

4.4.1 Só será admitida a oferta de produto previamente notificado/registrado na ANVISA, conforme a Lei nº 6.360, de 1976 e Decreto nº 8.077, de 2013.

4.4.2 Na instituição há equipe dedicada ao serviço de gerenciamento de resíduos hospitalares, com processos e fluxos estabelecidos com base na legislação pertinente, de modo a realizar este trabalho de evitar impactos ambientais.

4.5 GARANTIA DA CONTRATAÇÃO

4.5.1 Não haverá exigência da garantia da contratação dos artigos 96 e seguintes da Lei nº 14.133, de 2021, pelas razões constantes do Estudo Técnico Preliminar.

4.6 Da exigência de amostra

4.6.1 Havendo o aceite da proposta quanto ao valor, o interessado classificado provisoriamente em primeiro lugar deverá apresentar amostra, que terá data, local e horário de realização do procedimento de avaliação divulgados por mensagem no sistema.

Serão exigidas amostras dos seguintes itens:

Item 01 - 14250016 - a menor embalagem comercializada, para testes, se for necessário

Item 02 - 14250021 - a menor embalagem comercializada, para testes, se for necessário

Item 03 - 14250066 - a menor embalagem comercializada, para testes, se for necessário

Item 04 - 14250073 - a menor embalagem comercializada, para testes, se for necessário

Item 05 - 14250097 - a menor embalagem comercializada, para testes, se for necessário

Item 06 - 14250168 - a menor embalagem comercializada, para testes, se for necessário

Item 07 - 14250177 - a menor embalagem comercializada, para testes, se for necessário

Item 08 - 14250215 - a menor embalagem comercializada, para testes, se for necessário

Item 09 - 14250216 - a menor embalagem comercializada, para testes, se for necessário

Item 10 - 14250217 - a menor embalagem comercializada, para testes, se for necessário

Item 11 - 14250218 - a menor embalagem comercializada, para testes, se for necessário

Item 12 - 14250219 - a menor embalagem comercializada, para testes, se for necessário

Item 13 - 14250220 - a menor embalagem comercializada, para testes, se for necessário

Item 14 - 14230009 - a menor embalagem comercializada, para testes, se for necessário

Item 15 - 14230096 - a menor embalagem comercializada, para testes, se for necessário

Item 16 - 14250012 - a menor embalagem comercializada, para testes, se for necessário

Item 17 - 14250049 - a menor embalagem comercializada, para testes, se for necessário

Item 18 - 14250071 - a menor embalagem comercializada, para testes, se for necessário

Item 19 - 14250072 - a menor embalagem comercializada, para testes, se for necessário

Item 20 - 14250175 - a menor embalagem comercializada, para testes, se for necessário

Item 21 - 14250185 - a menor embalagem comercializada, para testes, se for necessário

Item 22 - 14250187 - a menor embalagem comercializada, para testes, se for necessário

4.1. Comprovação de registro/notificação do objeto licitado concedido

4.6.2 As amostras deverão ser entregues em embalagem de comercialização no endereço Rua Dr. Ovídio Pires de Campos, nº 225, 2º andar – Prédio da Administração – HCFMUSP Cerqueira César – São Paulo – SP CEP: 05403-010, no prazo limite de 02 dias úteis para o envio, até as 16h00, a ser divulgado no chat, sendo que o fornecedor assume total responsabilidade pelo envio e por eventual atraso na entrega.

4.6.3 O fornecedor da melhor oferta do item, interessado em acompanhar a análise física do produto enviado como amostra juntamente com a equipe apoio deverá solicitar no chat, e será agendado o dia e horário para esta análise. Após esta análise física, estando em conformidade com o descritivo do edital, o produto será enviado para avaliação do desempenho, a ser realizada pela equipe técnica dos maiores usuários do complexo HCFMUSP.

4.6.4 A avaliação do desempenho é realizada pelos responsáveis dos maiores usuários do item no Complexo HCFMUSP, em ambientes controlados e em procedimentos reais. Nesta etapa, a presença de representantes da empresa será restrita para evitar a exposição dos clientes e profissionais e também para não alterar a rotina de trabalho das áreas, muitas delas com acesso limitado devido às normas internas da CCIH, e considerando também a Lei 13.709/2018 - Lei Geral de Proteção de Dados Pessoais.

4.6.5 Havendo necessidade de apresentação e/ou treinamento, o licitante será convocado para esta atividade, que será realizada com agendamento prévio, em ambiente controlado e deverá contemplar os períodos M (manhã), T (tarde) e SN (serviço noturno, para todos os Institutos (IHC, INCOR, ICR, IOT e IPQ) envolvidos.

4.6.6 O prazo de entrega da amostra poderá ser prorrogado uma única vez, por igual período, mediante a devida justificativa. Amostra (s) enviada(s) pelos Correios terá(ão) o mesmo prazo de envio, considerando a data da postagem. A postagem fora deste prazo será desclassificada.

4.6.7 No caso de não haver entrega da amostra ou ocorrer atraso na entrega sem justificativa aceitável, ou havendo entrega de amostra fora das especificações previstas no edital, a proposta será desclassificada

4.6.8 Serão avaliados os padrões mínimos de aceitabilidade:

4.6.9 Os critérios de avaliação de amostras constam no Apêndice 2 deste termo de referência.

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

4.6.11 Se a(s) amostra(s) apresentada(s) pelo primeiro classificado não for(em) aprovada(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.

4.6.12 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 ao ressarcimento.

4.6.13 Após a divulgação do resultado final do certame, as amostras entregues e não utilizadas deverão ser recolhidas pelos fornecedores no prazo de 10 (dez) dias úteis, após o qual poderão ser descartadas pela Administração, sem direito a ressarcimento.

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

4.6.15 O prazo para realização das avaliações dependerá do tipo de material objeto da contratação.

5. Garantia da contratação

5.1 Não haverá exigência da garantia da contratação dos artigos 96 e seguintes da Lei nº 14.133, de 2021, pelas razões constantes do Estudo Técnico Preliminar.

6. MODELO DE EXECUÇÃO DO OBJETO

7. Prazo de validade do produto na entrega:

7.1 Por ocasião da entrega na unidade recebedora do HCFMUSP, os produtos com validade igual ou inferior a 12 (doze) meses a partir da data de fabricação, deverão apresentar validade de no mínimo 2/3 (dois terços) do prazo de validade total.

7.1.1 Por ocasião da entrega na unidade requisitante do HCFMUSP, os produtos com validade maior que 12 (doze) meses a partir da data de fabricação, deverão ser entregues com prazo de validade de no mínimo de 12 (doze) meses a partir da data da entrega.

8. Condições de Entrega

9. O objeto desta licitação deverá ser entregue, após a publicação do extrato do contrato ou da Nota de Empenho no PNCP e em <https://www.hc.fm.usp.br/transparencia/index.php>, nas condições especificadas neste Termo de Referência. O prazo de entrega dos bens será agendado pela unidade recebedora do HCFMUSP, por meio eletrônico, e o agendamento deverá observar o prazo de 5 (cinco) a 15 (quinze) dias corridos, contados do dia útil posterior ao envio da notificação do agendamento.

9.1. Prazo de validade do(s) produto(s):

a. Caso, durante o fornecimento, o produto para saúde objeto do presente expediente seja bloqueado para uso pela Autoridade Sanitária, fica o fornecedor obrigado a efetuar um cronograma de troca e substituição do produto, com cada unidade do HCFMUSP, de forma descentralizada, em um prazo de 24 (vinte e quatro) horas a partir da notificação do Núcleo de Infraestrutura e Logística - NILO, garantindo o abastecimento da unidade para assistência e a não utilização do produto bloqueado.

b. O recolhimento do produto, bem como sua troca, deverá ocorrer diretamente nos pontos de entrega, sendo o produto substituído de mesma especificação técnica, já pré-aprovado pelo Grupo Técnico de Avaliação de Materiais do HCFMUSP e que esteja devidamente regularizado (registrado ou cadastrado) junto à Autoridade Sanitária/Ministério da Saúde

9.2. Os bens deverão ser entregues nos endereços constantes da respectiva Nota de Empenho, conforme relação a seguir:

CD - CENTRO DE DISTRIBUIÇÃO DE MATERIAIS DO HCFMUSP

WORLD LOGISTIC CENTER, na Av. Aruanã, nº 280/352 - Alphaville, Galpões nº 3 e nº 4
Distrito e Município de Barueri, São Paulo. CEP 06460-010 Fone (11) 3555-5800 IC - LAF

INSTITUTO CENTRAL

LAF – Logística da Assistência Farmacêutica (MEDICAMENTOS)

Local: Av. Dr. Enéas de Carvalho Aguiar, nº 255, 8º andar PAMB De Bloco 5 Fone: 2661-6620 / 26616621

IC - IC MATERIAL

Almoxarifado Central

Local: Av. Dr. Enéas de Carvalho Aguiar, s/n, subsolo do PAMB – altura do nº 600 da Av. Rebouças Fone: 2661-6038 / 2661-6597

UFAR – UFAR MATERIAIS

Almoxarifado da Unidade Farmacotécnica Hospitalar

Local: Av. Dr. Ovídio Pires de Campos, 8.º andar – Bloco 8 Fone: 2661-6622/ 2661-6625

INSTITUTO DA CRIANÇA

ICR - ICR FARMÁCIA

Farmácia do ICR

Local: Av. Dr. Enéas de Carvalho Aguiar, nº 647 – 3º andar Fone: 2661-8576 / 8573

ICR - ALX GERAL

INSTITUTO DA CRIANÇA

Local: Rua Galeno de Almeida, 148 Fone: 2661-8938/2661-8761

INSTITUTO DE MEDICINA FÍSICA E REABILITAÇÃO

IMREA - IMREA ADMIN MATE

Serviço Administrativo do IMREA

Local: Rua Diderot, nº 43 - Vila Mariana (altura do nº 3833 – Rua Vergueiro) Fone: 5180-7815

INSTITUTO DO CORAÇÃO

INC - INCOR FARMÁCIA

Serviço de Farmácia do INCOR

Local: Av. Dr. Enéas de Carvalho Aguiar, nº 44, térreo – Bloco II Fone: 2661-5431 / 5512

INC - INCOR MATERIAL

Almoxarifado do InCor

Local: Av. Dr. Enéas de Carvalho Aguiar, nº 44, térreo do Bloco II Fone: 2661-5253

INSTITUTO DE RADIOLOGIA

INR - INRAD MATERIAL

Almoxarifado InRad

Local: Av. Dr. Enéas de Carvalho Aguiar, nº 255 – sala 3136

Fone: 2661-6703

INSTITUTO DE ORTOPEDIA E TRAUMATOLOGIA

IOT - IOT MATERIAIS

Setor de Material do IOT

Local: Rua Ovídio Pires de Campos, nº 333, Subsolo IOT Fone: 2661-6313

INSTITUTO DE PSIQUIATRIA

IPQ - IPQ MATERIAIS / MEDICAMENTOS

Setor de Almoxarifado do Instituto de Psiquiatria

Local: Rua Ovídio Pires de Campos, 785

Fone: 2661-6324

LABORATÓRIOS DE INVESTIGAÇÃO MÉDICA

LIM – LIM MATERIAIS

Setor de Material do LIM

Local: Av. Dr. Enéas de Carvalho Aguiar, s/n, (ao lado do SVO/Banco Santander)

Faculdade de Medicina

Almoxarifado dos LIMs (antigo prédio da manutenção) Fone: 3066-7329/7271

PRÉDIO DA ADMINISTRAÇÃO

PA - A7 MATERIAIS

Almoxarifado Central

Local: Rua Ovídio Pires de Campos, nº 225, 1º andar

Fone: 2661-7008 / 2661-6652

ICESP – INSTITUTO DO CÂNCER DO ESTADO DE SÃO PAULO

Doca de recebimento

Local: Av. Dr. Arnaldo, nº 251, 2º subsolo – Cerqueira Cesar

CEP 01246-000 São Paulo – SP Fone: 3893-4786/ 3893-2000

INSTITUTO PERDIZES

Local: R. Cotoxó, nº 1142, 1º andar Fone: (11) 2661-3409 ramal 3411

10. MODELO DE GESTÃO DO CONTRATO

10.1. O contrato deverá ser executado fielmente pelas partes, de acordo com as cláusulas avençadas e as normas da [Lei nº 14.133, de 2021](#), e cada parte responderá pelas consequências de sua inexecução total ou parcial.

10.2. 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.

10.3. 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.

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

10.5. Após a assinatura do contrato ou instrumento equivalente (caso assim definido pela documentação que compõe a presente contratação), 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.

11. FISCALIZAÇÃO

11.1. A execução do contrato deverá ser acompanhada e fiscalizada pelo (s) fiscal(is) do contrato, ou pelo(s) respectivo(s) substituto(s) ([Lei nº 14.133, de 2021, art. 117, caput](#)).

Fiscalização Técnica

11.2. 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. (Decreto estadual nº 68.220, de 2023, art. 17);

11.3. O fiscal técnico do contrato anotará 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. (Lei nº 14.133, de 2021, art. 117, §1º, e Decreto estadual nº 68.220, de 2023, art. 17, II);

11.4. O fiscal técnico adotará medidas preventivas de controle de contratos, manifestando-se quanto à necessidade de suspensão da execução do objeto (Decreto estadual nº 68.220, de 2023, art. 17, IV).

11.5. 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. (Lei federal nº 14.133, de 2021, artigo 117, § 2º).

11.6. No caso de ocorrências que possam inviabilizar a execução do contrato nas datas aprazadas, o fiscal técnico do contrato comunicará o fato imediatamente ao gestor do contrato. (Decreto estadual nº 68.220, de 2023, art. 17, II).

12. Fiscalização Administrativa

12.1. 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 ([Decreto estadual nº 68.220, de 2023](#), art. 18, II e III).

12.2. 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; (Decreto estadual nº 68.220, de 2023, art. 18, IV).

12.3. Sempre que solicitado pelo Contratante, a Contratada deverá comprovar o cumprimento da 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 em outras normas específicas, com a indicação dos empregados que preencherem as referidas vagas, nos termos do parágrafo único do artigo 116 da Lei federal nº 14.133, de 2021.

13. Gestor do Contrato

13.1. O gestor do contrato exercerá a atividade de coordenação dos atos de fiscalização técnica, administrativa e setorial e dos atos preparatórios à instrução processual visando, entre outros, à prorrogação, à alteração, ao reequilíbrio, ao pagamento, à eventual aplicação de sanções e à extinção dos contratos (Decreto estadual nº 68.220, de 2023, inciso III do art. 2º).

13.2. O gestor do contrato acompanhará a manutenção das condições de habilitação da contratada, para fins de empenho de despesa e pagamento, e anotará os problemas que obstem o fluxo normal da liquidação e do pagamento da despesa no relatório de riscos eventuais. (Decreto estadual nº 68.220, de 2023, art. 16, IX).

13.3. O gestor do contrato emitirá documento comprobatório da avaliação realizada pelos fiscais técnico, administrativo e setorial, quando houver, 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. (Decreto estadual nº 68.220, de 2023, art. 18, VII).

13.4. O gestor do contrato tomará 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, de 2021, ou pelo agente ou pelo setor com competência para tal, conforme o caso. (Decreto estadual nº 68.220, de 2023, art. 16, VIII).

13.5. O gestor do contrato deverá 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. (Decreto estadual nº 68.220, de 2023, art. 16, VII e parágrafo único).

13.6. O gestor do contrato deverá 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.

14. CRITÉRIOS DE MEDIÇÃO E DE PAGAMENTO

14.1. Recebimento

14.1.1. 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.

14.1.2. 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 10 (dias), a contar da notificação da contratada, às suas custas, sem prejuízo da aplicação das penalidades.

14.1.3. O recebimento definitivo ocorrerá no prazo de até 10 (dez) 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.

14.1.4. 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.

14.1.5. No caso de controvérsia sobre a execução do objeto, quanto à dimensão, qualidade e quantidade, se houver parcela incontroversa, deverá ser observado o teor do [art. 143 da Lei nº 14.133, de 2021](#), com a comunicação ao contratado para emissão de Nota Fiscal/Fatura no que pertence à parcela incontroversa, para efeito de liquidação e pagamento.

14.1.6. 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.

14.1.7. 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.

15. LIQUIDAÇÃO

15.1. Recebida a Nota Fiscal ou documento de cobrança equivalente, correrá o prazo de 10 (dez) dias úteis para fins de liquidação, a contar de seu recebimento pela Administração, na forma desta seção, prorrogáveis por igual período, justificadamente, quando houver necessidade de diligências para a aferição do atendimento das exigências contratuais (art. 7º, I, e §§ 2º e 3º, da [Instrução Normativa SEGES/ME nº 77, de 4 de novembro de 2022](#), c/c o [Decreto estadual nº 67.608, de 2023](#)).

15.2. O prazo de que trata o item anterior será reduzido à metade, mantendo-se a possibilidade de prorrogação nele especificada, no caso de contratações decorrentes de despesas cujos valores não ultrapassem o limite de que trata o [inciso II do caput do art. 75 da Lei nº 14.133, de 2021](#).

15.3. 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, caso aplicáveis:

15.3.1. O prazo de validade;

15.3.2. A data da emissão;

15.3.3. Os dados do contrato e do órgão contratante;

15.3.4. O período respectivo de execução do contrato;

15.3.5. O valor a pagar; e

15.3.6. Eventual destaque do valor de retenções tributárias cabíveis.

15.3.7 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, de 2021](#).

15.3.8 A Administração deverá realizar consulta ao SICAF para: a) verificar a manutenção das condições de habilitação exigidas no edital; b) identificar possível razão que impeça a participação em licitação, no âmbito do órgão ou entidade, tais como a proibição de contratar com o Poder Público, bem como ocorrências impeditivas indiretas ([Instrução Normativa SEGES/MPDG nº 3, de 26 de abril de 2018](#) c/c [Decreto estadual nº 67.608, de 2023](#)).

15.3.9 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.

15.3.10 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.

15.3.11 Persistindo a irregularidade, o contratante deverá adotar as medidas necessárias à extinção contratual nos autos do processo administrativo correspondente, assegurada ao contratado a ampla defesa.

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

15.4 Prazo de pagamento

15.4.1 O pagamento será efetuado no prazo de 30 (trinta) dias, contados da apresentação da nota fiscal ou documento de cobrança equivalente, desde que tenha sido finalizada a liquidação da despesa, conforme seção anterior, nos termos do art. 2º, II, do [Decreto estadual nº 67.608, de 2023](#).

15.4.2 No caso de atraso pelo Contratante, os valores devidos ao contratado serão atualizados monetariamente na forma da legislação aplicável (artigo 2º, inciso III, do [Decreto estadual nº 67.608, de 2023](#), c/c o artigo 1º do [Decreto estadual nº 32.117, de 1990](#)), bem como incidirão juros moratórios, a razão de 0,5% (meio por cento) ao mês, calculados *pro rata temporis*, em relação ao atraso verificado.

15.5 Forma de pagamento

15.5.1 O pagamento será realizado por meio de ordem bancária, para depósito em conta corrente bancária em nome do contratado no Banco do Brasil S/A.

15.5.2 Constitui condição para a realização dos pagamentos a inexistência de registros em nome do contratado no “Cadastro Informativo dos Créditos não Quitados de Órgãos e Entidades Estaduais– CADIN ESTADUAL”, o qual deverá ser consultado por ocasião da realização de cada pagamento. O cumprimento desta condição poderá se dar pela comprovação, pelo contratado, de que os registros estão suspensos, nos termos do artigo 8º da [Lei estadual nº 12.799, de 2008](#).

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

15.5.4 O Contratante poderá, por ocasião do pagamento, efetuar a retenção de tributos determinada por lei, ainda que não haja indicação de retenção na nota fiscal apresentada ou que se refira a retenções não realizadas em meses anteriores.

15.5.5 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.

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

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

Forma de seleção e critério de julgamento da proposta

16.1. 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.

Forma de fornecimento

16.2. O fornecimento do objeto será por item

Exigências de habilitação

16.3. Para fins de habilitação, deverá o licitante comprovar os seguintes requisitos:

17. Habilitação jurídica

17.1 **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;

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

17.3 **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>;

17.4 **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;

17.5 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](#).

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

17.7 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

17.8 Sociedade cooperativa: ata de fundação e estatuto social, com a ata da assembleia que o aprovou, devidamente arquivado na Junta Comercial, devendo o estatuto estar adequado à Lei federal nº 12.690/2012; documentos de eleição ou designação dos atuais administradores; e registro perante a entidade estadual da Organização das Cooperativas Brasileiras de que trata o [art. 107 da Lei nº 5.764, de 16 de dezembro 1971](#).

17.9 Ato de autorização para o exercício da atividade de:

17.9.1 a Autorização de Funcionamento (AFE) vigente, emitida pela ANVISA, para os produtos abrangidos pela RDC nº 16, de 1º de abril de 2014, da ANVISA;

17.9.2 a Autorização de Funcionamento (AE) vigente, emitida pela ANVISA, para os produtos abrangidos pelo art. 3º da RDC nº 16, de 1º de abril de 2014, da ANVISA;

17.9.3 a Licença Sanitária Estadual ou Municipal vigente.

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

18 . Habilitação fiscal, social e trabalhista

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

18.2 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 aos 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.

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

18.4 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, de 1º de maio de 1943](#);

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

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

18.7 Caso o fornecedor seja considerado isento dos tributos Estadual 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.

18.8 O fornecedor enquadrado como microempreendedor individual que pretenda auferir os benefícios do tratamento diferenciado previstos na Lei Complementar n. 123, de 2006, estará dispensado da prova de inscrição nos cadastros de contribuintes estadual e municipal.

19. Qualificação Econômico-Financeira

19.1 Certidão negativa de insolvência civil expedida pelo distribuidor do domicílio ou sede do licitante, caso se trate de pessoa física, desde que admitida a sua participação na licitação ([art. 5º, inciso II, alínea “c”, da Instrução Normativa Seges/ME nº 116, de 2021 c/c Decreto estadual nº 67.608, de 2023](#)), ou de sociedade simples;

19.2 Certidão negativa de falência, recuperação judicial ou extrajudicial, expedida pelo distribuidor da sede do fornecedor;

19.3 Caso o fornecedor esteja em recuperação judicial ou extrajudicial, deverá ser comprovado o acolhimento do plano de recuperação judicial ou a homologação do plano de recuperação extrajudicial, conforme o caso;

20. Outras comprovações

Tratando-se de consórcio, caso admitida a sua participação:

Apresentação do compromisso público ou particular de constituição do consórcio, subscrito pelos consorciados, o qual deverá incluir, pelo menos, os seguintes elementos:

- a) Designação do consórcio e sua composição;
- b) Finalidade do consórcio;
- c) Prazo de duração do consórcio, que deve coincidir, no mínimo, com o prazo de vigência contratual;
- d) Endereço do consórcio e o foro competente para dirimir eventuais demandas entre os consorciados;
- e) Definição das obrigações e responsabilidades de cada consorciado e das prestações específicas;
- f) Previsão de responsabilidade solidária de todos os consorciados pelos atos praticados pelo consórcio, tanto na fase de licitação quanto na de execução do contrato, abrangendo também os encargos fiscais, trabalhistas e administrativos referentes ao objeto da contratação;
- g) Indicação da empresa líder do consórcio e seu respectivo representante legal, que deverá ter poderes para receber citação, interpor e desistir de recursos, firmar a contratação e praticar todos os demais atos necessários à participação na licitação e execução do objeto contratado, sendo responsável pela representação do consórcio perante a Administração;
- h) Compromisso subscrito pelas consorciadas de que o consórcio não terá a sua composição modificada sem a prévia e expressa anuência do Contratante até o integral cumprimento do objeto da contratação, observado o prazo de duração do consórcio, definido na alínea “c” deste subitem;

20.1 O licitante vencedor é obrigado a promover, antes da celebração da contratação, a constituição e o registro do consórcio, nos termos de seu compromisso de constituição.

