



SENADO FEDERAL

COMISSÃO PERMANENTE DE LICITAÇÃO

EDITAL

PREGÃO ELETRÔNICO Nº 242/2012

REGISTRO DE PREÇOS

(Processo nº 035.959/11-8)

A **UNIÃO**, por intermédio do **SENADO FEDERAL**, doravante denominado SENADO, e este Pregoeiro, designado pela Portaria do Presidente do Senado Federal nº 03, de 2012, tornam pública, para conhecimento das pessoas interessadas, na forma da Lei nº 10.520, de 17 de julho de 2002, do Decreto nº 5.450/2005, da Lei nº 8.666, de 21 de junho de 1993, bem como da Lei Complementar nº 123, de 14 de dezembro de 2006, do Decreto nº 6.204/2007, do Decreto nº 3.931/2001 e do Regulamento de Compras e Contratações do Senado Federal aprovado pelo Ato da Comissão Diretora nº 10/2010, e tendo em vista o que consta do Processo nº **035.959/11-8**, a abertura de licitação, na modalidade **PREGÃO ELETRÔNICO PARA REGISTRO DE PREÇOS**, do tipo **MENOR PREÇO POR GRUPO (Grupos 1 a 6) E POR ITEM (Itens 39 e 40)**, destinada à contratação de empresa para **fornecimento parcelado de material de consumo de uso médico-hospitalar para o Serviço de Enfermagem da Secretaria de Assistência Médica e Social do Senado Federal**.

Na data, horário e endereço eletrônico abaixo indicado far-se-á a abertura da Sessão Pública de Pregão Eletrônico, por meio de Sistema Eletrônico COMPRASNET.

DATA: 20/12/2012.

HORÁRIO DE BRASÍLIA: 9:30hs.

ENDEREÇO ELETRÔNICO: www.comprasnet.gov.br.

OBSERVAÇÃO: Não havendo expediente ou ocorrendo qualquer fato superveniente que impeça a realização do certame na data marcada, a sessão será remarcada automaticamente e terá início somente após comunicação expressa do Pregoeiro aos participantes no sítio www.comprasnet.gov.br.

CAPÍTULO I - DO OBJETO

1.1 - O presente pregão tem por objeto o registro de preços, para, por demanda formulada pelo SENADO, o fornecimento de material de consumo de uso médico-hospitalar para o Serviço de Enfermagem da Secretaria de Assistência Médica e Social do Senado Federal, de acordo com os termos e especificações deste edital e seus anexos.

1.1.1 – Em caso de discordância existente entre as especificações deste objeto descritas no CATMAT/CATSER e as especificações constantes deste Edital, prevalecerão as últimas.



SENADO FEDERAL

CAPÍTULO II – DAS CONDIÇÕES DE PARTICIPAÇÃO E CREDENCIAMENTO

2.1 – Poderão participar deste Pregão os interessados que estiverem previamente credenciados no Sistema de Cadastramento Unificado de Fornecedores – SICAF e perante o sistema eletrônico provido pela Secretaria de Logística e Tecnologia da Informação do Ministério do Planejamento, Orçamento e Gestão (SLTI), por meio do sítio www.comprasnet.gov.br.

2.1.1 – Para ter acesso ao sistema eletrônico, os interessados em participar deste Pregão deverão dispor de chave de identificação e senha pessoal, obtidas junto à SLTI, onde também deverão informar-se a respeito do seu funcionamento e regulamento, assim como receber as instruções detalhadas de sua correta utilização.

2.1.2 – O uso da senha de acesso pela licitante é de sua responsabilidade exclusiva, incluindo qualquer transação por ela efetuada diretamente, ou por seu representante, não cabendo ao provedor do sistema ou ao SENADO responsabilidade por eventuais danos decorrentes do uso indevido da senha, ainda que por terceiros.

2.2 - Somente poderão apresentar proposta as empresas legalmente estabelecidas, especializadas no ramo, e que satisfaçam às condições deste edital e seus anexos.

2.3 – Não poderão participar da presente licitação, direta ou indiretamente, consórcios de empresas ou empresas que, por qualquer motivo, estejam punidas com a suspensão do direito de licitar, tenham sido declaradas inidôneas ou impedidas de licitar e contratar por qualquer órgão da administração pública, direta ou indireta, federal, estadual, municipal ou distrital, bem como as pessoas elencadas no art. 9º da Lei nº 8.666/1993, além das empresas que se encontrem em processo de dissolução, recuperação judicial, recuperação extrajudicial, falência, concordata, fusão, cisão ou incorporação.

CAPÍTULO III – DA PROPOSTA

3.1 - A licitante deverá encaminhar proposta, exclusivamente por meio do sistema eletrônico, até a data e horário marcados para abertura da sessão, quando então encerrar-se-á automaticamente a fase de recebimento de propostas.

3.2 – A licitante deverá consignar, na forma expressa no sistema eletrônico, os **preços unitários e total do grupo**, expressos em algarismo arábico, na moeda Real, considerados apenas até os centavos, já considerados e inclusos todos os custos diretos e indiretos necessários ao cumprimento do objeto deste edital, em especial o frete, tributos e encargos sociais.