20.1.2 Cada consorciado, individualmente, deverá atender as exigências relativas a habilitação jurídica e habilitação fiscal, social e trabalhista, e a certidão negativa de falência/insolvência. Para efeito de habilitação econômico-financeira e de habilitação técnica, quando exigida, será observado o disposto no inciso III do caput do artigo 15 da Lei federal nº 14.133/2021.

20.1.3 A inabilitação de qualquer consorciado acarretará a automática inabilitação do consórcio.

20.1.4 Caso admitida a participação de cooperativas, será exigida a seguinte documentação complementar, para evidenciar a observância do disposto no artigo 16 da [Lei nº 14.133, de 2021](#):

20.1.5 A relação dos cooperados que atendem aos requisitos técnicos exigidos para a contratação e que executarão o contrato, com as respectivas atas de inscrição, respeitado o disposto nos [arts. 4º, inciso XI, 21, inciso I e 42, §§2º a 6º da Lei n. 5.764, de 1971](#);

20.1.6 A declaração de regularidade de situação do contribuinte individual – DRSCI, para cada um dos cooperados indicados;

20.1.7 Regimento dos fundos instituídos pelos cooperados, com a ata da assembleia;

20.1.8 Edital de convocação e ata da última assembleia geral, e registro de presença dos cooperados presentes nessa assembleia;

20.1.9 Ata da reunião em que os cooperados autorizaram a cooperativa a contratar o objeto da licitação;

20.1.10 A última auditoria contábil-financeira da cooperativa, conforme dispõe o [art. 112 da Lei n. 5.764, de 1971](#), ou uma declaração, sob as penas da lei, de que tal auditoria não foi exigida pelo órgão fiscalizador;

20.1.11 Documentação que seja demonstrativa de atuação em regime cooperado, com repartição de receitas e despesas entre os cooperados, caso essa circunstância não esteja evidenciada na documentação a ser apresentada para atendimento aos subitens anteriores.

ESTIMATIVAS DO VALOR DA CONTRATAÇÃO

21.1 O custo estimado da contratação possui caráter sigiloso e não será tornado público antes de definido o resultado do julgamento das propostas. O valor estimado da contratação foi definido com observância do disposto no [Decreto estadual nº 67.888, de 17 de agosto de 2023](#).

ADEQUAÇÃO ORÇAMENTÁRIA

22.1 As despesas decorrentes da presente contratação correrão à conta de recursos específicos consignados no Orçamento do Estado.

22.2 No presente exercício, a contratação será atendida pela seguinte dotação:

I) Gestão/Unidade: 092301;

II) Fonte de Recursos: ;

III) Programa de Trabalho:

IV) Elemento de Despesa:

V) Plano Interno:-

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

2. Modelo Padrão Adotado

Termo de Referência:

Administração Pública do Estado São Paulo

Minuta padronizada.

Análise técnica: Subsecretaria de Gestão. Exame jurídico: PGE

Termo de Referência - Aquisições - Licitação

Versão atualizada

em: 07/01/2026

3. Nível de acesso

Este documento tem nível de acesso público visto que não contém dados pessoais protegidos nem informações restritas ou sigilosas.

4. 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](#).

EDNA DA SILVA LEITAO

Equipe de apoio

NATHALIE VITAL

Supervisora

APÊNDICE.1

ESTUDO TÉCNICO PRELIMINAR nº 290/2026

1. Informações Básicas

Número do processo: 145.00009353/2026-96

2. Descrição da necessidade

Aquisição de CARTÃO TIPAGEM ABO RH+ PROVA REVERSA e etc,, padronizado pelo HCFMUSP, necessária para o atendimento das atividades assistenciais do complexo hospitalar e manutenção regular do estoque, visando atendimento adequado aos pacientes.

Grupo	Item	Especificação	Código	Cód. Siafísico	CADMAT	Und. de medida	Quantidade
1	1	CARTÃO PARA TIPAGEM ABO RH+PROVA REVERSA PELO MÉTODO DE AGLUTINAÇÃO EM GEL, CONSTITUÍDO POR 6 A 8 MICROTUBOS OU MICROCOLUNAS CONTENDO SORO ANTI-A, ANTI-B, ANTI-D, CONTROLE DO CARTÃO, OPCIONALMENTE SORO ANTI-AB E DOIS TIPOS DE D, E 2 MICROTUBOS OU MICROCOLUNAS PARA REALIZAÇÃO DA PROVA REVERSA EM MEIO NEUTRO. A ROTULAGEM DEVERÁ CONTER TODAS AS INFORMAÇÕES EXIGIDAS PELO CÓDIGO DO CONSUMIDOR E ANVISA EM PORTUGUÊS, COMO CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO, NÚMERO DE LOTE, PRAZO DE VALIDADE E INSTRUÇÕES DE USO. O LACRE DE ALUMÍNIO DO CARTÃO NÃO DEVE ESTAR DANIFICADO, O MICROTUBO OU MICROCOLUNA NÃO DEVE ESTAR RESSECADO OU COM BOLHA DE AR. CONFORME *MEMORIAL DESCRITIVO* EM ANEXO.	14250016	910309	353693	UNIDADE	11.550,00
1	2	CARTÃO ANTI-IGG, UTILIZADO PELO MÉTODO DE AGLUTINAÇÃO EM GEL, CONSTITUÍDO POR 6 A 8 MICROTUBOS OU MICROCOLUNAS CONTENDO ANTIGLOBULINA HUMANA MONOESPECÍFICA ANTI-IGG. DEVE APRESENTAR AGLUTINAÇÃO COM HEMÁCIAS SENSIBILIZADAS COM ANTICORPOS IRREGULARES. A ROTULAGEM DEVERÁ CONTER TODAS AS INFORMAÇÕES EXIGIDAS PELO CÓDIGO DO CONSUMIDOR E ANVISA EM PORTUGUÊS, COMO CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO, NÚMERO DE LOTE, PRAZO DE VALIDADE E INSTRUÇÕES DE USO. O LACRE DE ALUMÍNIO DO CARTÃO NÃO DEVE ESTAR DANIFICADO, O MICROTUBO OU MICROCOLUNA NÃO DEVE ESTAR RESSECADO OU COM BOLHA DE AR. CONFORME *MEMORIAL DESCRITIVO* EM ANEXO.	14250021	910058	337327	UNIDADE	4.200,00

1	3	CARTÃO PARA TIPAGEM ABO RH+TESTE DE ANTIGLOBULINA DIRETO (TAD) PELO MÉTODO DE AGLUTINAÇÃO EM GEL, CONSTITUÍDO POR 6 A 8 MICROTUBOS OU MICROCOLUNAS CONTENDO SORO ANTI-A, ANTI-B, ANTI-AB, ANTI-D, CONTROLE DO CARTÃO E OPCIONALMENTE DOIS TIPOS DE D E 1 OU 2 MICROTUBOS PARA REALIZAÇÃO TAD COM SORO ANTI-IGG/C3D E OU ANTI-IGG. A ROTULAGEM DEVERÁ CONTER TODAS AS INFORMAÇÕES EXIGIDAS PELO CÓDIGO DO CONSUMIDOR E ANVISA EM PORTUGUÊS, COMO CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO, NÚMERO DE LOTE, PRAZO DE VALIDADE E INSTRUÇÕES DE USO. O LACRE DE ALUMÍNIO DO CARTÃO NÃO DEVE ESTAR DANIFICADO, O MICROTUBO OU MICROCOLUNA NÃO DEVE ESTAR RESSECADO OU COM BOLHA DE AR. CONFORME *MEMORIAL DESCRITIVO* EM ANEXO.	14250066	910333	382698	UNIDADE	3.526,00
1	4	CARTÃO PARA FENOTIPAGEM ERITROCITÁRIA DOS ANTIGENOS C,CW,C,E,E,K, E OPCIONALMENTE D E CONTROLE, PELO MÉTODO DE AGLUTINAÇÃO EM GEL, CONSTITUÍDO POR 6 A 8 MICROTUBOS OU MICROCOLUNAS CONTENDO OS SOROS CORRESPONDENTES. DEVE APRESENTAR REATIVIDADE COM HEMÁCIAS POSITIVAS E NÃO REATIVIDADE COM AS HEMÁCIAS NEGATIVAS RESPECTIVAMENTE PARA OS ANTIGENOS C,CW,C,E,E,K EM CARTÃO. A ROTULAGEM DEVERÁ CONTER TODAS AS INFORMAÇÕES EXIGIDAS PELO CÓDIGO DO CONSUMIDOR E ANVISA EM PORTUGUÊS, COMO CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO, NÚMERO DE LOTE, PRAZO DE VALIDADE E INSTRUÇÕES DE USO. O LACRE DE ALUMÍNIO DO CARTÃO NÃO DEVE ESTAR DANIFICADO, O MICROTUBO OU MICROCOLUNA NÃO DEVE ESTAR RESSECADO OU COM BOLHA DE AR. CONFORME *MEMORIAL DESCRITIVO* EM ANEXO.	14250073	910015	407404	UNIDADE	3.676,00
1	5	CARTÃO ANTI IGG/C3D, UTILIZADO PELO MÉTODO DE AGLUTINAÇÃO EM GEL, CONSTITUÍDO POR 6 A 8 MICROTUBOS OU MICROCOLUNAS CONTENDO ANTIGLOBULINA HUMANA POLIESPECÍFICA E FRAÇÃO ANTI-COMPLEMENTO. DEVE APRESENTAR AGLUTINAÇÃO COM HEMÁCIAS SENSIBILIZADAS COM ANTICORPOS IRREGULARES. A ROTULAGEM DEVERÁ CONTER TODAS AS INFORMAÇÕES	14250097	910023	352044	UNIDADE	20.326,00

		EXIGIDAS PELO CÓDIGO DO CONSUMIDOR E ANVISA EM PORTUGUÊS, COMO CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO, NÚMERO DE LOTE, PRAZO DE VALIDADE E INSTRUÇÕES DE USO. O LACRE DE ALUMÍNIO DO CARTÃO NÃO DEVE ESTAR DANIFICADO, O MICROTUBO OU MICROCOLUNA NÃO DEVE ESTAR RESSECADO OU COM BOLHA DE AR. CONFORME *MEMORIAL DESCRITIVO* EM ANEXO.					
1	6	CARTÃO NEUTRO, UTILIZADO PELO MÉTODO DE AGLUTINAÇÃO EM GEL, CONSTITUÍDO POR 6 A 8 MICROTUBOS OU MICROCOLUNAS CONTENDO MEIO NEUTRO. DEVE APRESENTAR AGLUTINAÇÃO COM HEMÁCIAS SENSIBILIZADAS COM ANTICORPOS IRREGULARES PARA DETECÇÃO DE ANTICORPOS REATIVOS EM SALINA E ENZIMA. A ROTULAGEM DEVERÁ CONTER TODAS AS INFORMAÇÕES EXIGIDAS PELO CÓDIGO DO CONSUMIDOR E ANVISA EM PORTUGUÊS, COMO CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO, NÚMERO DE LOTE, PRAZO DE VALIDADE E INSTRUÇÕES DE USO. O LACRE DE ALUMÍNIO DO CARTÃO NÃO DEVE ESTAR DANIFICADO, O MICROTUBO OU MICROCOLUNA NÃO DEVE ESTAR RESSECADO OU COM BOLHA DE AR. CONFORME *MEMORIAL DESCRITIVO* EM ANEXO.	14250168	910031	338052	UNIDADE	15.600,00
1	7	CARTÃO PARA DETECÇÃO DE IGG E C3D SEPARADAMENTE, UTILIZADO PELO MÉTODO DE AGLUTINAÇÃO EM GEL, CONSTITUÍDO POR 6 A 8 MICROTUBOS OU MICROCOLUNAS CONTENDO ANTI-IGG, ANTI-C3D, E OPCIONALMENTE ANTI-C3C, ANTI-IGA E ANTI-IGM. DEVE APRESENTAR AGLUTINAÇÃO COM HEMÁCIAS SENSIBILIZADAS POR ANTICORPOS E/OU FRAÇÕES DE COMPLEMENTO IN VIVO. A ROTULAGEM DEVERÁ CONTER TODAS AS INFORMAÇÕES EXIGIDAS PELO CÓDIGO DO CONSUMIDOR E ANVISA EM PORTUGUES, COMO CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO, NÚMERO DO LOTE, PRAZO DE VALIDADE E INSTRUÇÕES DE USO. O LACRE DE ALUMÍNIO DO CARTÃO NÃO DEVE ESTAR, DANIFICADO, O MICROTUBO OU MICROCOLUNA NÃO DEVE ESTAR RESSECADO OU COM BOLHA DE AR.	14250177	910090	337227	UNIDADE	2.626,00
1	8	REAGENTE PARA	14250215	904490	435953	TESTE	714,00

		FENOTIPAGEM ERITROCITÁRIA DO ANTIGENO FYB DO SISTEMA DUFFY PELO MÉTODO DE AGLUTINAÇÃO EM GEL, PODENDO SE APRESENTAR DE DUAS FORMAS: A) CARTÃO CONSTITUÍDO POR 6 A 8 MICROTUBOS OU MICROCOLUNAS CONTENDO SORO ANTI-FYB, B) CARTÃO CONSTITUÍDO POR 6 A 8 MICROTUBOS OU MICROCOLUNAS E O SORO CORRESPONDENTE A SER ADICIONADO. DEVE APRESENTAR REATIVIDADE COM HEMÁCIAS FY (A+B+) E NÃO REATIVIDADE COM HEMÁCIAS FYB NEGATIVAS. A ROTULAGEM DEVERÁ CONTER TODAS AS INFORMAÇÕES EXIGIDAS PELO CÓDIGO DO CONSUMIDOR E ANVISA EM PORTUGUÊS, COMO CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO.					
1	9	REAGENTE PARA FENOTIPAGEM ERITROCITÁRIA DO ANTIGENO S (MINÚSCULO) DO SISTEMA MNS PELO MÉTODO DE AGLUTINAÇÃO EM GEL, PODENDO SE APRESENTAR DE DUAS FORMAS: A) CARTÃO CONSTITUÍDO POR 6 A 8 MICROTUBOS OU MICROCOLUNAS CONTENDO SORO ANTI-S. B) CARTÃO CONSTITUÍDO POR 6 A 8 MICROTUBOS OU MICROCOLUNAS E O SORO CORRESPONDENTE A SER ADICIONADO. DEVE APRESENTAR REATIVIDADE COM HEMÁCIAS S+S+ E NÃO REATIVIDADE COM HEMÁCIAS S NEGATIVAS. A ROTULAGEM DEVERÁ CONTER TODAS AS INFORMAÇÕES EXIGIDAS PELO CÓDIGO DO CONSUMIDOR E ANVISA EM PORTUGUÊS, COMO CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO, NÚMERO DE LOTE, PRAZO DE VALIDADE E INSTRUÇÕES DE USO. O LACRE DE ALUMÍNIO DO CARTÃO NÃO DEVE ESTAR DANIFICADO, O MICROTUBO OU MICROCOLUNA NÃO DEVE ESTAR RESSECADO OU COM BOLHA DE AR. CONFORME *MEMORIAL DESCRITIVO*.	14250216	904643	435954	TESTE	856,00
1	10	REAGENTE PARA FENOTIPAGEM ERITROCITÁRIA DO ANTIGENO JKB DO SISTEMA KIDD PELO MÉTODO DE AGLUTINAÇÃO EM GEL, PODENDO SE APRESENTAR DE DUAS FORMAS: A) CARTÃO CONSTITUÍDO POR 6 A 8 MICROTUBOS OU MICROCOLUNAS CONTENDO SORO ANTI-JKB, B) CARTÃO CONSTITUÍDO POR 6 A 8 MICROTUBOS OU MICROCOLUNAS E O SORO	14250217	905046	370611	TESTE	856,00

		CORRESPONDENTE A SER ADICIONADO.DEVE APRESENTAR REATIVIDADE COM HEMÁCIAS JKA+JKB+ E NÃO REATIVIDADE COM HEMÁCIAS JKB NEGATIVAS.A ROTULAGEM DEVERÁ CONTER TODAS AS INFORMAÇÕES EXIGIDAS PELO CÓDIGO DO CONSUMIDOR E ANVISA EM PORTUGUES,COMO CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO,NÚMERO DO LOTE,PRAZO DE VALIDADE E INSTRUÇÕES DE USO.O LACRE DE ALUMÍNIO DO CARTÃO NÃO DEVE ESTAR DANIFICADO,O MICROTUBO OU MICROCOLUNA NÃO DEVE ESTAR RESSECADO OU COM BOLHA AR.					
1	11	REAGENTE PARA FENOTIPAGEM ERITROCITARIA DO ANTIGENO S (MAIÚSCULO) DO SISTEMA MNS PELO MÉTODO DE AGLUTINAÇÃO EM GEL, PODENDO SE APRESENTAR DE DUAS FORMAS: A) CARTÃO CONSTITUÍDO POR 6 A 8 MICROTUBOS OU MICROCOLUNAS CONTENDO SORO ANTI-S. B) CARTÃO CONSTITUÍDO POR 6 A 8 MICROTUBOS OU MICROCOLUNAS E O SORO CORRESPONDENTE A SER ADICIONADO. DEVE APRESENTAR REATIVIDADE COM HEMÁCIAS S+S+ E NÃO REATIVIDADE COM HEMÁCIAS S NEGATIVAS. A ROTULAGEM DEVERÁ CONTER TODAS AS INFORMAÇÕES EXIGIDAS PELO CÓDIGO DO CONSUMIDOR E ANVISA EM PORTUGUÊS, COMO CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO, NÚMERO DE LOTE, PRAZO DE VALIDADE E INSTRUÇÕES DE USO. O LACRE DO CARTÃO NÃO DEVE ESTAR DANIFICADO, O MICROTUBO OU MICROCOLUNA NÃO DEVE ESTAR RESSECADO OU COM BOLHA DE AR. CONFORME *MEMORIAL DESCRITIVO*.	14250218	904619	435954	TESTE	714,00
1	12	REAGENTE PARA FENOTIPAGEM ERITROCITARIA DO ANTIGENO FYA DO SISTEMA DUFFY PELO MÉTODO DE AGLUTINAÇÃO EM GEL, PODENDO SE APRESENTAR DE DUAS FORMAS: A) CARTÃO CONSTITUÍDO POR 6 A 8 MICROTUBOS OU MICROCOLUNAS CONTENDO SORO ANTI-FYA, B) CARTÃO CONSTITUÍDO POR 6 A 8 MICROTUBOS OU MICROCOLUNAS E O SORO CORRESPONDENTE A SER ADICIONADO. DEVE APRESENTAR REATIVIDADE COM HEMÁCIAS FY (A+B+) E NÃO REATIVIDADE COM HEMÁCIAS FYA NEGATIVAS. A ROTULAGEM DEVERÁ CONTER TODAS AS INFORMAÇÕES	14250219	904481	435953	TESTE	998,00

		EXIGIDAS PELO CÓDIGO DO CONSUMIDOR E ANVISA EM PORTUGUÊS, COMO CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO, NÚMERO DO LOTE, PRAZO DE VALIDADE E INSTRUÇÕES DE USO. O LACRE DE ALUMÍNIO DO CARTÃO NÃO DEVE ESTAR DANIFICADO, O MICROTUBO OU MICROCOLUNA NÃO DEVE ESTAR RESSECADO OU COM BOLHA DE AR. CONFORME *MEMORIAL DESCRITIVO*.					
1	13	REAGENTE PARA FENOTIPAGEM ERITROCITÁRIA DO ANTIGENO JKA DO SIST.KIDD PELO MÉTODO AGLUTINAÇÃO EM GEL,PODENDO SE APRESENTAR DE DUAS FORMAS:A)CARTÃO CONSTITUÍDO POR 6 A 8 MICROTUBOS OU MICROCOLUNAS CONTENDO SORO ANTI-JKA, B)CARTÃO CONSTITUÍDO POR 6 A 8 MICROTUBOS OU MICROCOLUNAS E O SORO CORRESPONDENTE A SER ADICIONADO.DEVE APRESENTAR REATIVIDADE COM HEMÁCIAS JKA+JKB+ E NÃO REATIVIDADE COM HEMÁCIAS JKA NEGATIVAS.A ROTULAGEM DEVERÁ CONTER TODAS AS INFORMAÇÕES EXIGIDAS PELO CÓDIGO DO CONSUMIDOR E ANVISA EM PORTUGUES,COMO CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO,NÚMERO DO LOTE,PRAZO DE VALIDADE E INSTRUÇÕES DE USO.O LACRE DE ALUMÍNIO DO CARTÃO NÃO DEVE ESTAR DANIFICADO,O MICROTUBO OU MICROCOLUNA NÃO DEVE ESTAR RESSECADO OU COM BOLHA DE AR.	14250220	905038	370611	TESTE	714,00
2	14	SORO ANTI-KPA DO SISTEMA KELL, (PARA USO EM TUBO), NA INSPEÇÃO VISUAL, O REAGENTE NÃO DEVERÁ APRESENTAR HEMÓLISE, PRECIPITADOS OU QUALQUER PARTÍCULA EM SUSPENSÃO. QUANDO TESTADO COM HEMÁCIAS KP(A-B+), NÃO DEVERÁ APRESENTAR NENHUM TIPO DE REAÇÃO NENHUM TIPO DE REAÇÃO (AGLUTINAÇÃO, HEMÓLISE OU EMPILHAMENTO). QUANDO TESTADO COM HEMÁCIAS HETEROZIGOTAS KP(A+B+) DEVERÁ APRESENTAR REATIVIDADE MÍNIMA 1+, TÍTULO MÍNIMO 8. O FRASCO DEVE SER DE VIDRO COM CONTA GOTAS EM EMBALAGEM ORIGINAL. A BULA E OS RÓTULOS DAS EMBALAGENS INTERNA E EXTERNA DO PRODUTO DEVERÃO ESTAR EM LÍNGUA PORTUGUESA E CONTER AS ESPECIFICAÇÕES EXIGIDAS PELA ANVISA. A BULA DEVERÁ	14230009	946460	424695	MILILITRO	12,00

		TER NOME COMERCIAL E MARCA DO PRODUTO, USO E ORIGEM, METODOLOGIA, LIMITAÇÕES E INTERPRETAÇÃO DE RESULTADOS POSITIVOS E NEGATIVOS DOS TESTES.					
2	15	SORO ANTI-KPB DO SISTEMA KELL, (PARA USO EM TUBO) NA INSPEÇÃO VISUAL, O REAGENTE NÃO DEVERÁ APRESENTAR HEMÓLISE, PRECIPITADOS OU QUALQUER PARTÍCULA EM SUSPENSÃO. QUANDO TESTADO COM HEMÁCIAS KP(A+B-), NÃO DEVERÁ APRESENTAR NENHUM TIPO DE REAÇÃO (AGLUTINAÇÃO, HEMÓLISE OU EMPILHAMENTO) QUANDO TESTADO COM HEMÁCIAS HETEROZIGOTAS KP(A+B+) DEVERÁ APRESENTAR REATIVIDADE MÍNIMA 1+, TÍTULO MÍNIMO 8. OS FRASCO DEVE SER DE VIDRO COM CONTA GOTAS EM EMBALAGEM ORIGINAL. A BULA E OS RÓTULOS DAS EMBALAGENS INTERNA E EXTERNA DO PRODUTO DEVERÃO ESTAR EM LINGUA PORTUGUESA E CONTER AS ESPECIFICAÇÕES EXIGIDAS PELA ANVISA. A BULA DEVERÁ TER NOME COMERCIAL E MARCA DO PRODUTO, USO E ORIGEM, METODOLOGIA, LIMITAÇÕES E INTERPRETAÇÃO DE RESULTADOS POSITIVOS E NEGATIVOS DOS TESTES.	14230096	946591	424696	MILILITRO	10,00
2	16	SORO ANTI-JKA/KIDD A, (PARA USO EM TUBO) NA INSPEÇÃO VISUAL, O REAGENTE NÃO DEVERÁ APRESENTAR HEMÓLISE, PRECIPITADOS OU QUALQUER PARTÍCULA EM SUSPENSÃO. QUANDO TESTADO COM HEMÁCIAS JK(A-B+), NÃO DEVERÁ APRESENTAR NENHUM TIPO DE REAÇÃO (AGLUTINAÇÃO, HEMÓLISE OU EMPILHAMENTO). QUANDO TESTADO COM HEMÁCIAS HETEROZIGOTAS JK(A+B+) DEVERÁ APRESENTAR REATIVIDADE MÍNIMA 1+, TÍTULO 8. O FRASCO DEVE SER DE VIDRO COM CONTA GOTAS EM EMBALAGEM ORIGINAL. A BULA E OS RÓTULOS DAS EMBALAGENS INTERNA E EXTERNA DO PRODUTO DEVERÃO ESTAR EM LINGUA PORTUGUESA E CONTER AS ESPECIFICAÇÕES EXIGIDAS PELA ANVISA. A BULA DEVERÁ TER NOME COMERCIAL E MARCA DO PRODUTO, USO E ORIGEM, METODOLOGIA, LIMITAÇÕES E INTERPRETAÇÃO DE RESULTADOS POSITIVOS E NEGATIVOS DOS TESTES.	14250012	1942239	407805	MILILITRO	10,00
2	17	LECTINA ANTI-H (PARA USO EM TUBO) NA INSPEÇÃO VISUAL, O REAGENTE NÃO DEVERÁ APRESENTAR HEMÓLISE,	14250049	1508679	382199	MILILITRO	28,00

		PRECIPITADOS OU QUALQUER PARTÍCULA. QUANDO TESTADO COM HEMÁCIAS A1, NÃO DEVERÁ APRESENTAR NENHUM TIPO DE REAÇÃO (AGLUTINAÇÃO, HEMÓLISE OU EMPILHAMENTO). QUANDO TESTADO COM HEMÁCIAS A2 OU MISTURA DE TRES AMOSTRAS A E DE TRES AMOSTRAS O, DEVE APRESENTAR REATIVIDADE MÍNIMA DE 2+. DEVE REAGIR POR NO MÁXIMO 15 MINUTOS A TEMPERATURA AMBIENTE. O FRASCO DEVE SER DE VIDRO COM CONTA GOTAS EM EMBALAGEM ORIGINAL. A BULA E OS RÓTULOS DAS EMBALAGENS INTERNA E EXTERNA DO PRODUTO DEVERÃO ESTAR EM LINGUA PORTUGUESA E CONTER AS ESPECIFICAÇÕES EXIGIDAS PELA ANVISA. A BULA DEVERÁ TER NOME COMERCIAL E MARCA DO PRODUTO, USO E ORIGEM, METODOLOGIA, LIMITAÇÕES E INTERPRETAÇÃO DE RESULTADOS POSITIVOS E NEGATIVOS DOS TESTES.					
2	18	LECTINA A1 (PARA USO EM TUBO) NA INSPEÇÃO VISUAL, O REAGENTE NÃO DEVERÁ APRESENTAR HEMOLISE, PRECIPITADOS OU QUALQUER PARTICULA EM SUSPENSÃO. QUANDO TESTADO COM HEMACIAS A2 E OUTROS SUBGRUPOS, NÃO DEVERÁ APRESENTAR NENHUM TIPO DE REAÇÃO(AGLUTINAÇÃO, HEMOLISE OU EMPILHAMENTO).QUANDO TESTADO COM HEMACIAS A1, DEVE APRESENTAR TITULO MINIMO 4 E , QUANDO NÃO DILUIDO, REATIVIDADE MINIMA 3+ . DEVE REAGIR POR NO MÁXIMO 15 MINUTOS E A TEMPERATURA AMBIENTE. O FRASCO DEVE SER DE VIDRO COM CONTA GOTAS EM EMBALAGEM ORIGINAL. A BULA E OS RÓTULOS DAS EMBALAGENS INTERNA E EXTERNA DO PRODUTO DEVERÃO ESTAR EM LINGUA PORTUGUESA E CONTER AS ESPECIFICAÇÕES EXIGIDAS PELA ANVISA. A BULA DEVERÁ TER NOME COMERCIAL E MARCA DO PRODUTO, USO E ORIGEM, METODOLOGIA , LIMITAÇÕES E INTERPRETAÇÃO DE RESULTADOS POSITIVO E NEGATIVO DOS TESTES.	14250071	946478	382198	MILILITRO	52,00
2	19	SORO ANTI-P1, (PARA USO EM TUBO) NA INSPEÇÃO VISUAL, O REAGENTE NÃO DEVERÁ APRESENTAR HEMÓLISE, PRECIPITADOS OU QUALQUER PARTÍCULA EM SUSPENSÃO. QUANDO TESTADO COM HEMÁCIAS P1 NEGATIVAS NÃO DEVERÁ APRESENTAR NENHUM	14250072	2242184	407807	MILILITRO	4,00

		TIPO DE REAÇÃO (AGLUTINAÇÃO, HEMÓLISE OU EMPILHAMENTO). QUANDO TESTADO COM HEMÁCIAS P1 POSITIVAS DEVERÁ APRESENTAR REATIVIDADE MÍNIMA 1+. DEVERÁ SER REATIVO EM LEITURA IMEDIATA OU POR NO MÁXIMO 15 MINUTOS. O FRASCO DEVE SER DE VIDRO COM CONTA GOTAS EM EMBALAGEM ORIGINAL. A BULA E OS RÓTULOS DAS EMBALAGENS INTERNA E EXTERNA DO PRODUTO DEVERÃO ESTAR EM LINGUA PORTUGUESA E CONTER AS ESPECIFICAÇÕES EXIGIDAS PELA ANVISA. A BULA DEVERÁ TER NOME COMERCIAL E MARCA DO PRODUTO, USO E ORIGEM, METODOLOGIA, LIMITAÇÕES E INTERPRETAÇÃO DE RESULTADOS POSITIVOS E NEGATIVOS DOS TESTES.					
2	20	SORO ANTI-M, (PARA USO EM TUBO) NA INSPEÇÃO VISUAL, O REAGENTE NÃO DEVERÁ APRESENTAR HEMÓLISE, PRECIPITADOS OU QUALQUER PARTÍCULA EM SUSPENSÃO. QUANDO TESTADO COM HEMÁCIAS M-N+, NÃO DEVERÁ APRESENTAR NENHUM TIPO DE REAÇÃO (AGLUTINAÇÃO, HEMÓLISE OU EMPILHAMENTO). QUANDO TESTADO COM HEMÁCIAS M+N+ DEVERÁ APRESENTAR REATIVIDADE MÍNIMA 2+. DEVERÁ SER REATIVO EM LEITURA IMEDIATA OU POR NO MÁXIMO 30 MINUTOS. O FRASCO DEVE SER DE VIDRO COM CONTA GOTAS EM EMBALAGEM ORIGINAL. A BULA E OS RÓTULOS DAS EMBALAGENS INTERNA E EXTERNA DO PRODUTO DEVERÃO ESTAR EM LINGUA PORTUGUESA E CONTER AS ESPECIFICAÇÕES EXIGIDAS PELA ANVISA. A BULA DEVERÁ TER NOME COMERCIAL E MARCA DO PRODUTO, USO E ORIGEM, METODOLOGIA, LIMITAÇÕES E INTERPRETAÇÃO DE RESULTADOS POSITIVOS E NEGATIVOS DOS TESTES.	14250175	407003	407799	MILILITRO	16,00
2	21	SORO ANTI-N, (PARA USO EM TUBO) NA INSPEÇÃO VISUAL, O REAGENTE NÃO DEVERÁ APRESENTAR HEMÓLISE, PRECIPITADOS OU QUALQUER PARTÍCULA EM SUSPENSÃO. QUANDO TESTADO COM HEMÁCIAS M+N-, NÃO DEVERÁ APRESENTAR NENHUM TIPO DE REAÇÃO (AGLUTINAÇÃO, HEMÓLISE OU EMPILHAMENTO). QUANDO TESTADO COM HEMÁCIAS M+N+ DEVERÁ APRESENTAR REATIVIDADE MÍNIMA 2+. DEVERÁ SER REATIVO EM LEITURA IMEDIATA OU POR NO MÁXIMO 30 MINUTOS. O FRASCO DEVE SER DE VIDRO COM CONTA GOTAS	14250185	407011	407800	MILILITRO	16,00

		EM EMBALAGEM ORIGINAL. A BULA E OS RÓTULOS DAS EMBALAGENS INTERNA E EXTERNA DO PRODUTO DEVERÃO ESTAR EM LINGUA PORTUGUESA E CONTER AS ESPECIFICAÇÕES EXIGIDAS PELA ANVISA. A BULA DEVERÁ TER NOME COMERCIAL E MARCA DO PRODUTO, USO E ORIGEM, METODOLOGIA, LIMITAÇÕES E INTERPRETAÇÃO DE RESULTADOS POSITIVOS E NEGATIVOS DOS TESTES.					
2	22	SORO ANTI-JKB/KIDD B, (PARA USO EM TUBO) NA INSPEÇÃO VISUAL, O REAGENTE NÃO DEVERÁ APRESENTAR HEMÓLISE, PRECIPITADOS OU QUALQUER PARTÍCULA EM SUSPENSÃO. QUANDO TESTADO COM HEMÁCIAS JK(A+B-), NÃO DEVERÁ APRESENTAR NENHUM TIPO DE REAÇÃO (AGLUTINAÇÃO, HEMÓLISE OU EMPILHAMENTO). QUANDO TESTADO COM HEMÁCIAS HETEROZIGOTAS JK(A+B+) DEVERÁ APRESENTAR REATIVIDADE MÍNIMA 1+, TÍTULO 8. O FRASCO DEVE SER DE VIDRO COM CONTA GOTAS EM EMBALAGEM ORIGINAL. A BULA E OS RÓTULOS DAS EMBALAGENS INTERNA E EXTERNA DO PRODUTO DEVERÃO ESTAR EM LINGUA PORTUGUESA E CONTER AS ESPECIFICAÇÕES EXIGIDAS PELA ANVISA. A BULA DEVERÁ TER NOME COMERCIAL E MARCA DO PRODUTO, USO E ORIGEM, METODOLOGIA, LIMITAÇÕES E INTERPRETAÇÃO DE RESULTADOS POSITIVOS E NEGATIVOS DOS TESTES.	14250187	406996	407806	MILILITRO	10,00

O(s) item(ns) integram o rol de materiais básicos, fundamentais e de uso corrente nas várias unidades e rotinas hospitalares, tratando-se, portanto, de contratação de grande importância.

3. Área requisitante

Equipe de Suprimentos do HCFMUSP

Responsável

ICHC

4. Descrição dos Requisitos da Contratação

Comprovação de registro do objeto licitado concedido pelo órgão sanitário competente do Ministério da Saúde;

Estando o registro informado na alínea “a” vencido, a licitante deverá anexar cópia autenticada da solicitação de sua revalidação, acompanhada de cópia do registro vencido. A não apresentação do registro e do pedido de revalidação do produto (protocolo) implicará na desclassificação do item cotado.

Deverá ser anexada cópia do respectivo ato formal dispensando o registro, se for o caso.

O prazo de validade do produto será contado da data da entrega pelo fornecedor em nossos almoxarifados. Os casos excepcionais, desde que devidamente justificados e comprovados documentalmente, serão analisados pelo Núcleo de Infraestrutura e Logística – NILO, que poderá estipular requisitos para autorizar as entregas.

Por ocasião da entrega na unidade requisitante do HCFMUSP, os produtos com validade igual ou inferior a 12 (doze) meses deverão apresentar validade equivalente a pelo menos 2/3 (dois terços) do prazo de validade total.

Sustentabilidade

4.1. Só será admitida a oferta de produto previamente notificado/registrado na ANVISA, conforme a Lei nº 6.360, de 1976 e Decreto nº 8.077, de 2013.

4.2. Na instituição há equipe dedicada ao serviço de gerenciamento de resíduos hospitalares, com processos e fluxos estabelecidos com base na legislação pertinente, de modo a realizar este trabalho de evitar impactos ambientais.

Garantia da Contratação

4.3. Não haverá exigência da garantia da contratação dos artigos 96 e seguintes da Lei nº 14.133, de 2021, pelas razões constantes do Estudo Técnico Preliminar.

5. Levantamento de Mercado

Lote 1, Itens 1, 3, 6 a 13: Considerando que após a realização da pesquisa, utilizando todos os parâmetros estabelecidos na legislação específica e indicações da equipe técnica, verificamos que no histórico de compras anteriores, nos últimos 07 anos, os itens foram registrados pela empresa GRIFOLS BRASIL LTDA, que demonstrou o atendimento pleno das exigências do HCFMUSP, conforme o documento anexo a este ETP. Este fato, no entanto, pela dinâmica do mercado, em princípio não indica ser o único fornecedor do ramo e/ou marca capaz de concorrer na licitação em andamento.

Lote 2: Considerando que após a realização da pesquisa, utilizando todos os parâmetros estabelecidos na legislação específica e indicações da equipe técnica, verificamos que no histórico de compras anteriores, nos últimos 09 anos, os itens foram registrados pela empresa KOVALENT DO BRASIL LTDA, que demonstrou o atendimento pleno das exigências do HCFMUSP, conforme o documento anexo a este ETP. Este fato, no

entanto, pela dinâmica do mercado, em princípio não indica ser o único fornecedor do ramo e/ou marca capaz de concorrer na licitação em andamento.

6. Descrição da solução como um todo

A aquisição dos produtos se dará por meio da modalidade Pregão Eletrônico - Sistema de Registro de Preço. A modalidade pretendida confere vantagens para administração pública, tendo em vista haver a necessidade de contratações permanentes ou frequentes do objeto, com previsão de entregas parceladas, mediante as demandas efetivas das áreas usuárias, evitando perdas de produto e/ou financeiras.

Visa substituir atual ata de registro de preço, conforme histórico de processos vigentes, com validade de 12 meses.

Os fornecedores que assinarem a Ata de Registro de Preços estarão obrigados a celebrar as contratações.

A existência de preços registrados não obriga a Administração a firmar as contratações decorrentes da Ata de Registro de Preços, ficando-lhe facultada à utilização de outros meios, respeitada a legislação relativa às licitações, sendo assegurado ao beneficiário do registro a preferência de contratação em igualdade de condições.

As contratações decorrentes da Ata de Registro de Preços serão formalizadas mediante a emissão de nota de empenho.

Constitui condição para a celebração da contratação, bem como para a realização dos pagamentos dela decorrentes, a inexistência de registros em nome do fornecedor no "Cadastro Informativo dos Créditos não Quitados de Órgãos e Entidades Estaduais- CADIN ESTADUAL". Esta condição será considerada cumprida se a devedora comprovar que os respectivos registros se encontram suspensos, nos termos do artigo 8º, §§ 1º e 2º. Da Lei Estadual nº 12.799/2008

7. Estimativa das Quantidades a serem contratadas

As quantidades a serem adquiridas foram definidas com base no consumo histórico da Instituição, acrescido de 50%, refletindo as necessidades programadas e as projeções de demanda do Hospital das Clínicas da FMUSP para o período de vigência da contratação.

8. Estimativa do Valor da Contratação

Os estudos sobre preços referenciais constam no Processo administrativo nº 145.00009353/2026-96 de caráter restrito, mediante justificativa nos autos, considerando o tratamento sigiloso do orçamento desta contratação, respaldado pela Lei 14.133/2021, facultando-se sua publicidade após os julgamentos das propostas.

As vantagens do orçamento sigiloso são inúmeras, dentre elas pontuamos as seguintes:

a) busca diminuir a assimetria de informações entre a administração e o licitante e, dentre podemos citar:

b) estimula os licitantes a apresentarem propostas reais de preços, de acordo com os seus custos efetivos;

c) dificulta a participação de empresas sem expertise, com menor capacidade de planejamento ou responsabilidade técnica na confecção das propostas; busca fazer com que os licitantes apresentem suas melhores propostas;

d) fomenta a negociação; (v) busca evitar o conluio nas licitações, ou seja, tem por escopo principal selecionar a proposta mais vantajosa para a administração.

Desta forma informamos que os arquivos deste processo serão restringidos após a avaliação jurídica até a abertura da sessão no processo, sendo disponibilizados para os cidadãos após abertura da sessão do pregão. Portanto o orçamento estimado da contratação no pregão não consta do edital, tornando público apenas divulgação do detalhamento dos quantitativos e das demais informações necessárias para a elaboração das propostas no Termo de Referência.

9. Justificativa para o Parcelamento ou não da Solução

Quando ao parcelamento da solução, para aquisição de material de consumo considera-se viável a aquisição por item, pois técnica e economicamente os diferentes produtos são natureza divisível, uma vez que cada item possui aplicação individual, de maneira que tanto aquisição quanto a utilização independem dos demais. Ademais, o item objeto da presente contratação pode ser fornecido diversas empresas, preservando-se o caráter competitivo do certame.

10. Contratações Correlatas e/ou Interdependentes

A presente contratação não guarda interdependência ou tem correlação com outros DFDs.

11. Alinhamento entre a Contratação e o Planejamento

Os itens previstos nesta contratação estão de acordo com o planejamento da Instituição para o exercício 2026.

12. Resultados Pretendidos

Como benefícios resultantes desta aquisição espera-se melhor atender às demandas do Hospital das Clínicas de São Paulo - HCFMUSP, agilizar e conferir maior segurança ao atendimento do paciente por meio da disponibilidade dos material de consumo necessários e adequados. Além disso, visa a manutenção das pactuações e contratualizações acordadas entre a instituição e gestores públicos, de forma a atender plenamente a execução do Atendimento Integral e Descentralizado no SUS no Estado de São Paulo.

13. Providências a serem adotadas

Não serão necessárias novas providências para a adequação da Instituição, nem capacitação específica de servidores para atuarem na contratação e fiscalização do contrato, vez que o HCFMUSP dispõe de recursos físicos, humanos e tecnológicos padronizados para fins de gestão de recebimento de bens de consumo corrente.

14. Possíveis Impactos Ambientais

Na instituição há equipe dedicada ao serviço de gerenciamento de resíduos hospitalares, com processos e fluxos estabelecidos com base na legislação pertinente, de modo a realizar este trabalho de evitar impactos ambientais.

Só será admitida a oferta de produto previamente notificado/registrado na ANVISA, conforme a Lei nº 6.360, de 1976 e Decreto nº 8.077, de 2013.

15. Equipe de apoio pregão

Edna Leitão

Vania Froes

Claudenira Maria

Evelyn Rodrigues

16. Referência a Processo Análogo neste ETP

Informa-se que o presente Estudo Técnico Preliminar utiliza como referência a instrução contida no processo. Deste modo, em atenção aos princípios da eficiência e da economia processual, aproveitam-se os atos instrutórios já praticados, dispensando-se a reinserção de assinaturas das equipes demandante e técnica.

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](#).

GIVALDO DOS SANTOS CRUZ

Pregoeiro.

EDNA LEITÃO

EQUIPE TECNICA

NATHALIE VITAL

Supervisora

18. Declaração de Viabilidade

Esta equipe de planejamento declara **viável** esta contratação.

18.1. Justificativa da Viabilidade

Conforme exposto neste documento e nos demais constantes neste processo SEI 145.00009353/2026-96, esta equipe de planejamento considera que a aquisição é viável, em razão do necessário atendimento do objeto para o Hospital das Clínicas da FMUSP, conforme planejamento anual da Instituição e disponibilidade no mercado, conforme demonstra o histórico de compras e de consumo dos últimos anos constante dos autos.

APÊNDICE.2

Protocolo de Avaliação Técnica de Amostra:

1. Objetivo

Avaliar os quesitos da especificação técnica do item em parceria com usuário conforme os critérios de avaliação no anexo.

2. Análise Técnico-Desempenho Funcional

2.1. Local

Unidade de Internação, Pronto Socorro, Centro Cirúrgico, UTI, Ambulatórios, e demais Serviços de Apoio dos Institutos do Hospital das Clínicas da Faculdade de Medicina da Universidade de São Paulo - HCFMUSP.

2.2. Período

O licitante da melhor oferta poderá acompanhar a análise visual da amostra após o seu recebimento. O dia, horário e local específicos serão informados no chat.

A avaliação funcional do desempenho do produto será realizada pelos usuários dentro de um período estabelecido pela equipe técnica baseado na ficha de avaliação correspondente.

2.3. Equipes:

Equipe de Apoio - LABORATORIO do Hospital das Clínicas da FMUSP.