3.2.1 – Não será aceito quantitativo inferior ao total previsto para registro, em relação a cada item cotado, seja no grupo ou isoladamente.

3.2.2 – O arredondamento de valores e preços da presente licitação reger-se-á da seguinte forma, nos termos do Ato do Primeiro-Secretário nº 20/2010:



SENADO FEDERAL

a) para os valores utilizados em operações matemáticas de somatório serão utilizadas duas casas decimais e para aplicação de índices de correção monetária serão utilizadas sete casas decimais.

b) quando a casa decimal imediatamente posterior à definida na letra ‘a’ for igual ou superior a cinco aumenta-se a casa decimal anterior em uma unidade, e quando for inferior a cinco permanecerá a mesma inalterada.

3.3 - A licitante deverá ainda especificar, nos campos apropriados do Sistema Eletrônico, a marca e demais referências que identifiquem o produto cotado, conforme especificações constantes do Anexo 02, vedada a cotação de opção.

3.3.1 – O SENADO poderá solicitar a apresentação de *folders*, prospectos e outros materiais de divulgação que facilitem a análise dos produtos ofertados, antes mesma da apresentação de eventual amostra.

3.3.2 – A apresentação dos materiais a que se refere o subitem 3.3.1 não desonera a licitante da obrigação de apresentar amostras que venham a ser solicitadas pelo SENADO.

3.4 – No campo “Descrição Detalhada do Objeto Ofertado” deverão ser prestadas todas as informações necessárias ao perfeito detalhamento do objeto e, ainda, as seguintes informações relativas à proposta:

3.4.1 – Prazo de entrega de, no máximo, 15 (quinze) dias úteis, contados a partir do recebimento da ordem de fornecimento.

3.4.2 – Prazo de validade:

3.4.2.1 – Nos casos em que o produto possuir menos de 15 (quinze) meses de validade, na data da sua entrega não deverá ter decorrido mais que 20% da sua validade;

3.4.2.2 – Nos casos em que o produto possuir 15 (quinze) meses ou mais de prazo de validade, na data da entrega, o produto deverá possuir no mínimo 12 (doze) meses restantes para o seu encerramento.

3.5 – A omissão dos prazos fixados no subitem anterior implica na aceitação dos prazos indicados neste edital.

3.6 – Serão desclassificadas as propostas que comprovadamente cotarem objeto diverso daquele requerido nesta licitação, ou, quando apresentadas para o fornecimento de um grupo, deixarem de cotar qualquer um dos seus itens ou, ainda, as que desatendam às exigências deste edital.



SENADO FEDERAL

3.7 – A licitante deverá declarar, em campo próprio do sistema eletrônico, que cumpre plenamente os requisitos de habilitação e que sua proposta está em conformidade com as exigências do edital.

3.8 – Para usufruir da aplicação da margem de preferência de que trata o Decreto nº 7.767, de 27 de junho de 2012, a licitante deverá declarar, durante a fase de cadastramento das propostas, que todos os produtos cotados atendem ao disposto no Capítulo VII deste edital.

3.9 - A licitante que, porventura, se enquadre na definição de microempresa, empresa de pequeno porte ou sociedade cooperativa e queira se valer dos direitos de preferência previstos na Lei Complementar nº 123/2006, deverá declarar em campo próprio do sistema.

3.10 – A declaração falsa relativa ao cumprimento dos requisitos de habilitação, à conformidade da proposta ou ao enquadramento como microempresa, empresa de pequeno porte ou sociedade cooperativa sujeitará a licitante às sanções previstas neste edital, sem prejuízo de outras previstas em lei.

3.11 – As propostas ficarão disponíveis no sistema eletrônico.

3.11.1 – Qualquer elemento que possa identificar a licitante importa desclassificação da proposta, sem prejuízo das sanções previstas neste edital.

3.11.2 – Até a abertura da sessão, a licitante poderá retirar ou substituir a proposta anteriormente encaminhada.

3.12 – As propostas terão validade de 60 (sessenta) dias, contados da data de abertura da sessão pública estabelecida no preâmbulo deste edital.

3.12.1 – Decorrido o prazo de validade das propostas, sem convocação para assinatura da Ata de Registro de Preços, ficam as licitantes liberadas dos compromissos assumidos.

3.13 – A apresentação da proposta implica a aceitação plena e total das condições deste edital e seus anexos.

CAPÍTULO IV – DA SESSÃO PÚBLICA

4.1 - A abertura da sessão pública deste Pregão, conduzida pelo Pregoeiro, ocorrerá na data e na hora indicadas no preâmbulo deste edital, no sítio www.comprasnet.gov.br.

4.2 - Durante a sessão pública, a comunicação entre o Pregoeiro e as licitantes ocorrerá exclusivamente mediante troca de mensagens, em campo próprio do sistema eletrônico.

4.3 - Cabe à licitante acompanhar as operações no sistema eletrônico durante a sessão pública do Pregão, ficando responsável pelo ônus decorrente da perda de negócios em razão de sua própria desconexão ou diante de inobservância de qualquer mensagem emitida pelo sistema.