Equipe Técnica - Equipe Médica e Multiprofissional do Complexo do Hospital das Clínicas da FMUSP (Enfermagem, Fisioterapia, Técnicos, Engenharia Clínica e outros)

2.4 Material - amostras a serem analisadas:

Grupo	Item	Especificação	Código	Cód. Siafisico	CADMAT	Und. de medida	Quantidade
1	1	CARTÃO PARA TIPAGEM ABO RH+PROVA REVERSA PELO MÉTODO DE AGLUTINAÇÃO EM GEL, CONSTITUÍDO POR 6 A 8 MICROTUBOS OU MICROCOLUNAS CONTENDO SORO ANTI-A, ANTI-B, ANTI-D, CONTROLE DO CARTÃO, OPCIONALMENTE SORO ANTI-AB E DOIS TIPOS DE D, E 2 MICROTUBOS OU MICROCOLUNAS PARA REALIZAÇÃO DA PROVA REVERSA EM MEIO NEUTRO. A ROTULAGEM DEVERÁ CONTER TODAS AS INFORMAÇÕES EXIGIDAS PELO CÓDIGO DO CONSUMIDOR E ANVISA EM PORTUGUÊS, COMO CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO, NÚMERO DE LOTE, PRAZO DE VALIDADE E INSTRUÇÕES DE USO. O LACRE DE ALUMÍNIO DO CARTÃO NÃO DEVE ESTAR DANIFICADO, O MICROTUBO OU MICROCOLUNA NÃO DEVE ESTAR RESSECADO OU COM BOLHA DE AR. CONFORME *MEMORIAL DESCRITIVO* EM ANEXO.	14250016	910309	353693	UNIDADE	menor embalagem comercializada
1	2	CARTÃO ANTI-IGG, UTILIZADO PELO MÉTODO DE AGLUTINAÇÃO EM GEL, CONSTITUÍDO POR 6 A 8 MICROTUBOS OU MICROCOLUNAS CONTENDO	14250021	910058	337327	UNIDADE	menor embalagem comercializada

		ANTIGLOBULINA HUMANA MONOESPECÍFICA ANTI-IGG. DEVE APRESENTAR AGLUTINAÇÃO COM HEMÁCIAS SENSIBILIZADAS COM ANTICORPOS IRREGULARES. A ROTULAGEM DEVERÁ CONTER TODAS AS INFORMAÇÕES EXIGIDAS PELO CÓDIGO DO CONSUMIDOR E ANVISA EM PORTUGUÊS, COMO CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO, NÚMERO DE LOTE, PRAZO DE VALIDADE E INSTRUÇÕES DE USO. O LACRE DE ALUMÍNIO DO CARTÃO NÃO DEVE ESTAR DANIFICADO, O MICROTUBO OU MICROCOLUNA NÃO DEVE ESTAR RESSECADO OU COM BOLHA DE AR. CONFORME *MEMORIAL DESCRITIVO* EM ANEXO.					
1	3	CARTÃO PARA TIPAGEM ABO RH+TESTE DE ANTIGLOBULINA DIRETO (TAD) PELO MÉTODO DE AGLUTINAÇÃO EM GEL, CONSTITUÍDO POR 6 A 8 MICROTUBOS OU MICROCOLUNAS CONTENDO SORO ANTI-A, ANTI-B, ANTI-AB, ANTI-D, CONTROLE DO CARTÃO E OPCIONALMENTE DOIS TIPOS DE D E 1 OU 2 MICROTUBOS PARA REALIZAÇÃO TAD COM SORO ANTI-IGG/C3D E OU ANTI-IGG. A ROTULAGEM DEVERÁ CONTER TODAS AS INFORMAÇÕES EXIGIDAS PELO CÓDIGO DO CONSUMIDOR E ANVISA EM PORTUGUÊS, COMO CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO, NÚMERO DE LOTE, PRAZO DE VALIDADE E INSTRUÇÕES DE USO. O LACRE DE ALUMÍNIO DO CARTÃO NÃO DEVE ESTAR DANIFICADO, O MICROTUBO OU MICROCOLUNA NÃO DEVE ESTAR RESSECADO OU COM BOLHA DE AR. CONFORME *MEMORIAL DESCRITIVO* EM ANEXO.	14250066	910333	382698	UNIDADE	menor embalagem comercializada
1	4	CARTÃO PARA FENOTIPAGEM ERITROCITÁRIA DOS ANTIGENOS C,CW,C,E,E,K, E OPCIONALMENTE D E CONTROLE, PELO MÉTODO DE AGLUTINAÇÃO EM GEL, CONSTITUÍDO POR 6 A 8 MICROTUBOS OU MICROCOLUNAS CONTENDO OS SOROS CORRESPONDENTES. DEVE APRESENTAR REATIVIDADE COM HEMÁCIAS POSITIVAS E NÃO REATIVIDADE COM AS HEMÁCIAS NEGATIVAS RESPECTIVAMENTE PARA OS ANTIGENOS C,CW,C,E,E,K EM CARTÃO. A ROTULAGEM DEVERÁ CONTER TODAS AS	14250073	910015	407404	UNIDADE	menor embalagem comercializada

		INFORMAÇÕES EXIGIDAS PELO CÓDIGO DO CONSUMIDOR E ANVISA EM PORTUGUÊS, COMO CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO, NÚMERO DE LOTE, PRAZO DE VALIDADE E INSTRUÇÕES DE USO. O LACRE DE ALUMÍNIO DO CARTÃO NÃO DEVE ESTAR DANIFICADO, O MICROTUBO OU MICROCOLUNA NÃO DEVE ESTAR RESSECADO OU COM BOLHA DE AR. CONFORME *MEMORIAL DESCRITIVO* EM ANEXO.					
1	5	CARTÃO ANTI IGG/C3D, UTILIZADO PELO MÉTODO DE AGLUTINAÇÃO EM GEL, CONSTITUÍDO POR 6 A 8 MICROTUBOS OU MICROCOLUNAS CONTENDO ANTIGLOBULINA HUMANA POLIESPECÍFICA E FRAÇÃO ANTI-COMPLEMENTO. DEVE APRESENTAR AGLUTINAÇÃO COM HEMÁCIAS SENSIBILIZADAS COM ANTICORPOS IRREGULARES. A ROTULAGEM DEVERÁ CONTER TODAS AS INFORMAÇÕES EXIGIDAS PELO CÓDIGO DO CONSUMIDOR E ANVISA EM PORTUGUÊS, COMO CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO, NÚMERO DE LOTE, PRAZO DE VALIDADE E INSTRUÇÕES DE USO. O LACRE DE ALUMÍNIO DO CARTÃO NÃO DEVE ESTAR DANIFICADO, O MICROTUBO OU MICROCOLUNA NÃO DEVE ESTAR RESSECADO OU COM BOLHA DE AR. CONFORME *MEMORIAL DESCRITIVO* EM ANEXO.	14250097	910023	352044	UNIDADE	menor embalagem comercializada
1	6	CARTÃO NEUTRO, UTILIZADO PELO MÉTODO DE AGLUTINAÇÃO EM GEL, CONSTITUÍDO POR 6 A 8 MICROTUBOS OU MICROCOLUNAS CONTENDO MEIO NEUTRO. DEVE APRESENTAR AGLUTINAÇÃO COM HEMÁCIAS SENSIBILIZADAS COM ANTICORPOS IRREGULARES PARA DETECÇÃO DE ANTICORPOS REATIVOS EM SALINA E ENZIMA. A ROTULAGEM DEVERÁ CONTER TODAS AS INFORMAÇÕES EXIGIDAS PELO CÓDIGO DO CONSUMIDOR E ANVISA EM PORTUGUÊS, COMO CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO, NÚMERO DE LOTE, PRAZO DE VALIDADE E INSTRUÇÕES DE USO. O LACRE DE ALUMÍNIO DO CARTÃO NÃO DEVE ESTAR DANIFICADO, O MICROTUBO OU MICROCOLUNA NÃO DEVE ESTAR RESSECADO OU COM	14250168	910031	338052	UNIDADE	menor embalagem comercializada

		BOLHA DE AR. CONFORME *MEMORIAL DESCRITIVO* EM ANEXO.					
1	7	CARTÃO PARA DETECÇÃO DE IGG E C3D SEPARADAMENTE, UTILIZADO PELO MÉTODO DE AGLUTINAÇÃO EM GEL, CONSTITUÍDO POR 6 A 8 MICROTUBOS OU MICROCOLUNAS CONTENDO ANTI-IGG, ANTI-C3D, E OPCIONALMENTE ANTI-C3C, ANTI-IGA E ANTI-IGM. DEVE APRESENTAR AGLUTINAÇÃO COM HEMÁCIAS SENSIBILIZADAS POR ANTICORPOS E/OU FRAÇÕES DE COMPLEMENTO IN VIVO. A ROTULAGEM DEVERÁ CONTER TODAS AS INFORMAÇÕES EXIGIDAS PELO CÓDIGO DO CONSUMIDOR E ANVISA EM PORTUGUES, COMO CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO, NÚMERO DO LOTE, PRAZO DE VALIDADE E INSTRUÇÕES DE USO. O LACRE DE ALUMÍNIO DO CARTÃO NÃO DEVE ESTAR, DANIFICADO, O MICROTUBO OU MICROCOLUNA NÃO DEVE ESTAR RESSECADO OU COM BOLHA DE AR.	14250177	910090	337227	UNIDADE	menor embalagem comercializada
1	8	REAGENTE PARA FENOTIPAGEM ERITROCITÁRIA DO ANTIGENO FYB DO SISTEMA DUFFY PELO MÉTODO DE AGLUTINAÇÃO EM GEL, PODENDO SE APRESENTAR DE DUAS FORMAS: A) CARTÃO CONSTITUÍDO POR 6 A 8 MICROTUBOS OU MICROCOLUNAS CONTENDO SORO ANTI-FYB, B) CARTÃO CONSTITUÍDO POR 6 A 8 MICROTUBOS OU MICROCOLUNAS E O SORO CORRESPONDENTE A SER ADICIONADO. DEVE APRESENTAR REATIVIDADE COM HEMÁCIAS FY (A+B+) E NÃO REATIVIDADE COM HEMÁCIAS FYB NEGATIVAS. A ROTULAGEM DEVERÁ CONTER TODAS AS INFORMAÇÕES EXIGIDAS PELO CÓDIGO DO CONSUMIDOR E ANVISA EM PORTUGUÊS, COMO CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO.	14250215	904490	435953	TESTE	menor embalagem comercializada
1	9	REAGENTE PARA FENOTIPAGEM ERITROCITÁRIA DO ANTIGENO S (MINÚSCULO) DO SISTEMA MNS PELO MÉTODO DE AGLUTINAÇÃO EM GEL, PODENDO SE APRESENTAR DE DUAS FORMAS: A) CARTÃO CONSTITUÍDO POR 6 A 8 MICROTUBOS OU	14250216	904643	435954	TESTE	menor embalagem comercializada

		MICROCOLUNAS CONTENDO SORO ANTI-S. B) CARTÃO CONSTITUÍDO POR 6 A 8 MICROTUBOS OU MICROCOLUNAS E O SORO CORRESPONDENTE A SER ADICIONADO. DEVE APRESENTAR REATIVIDADE COM HEMÁCIAS S+S+ E NÃO REATIVIDADE COM HEMÁCIAS S NEGATIVAS. A ROTULAGEM DEVERÁ CONTER TODAS AS INFORMAÇÕES EXIGIDAS PELO CÓDIGO DO CONSUMIDOR E ANVISA EM PORTUGUÊS, COMO CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO, NÚMERO DE LOTE, PRAZO DE VALIDADE E INSTRUÇÕES DE USO. O LACRE DE ALUMÍNIO DO CARTÃO NÃO DEVE ESTAR DANIFICADO, O MICROTUBO OU MICROCOLUNA NÃO DEVE ESTAR RESSECADO OU COM BOLHA DE AR. CONFORME *MEMORIAL DESCRITIVO*.					
1	10	REAGENTE PARA FENOTIPAGEM ERITROCITÁRIA DO ANTIGENO JKB DO SISTEMA KIDD PELO MÉTODO DE AGLUTINAÇÃO EM GEL, PODENDO SE APRESENTAR DE DUAS FORMAS: A) CARTÃO CONSTITUÍDO POR 6 A 8 MICROTUBOS OU MICROCOLUNAS CONTENDO SORO ANTI-JKB, B) CARTÃO CONSTITUÍDO POR 6 A 8 MICROTUBOS OU MICROCOLUNAS E O SORO CORRESPONDENTE A SER ADICIONADO. DEVE APRESENTAR REATIVIDADE COM HEMÁCIAS JKA+JKB+ E NÃO REATIVIDADE COM HEMÁCIAS JKB NEGATIVAS. A ROTULAGEM DEVERÁ CONTER TODAS AS INFORMAÇÕES EXIGIDAS PELO CÓDIGO DO CONSUMIDOR E ANVISA EM PORTUGUES, COMO CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO, NÚMERO DO LOTE, PRAZO DE VALIDADE E INSTRUÇÕES DE USO. O LACRE DE ALUMÍNIO DO CARTÃO NÃO DEVE ESTAR DANIFICADO, O MICROTUBO OU MICROCOLUNA NÃO DEVE ESTAR RESSECADO OU COM BOLHA AR.	14250217	905046	370611	TESTE	menor embalagem comercializada
1	11	REAGENTE PARA FENOTIPAGEM ERITROCITÁRIA DO ANTIGENO S (MAIÚSCULO) DO SISTEMA MNS PELO MÉTODO DE AGLUTINAÇÃO EM GEL, PODENDO SE APRESENTAR DE DUAS FORMAS: A) CARTÃO CONSTITUÍDO POR 6 A 8 MICROTUBOS OU MICROCOLUNAS CONTENDO	14250218	904619	435954	TESTE	menor embalagem comercializada

		SORO ANTI-S. B) CARTÃO CONSTITUÍDO POR 6 A 8 MICROTUBOS OU MICROCOLUNAS E O SORO CORRESPONDENTE A SER ADICIONADO. DEVE APRESENTAR REATIVIDADE COM HEMÁCIAS S+S+ E NÃO REATIVIDADE COM HEMÁCIAS S NEGATIVAS. A ROTULAGEM DEVERÁ CONTER TODAS AS INFORMAÇÕES EXIGIDAS PELO CÓDIGO DO CONSUMIDOR E ANVISA EM PORTUGUÊS, COMO CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO, NÚMERO DE LOTE, PRAZO DE VALIDADE E INSTRUÇÕES DE USO. O LACRE DO CARTÃO NÃO DEVE ESTAR DANIFICADO, O MICROTUBO OU MICROCOLUNA NÃO DEVE ESTAR RESSECADO OU COM BOLHA DE AR. CONFORME *MEMORIAL DESCRITIVO*.					
1	12	REAGENTE PARA FENOTIPAGEM ERITROCITARIA DO ANTIGENO FYA DO SISTEMA DUFFY PELO MÉTODO DE AGLUTINAÇÃO EM GEL, PODENDO SE APRESENTAR DE DUAS FORMAS: A) CARTÃO CONSTITUÍDO POR 6 A 8 MICROTUBOS OU MICROCOLUNAS CONTENDO SORO ANTI-FYA, B) CARTÃO CONSTITUÍDO POR 6 A 8 MICROTUBOS OU MICROCOLUNAS E O SORO CORRESPONDENTE A SER ADICIONADO. DEVE APRESENTAR REATIVIDADE COM HEMÁCIAS FY (A+B+) E NÃO REATIVIDADE COM HEMÁCIAS FYA NEGATIVAS. A ROTULAGEM DEVERÁ CONTER TODAS AS INFORMAÇÕES EXIGIDAS PELO CÓDIGO DO CONSUMIDOR E ANVISA EM PORTUGUÊS, COMO CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO, NÚMERO DO LOTE, PRAZO DE VALIDADE E INSTRUÇÕES DE USO. O LACRE DE ALUMÍNIO DO CARTÃO NÃO DEVE ESTAR DANIFICADO, O MICROTUBO OU MICROCOLUNA NÃO DEVE ESTAR RESSECADO OU COM BOLHA DE AR. CONFORME *MEMORIAL DESCRITIVO*.	14250219	904481	435953	TESTE	menor embalagem comercializada
1	13	REAGENTE PARA FENOTIPAGEM ERITROCITÁRIA DO ANTIGENO JKA DO SIST.KIDD PELO MÉTODO AGLUTINAÇÃO EM GEL,PODENDO SE APRESENTAR DE DUAS FORMAS:A)CARTÃO CONSTITUÍDO POR 6 A 8 MICROTUBOS OU MICROCOLUNAS CONTENDO	14250220	905038	370611	TESTE	menor embalagem comercializada

		SORO ANTI-JKA, B) CARTÃO CONSTITUÍDO POR 6 A 8 MICROTUBOS OU MICROCOLUNAS E O SORO CORRESPONDENTE A SER ADICIONADO. DEVE APRESENTAR REATIVIDADE COM HEMÁCIAS JKA+JKB+ E NÃO REATIVIDADE COM HEMÁCIAS JKA NEGATIVAS. A ROTULAGEM DEVERÁ CONTER TODAS AS INFORMAÇÕES EXIGIDAS PELO CÓDIGO DO CONSUMIDOR E ANVISA EM PORTUGUES, COMO CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO, NÚMERO DO LOTE, PRAZO DE VALIDADE E INSTRUÇÕES DE USO. O LACRE DE ALUMÍNIO DO CARTÃO NÃO DEVE ESTAR DANIFICADO, O MICROTUBO OU MICROCOLUNA NÃO DEVE ESTAR RESSECADO OU COM BOLHA DE AR.					
2	14	SORO ANTI-KPA DO SISTEMA KELL, (PARA USO EM TUBO), NA INSPEÇÃO VISUAL, O REAGENTE NÃO DEVERÁ APRESENTAR HEMÓLISE, PRECIPITADOS OU QUALQUER PARTÍCULA EM SUSPENSÃO. QUANDO TESTADO COM HEMÁCIAS KP(A-B+), NÃO DEVERÁ APRESENTAR NENHUM TIPO DE REAÇÃO NENHUM TIPO DE REAÇÃO (AGLUTINAÇÃO, HEMÓLISE OU EMPILHAMENTO). QUANDO TESTADO COM HEMÁCIAS HETEROZIGOTAS KP(A+B+) DEVERÁ APRESENTAR REATIVIDADE MÍNIMA 1+, TÍTULO MÍNIMO 8. O FRASCO DEVE SER DE VIDRO COM CONTA GOTAS EM EMBALAGEM ORIGINAL. A BULA E OS RÓTULOS DAS EMBALAGENS INTERNA E EXTERNA DO PRODUTO DEVERÃO ESTAR EM LÍNGUA PORTUGUESA E CONTER AS ESPECIFICAÇÕES EXIGIDAS PELA ANVISA. A BULA DEVERÁ TER NOME COMERCIAL E MARCA DO PRODUTO, USO E ORIGEM, METODOLOGIA, LIMITAÇÕES E INTERPRETAÇÃO DE RESULTADOS POSTIVOS E NEGATIVOS DOS TESTES.	14230009	946460	424695	MILILITRO	menor embalagem comercializada
2	15	SORO ANTI-KPB DO SISTEMA KELL, (PARA USO EM TUBO) NA INSPEÇÃO VISUAL, O REAGENTE NÃO DEVERÁ APRESENTAR HEMÓLISE, PRECIPITADOS OU QUALQUER PARTÍCULA EM SUSPENSÃO. QUANDO TESTADO COM HEMÁCIAS KP(A+B-), NÃO DEVERÁ APRESENTAR NENHUM TIPO DE REAÇÃO (AGLUTINAÇÃO,	14230096	946591	424696	MILILITRO	menor embalagem comercializada

		HEMÓLISE OU EMPILHAMENTO) QUANDO TESTADO COM HEMÁCIAS HETEROZIGOTAS KP(A+B+) DEVERÁ APRESENTAR REATIVIDADE MÍNIMA 1+, TÍTULO MÍNIMO 8. OS FRASCO DEVE SER DE VIDRO COM CONTA GOTAS EM EMBALAGEM ORIGINAL. A BULA E OS RÓTULOS DAS EMBALAGENS INTERNA E EXTERNA DO PRODUTO DEVERÃO ESTAR EM LINGUA PORTUGUESA E CONTER AS ESPECIFICAÇÕES EXIGIDAS PELA ANVISA. A BULA DEVERÁ TER NOME COMERCIAL E MARCA DO PRODUTO, USO E ORIGEM, METODOLOGIA, LIMITAÇÕES E INTERPRETAÇÃO DE RESULTADOS POSITIVOS E NEGATIVOS DOS TESTES.					
2	16	SORO ANTI-JKA/KIDD A, (PARA USO EM TUBO) NA INSPEÇÃO VISUAL, O REAGENTE NÃO DEVERÁ APRESENTAR HEMÓLISE, PRECIPITADOS OU QUALQUER PARTÍCULA EM SUSPENSÃO. QUANDO TESTADO COM HEMÁCIAS JK(A-B+), NÃO DEVERÁ APRESENTAR NENHUM TIPO DE REAÇÃO (AGLUTINAÇÃO, HEMÓLISE OU EMPILHAMENTO). QUANDO TESTADO COM HEMÁCIAS HETEROZIGOTAS JK(A+B+) DEVERÁ APRESENTAR REATIVIDADE MÍNIMA 1+, TÍTULO 8. O FRASCO DEVE SER DE VIDRO COM CONTA GOTAS EM EMBALAGEM ORIGINAL. A BULA E OS RÓTULOS DAS EMBALAGENS INTERNA E EXTERNA DO PRODUTO DEVERÃO ESTAR EM LINGUA PORTUGUESA E CONTER AS ESPECIFICAÇÕES EXIGIDAS PELA ANVISA. A BULA DEVERÁ TER NOME COMERCIAL E MARCA DO PRODUTO, USO E ORIGEM, METODOLOGIA, LIMITAÇÕES E INTERPRETAÇÃO DE RESULTADOS POSITIVOS E NEGATIVOS DOS TESTES.	14250012	1942239	407805	MILILITRO	menor embalagem comercializada
2	17	LECTINA ANTI-H (PARA USO EM TUBO) NA INSPEÇÃO VISUAL, O REAGENTE NÃO DEVERÁ APRESENTAR HEMÓLISE, PRECIPITADOS OU QUALQUER PARTÍCULA. QUANDO TESTADO COM HEMÁCIAS A1, NÃO DEVERÁ APRESENTAR NENHUM TIPO DE REAÇÃO (AGLUTINAÇÃO, HEMÓLISE OU EMPILHAMENTO). QUANDO TESTADO COM HEMÁCIAS A2 OU MISTURA DE TRES AMOSTRAS A E DE TRES AMOSTRAS O, DEVE	14250049	1508679	382199	MILILITRO	menor embalagem comercializada

		APRESENTAR REATIVIDADE MÍNIMA DE 2+. DEVE REAGIR POR NO MÁXIMO 15 MINUTOS A TEMPERATURA AMBIENTE. O FRASCO DEVE SER DE VIDRO COM CONTA GOTAS EM EMBALAGEM ORIGINAL. A BULA E OS RÓTULOS DAS EMBALAGENS INTERNA E EXTERNA DO PRODUTO DEVERÃO ESTAR EM LINGUA PORTUGUESA E CONTER AS ESPECIFICAÇÕES EXIGIDAS PELA ANVISA. A BULA DEVERÁ TER NOME COMERCIAL E MARCA DO PRODUTO, USO E ORIGEM, METODOLOGIA, LIMITAÇÕES E INTERPRETAÇÃO DE RESULTADOS POSITIVOS E NEGATIVOS DOS TESTES.					
2	18	LECTINA A1 (PARA USO EM TUBO) NA INSPEÇÃO VISUAL, O REAGENTE NÃO DEVERÁ APRESENTAR HEMOLISE, PRECIPITADOS OU QUALQUER PARTICULA EM SUSPENSÃO. QUANDO TESTADO COM HEMACIAS A2 E OUTROS SUBGRUPOS, NÃO DEVERÁ APRESENTAR NENHUM TIPO DE REAÇÃO(AGLUTINAÇÃO, HEMOLISE OU EMPILHAMENTO).QUANDO TESTADO COM HEMACIAS A1, DEVE APRESENTAR TITULO MINIMO 4 E , QUANDO NÃO DILUIDO, REATIVIDADE MINIMA 3+ . DEVE REAGIR POR NO MÁXIMO 15 MINUTOS E A TEMPERATURA AMBIENTE. O FRASCO DEVE SER DE VIDRO COM CONTA GOTAS EM EMBALAGEM ORIGINAL. A BULA E OS RÓTULOS DAS EMBALAGENS INTERNA E EXTERNA DO PRODUTO DEVERÃO ESTAR EM LINGUA PORTUGUESA E CONTER AS ESPECIFICAÇÕES EXIGIDAS PELA ANVISA. A BULA DEVERÁ TER NOME COMERCIAL E MARCA DO PRODUTO, USO E ORIGEM, METODOLOGIA , LIMITAÇÕES E INTERPRETAÇÃO DE RESULTADOS POSITIVO E NEGATIVO DOS TESTES.	14250071	946478	382198	MILILITRO	menor embalagem comercializada
2	19	SORO ANTI-P1, (PARA USO EM TUBO) NA INSPEÇÃO VISUAL, O REAGENTE NÃO DEVERÁ APRESENTAR HEMÓLISE, PRECIPITADOS OU QUALQUER PARTÍCULA EM SUSPENSÃO. QUANDO TESTADO COM HEMÁCIAS P1 NEGATIVAS NÃO DEVERÁ APRESENTAR NENHUM TIPO DE REAÇÃO (AGLUTINAÇÃO, HEMÓLISE OU EMPILHAMENTO). QUANDO TESTADO COM HEMÁCIAS P1 POSITIVAS DEVERÁ APRESENTAR REATIVIDADE	14250072	2242184	407807	MILILITRO	menor embalagem comercializada

		MÍNIMA 1+. DEVERÁ SER REATIVO EM LEITURA IMEDIATA OU POR NO MÁXIMO 15 MINUTOS. O FRASCO DEVE SER DE VIDRO COM CONTA GOTAS EM EMBALAGEM ORIGINAL. A BULA E OS RÓTULOS DAS EMBALAGENS INTERNA E EXTERNA DO PRODUTO DEVERÃO ESTAR EM LINGUA PORTUGUESA E CONTER AS ESPECIFICAÇÕES EXIGIDAS PELA ANVISA. A BULA DEVERÁ TER NOME COMERCIAL E MARCA DO PRODUTO, USO E ORIGEM, METODOLOGIA, LIMITAÇÕES E INTERPRETAÇÃO DE RESULTADOS POSITIVOS E NEGATIVOS DOS TESTES.					
2	20	SORO ANTI-M, (PARA USO EM TUBO) NA INSPEÇÃO VISUAL, O REAGENTE NÃO DEVERÁ APRESENTAR HEMÓLISE, PRECIPITADOS OU QUALQUER PARTÍCULA EM SUSPENSÃO. QUANDO TESTADO COM HEMÁCIAS M-N+, NÃO DEVERÁ APRESENTAR NENHUM TIPO DE REAÇÃO (AGLUTINAÇÃO, HEMÓLISE OU EMPILHAMENTO). QUANDO TESTADO COM HEMÁCIAS M+N+ DEVERÁ APRESENTAR REATIVIDADE MÍNIMA 2+. DEVERÁ SER REATIVO EM LEITURA IMEDIATA OU POR NO MÁXIMO 30 MINUTOS. O FRASCO DEVE SER DE VIDRO COM CONTA GOTAS EM EMBALAGEM ORIGINAL. A BULA E OS RÓTULOS DAS EMBALAGENS INTERNA E EXTERNA DO PRODUTO DEVERÃO ESTAR EM LINGUA PORTUGUESA E CONTER AS ESPECIFICAÇÕES EXIGIDAS PELA ANVISA. A BULA DEVERÁ TER NOME COMERCIAL E MARCA DO PRODUTO, USO E ORIGEM, METODOLOGIA, LIMITAÇÕES E INTERPRETAÇÃO DE RESULTADOS POSITIVOS E NEGATIVOS DOS TESTES.	14250175	407003	407799	MILILITRO	menor embalagem comercializada
2	21	SORO ANTI-N, (PARA USO EM TUBO) NA INSPEÇÃO VISUAL, O REAGENTE NÃO DEVERÁ APRESENTAR HEMÓLISE, PRECIPITADOS OU QUALQUER PARTÍCULA EM SUSPENSÃO. QUANDO TESTADO COM HEMÁCIAS M+N-, NÃO DEVERÁ APRESENTAR NENHUM TIPO DE REAÇÃO (AGLUTINAÇÃO, HEMÓLISE OU EMPILHAMENTO). QUANDO TESTADO COM HEMÁCIAS M+N+ DEVERÁ APRESENTAR REATIVIDADE MÍNIMA 2+. DEVERÁ SER REATIVO EM LEITURA IMEDIATA OU POR NO MÁXIMO 30 MINUTOS. O	14250185	407011	407800	MILILITRO	menor embalagem comercializada

		FRASCO DEVE SER DE VIDRO COM CONTA GOTAS EM EMBALAGEM ORIGINAL. A BULA E OS RÓTULOS DAS EMBALAGENS INTERNA E EXTERNA DO PRODUTO DEVERÃO ESTAR EM LINGUA PORTUGUESA E CONTER AS ESPECIFICAÇÕES EXIGIDAS PELA ANVISA. A BULA DEVERÁ TER NOME COMERCIAL E MARCA DO PRODUTO, USO E ORIGEM, METODOLOGIA, LIMITAÇÕES E INTERPRETAÇÃO DE RESULTADOS POSITIVOS E NEGATIVOS DOS TESTES.					
2	22	SORO ANTI-JKB/KIDD B, (PARA USO EM TUBO) NA INSPEÇÃO VISUAL, O REAGENTE NÃO DEVERÁ APRESENTAR HEMÓLISE, PRECIPITADOS OU QUALQUER PARTÍCULA EM SUSPENSÃO. QUANDO TESTADO COM HEMÁCIAS JK(A+B-), NÃO DEVERÁ APRESENTAR NENHUM TIPO DE REAÇÃO (AGLUTINAÇÃO, HEMÓLISE OU EMPILHAMENTO). QUANDO TESTADO COM HEMÁCIAS HETEROZIGOTAS JK(A+B+) DEVERÁ APRESENTAR REATIVIDADE MÍNIMA 1+, TÍTULO 8. O FRASCO DEVE SER DE VIDRO COM CONTA GOTAS EM EMBALAGEM ORIGINAL. A BULA E OS RÓTULOS DAS EMBALAGENS INTERNA E EXTERNA DO PRODUTO DEVERÃO ESTAR EM LINGUA PORTUGUESA E CONTER AS ESPECIFICAÇÕES EXIGIDAS PELA ANVISA. A BULA DEVERÁ TER NOME COMERCIAL E MARCA DO PRODUTO, USO E ORIGEM, METODOLOGIA, LIMITAÇÕES E INTERPRETAÇÃO DE RESULTADOS POSITIVOS E NEGATIVOS DOS TESTES.	14250187	406996	407806	MILILITRO	menor embalagem comercializada

2.5 Metodo

2.5.1- Análise da proposta para dispensa da amostra:

- Produto ofertado: verificar-se se o produto corresponde ao solicitado no edital – observam-se as características físicas pré-estabelecidas, podendo considerar a variação aceitável
- Registro na ANVISA: a não conformidade ou inconsistência com os dados do registro ou cadastro ou notificação na ANVISA é motivo para desclassificação da proposta.
- Identificação: nome do produto, marca, modelo, lote, dimensões, referência, fabricante, origem;
- Matéria prima: coberturas, composições: todos os itens que compõem um conjunto devem ser verificados conforme constante no edital;
- Dimensões: calibre, comprimento, gramatura, espessura, volume e demais requisitos solicitados no edital;
- Esterilização: não estéril ou se estéril, método de esterilização e a validade de esterilização;
- Certificado de Aprovação do Ministério do Trabalho (CA), quando aplicável;
- Laudo de gramatura, quando aplicável
- Selo de conformidade do Inmetro, quando aplicável;

Se todas as características estão claras na proposta, se a marca tem histórico de utilização na instituição e se não tiver registro de Queixa Técnica (QT) ou Evento Adverso (EA) envolvendo o produto, é emitido parecer favorável ao produto ofertado e o pregão seguirá para finalização. Caso contrário, as amostras serão solicitadas.

2.5.2- Análise física das amostras

As amostras são solicitadas em embalagens padrão de comercialização. Portanto, durante o recebimento, examina-se:

- Identificação: identificação do licitante, número do pregão, número do processo, número do item;
- Condições da amostra: acondicionamento, integridade;
- Quantitativo: quantidade solicitada na sessão do pregão;
- Conformidade do produto de acordo com o descritivo constante no edital;
- Rotulagem: atendimento à RDC Nº 751, DE 15 DE SETEMBRO DE 2022;
- Requisitos técnicos (quando aplicável) e conforme solicitado no edital: gramatura, Certificado de Aprovação do Ministério do Trabalho, Eficiência de Filtração Bacteriana (BFE) e ou viral (VFE), Normas Técnicas da Associação Brasileira de Normas Técnicas (ABNT) e da *International Organization for Standardization* (ISO), certificação do Instituto Nacional de Metrologia, Qualidade e Tecnologia (Inmetro), entre outros.

2.5.3- Avaliação funcional e de desempenho

A análise funcional e de desempenho é feita por profissionais com a devida expertise na sua utilização, baseada nos princípios de *compliance* estabelecidos pela instituição (HCFMUSP, 2018b) e em estrita conformidade com os princípios da isonomia, impessoalidade, legalidade e moralidade, regidos pela Lei 14.133 de 01/04/2021.

Cada produto a ser analisado é acompanhado de uma Ficha de Avaliação, conforme exemplificado no Apêndice 1.1 e inclui os requisitos mais relevantes. Nela, o usuário aponta os aspectos positivos e negativos com as devidas justificativas que servirão de subsídios para elaboração do parecer final. Cabe à equipe de apoio acompanhar as avaliações junto aos usuários para uma melhor compreensão da avaliação feita, considerando sempre os aspectos técnicos.

Em razão do grande volume de atendimentos no Complexo HCFMUSP, e embora esteja composto de institutos com diferentes especialidades, para os dispositivos médicos (DM) de uso comum (exemplo: seringas, equipamentos, luvas, fitas adesivas, equipamentos, entre outros), as avaliações podem ser realizadas pelos membros das comissões específicas (de estomatoterapia, terapia intravenosa, entre outros), em conjunto ou em cada instituto. O parecer final é obtido a partir do consenso entre os resultados destas avaliações.

Assim, nesta etapa, o rigor na análise da equipe de apoio é fundamental pois, deverá prevalecer no parecer final qualquer reprovação que tenha motivo relevante, independentemente do número de pareceres com aprovação.

Portanto cabe à equipe de apoio realizar análise criteriosa, focando nos aspectos técnicos e objetivos para evitar tanto a classificação como a desclassificação injusta.

APÊNDICE.2.1
REQUISITOS A SEREM AVALIADOS NAS AMOSTRAS
DE PRODUTOS MÉDICO HOSPITALARES

LICITANTE:

NOME COMERCIAL/MARCA:

FABRICANTE:

ORIGEM DO PRODUTO:

EMBALAGEM COMERCIAL:

Quantidade: No momento do pregão apresentar catalogo técnico ou outro documento que demonstre com clareza o produto ofertado. Caso alguma empresa não validada pelo laboratório de Imuno-hematologia

Prazo para a realização do teste: 5 dias úteis

Item: Cód. HC (MV):			
Teste funcional		Analisar	Não Analisar
1.1	O Produto apresenta rótulo completo	x	
Observação:			
1.2	Embalagem e cond. de armazenamento	x	
Observação:			
1.3	Termoresistência (vidraria)		x
Observação:			
1.4	Bula/Catálogo	x	
Observação:			
1.5	Composição química	x	
Observação:			
1.6	Autoclavável		x
Observação:			
1.7	Dimensões / Graduação		x
Observação:			
1.8	Volume nominal	x	
Observação:			
1.9	Rentabilidade/Reprodutibilidade/Estabilidade/Sensibilidade	x	
Observação:			
1.10	Complementos		
Todos os resultados serão analisados e comparados com metodologias já validadas se concordantes a empresa estará pré-qualificada. Resultado apresentado em até 5 dias úteis após a entrega de todo o material.			
Observação:			

Declaramos que a licitante acima identificada, _____ as exigências contidas em edital.

Justificativa:

ANEXO II

MODELO DE TERMO DE CONTRATO Lei nº 14.133, de 1º de abril de 2021 AQUISIÇÕES – LICITAÇÃO

TERMO DE CONTRATO ADMINISTRATIVO Nº XXXX/XXXX

HOSPITAL DAS CLÍNICAS DA FACULDADE DE MEDICINA DA UNIVERSIDADE DE SÃO PAULO
Processo SEI nº XXXXXXXXXXXXXXXX

CONTRATO ADMINISTRATIVO Nº/....., CELEBRADO ENTRE O(A),
POR INTERMÉDIO DO(A) E

O **HOSPITAL DAS CLÍNICAS DA FACULDADE DE MEDICINA DA UNIVERSIDADE DE SÃO PAULO**, com sede na Rua Dr. Ovídio Pires de Campos, 225, bairro Cerqueira César na cidade de São Paulo, inscrito(a) no CNPJ sob o nº 60.448.040/0001-22 neste ato representado por seu Superintendente, Antônio Jose Rodrigues Pereira, CPF nº 106.527.498-0, no uso da competência conferida pela legislação aplicável, doravante denominado(a) CONTRATANTE, e o(a), no CNPJ/MF sob o nº, sediado(a) na, doravante designado(a) CONTRATADO, neste ato representado(a) por (nome e função no contratado), inscrito(a) no CPF sob o nº, conforme atos constitutivos da fornecedora OU procuração apresentada nos autos, tendo em vista o que consta no Processo SEI nº XXXXXXXXXXXXXXXX e em observância às disposições da Lei nº 14.133, de 1º de abril de 2021, e demais normas da legislação aplicável, resolvem celebrar o presente Termo de Contrato, decorrente do Pregão Eletrônico nº XXX/2024, mediante as cláusulas e condições a seguir enunciada.

CLÁUSULA PRIMEIRA – OBJETO ([art. 92, I e II](#))

1.1. O objeto do presente instrumento é a contratação de material médico hospitalar, conforme detalhamento e especificações técnicas deste instrumento, do Termo de Referência, da proposta do Contratado e demais documentos da contratação constantes do processo administrativo em epígrafe.

1.2. Objeto da contratação:

ITEM	ESPECIFICAÇÃO	CATMAT	UNIDADE DE MEDIDA	QUANTIDADE TOTAL	VALOR UNITÁRIO	VALOR TOTAL
1	XXXXXX	XXXXXX	XXXXXXX	XXXXXX	XXXXXX	XXXXXX
2	XXXXXX	XXXXXX	XXXXXXX	XXXXXX	XXXXXX	XXXXXX
3	XXXXXX	XXXXXX	XXXXXXX	XXXXXX	XXXXXX	XXXXXX

1.3. O presente Termo de Contrato vincula-se à seguinte documentação, que se considera parte integrante deste instrumento, independentemente de transcrição:

- 1.3.1. O Termo de Referência;
 - 1.3.2. O Edital da Licitação;
 - 1.3.3. A Proposta do contratado; e
 - 1.3.4. Eventuais anexos dos documentos supracitados.
- 1.4. O fornecimento do objeto será com entrega parcelada.

CLÁUSULA SEGUNDA – VIGÊNCIA E PRORROGAÇÃO

2.1. O prazo de vigência da contratação é de (.....) meses, contados a partir do primeiro dia útil subsequente à data de divulgação no PNCP, na forma do [artigo 105 da Lei nº 14.133, de 2021](#).

2.1.1. O prazo de vigência será automaticamente prorrogado, independentemente de termo aditivo, quando o objeto não for concluído no período firmado acima, desde que justificadamente, pelo prazo necessário à conclusão do objeto, caso em que deverá a Administração providenciar a readequação do cronograma fixado para o contrato.

2.1.2. Quando a não conclusão do objeto da contratação decorrer de culpa do Contratado:

2.1.2.1. O Contratado será constituído em mora, aplicáveis a ele as respectivas sanções administrativas;

2.1.2.2. O Contratante poderá optar pela extinção do contrato e, nesse caso, adotará as medidas admitidas em lei para a continuidade da execução contratual, nos termos do parágrafo único do artigo 111 da Lei federal nº 14.133/2021.

2.1.3. Não obstante o prazo estipulado nesta cláusula, quando ultrapassado o exercício, a vigência nos exercícios subsequentes ao da celebração do contrato estará sujeita a condição resolutiva, consubstanciada esta na inexistência de recursos aprovados nas respectivas Leis Orçamentárias de cada exercício para atender as respectivas despesas. Ocorrendo a resolução do contrato, com base na condição estipulada neste item, o Contratado não terá direito a qualquer espécie de indenização.

CLÁUSULA TERCEIRA – MODELOS DE EXECUÇÃO E GESTÃO CONTRATUAIS (art. 92, IV, VII e XVIII)

3.1. A forma de fornecimento, os modelos de gestão e de execução, assim como os prazos e condições de início, conclusão, entrega, observação e recebimento do objeto, e critérios de medição, constam no Termo de Referência, que constitui parte integrante deste Contrato.

CLÁUSULA QUARTA – SUBCONTRATAÇÃO

4.1. Não será admitida a subcontratação, cessão ou transferência, total ou parcial, do objeto contratual.

CLÁUSULA QUINTA – PREÇO (art. 92, V)

5.1. O valor total da contratação é de R\$...... (.....)

5.2. No valor acima estão incluídos, além do lucro, todas as despesas diretas e indiretas decorrentes da execução do objeto, inclusive tributos e/ou impostos, encargos sociais, trabalhistas, previdenciários, fiscais e comerciais incidentes, taxa de administração, frete, seguro e outros necessários ao cumprimento integral do objeto da contratação.

5.3. Caso o Contratado seja optante pelo Simples Nacional e, por causa superveniente à contratação, perca as condições de enquadramento como microempresa ou empresa de pequeno porte ou, ainda, torne-se impedido de beneficiar-se desse regime tributário diferenciado por incorrer em alguma das vedações previstas na [Lei Complementar nº 123, de 2006](#), não poderá deixar de cumprir as obrigações avençadas perante a Administração, tampouco requerer o reequilíbrio econômico-financeiro, com base na alegação de que a sua proposta levou em consideração as vantagens daquele regime tributário diferenciado.

CLÁUSULA SEXTA - PAGAMENTO (art. 92, V e VI)

6.1. O prazo para pagamento ao contratado e demais condições a ele referentes encontram-se definidos no Termo de Referência, que constitui parte integrante deste Contrato.

CLÁUSULA SÉTIMA - REAJUSTE (art. 92, V)

7.1. Os preços inicialmente ajustados são fixos e irrealizáveis pelo prazo de 1 (um) ano contado da data do orçamento estimado, que corresponde a 04/2024.

7.2. É previsto reajuste anual dos preços inicialmente ajustados, de modo que, caso o prazo de execução do objeto contratual ultrapasse a data em que se configure 1 (um) ano a contar da data do orçamento estimado, e mediante pedido do contratado, os preços iniciais serão reajustados, mediante a aplicação, pelo contratante, do índice IPC-FIPE, exclusivamente para as obrigações iniciadas e concluídas após a ocorrência da anualidade.

7.3. No caso de reajuste(s) subsequente(s) ao primeiro, o interregno mínimo de um ano será contado a partir dos efeitos financeiros do último reajuste.

7.4. 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).

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

7.6. 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.

7.7. 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.

7.8. O reajuste será realizado por apostilamento.

CLÁUSULA OITAVA - OBRIGAÇÕES DO CONTRATANTE (art. 92, X, XI e XIV)

8.1. São obrigações do Contratante:

8.2. Exigir o cumprimento de todas as obrigações assumidas pelo Contratado, de acordo com o contrato e a documentação que o integra;

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

8.4. Notificar o Contratado, por escrito, sobre vícios, defeitos ou incorreções verificadas no objeto fornecido, para que seja por ele substituído, reparado ou corrigido, no total ou em parte, a expensas do Contratado;

8.5. Acompanhar e fiscalizar a execução do contrato e o cumprimento das obrigações pelo Contratado;

8.6. Efetuar o pagamento ao Contratado do valor correspondente ao fornecimento do objeto, no prazo, forma e condições estabelecidos no presente Contrato e no Termo de Referência.

8.7. Aplicar ao Contratado as sanções previstas na lei e neste Contrato;

8.8. Cientificar o órgão de representação judicial da Procuradoria Geral do Estado para adoção das medidas cabíveis quando necessária medida judicial diante do descumprimento de obrigações pelo Contratado;

8.9. Explicitamente emitir decisão sobre todas as solicitações e reclamações relacionadas à execução do presente Contrato, ressalvados os requerimentos manifestamente impertinentes, meramente protelatórios ou de nenhum interesse para a boa execução do ajuste, observado o prazo de 30 (trinta) dias para decisão, a contar da conclusão da instrução do requerimento, admitida a prorrogação motivada, por igual período, e excepcionada a hipótese de disposição legal ou cláusula contratual que estabeleça prazo específico.

8.10. Responder eventuais pedidos de reestabelecimento do equilíbrio econômico-financeiro feitos pelo contratado no prazo máximo de 30 (trinta) dias, contado a partir da conclusão da instrução do requerimento, sendo admitida a prorrogação motivada desse prazo por igual período, e observado o disposto no parágrafo único do artigo 131 da Lei nº 14.133, de 2021.

8.11. Observar, no tratamento de dados pessoais de profissionais, empregados, prepostos, administradores e/ou sócios do Contratado, a que tenha acesso durante a execução do objeto a que se refere a cláusula primeira deste contrato, as normas legais e regulamentares aplicáveis, em especial, a Lei nº 13.709, de 14 de agosto de 2018, com suas alterações subsequentes.

8.12. O prazo para resposta ao pedido de restabelecimento do equilíbrio econômico-financeiro não se iniciará enquanto o Contratado não cumprir os atos ou apresentar a documentação solicitada pelo Contratante para adequada instrução do requerimento.

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

9.

9. CLÁUSULA NONA - OBRIGAÇÕES DO CONTRATADO (art. 92, XIV, XVI e XVII)

9.1. O Contratado deve cumprir todas as obrigações estabelecidas em lei, e aquelas constantes deste Contrato e da documentação que o integra, assumindo como exclusivamente seus os riscos e as despesas decorrentes da boa e perfeita execução do objeto, observando, ainda, as obrigações a seguir dispostas:

9.1.1. *Entregar o objeto conforme condições estipuladas no Termo de Referência;*

9.1.2. Designar o responsável pelo acompanhamento da execução das atividades e pelos contatos com o Contratante;

9.1.3. Responsabilizar-se pelos vícios e danos decorrentes do objeto, de acordo com o Código de Defesa do Consumidor ([Lei nº 8.078, de 1990](#));

9.1.4. Comunicar ao contratante, assim que possível e com a devida antecedência em relação à data da entrega, os motivos que impossibilitem o cumprimento do prazo previsto, com a devida comprovação, caso ocorrida tal circunstância;

9.1.5. Atender às determinações regulares emitidas pelo fiscal ou gestor do contrato ou autoridade superior ([art. 137, II, da Lei n.º 14.133, de 2021](#)) e prestar todo esclarecimento ou informação por eles solicitados;

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

9.1.7. Responsabilizar-se pelos vícios e danos decorrentes da execução do objeto, bem como por todo e qualquer dano causado diretamente à Administração ou a terceiros em razão da execução do contrato, não excluindo nem 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 na documentação que integra este instrumento, o valor correspondente aos danos sofridos;

9.1.8. Quando não for possível a verificação da regularidade no Sistema de Cadastramento Unificado de Fornecedores – SICAF ou em outros meios eletrônicos hábeis de informações, o contratado deverá atender a notificação para entregar ao setor responsável pela fiscalização do contrato, no prazo de 5 (cinco) dias úteis, os seguintes documentos: 1) certidão conjunta relativa aos tributos federais e à Dívida Ativa da União; 2) certidões que comprovem regularidade fiscal perante as Fazendas Estadual/Distrital e/ou Municipal/Distrital do domicílio ou sede do contratado que tenham sido exigidas para fins de habilitação na documentação que integra este instrumento; 3) Certidão de Regularidade do FGTS – CRF; e 4) Certidão Negativa, ou positiva com efeitos de negativa, de Débitos Trabalhistas – CNDT;

9.1.9. Responsabilizar-se pelo cumprimento de todas as obrigações e encargos trabalhistas, previdenciários, fiscais, comerciais e os demais previstos em legislação específica, cuja inadimplência não transfere a responsabilidade ao contratante e não poderá onerar o objeto do contrato, nos termos do artigo 121 da Lei nº 14.133, de 2021;

9.1.10. Comunicar ao Fiscal do contrato, assim que possível, qualquer ocorrência anormal ou acidente que se verifique no local da execução do objeto contratual.

9.1.11. 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.

9.1.12. Manter, durante toda a execução do contrato, em compatibilidade com as obrigações assumidas, todas as condições de habilitação e qualificação exigidas na licitação;

9.1.13. Cumprir, durante todo o período de execução do contrato, 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 em outras normas específicas ([art. 116, da Lei n.º 14.133, de 2021](#));

9.1.14. Comprovar o cumprimento da reserva de cargos a que se refere o item anterior, no prazo fixado pelo fiscal do contrato, com a indicação dos empregados que preencheram as referidas vagas ([art. 116, parágrafo único, da Lei n.º 14.133, de 2021](#));

9.1.15. Guardar sigilo sobre todas as informações obtidas em decorrência do cumprimento do contrato, respondendo, administrativa, civil e criminalmente por sua indevida divulgação e incorreta ou inadequada utilização;

9.1.16. Arcar com o ônus decorrente de eventual equívoco no dimensionamento de sua proposta, inclusive quanto aos custos variáveis decorrentes de fatores futuros, mas que sejam previsíveis em seu ramo de atividade;

9.1.17. Cumprir as disposições legais e regulamentares federais, estaduais e municipais que interfiram na execução do objeto, bem como as normas de segurança do contratante;

9.2. Em atendimento à [Lei nº 12.846, de 2013](#), e ao [Decreto estadual nº 67.301, de 2022](#), o Contratado se compromete a conduzir os seus negócios de forma a coibir fraudes, corrupção e quaisquer outros atos lesivos à Administração Pública, nacional ou estrangeira, de modo que o Contratado não poderá oferecer, dar ou se comprometer a dar a quem quer que seja, tampouco aceitar ou se comprometer a aceitar de quem quer que seja, por conta própria ou por intermédio de outrem, qualquer pagamento, doação, compensação, vantagens financeiras ou benefícios de qualquer espécie relacionados de forma direta ou indireta ao objeto deste contrato, o que deve ser observado, ainda, pelos seus prepostos, colaboradores e eventuais subcontratados, caso permitida a subcontratação.

9.2.1. O descumprimento das obrigações previstas neste subitem poderá submeter o Contratado à extinção unilateral do contrato, a critério do Contratante, sem prejuízo da aplicação das sanções penais e administrativas cabíveis e, também, da instauração do processo administrativo de responsabilização de que tratam a [Lei nº 12.846, de 2013](#), e o [Decreto estadual nº 67.301, de 2022](#).

9.3. O Contratado obriga-se a não admitir a participação, na execução deste contrato, de:

9.3.1. agente público de órgão ou entidade licitante ou contratante, ou 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, nos termos dos §§ 1º e 2º do artigo 9º da [Lei nº 14.133, de 2021](#);

9.3.2. pessoa que mantenha 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 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, nos termos do inciso IV do artigo 14 e/ou parágrafo único do artigo 48 da [Lei nº 14.133, de 2021](#);

9.3.3. pessoas que se enquadrem nas demais vedações previstas no artigo 14 da [Lei nº 14.133, de 2021](#).

CLÁUSULA DÉCIMA– GARANTIA DE EXECUÇÃO (art. 92, XII)

10.1. *Não haverá exigência de garantia contratual da execução.*

CLÁUSULA DÉCIMA PRIMEIRA – INFRAÇÕES E SANÇÕES ADMINISTRATIVAS (art. 92, XIV)

11.1. Comete infração administrativa, nos termos da [Lei nº 14.133, de 2021](#), 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, de 1º de agosto de 2013](#).

11.2. Garantida a prévia defesa, serão aplicadas ao contratado que incorrer nas infrações acima descritas as seguintes sanções:

- i. **Advertência**, se o contratado der causa à inexecução parcial do contrato, quando não se justificar a imposição de penalidade mais grave ([art. 156, § 2º, da Lei nº 14.133, de 2021](#));
- ii. **Impedimento de licitar e contratar**, se praticadas as condutas descritas nas alíneas “b”, “c” e “d” do subitem acima desta cláusula, quando não se justificar a imposição de penalidade mais grave ([art. 156, § 4º, da Lei nº 14.133, de 2021](#));
- iii. **Declaração de inidoneidade para licitar ou contratar**, quando praticadas as condutas descritas nas alíneas “e”, “f”, “g” e “h” do subitem acima desta cláusula, bem como nas alíneas “b”, “c” e “d” do referido subitem, que justifiquem a imposição de penalidade mais grave ([art. 156, § 5º, da Lei nº 14.133, de 2021](#)).

iv. **Multa:**

Calculada em conformidade com a documentação que integra este instrumento, como Anexo III do Edital.

11.3. A aplicação das sanções previstas neste Contrato não exclui, em hipótese alguma, a obrigação de reparação integral do dano causado ao Contratante ([art. 156, § 9º, da Lei nº 14.133, de 2021](#)).

11.4. A multa poderá ser aplicada cumulativamente com as demais as sanções previstas neste Contrato ([art. 156, § 7º, da Lei nº 14.133, de 2021](#)).

11.4.1. Antes da aplicação da multa será facultada a defesa do interessado no prazo de 15 (quinze) dias úteis, contado da data de sua intimação ([art. 157, da Lei nº 14.133, de 2021](#)).

11.4.2. 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 descontada da garantia prestada, caso exigida na documentação que integra este instrumento, ou, quando for o caso, será cobrada judicialmente ([art. 156, § 8º, da Lei nº 14.133, de 2021](#)).

11.5. 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, de 2021](#), para as penalidades de impedimento de licitar e contratar e de declaração de inidoneidade para licitar ou contratar.

11.6. Na aplicação das sanções serão considerados ([art. 156, § 1º, da Lei nº 14.133, de 2021](#)):

- a) a natureza e a gravidade da infração cometida;
- b) as peculiaridades do caso concreto;
- c) as circunstâncias agravantes ou atenuantes;
- d) os danos que dela provierem para o Contratante;

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

11.7. As sanções são autônomas e a aplicação de uma não exclui a de outra.

11.8. Os atos previstos como infrações administrativas na [Lei nº 14.133, de 2021](#), ou em outras leis de licitações e contratos da Administração Pública que também sejam tipificados como atos lesivos na [Lei nº 12.846, de 2013](#), serão apurados e julgados conjuntamente, nos mesmos autos, observados o rito procedimental e autoridade competente definidos na referida Lei ([art. 159 da Lei nº 14.133, de 2021](#)).

11.9. 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 na Lei nº 14.133, de 2021, 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, a pessoa jurídica sucessora ou a empresa do mesmo ramo com relação de coligação ou controle, de fato ou de direito, com o sancionado, observados, em todos os casos, o contraditório, a ampla defesa e a obrigatoriedade de análise jurídica prévia ([art. 160 da Lei nº 14.133, de 2021](#)).

11.10. 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 ele 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. ([Art. 161 da Lei nº 14.133, de 2021](#)).

11.11. 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, de 2021](#).

CLÁUSULA DÉCIMA SEGUNDA– DA EXTINÇÃO CONTRATUAL ([art. 92, XIX](#))

12.1. O contrato poderá ser extinto na forma, pelos motivos e com as consequências previstos nos [artigos 137 a 139 e 155 a 163 da Lei nº 14.133, de 2021](#).

12.1.1. O Contratado reconhece desde já os direitos do Contratante nos casos de extinção por ato unilateral da Administração, prevista no artigo 138 da Lei nº 14.133, de 2021.

12.1.2. O contrato poderá ser extinto por algum dos motivos previstos no artigo 137 da Lei nº 14.133, de 2021, devendo a extinção ser formalmente motivada nos autos do processo, assegurados o contraditório e a ampla defesa.

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

12.1.3.1. Se a operação societária de que trata este subitem implicar mudança em pessoa jurídica contratada, deverá ser formalizada alteração subjetiva por termo aditivo.

12.2. O termo de extinção, sempre que possível, será precedido da indicação de:

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

12.2.2. Relação dos pagamentos já efetuados e ainda devidos;

12.2.3. Indenizações e multas.

12.3. A extinção do contrato não configura óbice para o reconhecimento de eventual desequilíbrio econômico-financeiro, hipótese em que será concedida indenização por meio de termo indenizatório ([art. 131, caput, da Lei nº 14.133, de 2021](#)).

12.4. Se for constatada irregularidade no procedimento licitatório ou na execução contratual, caso não seja possível o saneamento, a decisão pelo Contratante sobre a suspensão da execução ou sobre a declaração de nulidade do contrato somente será adotada na hipótese em que se revelar medida de interesse público, observado o disposto nos artigos 147 a 149 da Lei nº 14.133, de 2021, conferindo-se ao Contratado oportunidade para prévia manifestação e participação na instrução.

CLÁUSULA DÉCIMA TERCEIRA – DOTAÇÃO ORÇAMENTÁRIA ([art. 92, VIII](#))

13.1. No presente exercício, as despesas decorrentes desta contratação correrão à conta de recursos específicos consignados no respectivo Orçamento do Estado, na dotação abaixo discriminada:

13.1.1. Gestão/Unidade: 092301;

13.1.2. Fonte de Recursos: 165.910.001;

13.1.3. Programa de Trabalho: PTRES 095715;

13.1.4. Elemento de Despesa: 33903030

13.1.5. Plano Interno: ---

13.1.6. Nota de Empenho:

13.2. Quando a execução do contrato ultrapassar o presente exercício, a dotação relativa ao(s) exercício(s) financeiro(s) subsequente(s) será indicada após aprovação da Lei Orçamentária respectiva e liberação dos créditos correspondentes, mediante apostilamento.

CLÁUSULA DÉCIMA QUARTA – DOS CASOS OMISSOS ([art. 92, III](#))

14.1. Aplicam-se aos casos omissos as disposições contidas na [Lei nº 14.133, de 2021](#) e disposições regulamentares pertinentes, e, subsidiariamente, as disposições contidas na [Lei nº 8.078, de 1990 – Código de Defesa do Consumidor](#) e princípios gerais dos contratos.

CLÁUSULA DÉCIMA QUINTA – ALTERAÇÕES

15.1. Eventuais alterações contratuais reger-se-ão pela disciplina dos [arts. 124 e seguintes da Lei nº 14.133, de 2021](#).

15.2. O contratado é obrigado a aceitar, nas mesmas condições contratuais, os acréscimos ou supressões que se fizerem necessários no objeto, a critério exclusivo do contratante, até o limite de 25% (vinte e cinco por cento) do valor inicial atualizado do contrato.

15.3. Eventuais alterações contratuais deverão ser promovidas mediante celebração de termo aditivo, respeitadas as disposições da Lei nº 14.133, de 2021, admitindo-se que, nos casos de justificada necessidade de antecipação de seus efeitos, a formalização do aditivo ocorra no prazo máximo de 1 (um) mês (art. 132 da Lei nº 14.133, de 2021).

15.4. Caso haja alteração unilateral do contrato que aumente ou diminua os encargos do contratado, o equilíbrio econômico-financeiro inicial será restabelecido no mesmo termo aditivo.

15.5. Registros que não caracterizam alteração do contrato podem ser realizados por simples apostila, dispensada a celebração de termo aditivo, na forma do [art. 136 da Lei nº 14.133, de 2021](#).

CLÁUSULA DÉCIMA SEXTA – PUBLICAÇÃO

16.1. Incumbirá ao contratante divulgar o presente instrumento no Portal Nacional de Contratações Públicas (PNCP), na forma prevista no [art. 94 da Lei 14.133, de 2021](#), bem como no respectivo sítio oficial na Internet, em atenção ao art. 91, *caput*, da Lei n.º 14.133, de 2021, e ao [art. 8º, § 2º, da Lei n. 12.527, de 2011](#), c/c art. 22 do Decreto estadual nº 68.155, de 2023.

CLÁUSULA DÉCIMA SÉTIMA– FORO ([art. 92, §1º](#))

17.1. Fica eleito o Foro da Comarca da Capital do Estado de São Paulo para dirimir quaisquer questões que decorrerem deste Termo de Contrato, que não puderem ser resolvidas na esfera administrativa, conforme [art. 92, § 1º, da Lei nº 14.133, de 2021](#).

E assim, por estarem as partes justas e contratadas, foi lavrado o presente instrumento em 01 (uma) via, que, lido e achado conforme pelo Contratado e pelo Contratante, vai por eles assinado para que produza todos os efeitos de Direito, sendo assinado também pelas testemunhas abaixo identificadas.

[Local], data da última assinatura eletrônica das partes.

CONTRATANTE

Superintendente - HCFMUSP

ÓRGÃOS TÉCNICOS RESPONSÁVEIS:

NEF - NÚCLEO ECONÔMICO FINANCEIRO

NILO - NÚCLEO DE INFRAESTRUTURA E LOGÍSTICA
CONTRATADO

TESTEMUNHAS:

1-

2-

ANEXO III

Resolução SS - Nº 65, de 01/04/2024

Dispõe sobre o procedimento, no âmbito da Secretaria da Saúde, visando à aplicação de sanções administrativas previstas na Nova Lei de Licitações e Contratos Administrativos – Lei federal nº 14.133/2021, e dá as providências correlatas

O SECRETÁRIO DA SAÚDE DO ESTADO DE SÃO PAULO, considerando as significativas alterações introduzidas pela Lei federal nº 14.133, de 1º de abril de 2021 (LLCA), às licitações e contratações públicas, bem como a necessidade de regulamentar os procedimentos sancionatórios ao que dispõem os artigos 155 a 163 do referido diploma legal, RESOLVE:

I. DISPOSIÇÕES GERAIS

Artigo 1º - A aplicação de sanções aos licitantes e contratados, em decorrência de infrações cometidas em procedimentos licitatórios, em contratações e em outros ajustes regidos pela Lei nº 14.133/2021 (LLCA), deverá obedecer ao disposto nesta resolução.

Artigo 2º - O licitante ou contratado, ou quem mantenha vínculo obrigacional com o Estado de São Paulo, por intermédio da Secretaria da Saúde, que incidir nas infrações relacionadas no art. 155, ficará sujeito às seguintes sanções, previstas no art. 156, ambos da LLCA:

I - advertência;

II – multa na forma prevista no edital ou contrato, de no mínimo 0,5% a no máximo 30% do valor do ajuste;

III - impedimento de licitar e contratar com a Administração Pública direta e indireta do mesmo ente federativo, pelo prazo máximo de 3 (três) anos;

IV - declaração de inidoneidade para licitar e contratar no âmbito da Administração Pública direta e indireta de todos os entes federativos, pelo prazo mínimo de 3 (três) anos e máximo de 6 (seis) anos.

§ 1º - A aplicação das sanções previstas neste artigo não exclui a obrigação de reparação integral do dano causado à Administração Pública, nos termos do § 9º do art. 156 da LLCA.

§ 2º - As sanções previstas nos incisos I, III e IV deste artigo poderão ser aplicadas cumulativamente com a multa.

Artigo 3º - Na aplicação das sanções a que se refere o artigo 2º, desta Resolução, serão considerados:

I - a natureza e a gravidade da infração cometida, bem como os danos que dela provierem para a Administração Pública;

II - as peculiaridades do caso concreto;

III - as circunstâncias agravantes ou atenuantes;

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

§ 1º - São consideradas circunstâncias agravantes na aplicação da sanção:

1. a existência de registro do licitante ou contratado no E-Sanções ou na Relação de Apenados do TCESP, em vigência no momento do cometimento da infração, em decorrência de pena aplicada no âmbito da Secretaria da Saúde, nos 12 (doze) meses anteriores ao fato ensejador da sanção;

2. a desclassificação ou inabilitação por descumprimento das exigências do edital, quando for notória a impossibilidade de atendimento ao estabelecido;

3. a inércia deliberada do licitante ou do contratado em face das diligências destinadas a esclarecer ou a complementar a instrução do processo licitatório ou o inadimplemento de obrigações contratuais;

4. a falsidade de declaração, apresentada pelo licitante, de que é beneficiário de tratamento diferenciado concedido em legislação específica.

5. a reincidência na infração;

6. a imprescindibilidade do bem ou serviço contratado para o funcionamento de serviços públicos ou satisfação de necessidade coletiva.

§ 2º - São circunstâncias atenuantes da sanção:

1. a falha escusável do licitante ou contratado;

2. a apresentação de documentação que contenha vícios ou omissões para os quais não tenha contribuído o licitante ou o contratado e que não sejam de fácil identificação por estes últimos;

3. a juntada de documentação que, embora não tenha atendido às exigências do edital, foi encaminhada de forma equivocada, sem indício de dolo;

4. a adoção de medidas destinadas a mitigar os efeitos danosos da conduta infracional.

II. DA APLICAÇÃO DAS PENALIDADES

II.1 – Da Advertência

Artigo 4º - A advertência será aplicada ao contratado que der causa à inexecução parcial do contrato, da qual não advinha grave dano à Administração.

II.2 – Da Multa

Artigo 5º - A multa prevista no inciso II do art. 156, aplicável ao contratado ou licitante por qualquer das infrações administrativas previstas no artigo 155 da LLCA, será calculada na forma do edital ou do contrato e não poderá ser inferior a 0,5% (cinco décimos por cento) nem superior a 30% (trinta por cento) do valor do contrato licitado ou celebrado com contratação direta.

Artigo 6º - O atraso injustificado na execução do contrato sujeitará o contratado a multa de mora, nos termos do art. 162 da LLCA, calculada sobre o valor da obrigação não cumprida, a partir do primeiro dia útil seguinte ao término do prazo estipulado, observados os seguintes critérios:

I - 0,5% (meio por cento) ao dia, para atraso de até 15 (quinze) dias;

II - 1% (um por cento) ao dia, do 16º (décimo sexto) ao 30º (trigésimo) dia, aplicada em acréscimo à do inciso I;
§ 1º - Após 30 (trinta) dias, fica caracterizada a inexecução parcial ou total do contrato, conforme o caso, sujeita a multa de 10% (dez por cento) a 30% (trinta por cento), calculada sobre o valor da obrigação não cumprida, a critério da autoridade competente, que decidirá com fundamento na avaliação do Gestor do contrato.

§2º- Os prazos referidos nos incisos I e II e parágrafo primeiro deste artigo considerarão dias corridos.

§ 3º – No caso de prestação de serviços contínuos, a multa será de 10% (dez por cento) a 30% (trinta por cento) sobre a base mensal que seria paga à empresa contratada faltosa no mês em que houve o descumprimento da obrigação.

Artigo 7º - Verificado o descumprimento contratual no prazo e modo convencionados, se o cumprimento da obrigação não mais atender aos critérios da oportunidade e conveniência administrativa, ou, ainda que haja interesse da Administração, o devedor não cumprir sua obrigação, a multa de mora poderá ser convertida em compensatória, com a promoção da extinção unilateral do contrato, e aplicação cumulada de outras sanções previstas nesta resolução.

Artigo 8º - Se a multa aplicada e as indenizações cabíveis forem superiores ao valor de pagamento eventualmente devido pela Administração ao contratado, além da perda desse valor, a diferença será descontada da garantia prestada ou será cobrada judicialmente.

Artigo 9º - A recusa injustificada do adjudicatário em assinar o contrato ou aceitar ou retirar instrumento equivalente, dentro do prazo estabelecido, caracteriza o descumprimento total da obrigação assumida, sujeitando-o à aplicação de multa de 30% (trinta por cento) sobre o valor do contrato, além de impedimento de licitar e contratar com a Administração Pública direta e indireta do Estado de São Paulo, pelo prazo máximo de 3 (três) anos, e ainda, se for o caso, de imediata perda da garantia de proposta.

Artigo 10 – A Administração poderá deixar de cobrar a multa de valor inferior a 15 (quinze) UFESP's, mantidos, entretanto, os registros no Cadastro Nacional de Empresas Inidôneas e Suspensas (CEIS) e no Cadastro Nacional de Empresas Punidas (CNEP).

Artigo 11 - Os bens não aceitos e as obras ou serviços executados em desacordo com o estipulado deverão ser substituídos ou corrigidos dentro do prazo fixado pela Administração, contado do recebimento, pela contratada, da comunicação da recusa.

§ 1º - O pedido de prorrogação para a entrega dos bens substituídos ou reexecução do objeto do contrato deverá, se o caso, ser apresentado, com a devida justificativa, antes do término do respectivo prazo.

§ 2º - A ausência de regularização do objeto do contrato dentro do prazo determinado ensejará a aplicação das sanções previstas nesta resolução, considerando-se a mora a partir do primeiro dia útil seguinte ao término do prazo estabelecido.

II.3 – Do Impedimento de Licitar e Contratar

Artigo 12 - A sanção de impedimento de licitar ou contratar no âmbito da Administração será aplicada ao contratado ou licitante pelas infrações administrativas previstas nos incisos II, III, IV, V, VI e VII do “caput” do artigo 155 da LLCA, quando não se justificar a imposição de penalidade mais grave, pelos seguintes prazos:

I – por 2 (dois) meses, no caso de infração prevista no inciso IV do art. 155;

II – por 4 (quatro) meses, no caso de infrações previstas nos incisos V a VII do art. 155;

III – por 1 (um) ano, no caso de infração prevista no inciso II do art. 155;

IV – por 2 (dois) anos, no caso de infração prevista no inciso III do art. 155.

§ 1º - Os prazos de que trata este artigo poderão ser reduzidos ou majorados, neste último caso até o prazo máximo de 3 (três) anos, à vista de circunstâncias atenuantes ou agravantes.

§ 2º – A aplicação da sanção prevista neste artigo impedirá o sancionado de licitar ou contratar no âmbito da Administração Pública direta e indireta do Estado de São Paulo, nos termos do § 4º do art. 156 da LLCA.

II.4 – Da Declaração de Inidoneidade

Artigo 13 - A sanção de declaração de inidoneidade será aplicada ao contratado ou licitante pelas infrações administrativas previstas nos incisos VIII a XII do “caput” do artigo 155 da LLCA, bem como, se estiver justificada a imposição de penalidade mais grave, por aquelas previstas nos incisos II a VII do caput do mesmo artigo, e impedirá o sancionado de licitar ou contratar no âmbito da Administração Pública direta e indireta de todos os entes federativos, pelo prazo de 4 (quatro) anos.

§ 1º - O prazo a que alude o “caput” deste artigo poderá ser reduzido ou majorado, à vista de circunstâncias atenuantes ou agravantes, respeitado o mínimo de 3 (três) anos e o máximo de 6 (seis) anos, nos termos do § 5º do art. 156 da LLCA.

§ 2º - Para os fins do inciso X do “caput” do artigo 155 da LLCA, A (“comportar-se de modo inidôneo ou cometer fraude de qualquer natureza”), considera-se comportamento inidôneo a prática de atos direcionados a prejudicar o bom andamento do certame ou do contrato, bem como o cometimento de fraude de qualquer natureza.

III. DO PROCESSO SANCIONATÓRIO

Artigo 14 - A instauração de processo sancionatório se dará mediante comunicação do gestor, ou de quem tenha a responsabilidade pelo acompanhamento da licitação ou da execução contratual, ao dirigente da Unidade responsável pelo certame ou contrato, a que estiver vinculado.

Parágrafo único - Os emitentes das garantias exigidas no contrato deverão ser notificados quanto ao início de processo sancionatório para apuração de descumprimento de cláusulas contratuais, nos termos do artigo 137, § 4º, da LLCA.

Artigo 15 - Configurada a hipótese de aplicação das sanções de advertência ou multa, os responsáveis, uma vez instaurado o processo sancionatório, serão intimados para apresentação de defesa no prazo de 15 (quinze) dias úteis, contado da data do recebimento da comunicação, cabendo ao Dirigente da Unidade licitante ou contratante decidir sobre o sancionamento.

Parágrafo único - Se na instrução do processo sancionatório estiverem presentes indícios que também recomendem, desde logo, a rescisão unilateral do contrato, deverá o contratado ser comunicado de ambas as consequências da infração constatada, para oportuna decisão conjunta.

Artigo 16 - Para a aplicação das sanções de impedimento de licitar e contratar, e de declaração de inidoneidade para licitar ou contratar deverá ser instaurado processo de responsabilização, a ser conduzido por comissão composta de 2 (dois) ou mais servidores, indicados pelo Chefe de Gabinete, que avaliará fatos e circunstâncias conhecidos e intimará o licitante ou o contratado para, no prazo de 15 (quinze) dias úteis, contado da data de intimação, apresentar defesa escrita e especificar as provas que pretenda produzir.

§ 1º - Na hipótese de deferimento de pedido de produção de novas provas ou de juntada de provas julgadas indispensáveis pela comissão, o licitante ou o contratado poderá apresentar alegações finais no prazo de 15 (quinze) dias úteis, contado da data da intimação.

§ 2º - Serão indeferidas pela comissão, mediante decisão fundamentada, provas ilícitas, impertinentes, desnecessárias, protelatórias ou intempestivas.

§ 3º - Finalizada a produção de provas ou expirado o prazo para alegações finais, a comissão elaborará relatório pormenorizado dos fatos, no prazo máximo de 15 (quinze) dias úteis.

§ 4º - Os processos sancionatórios deverão ser remetidos, após o término da fase de instrução, à Chefia de Gabinete para fins de avaliação do seu processamento.

§ 5º - Após a avaliação do processamento pela Chefia de Gabinete, os autos serão remetidos à análise jurídica, nos termos do § 6º do art. 156 da LLCA.

Artigo 17 - Após a avaliação do processamento e a análise jurídica, em caso de aplicação da sanção de impedimento de licitar e contratar, o relatório final da comissão a que alude o artigo 15 desta resolução será encaminhado à Chefia de Gabinete, a quem compete aplicar a sanção, nos termos da Resolução SS nº 98/2004, ou outra que venha a substituí-la.

Artigo 18 - Após a avaliação do processamento e a análise jurídica, em caso de aplicação da sanção de declaração de inidoneidade para licitar e contratar, o relatório final da comissão a que alude o artigo 15 desta Resolução será encaminhado ao Secretário da Pasta, autoridade competente para aplicação da referida sanção, nos termos do inciso I do § 6º do art. 156 da LLCA.

Artigo 19 - Da decisão da autoridade que aplicar as sanções de advertência, multa ou impedimento de licitar e contratar, caberá recurso, no prazo de 15 (quinze) dias úteis, a contar da intimação, nos termos do art. 166 da LLCA.

§ 1º - O recurso de que trata o "caput" deste artigo será dirigido à autoridade sancionadora, que deverá no prazo de até 5 (cinco) dias úteis decidir se mantém ou reconsidera a decisão recorrida.

§ 2º - Caso a autoridade sancionadora decida pela manutenção da decisão recorrida, deverá, imediatamente, submeter o recurso à instância superior, que decidirá sobre as condições de admissibilidade e o seu mérito no prazo de até 20 (vinte) dias úteis, contado do recebimento dos autos, nos termos do § único do art. 166 da LLCA.

Artigo 20 - Da decisão da autoridade que aplicar a sanção de inidoneidade para licitar e contratar, caberá apenas pedido de reconsideração, no prazo de 15 (quinze) dias úteis, contados da intimação, e será decidido no prazo máximo de 20 (vinte) dias úteis, contado de seu protocolo.

Artigo 21 - A imposição das sanções previstas na presente resolução não impede a propositura de ação judicial com vista à reparação integral do dano causado à Administração.

Artigo 22 - O recurso e o pedido de reconsideração terão efeito suspensivo, até que sobrevenha decisão final por parte da autoridade competente.

Artigo 23 - A intimação dos atos no processo sancionatório será feita mediante expedição de ofício ao(s) responsável(eis) relacionado(s) no Termo de Ciência e de Notificação ou na Autorização de Serviços ou de Compras, conforme o caso, por meio do endereço eletrônico neles indicados, o qual deve ser mantido atualizado para os fins a que se destina.

§ 1º - Resultando infrutífera a intimação a que se refere o "caput" deste artigo, será efetuada por meio do Diário Oficial do Estado de São Paulo – DOE, por 3 (três) vezes consecutivas.

§ 2º - Nos processos eletrônicos instaurados nesta Administração, as comunicações dos atos oficiais serão realizadas por meio das funcionalidades existentes no Sistema Eletrônico de Informações – SEI ou em outro que venha a substituí-lo.

Artigo 24 - Decorridos 30 (trinta) dias da notificação para recolhimento da multa aplicada, não ocorrendo a quitação pelo sancionado, serão adotadas as medidas para o registro do devedor no Cadastro Informativo dos Créditos não Quitados de Órgãos e Entidades Estaduais (CADIN) e a inscrição do débito na Dívida Ativa do Estado para cobrança judicial.

Artigo 25 - A prescrição ocorrerá em 5 (cinco) anos, contados da ciência da infração pela Administração, e será interrompida ou suspensa nas hipóteses previstas no § 4º do artigo 158 da LLCA.

Artigo 26 - Os atos previstos como infrações administrativas na LLCA ou em outras leis de licitações e contratos da Administração Pública que também sejam tipificados como atos lesivos na Lei nº 12.846, de 1º de agosto de 2013, serão apurados e julgados conjuntamente, nos mesmos autos, observados o rito procedimental e a autoridade competente definidos na referida lei, nos termos do art. 159 da LLCA.

Artigo 27 - A personalidade jurídica poderá ser desconsiderada sempre que utilizada com abuso do direito para facilitar, encobrir ou dissimular a prática dos atos ilícitos previstos na LLCA ou para provocar confusão patrimonial, e, neste caso, todos os efeitos das sanções aplicadas à pessoa jurídica serão estendidos aos seus administradores e sócios com poderes de administração, a pessoa jurídica sucessora ou a empresa do mesmo ramo com relação de coligação ou controle, de fato ou de direito, com o sancionado, observados, em todos os casos, o contraditório, a ampla defesa e a obrigatoriedade de análise jurídica prévia.

Artigo 28 - Independentemente da instauração de processo sancionatório, caso constatada irregularidade no procedimento licitatório ou na execução contratual, a autoridade competente da Unidade/Coordenadoria poderá determinar, quando a medida se revelar de interesse público, a suspensão da execução do contrato, mediante comunicação expressa aos responsáveis indicados no Termo de Ciência e de Notificação, desde que avaliados os aspectos a que se refere o artigo 147 da LLCA.

Artigo 29 - Aplica-se na contagem dos prazos previstos nesta resolução o disposto no artigo 183 da LLCA.

Artigo 30 - Encerrada a instância administrativa, as sanções aplicadas deverão ser registradas na Relação de Apenados do TCEP, no Cadastro Nacional de Empresas Inidôneas e Suspensas (CEIS) e no Cadastro Nacional de Empresas Punidas (CNEP), bem como, conforme o caso, comunicadas às autoridades competentes para fins de anotações nos demais cadastros de controle, inclusive às entidades profissionais, dentro do prazo legal de 15 (quinze) dias úteis, contado da data de aplicação da sanção.

Artigo 31 - É admitida a reabilitação do licitante ou contratado perante a própria autoridade que aplicou a penalidade, exigidos, cumulativamente:

I - reparação integral do dano causado à Administração Pública;

II - pagamento da multa;

III - transcurso do prazo mínimo de 1 (um) ano da aplicação da penalidade, no caso de impedimento de licitar e contratar, ou de 3 (três) anos da aplicação da penalidade, no caso de declaração de inidoneidade;

IV - cumprimento das condições de reabilitação definidas no ato punitivo;

V - análise jurídica prévia, com posicionamento conclusivo quanto ao cumprimento dos requisitos definidos neste artigo.

Parágrafo Único - A sanção pela apresentação de declaração ou documentação falsa exigida para o certame, por prestar declaração falsa durante a licitação ou execução do contrato, bem como pela prática de ato lesivo, nos termos do artigo 5º da Lei nº 12.846, de 1º de agosto de 2013, exigirá, como condição de reabilitação do licitante ou contratado, a implantação ou aperfeiçoamento de programa de integridade pelo responsável.

IV. DISPOSIÇÕES FINAIS

Artigo 32 - A presente resolução deverá integrar, obrigatoriamente, como anexo, os instrumentos convocatórios de licitação, os contratos e os instrumentos equivalentes.

Artigo 33 - Esta resolução entra em vigor na data de sua publicação, produzindo efeitos em relação aos certames e contratos regidos pela Lei federal nº 14.133/2021.

(D.O.E de 01/04/2024 – Caderno Executivo – ATOS Normativos)

ANEXO IV

MODELO(S) REFERENTE(S) A PLANILHA DE PROPOSTA

Ao HCFMUSP

Item	Código	Especificação técnica do(s) produto(s) ofertado(s)*	Marca	Fabricante	Nº Registro ANVISA	Unid.	Quant.	Valor unitário (R\$)	Valor total (R\$)
1								0,0000 Será aceito quatro casas decimais após a virgula	

Descrição do objeto da presente licitação, com a indicação da procedência, marca e fabricante, acondicionamento e embalagem do produto cotado, em conformidade com as especificações do Termo de Referência – Anexo I deste Edital.

**** No campo “valor unitário” poderão ser consideradas até quatro casas decimais.**

1. Número do Registro no MS:
2. Prazo de validade da proposta:(preencher considerando o mínimo de sessenta dias)
3. Prazo de entrega: (preencher conforme edital).....
4. Prazo de validade produto: (inserir validade total do produto em meses).....
5. Prazo de validade do produto na entrega: ..(considerar no mínimo o prazo indicado para o item no anexo I)

Data

Assinatura do responsável

ANEXO V

MINUTA DE ATA DE REGISTRO DE PREÇOS

HOSPITAL DAS CLÍNICAS DA FACULDADE DE MEDICINA DA UNIVERSIDADE DE SÃO PAULO

PROCESSO ADMINISTRATIVO SEI: XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX

PREGÃO ELETRÔNICO Nº/20XX

ATA DE REGISTRO DE PREÇOS Nº/20XX

O HOSPITAL DAS CLÍNICAS DA FACULDADE DE MEDICINA DA UNIVERSIDADE DE SÃO PAULO, com sede na Rua Dr. Ovídio Pires de Campos, 225, bairro Cerqueira César na cidade de São Paulo inscrito(a) no CNPJ sob o nº 60.448.040/0001-22 neste ato representado por seu **Superintendente**, Antônio Jose Rodrigues Pereira, CPF nº 106.527.498-0, doravante designado simplesmente HCFMUSP e por seus Órgãos Técnicos, Núcleo Econômico Financeiro – NEF e Núcleo de Infraestrutura e Logística - NILO, representados por seus coordenadores, considerando o resultado obtido conforme o processo administrativo SEI: XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX, RESOLVE celebrar a presente ATA de REGISTRO DE PREÇOS, procedendo ao registro dos preços do(s) fornecedor(es) indicado(s) e qualificado(s) nesta ata, de acordo com a classificação por ele(s) alcançada e na(s) quantidade(s) cotada(s), atendendo às condições previstas no Edital de licitação, sujeitando-se as partes às normas constantes na sujeitando-se as partes às normas constantes na [Lei nº 14.133, de 1º de abril de 2021](#), no [Decreto estadual nº 67.608, de 27 de março de 2023](#), c/c o [Decreto nº 11.462, de 31 de março de 2023](#), e demais preceitos da legislação aplicável, 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 contratação de XX, cujas especificações constantes dos respectivos Estudos Técnicos Preliminares e Termo de Referência aprovo, considerado(s) bem(ns) comum(ns) por se tratar de material de uso técnico – hospitalar, com especificações usuais no mercado.

2. DOS PREÇOS, ESPECIFICAÇÕES E QUANTITATIVOS

2.1 O preço registrado, as especificações do objeto, a quantidade mínima a ser cotada, a quantidade máxima de cada item que poderá ser contratada, 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)							
	Especificação	Marca	Fabric.	Und.	Quant. Máxima	Quant. Mínima	Valor Unit.	Prazo de Validade
Item 1: Código HC: XXXX Siafísico: XXXXXX CATMAT:XXX	XXXXXXXXXXXXXXXX	XXXX	XXXX	XXX	XXXX	XXXX	XXXX	XXXX
Item 2: Código HC: XXXX Siafísico: XXXXXX CATMAT:XXX	XXXXXXXXXXXXXXXX	XXXX	XXXX	XXX	XXXX	XXXX	XXXX	XXXX

Item 3: Código HC: XXXX								
Siafísico: XXXXXX CATMAT:XXX	XXXXXXXXXXXXXXXXXX	XXXX	XXXX	XXX	XXXX	XXXX	XXXX	XXXX

2.2 A listagem do cadastro de reserva referente ao presente registro de preços consta como anexo a esta Ata.

3. ÓRGÃO GERENCIADOR E PARTICIPANTE(S)

3.1 O órgão gerenciador será o HCFMUSP

3.2 Além do gerenciador, não há outros órgãos e entidades públicas participantes do registro de preços.

4. DA ADESÃO À ATA DE REGISTRO DE PREÇOS

4.2. Durante a vigência desta ata de registro de preços, os órgãos e as entidades da Administração Pública estadual, distrital e municipal que não participaram do procedimento de intenção de registro de preços poderão aderir à ata na condição de não participantes, observados os limites e regras estabelecidos neste instrumento, bem como os seguintes requisitos:

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

b) demonstração de que os valores registrados estão compatíveis com os valores praticados pelo mercado na forma do art. 23 da [Lei nº 14.133, de 2021](#); e

c) consulta e aceitação prévias do órgão ou da entidade gerenciadora e do fornecedor.

4.2.1. A autorização do órgão ou entidade gerenciadora apenas será realizada após a aceitação da adesão pelo fornecedor.

4.2.1.1. O órgão ou entidade gerenciadora poderá rejeitar adesões caso elas possam acarretar prejuízo à execução de seus próprios contratos ou à sua capacidade de gerenciamento.

4.2.2. Após a autorização do órgão ou entidade gerenciadora, o órgão ou entidade não participante deverá efetivar a contratação solicitada em até 90 (noventa) dias, observado o prazo de vigência da ata.

4.2.3. O prazo para efetivar a contratação de que trata o subitem anterior poderá ser prorrogado excepcionalmente, mediante solicitação do órgão ou entidade não participante aceita pelo órgão ou entidade gerenciadora, desde que respeitado o limite temporal de vigência da ata de registro de preços.

4.2.4. O órgão ou entidade integrante da ata de registro de preços poderá aderir, na qualidade de não participante, a item(ns) para o(s) qual(is) não tenha quantitativo registrado, observados os requisitos deste item 4.

4.2.5. É da competência do respectivo órgão ou entidade que tenha aderido à ata na condição de não participante, garantidos o contraditório e a ampla defesa, aplicar as penalidades decorrentes do descumprimento das obrigações contratuais, em relação à sua própria contratação, informando as ocorrências ao órgão ou entidade gerenciadora.

Dos limites para as adesões

4.2.6. As contratações adicionais decorrentes das adesões não poderão exceder, por órgão ou entidade, a 50% (cinquenta por cento) dos quantitativos dos itens do instrumento convocatório registrados na ata de registro de preços para o órgão ou entidade gerenciadora e para os participantes.

4.2.7. O quantitativo decorrente das adesões não poderá exceder, na totalidade, ao dobro do quantitativo de cada item registrado na ata de registro de preços para o órgão ou entidade gerenciadora e os participantes, independentemente do número de órgãos ou entidades não participantes que aderirem à ata de registro de preços.

5. VALIDADE, FORMALIZAÇÃO DA ATA DE REGISTRO DE PREÇOS E CADASTRO RESERVA

5.1. O prazo de vigência e 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 Portal Nacional de Contratações Públicas (PNCP),

podendo ser prorrogada por igual período, mediante a anuência do fornecedor, desde que comprovado o preço vantajoso.

5.1.1. A contratação decorrente da ata de registro de preços terá sua vigência estabelecida no próprio instrumento contratual e serão observadas, 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.

5.1.2. Na formalização do instrumento da contratação deverá haver a indicação da disponibilidade dos créditos orçamentários respectivos.

5.2. A formalização da contratação com os fornecedores registrados nesta ata de registro de preços deverá ocorrer no prazo de validade deste instrumento.

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. As contratações respeitarão a ordem de classificação dos fornecedores registrados nesta ata.

5.5. O registro de fornecedores incluído nesta ata na forma de anexo, quando for o caso, consiste na formação de cadastro de reserva para o caso de impossibilidade de atendimento pelo signatário da ata.

5.6. A fase de apresentação de amostra(s) ou de execução de prova de conceito que seja exigida na documentação que integra o instrumento convocatório, quando houver, e a habilitação dos fornecedores que compõem o cadastro de reserva, quando for o caso, serão efetuadas quando houver necessidade de contratação dos fornecedores remanescentes, por impossibilidade de atendimento da demanda pelo signatário da ata, observada a disciplina estabelecida nesta ata e no instrumento convocatório mencionado no subitem 1.1.

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

5.8. Caso se caracterize hipótese de impossibilidade de atendimento da demanda pelo signatário da ata de que trata o item 5.6, observado o disposto no referido item, ficará facultado à Administração convocar os fornecedores remanescentes do cadastro de reserva, quando houver, na ordem de classificação, para contratação nas condições propostas pelo primeiro classificado.

5.8.1. Na hipótese de nenhum dos fornecedores que aceitaram cotar o objeto com preço igual ao do adjudicatário concordar com a contratação nas condições propostas pelo primeiro classificado nos termos do subitem anterior, a Administração, observados o valor estimado e sua eventual atualização na forma prevista na documentação que integra o instrumento convocatório mencionado no subitem 1.1, poderá:

5.8.1.1. Convocar para negociação os fornecedores remanescentes que mantiveram sua proposta original, quando houver, na ordem de classificação, com vistas à obtenção de preço melhor, mesmo que acima do preço do adjudicatário;

5.8.1.2. Adjudicar e celebrar a contratação nas condições ofertadas pelos fornecedores remanescentes, observado o disposto neste item 5 e a ordem de classificação, quando frustrada a negociação de melhor condição.

5.9. 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 contratação pretendida, desde que devidamente justificada.

5.10. No prazo de validade deste instrumento, o(s) órgão(s) ou entidade(s) participante(s) não participará(ão) em outra ata de registro de preços com o mesmo objeto, salvo na hipótese do inciso VIII do *caput* do art. 82 da [Lei nº 14.133, de 2021](#); quando for o caso.

6. ALTERAÇÃO OU ATUALIZAÇÃO DOS PREÇOS REGISTRADOS

6.1. Os preços registrados poderão ser alterados em decorrência de eventual redução dos preços praticados no mercado ou de fato que eleve o custo do(s) item(ns) registrado(s), nas seguintes situações:

a) 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](#);

b) em caso de criação, alteração ou extinção de quaisquer tributos ou encargos legais ou da superveniência de disposições legais, com comprovada repercussão sobre os preços registrados.

6.2. É previsto reajustamento dos preços registrados nesta ata, observados os mesmos critérios estabelecidos no instrumento convocatório mencionado no subitem 1.1 para o reajustamento dos preços de eventual contratação dela decorrente.

6.2.1. Caso seja realizado reajustamento dos preços desta ata, somente caberá reajustamento dos preços de eventual contratação dela decorrente se forem observados os requisitos especificados no respectivo instrumento, e for ultrapassado o interregno mínimo de 1 (um) ano contado a partir dos efeitos do reajustamento dos preços desta ata. No caso de reajustamento(s) subsequente(s) ao primeiro, o interregno mínimo de 1 (um) ano será contado a partir dos efeitos do último reajustamento.

Vedação a acréscimo de quantitativos

6.3. É vedado:

- a) efetuar acréscimos nos quantitativos fixados nesta ata de registro de preços;
- b) restabelecer os quantitativos que já tenham sido contratados desta ata de registro de preços quando da prorrogação de que trata o item 5.1.

7. NEGOCIAÇÃO DE PREÇOS REGISTRADOS

7.1. Quando, por motivo superveniente, o preço registrado se tornar superior àquele praticado no mercado, o órgão ou entidade gerenciadora convocará o fornecedor para negociar a sua redução.

7.1.1. Quando for exitosa a negociação a que alude o subitem anterior, o órgão ou entidade gerenciadora comunicará o novo preço aos órgãos e entidades que tiverem firmado contratos decorrentes da ata de registro de preços, para que realizem negociação com vistas à alteração contratual, observado o disposto no art. 124 da [Lei nº 14.133, de 2021](#).

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

7.1.2.1. Na hipótese prevista no subitem anterior, o órgão ou entidade gerenciadora convocará os fornecedores do cadastro de reserva, na ordem de classificação, para verificar se aceitam reduzir seus preços aos valores de mercado, observado o disposto no subitem 9.1.3.

7.1.2.1.1. O órgão ou entidade gerenciadora cancelará a ata de registro de preços, nos termos do disposto no item 9.2, e adotará as medidas cabíveis para a obtenção de contratação mais vantajosa, caso, nas negociações a que alude o subitem anterior, os fornecedores do cadastro de reserva não aceitem reduzir seus preços aos valores de mercado.

7.2. Quando o preço praticado no mercado se tornar superior ao preço registrado, o fornecedor poderá requerer ao órgão ou entidade gerenciadora a alteração do preço registrado, desde que observe os requisitos especificados no subitem 7.2.1.

7.2.1. O requerimento a que alude o subitem 7.2 deverá observar o disposto no subitem 6.1 e estar acompanhado de:

- a) prova de fato superveniente que impossibilite o cumprimento do compromisso registrado nesta ata;
- b) documentação comprobatória da inviabilidade de manutenção do preço registrado.

7.2.2. Na hipótese de não comprovação dos requisitos especificados nos subitens 7.2 e 7.2.1:

- a) o pedido será indeferido pelo órgão ou entidade gerenciadora;
- b) o fornecedor deverá cumprir o compromisso registrado na ata sob pena de cancelamento do seu registro, nos termos do subitem 9.1, sem prejuízo da aplicação das sanções cabíveis, em especial aquelas previstas na [Lei nº 14.133, de 2021](#).

7.2.3. Quando realizado o cancelamento do registro do fornecedor a que alude a alínea “b” do subitem 7.2.2, o órgão ou entidade gerenciadora convocará os fornecedores do cadastro de reserva, na ordem de classificação, para verificar se aceitam manter seus preços registrados, observado o disposto no subitem 5.6.

7.2.3.1. O órgão ou entidade gerenciadora cancelará a ata de registro de preços, nos termos do subitem 9.2, e adotará as medidas cabíveis para a obtenção da contratação mais vantajosa, caso não obtenha êxito nas negociações a que alude o subitem anterior.

7.2.4. Quando forem comprovados os requisitos estabelecidos nos subitens 7.2 e 7.2.1, o órgão ou entidade gerenciadora:

- a) alterará o preço registrado, observados os valores praticados pelo mercado, no limite do impacto causado pelos fatos supervenientes ensejadores da inviabilidade de manutenção do preço inicial;

b) comunicará o novo preço aos órgãos e entidades que tiverem firmado contratos decorrentes desta ata de registro de preços, para eventual alteração contratual, observado o disposto no art. 124 da [Lei nº 14.133, de 2021](#).

8. REMANEJAMENTO DAS QUANTIDADES REGISTRADAS NA ATA DE REGISTRO DE PREÇOS

8.1. As quantidades previstas para os itens com preços registrados nesta ata de registro de preços poderão ser remanejadas pelo órgão ou entidade gerenciadora entre os órgãos ou entidades participantes do registro de preços e, órgãos ou entidades não participantes, nas seguintes condições:

a) de órgão ou entidade participante para órgão ou entidade participante; ou

b) de órgão ou entidade participante para órgão ou entidade não participante, caso seja, hipótese em que serão observados os limites previstos no art. 86 da [Lei nº 14.133, de 2021](#).

8.2. O órgão ou entidade gerenciadora que tiver estimado as quantidades que pretende contratar será considerado participante para fins do remanejamento.

8.3. O órgão ou entidade gerenciadora somente autorizará o remanejamento solicitado que seja justificado pelo solicitante, se houver prévia anuência do fornecedor e do órgão ou entidade que sofrer redução dos quantitativos informados.

9. CANCELAMENTO DO REGISTRO DO LICITANTE VENCEDOR E DOS PREÇOS REGISTRADOS

9.1. O órgão ou entidade gerenciadora cancelará o registro do fornecedor quando este:

a) descumprir as condições da ata de registro de preços, sem motivo justificado;

b) se recusar a formalizar a contratação no prazo e condições estabelecidos pela Administração sem justificativa aceitável;

c) não aceitar manter seu preço registrado, na hipótese prevista no subitem 7.2.2; ou

d) for apenado com sanção prevista no inciso III do caput do art. 156 da [Lei nº 14.133, de 2021](#), aplicada no âmbito da Administração Pública do Estado de São Paulo, ou sanção prevista no inciso IV do caput do mesmo artigo.

9.1.1. Na hipótese a que alude a alínea “d” do subitem anterior, caso a penalidade aplicada ao fornecedor não ultrapasse o prazo de vigência desta ata de registro de preços, o órgão ou entidade gerenciadora poderá, mediante decisão fundamentada, decidir pela manutenção do registro de preços, sendo vedadas novas contratações derivadas desta ata enquanto perdurarem os efeitos da sanção.

9.1.2. O cancelamento de registros nas hipóteses previstas no subitem 9.1 será formalizado por despacho do órgão ou da entidade gerenciadora, garantidos o contraditório e a ampla defesa.

9.1.3. Quando for cancelado o registro do fornecedor, o órgão ou entidade gerenciadora poderá convocar os fornecedores que compõem o cadastro de reserva, observados a ordem de classificação e o disposto no subitem 5.6.

9.1.4. O órgão ou entidade participante deverá informar ao órgão ou entidade gerenciadora qualquer das ocorrências previstas no subitem 9.1, dada a necessidade de instauração de procedimento para cancelamento do registro do fornecedor.

9.2. O órgão ou entidade gerenciadora poderá, justificadamente, cancelar, total ou parcialmente, os preços registrados nesta ata de registro de preços:

a) por razão de interesse público;

b) a pedido do fornecedor, à vista de prova da ocorrência superveniente de caso fortuito ou força maior que impossibilitem o cumprimento do compromisso registrado; ou

c) se não houver êxito nas negociações, nos termos dos subitens 7.1.2.1.1 e 7.2.3.1.

10. DAS PENALIDADES

10.1. O descumprimento desta Ata de Registro de Preços ensejará aplicação das penalidades estabelecidas no instrumento convocatório mencionado no subitem 1.1, garantidos o contraditório e a ampla defesa.

10.1.1. As sanções cabíveis também se aplicam aos integrantes do cadastro de reserva no registro de preços que, convocados, não honrarem o compromisso assumido injustificadamente.

10.2. É da competência do órgão ou entidade gerenciadora, garantidos o contraditório e a ampla defesa, aplicar as penalidades decorrentes do descumprimento do pactuado nesta ata de registro de preço, em relação à sua

demanda registrada, ou do descumprimento das obrigações contratuais, em relação às suas próprias contratações.

10.3. É da competência do respectivo órgão ou entidade participante, garantidos o contraditório e a ampla defesa, aplicar as penalidades decorrentes do descumprimento do pactuado nesta ata de registro de preços, em relação à sua demanda registrada, ou do descumprimento das obrigações contratuais, em relação às suas próprias contratações.

10.4. O órgão ou entidade participante deverá informar ao órgão ou entidade gerenciadora as ocorrências de que trata o subitem 9.1.4, para a finalidade indicada nessa disposição.

11. CONDIÇÕES GERAIS

11.1. Os fornecedores registrados nesta ata de registro de preços estarão obrigados a celebrar as contratações que dela poderão advir nas condições estabelecidas, observado o disposto no instrumento convocatório mencionado no item 1.1 e neste instrumento.

11.1.1. A existência de preços registrados não obriga a Administração a celebrar contratações decorrentes desta ata de registro de preços, observando-se o disposto no item 5.9.

11.2. A contratação com os fornecedores registrados nesta ata será formalizada pelo órgão ou entidade interessada mediante a emissão de nota de empenho e, se eventualmente requisitado pelo HCFMUSP, a assinatura de termo de contrato, cuja minuta integra como Anexo o instrumento convocatório mencionado no item 1.1.

11.2.1. Se, por ocasião da formalização da contratação, algum dos documentos apresentados pelo fornecedor para fins de comprovação das condições de habilitação estiver com o prazo de validade expirado, o órgão ou entidade interessada verificará a situação por meio eletrônico hábil de informações e certificará a regularidade nos autos do processo, anexando a ele os documentos comprobatórios, salvo impossibilidade devidamente justificada.

11.2.2. Se não for possível atualizar os documentos referidos no subitem anterior por meio eletrônico hábil de informações, o fornecedor será notificado para, no prazo de *02 (dois) dias úteis*, comprovar a sua situação de regularidade mediante a apresentação das certidões respectivas com prazos de validade em vigência, sob pena de a contratação não se realizar.

11.3.3. Constitui condição para a celebração da contratação, bem como para a realização dos pagamentos dela decorrentes, a inexistência de registros em nome do fornecedor no “Cadastro Informativo dos Créditos não Quitados de Órgãos e Entidades Estaduais– CADIN ESTADUAL”. Esta condição será considerada cumprida se o devedor comprovar que os respectivos registros se encontram suspensos, nos termos do art. 8º, §§ 1º e 2º, da [Lei estadual nº 12.799, de 2008](#).

11.2.4. Com a finalidade de verificar se o fornecedor mantém as condições de participação no certame, serão novamente consultados, previamente à celebração da contratação, os cadastros especificados no instrumento convocatório mencionado no item 1.1.

11.2.5. Constitui(em), igualmente, condição(ões) para a celebração da contratação:

11.2.5.1. a apresentação do(s) documento(s) que o fornecedor, à época do certame, houver se comprometido a exibir por ocasião da celebração da contratação por meio de declaração específica, caso exigida na documentação que integra como Anexo o instrumento convocatório mencionado no item 1.1;

11.5. O fornecedor terá o prazo de 3 (três) dias, contados a partir da data do envio, para confirmar o seu envio por meio eletrônico da nota de empenho, sob pena de decadência, sem prejuízo das sanções previstas na [Lei nº 14.133, de 2021](#). A ausência de envio de confirmação de recebimento dentro do prazo previsto neste subitem importará na recusa à contratação, sujeita à aplicação das sanções cabíveis.

11.5.1. O fornecedor terá o prazo de 3 (três) dias, contados a partir da data de sua convocação, se houver, para assinar o Termo de Contrato, sob pena de decadência, sem prejuízo das sanções previstas na Lei nº 14.133, de 2021.

11.5.1.1. O contrato será assinado com a utilização de meio eletrônico, nos termos da legislação aplicável.

11.5.1.2. O prazo para assinatura previsto no subitem anterior poderá ser prorrogado por igual período por solicitação justificada do interessado e aceita pela Administração.

11.5.1.3. Será considerado celebrado o contrato, em caso de assinaturas por meio eletrônico em datas diferentes, na data da última assinatura eletrônica das partes do termo contratual.

11.6. 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 na documentação que integra o instrumento convocatório mencionado no item 1.1.

11.7. No caso de adjudicação por preço global de grupo de itens, só será admitida a contratação de item(ns) específico(s) do grupo se houver prévia pesquisa de mercado e demonstração de sua vantagem para o órgão ou entidade.

11.8. Para firmeza e validade do pactuado, a presente Ata foi lavrada em 1 (uma) via, que, depois de lida e achada em ordem, vai assinada pelo(a) representante do órgão ou entidade gerenciadora e pelo(as) representante(s) do(s) fornecedor(es) registrado(s), e por testemunhas, todos abaixo identificados.

São Paulo ____/____/20____

EMPRESA:

CNPJ Nº:

RESPONSÁVEL LEGAL:

Representante(s) legal(is) do(s) fornecedor(s) registrado(s)

ÓRGÃO GERENCIADOR:

HCFMUSP

SUPERINTENDENTE

ÓRGÃOS TÉCNICOS:

NEF - NÚCLEO ECONÔMICO FINANCEIRO

NILO - NÚCLEO DE INFRAESTRUTURA E LOGÍSTICA

ANEXO V.1
Cadastro Reserva

Obedecendo a ordem de classificação, segue relação de fornecedores que aceitaram cotar o(s) item(ns) com preços iguais aos do adjudicatário:

Item do TR	Fornecedor (razão social, CNPJ/MF, endereço, contatos, representante)							
	Especificação	Marca	Fabric.	Und.	Quant. Máxima	Quant. Mínima	Valor Unit.	Prazo Validade de
Item 1: Código HC: XXXX Siafisico: XXXXXX CATMAT:XXX	XXXXXXXXXXXXXXXXXX	XXXX	XXXX	XXX	XXXX	XXXX	XXXX	XXXX
Item 2: Código HC: XXXX Siafisico: XXXXXX CATMAT:XXX	XXXXXXXXXXXXXXXXXX	XXXX	XXXX	XXX	XXXX	XXXX	XXXX	XXXX
Item 3: Código HC: XXXX Siafisico: XXXXXX CATMAT:XXX	XXXXXXXXXXXXXXXXXX	XXXX	XXXX	XXX	XXXX	XXXX	XXXX	XXXX

Obedecendo a ordem de classificação, segue relação de fornecedores que mantiveram sua proposta original:

Item do TR	Fornecedor (razão social, CNPJ/MF, endereço, contatos, representante)							
	Especificação	Marca	Fabric.	Und.	Quant. Máxima	Quant. Mínima	Valor Unit.	Prazo Validade de
Item 1: Código HC: XXXX Siafisico: XXXXXX CATMAT:XXX	XXXXXXXXXXXXXXXXXX	XXXX	XXXX	XXX	XXXX	XXXX	XXXX	XXXX

Item 2: Código HC: XXXX Siafisico: XXXXXX CATMAT:XXX	XXXXXXXXXXXXXXXXXX	XXXX	XXXX	XXX	XXXX	XXXX	XXXX	XXXX
Item 3: Código HC: XXXX Siafisico: XXXXXX CATMAT:XXX	XXXXXXXXXXXXXXXXXX	XXXX	XXXX	XXX	XXXX	XXXX	XXXX	XXXX

MINUTA TERMO DE COMODATO

Processo SEI n°**Comodante:**

Comodatária: Hospital das Clínicas da Faculdade de Medicina da Universidade de São Paulo – HCFMUSP

Objeto: Cessão de Uso, em Comodato, de equipamentos.

Fundamento Legal: Código Civil Brasileiro – Lei n 10.406, de 11/01/2002, Capítulo VI Seção I, Artigo 579 e seguintes

O HOSPITAL DAS CLÍNICAS DA FACULDADE DE MEDICINA DA UNIVERSIDADE SÃO PAULO - HCFMUSP, criado pelo Decreto-Lei nº 13.192, de 19 de janeiro de 1943, transformado em Autarquia de Regime Especial pela Lei-Complementar nº 1.160, de 9 de dezembro de 2011, com Regulamento aprovado pelo Decreto nº 59.824, de 26 de novembro de 2013, sediada nesta Capital, na Rua Dr. Ovídio Pires de Campos, 225, Prédio da Administração – 5º andar, Cerqueira César, CEP 05403-010, inscrito no CNPJ/MF sob o nº 60.448.040/0001-22, representado pelo seu Superintendente, Sr. Antonio José Rodrigues Pereira, portador da Cédula de Identidade RG n.º 11.813.671 e inscrito no CPF/MF sob o n.º 106.527.498-01, no uso da atribuição que lhe confere o artigo 55, inciso I, alínea “d”, do Decreto n.º 59.824, de 26/11/2013, doravante denominado **COMODATÁRIO**, e de outro lado, a empresa **XXXXXX**, inscrita no CNPJ sob nº XXXXXXXXXXXX, com sede na xxxxxxxxxxxxxxxx, neste ato representada pelo seu xxxxxxxxxxxxxx, portador do CPF/MF sob o n.º XXXXXXXX, doravante denominada **COMODANTE**, tendo em vista a adjudicação que lhe foi feita em decorrência de ter sido a vencedora no têm entre si ajustada a cessão de uso em comodato, conforme as cláusulas e condições seguintes:

CLÁUSULA PRIMEIRA – DO OBJETO

O **COMODANTE** cede ao **COMODATÁRIO** o uso, em comodato, do equipamento
xxxxxxxxxxxxxx, modelo xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx, para
xxdo Hospital das Clínicas da Faculdade
de Medicina da Universidade de São Paulo-**HCFMUSP**.

CLÁUSULA SEGUNDA – DO PRAZO DE VALIDADE DO CONTRATO

O presente Termo de Comodato vigorará pelo prazo de xx (xxxxxxxxxxxxx) dias, a contar da data de entrega.

CLÁUSULA TERCEIRA – DAS OBRIGAÇÕES DA COMODANTE

O COMODANTE obriga-se a:

a) Disponibilizar o equipamento ao COMODATÁRIO descrito na Cláusula Primeira do presente Termo de COMODATO;

b) Ficar responsável integralmente pelo transporte, carga, descarga, manutenção preventiva e corretiva, entrega e retirada, bem como pela instalação do equipamento no local indicado pelo **COMODATÁRIO**;

c) Responsabilizar-se pelo seguro do equipamento.

CLÁUSULA QUARTA – DAS OBRIGAÇÕES DO COMODATÁRIO

O **COMODATÁRIO** obriga-se a:

a) Manter o Equipamento em local apropriado, ao abrigo de intempéries, de modo a não provocar danos no mesmo;

b) Sempre que houver necessidade de manutenções corretivas, o **COMODATÁRIO** deverá informar ao **COMODANTE**, que irá acionar a assistência técnica responsável, sendo certo que todas as despesas com manutenção corretiva e preventiva do Equipamento, inclusive as que implicarem em reposição de peças, ficarão a cargo do **COMODANTE**, salvo no caso de danos ocasionados pelo **COMODATÁRIO**, quando este deverá efetuar a manutenção corretiva por conta própria.

c) Em hipótese alguma poderá o **COMODATÁRIO** alterar, modificar, ou substituir componentes do Equipamento, ou permitir que se faça, sem prévia consulta e aprovação do **COMODANTE**, comprometendo-se a utilizá-lo de acordo com as indicações técnicas para o uso correto.

d) Comunicar imediatamente ao **COMODANTE** qualquer dano, quebra ou avaria no Equipamento que possam afetar seu uso apropriadamente.

e) Permitir e facilitar o livre acesso de prepostos do **COMODANTE** ao local onde estiver instalado o Equipamento, a fim de fiscalizar sua utilização e operação, que deverá ocorrer mediante prévio e expresso aviso e agendamento.

f) Não permitir que nenhum gravame ou apreensão judicial pese sobre o Equipamento objeto deste Termo, comprometendo-se a comunicar o fato imediatamente ao **COMODANTE**;

g) Restituir o Equipamento, ao término deste Termo ou sua rescisão antecipada, em plena e boa condição de uso. Em caso de restituição por rescisão contratual, será feita uma vistoria pelo **COMODANTE e COMODATÁRIO** para uma avaliação geral das condições do Equipamento.

CLÁUSULA QUINTA - DENÚNCIA E RESCISÃO

O presente instrumento poderá ser denunciado pelo **COMODANTE**, a qualquer tempo, mediante comunicação escrita ao **COMODATÁRIO**, com antecedência mínima de 05 (cinco) dias, contados a partir do recebimento da comunicação, sem a imposição de qualquer tipo de ônus e/ou penalidade.

O Termo poderá ser rescindido nas seguintes hipóteses:

a) por mútuo acordo entre as Partes, por escrito;

b) imediatamente, por qualquer das Partes, quando houver recuperação judicial ou extrajudicial, pedido ou decretação de falência, bem como dissolução ou liquidação judicial ou extrajudicial da outra Parte; e

c) imediatamente, pela Parte que comunicar à outra, expressamente, sobre qualquer irregularidade contratual e referida irregularidade não seja sanada em até 15 (quinze) dias contados do recebimento do comunicado. O recebimento poderá ser comprovado por e-mail com confirmação de recebimento ou por correspondência com aviso de recebimento.

CLÁUSULA SEXTA - PENALIDADES

A Parte que infringir quaisquer das cláusulas e condições do presente Termo e não saná-la em até 15 (quinze) dias contados da comunicação por escrito, ficará sujeita ao pagamento de indenização à Parte inocente, correspondente a perdas e danos no montante equivalente ao prejuízo que tiver dado causa, além da rescisão contratual.

CLÁUSULA SÉTIMA - ÉTICA E CORRUPÇÃO

As Partes adotarão os mais altos padrões éticos de conduta na condução dos negócios relacionados ao objeto deste Termo, assim como em qualquer outra iniciativa envolvendo as Partes, em conformidade com as normas internacionais e a legislação brasileira aplicáveis ao tema, mas não se limitando à Lei 12.846, de 1º de agosto de 2013.

A partes comprometem-se, por si, seus empregados, gestores, diretores, representantes legais, prepostos e subcontratados, a:

a) Não oferecer, dar, receber ou solicitar, direta ou indiretamente, qualquer vantagem com o objetivo de influenciar inapropriadamente a ação de qualquer funcionário público¹ ou recompensá-lo;

b) Não falsificar ou omitir fatos, com o objetivo de influenciar o seu relacionamento com órgãos públicos;

c) Não esquematizar ou estabelecer um acordo com terceiros, com ou sem o conhecimento de representantes ou prepostos dos órgãos públicos, visando estabelecer preços em níveis artificiais e não-competitivos;

d) Não causar danos ou ameaçar causar dano, direta ou indiretamente, às pessoas ou sua propriedade, visando influenciar sua participação em relacionamentos com órgãos públicos; e

e) Não destruir, falsificar, alterar ou ocultar provas em inspeções ou fazer declarações falsas a funcionários de órgãos públicos.

As Partes autorizam expressamente a realização de auditorias por parte das outras Partes caso seja formalmente envolvida em uma investigação oficial pelas autoridades competentes do Brasil ou exterior, relacionada a real ou suposta violação à Lei nº 12.846/2013. A auditoria é uma faculdade e somente será realizada mediante notificação prévia a ser enviada à outra Partes no prazo mínimo de 05 (cinco) dias.

CLÁUSULA OITAVA – DA PROTEÇÃO DE DADOS PESSOAIS

Sempre que tiverem acesso ou realizarem qualquer tipo de tratamento de dados pessoais, as partes comprometem-se a enviaar todos os esforços para resguardar e proteger a intimidade, vida privada, honra e imagem dos respectivos titulares, observando as normas e políticas internas relacionadas a coleta, guarda, tratamento, transmissão e eliminação de dados pessoais, especialmente as previstas na Lei Federal nº 13.709/2018 (“Lei Geral de Proteção de Dados Pessoais”) e demais normas legais e regulamentares aplicáveis.

Caso o objeto envolva o tratamento de dados pessoais com fundamento no consentimento do titular, as partes deverão observar, ao longo de toda a vigência do Termo de Comodato, todas as obrigações legais e regulamentares específicas vinculadas a essa hipótese legal de tratamento.

Ao receber o requerimento de um titular de dados, na forma prevista nos artigos 16 e 18 da Lei Federal nº 13.709/2018, o **COMODANTE** deverá:

- a) notificar imediatamente ao **COMODATÁRIO**;
- b) auxiliá-la, quando for o caso, na elaboração da resposta ao requerimento; e
- c) eliminar todos os dados pessoais tratados com base no consentimento em até 60 (sessenta) dias corridos, contados a partir do requerimento do titular.

As partes armazenarão dados pessoais apenas pelo período necessário ao cumprimento da finalidade para a qual foram originalmente coletados e em conformidade com as hipóteses legais que autorizam o tratamento.

As partes devem assegurar que o acesso a dados pessoais seja limitado aos empregados, prepostos ou colaboradores e eventuais subcontratados que necessitem acessar os dados pertinentes, na medida em que sejam estritamente necessários para o cumprimento deste Termo de Comodato e da legislação aplicável, assegurando que todos esses indivíduos estejam sujeitos a obrigações de sigilo e confidencialidade.

O **COMODATÁRIO** deve, enquanto operadores de dados pessoais, implementar medidas técnicas e organizacionais apropriadas para o cumprimento das obrigações previstas na Lei Federal nº 13.709/2018.

Considerando as características específicas do tratamento de dados pessoais e o estado atual da tecnologia, as partes deverão adotar medidas de segurança, técnicas e administrativas aptas a proteger os dados e informações de acessos não autorizados e de situações acidentais ou ilícitas de destruição, perda, alteração, comunicação ou qualquer forma de tratamento inadequado ou ilícito.

O **COMODANTE** deverá notificar o **COMODATÁRIO** imediatamente sobre a ocorrência de incidentes de segurança relacionados a dados pessoais, fornecendo informações suficientes para que o **COMODATÁRIO** cumpra quaisquer deveres de comunicação, dirigidos à Autoridade Nacional de Proteção de Dados e/ou aos titulares dos dados, acerca do incidente de segurança.

As partes deverão adotar as medidas cabíveis para auxiliar na investigação e na mitigação das consequências de cada incidente de segurança.

É vedada a transferência de dados pessoais, pelo **COMODANTE**, para fora do território do Brasil sem o prévio consentimento, por escrito, do **COMODATÁRIO**, e demonstração da observância da adequada proteção desses dados, cabendo a partes a responsabilidade pelo cumprimento da legislação de proteção de dados ou de privacidade de outro(s) país(es) que for aplicável.

O **COMODANTE** responderá por quaisquer danos, perdas ou prejuízos causados ao **COMODATÁRIO** ou a terceiros decorrentes do descumprimento da Lei Federal nº 13.709/2018 e outras normas legais ou regulamentares relacionadas a este Termo de Comodato, não excluindo ou reduzindo essa responsabilidade a fiscalização do **COMODATÁRIO** em seu acompanhamento.

Eventual subcontratação, mesmo quando autorizada pelo **COMODATÁRIO**, não exime o **COMODANTE** das obrigações decorrentes deste ajuste, permanecendo integralmente responsáveis perante ao **COMODATÁRIO** mesmo na hipótese de descumprimento dessas obrigações por subcontratada.

O **COMODANTE** deve colocar à disposição do **COMODATÁRIO**, quando solicitado, toda informação necessária para demonstrar o cumprimento do disposto nesta Cláusula, permitindo a realização de auditorias e inspeções, diretamente pelo **COMODATÁRIO** ou por terceiros por eles indicados, com relação ao tratamento de dados pessoais.

O **COMODANTE** deve auxiliar o **COMODATÁRIO** na elaboração de relatórios de impacto à proteção de dados pessoais, observado o disposto no artigo 38 da Lei Federal nº 13.709/2018, relativo ao objeto deste termo. Se o **COMODATÁRIO** constatar que dados pessoais foram utilizados pelo **COMODANTE** para fins ilegais, ilícitos, contrários à moralidade ou mesmo para fins diversos daqueles necessários ao cumprimento deste instrumento, o **COMODANTE** será notificado para promover a cessação imediata desse uso, sem prejuízo da rescisão do presente ajuste e de sua responsabilização pela integralidade dos danos causados.

Extinto o presente Termo de Comodato, independentemente do motivo, o **COMODANTE** deverá em até 10 (dez) dias úteis contados da data de seu encerramento, devolver todos os dados pessoais ao **COMODATÁRIO** ou eliminá-los, inclusive eventuais cópias, certificando ao **COMODATÁRIO**, por escrito, do cumprimento desta obrigação.

CLÁUSULA NONA - DO FORO

As partes elegem foro da Comarca da Capital do Estado de São Paulo, para dirimir quaisquer questões decorrentes do presente ajuste renunciando expressamente, a qualquer outro por mais privilegiado que seja ou venha a ser.

E, por estarem acordadas, assinam o presente em x (xx) vias de igual teor para um só fim, perante duas testemunhas a tudo presente.

COMODATÁRIO

UNIDADE GESTORA

ÓRGÃOS TÉCNICOS

COMODANTE

TESTEMUNHAS:

1.) _____ CPF _____

2.) _____ CPF _____

São Paulo, na data da assinatura digital.

GIVALDO DOS SANTOS CRUZ

ENCARREGADO I