SENADO FEDERAL

4.4 – Se ocorrer a desconexão do Pregoeiro no decorrer da etapa de lances, e o sistema eletrônico permanecer acessível às licitantes, os lances continuarão sendo recebidos, sem prejuízo dos atos realizados.

4.5 – No caso de a desconexão do Pregoeiro persistir por tempo superior a 10 (dez) minutos, a sessão do Pregão será suspensa automaticamente e terá reinício somente após comunicação expressa aos participantes no sítio www.comprasnet.gov.br.

CAPÍTULO V – DA CLASSIFICAÇÃO DAS PROPOSTAS

5.1 – O Pregoeiro verificará as propostas apresentadas e desclassificará, motivadamente, aquelas que não estejam em conformidade com os requisitos estabelecidos neste edital.

5.2 - Somente as licitantes com propostas apresentadas classificadas participarão da fase dos lances.

CAPÍTULO VI – DA FORMULAÇÃO DE LANCES

6.1 – Aberta a etapa competitiva, as licitantes classificadas poderão encaminhar lances sucessivos, exclusivamente por meio do sistema eletrônico, sendo imediatamente informadas do horário e do valor consignados no registro de cada lance.

6.2 – A licitante somente poderá oferecer lance inferior ao último por ela ofertado e registrado no sistema.

6.3 – Durante o transcurso da sessão, as licitantes serão informadas, em tempo real, do valor do menor lance registrado, mantendo-se em sigilo a identificação da ofertante.

6.4 – Em caso de empate, prevalecerá o lance recebido e registrado primeiro.

6.5 - Os lances apresentados e levados em consideração para efeito de julgamento serão de exclusiva e total responsabilidade da licitante, não lhe cabendo o direito de pleitear qualquer alteração.

6.6 - Durante a fase de lances, o Pregoeiro poderá excluir, justificadamente, o lance cujo valor seja manifestamente inexequível.

6.7 - O sistema eletrônico encaminhará aviso de fechamento iminente dos lances, após o que transcorrerá período de tempo de até 30 (trinta) minutos, aleatoriamente determinado, findo o qual será automaticamente encerrada a recepção de lances.



SENADO FEDERAL

CAPÍTULO VII – DA MARGEM DE PREFERÊNCIA PARA OS PRODUTOS MANUFATURADOS NACIONAIS

7.1 – Havendo participação de empresas que ofertem produtos manufaturados nacionais, após a fase de lances e antes da declaração da licitante vencedora, serão observados os critérios de preferência estabelecidos no Decreto nº 7.767, de 27 de junho de 2012.

7.1.1 – Para fazer jus à aplicação da margem de preferência prevista no item 7.1, a licitante deverá declarar, sob pena de não obter o benefício, na fase de cadastramento das propostas, se o produto atende ao PPB ou à regra de origem e apresentar, no momento da entrega dos documentos exigidos para habilitação, cópia de, pelo menos, um dos documentos elencados nos §§ 1º, 2º e 3º do art. 2º do Decreto nº 7.767/2012.

7.1.2 – Para fazer jus às margens de preferência, os fornecedores dos produtos médicos descritos no Anexo II do Decreto nº 7.767/2012 deverão apresentar cópia do Diário Oficial com a Resolução da Diretoria do Colegiado da ANVISA que confere ao fabricante o Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos, que deverá ser entregue juntamente com os documentos exigidos para habilitação.

7.2 – A margem de preferência será calculada sobre o menor preço ofertado de produto manufaturado estrangeiro, nos termos do art. 3º do Decreto nº 7.767/2012, conforme fórmula abaixo:

$$PM = PE \times (1 + M), \text{ sendo:}$$

PM = preço com margem

PE = menor preço ofertado do produto manufaturado estrangeiro

M = margem de preferência em percentual

7.3 – A margem de preferência não será aplicada caso o preço mais baixo ofertado seja de produto manufaturado nacional.

7.4 – A aplicação da margem de preferência ficará condicionada ao cumprimento, no momento da licitação, do disposto no § 9º do art. 3º da Lei 8.666/1993.

7.5 - Caso a licitante da proposta classificada em primeiro lugar seja inabilitado, ou deixe de cumprir a obrigação prevista no inciso II do § 2º do art. 2º do Decreto nº 7.767/2012, deverá ser realizada a reclassificação das propostas, para fins de aplicação da margem de preferência.

7.6 - A aplicação da margem de preferência não excluirá o direito de preferência das microempresas e empresas de pequeno porte, previsto nos arts. 44 e 45 da Lei Complementar nº 123, de 14 de dezembro de 2006.



SENADO FEDERAL

CAPÍTULO VIII – DO BENEFÍCIO ÀS MICROEMPRESAS, EMPRESAS DE PEQUENO PORTE E SOCIEDADES COOPERATIVAS

8.1 - Havendo participação de microempresas, empresas de pequeno porte e/ou sociedades cooperativas na sessão de lances, serão observados, antes da declaração da licitante vencedora, os critérios de preferência estabelecidos nos artigos 44 e 45 da Lei Complementar nº 123/2006.

8.1.1 – Após o disposto no capítulo anterior, caso a melhor proposta não tenha sido ofertada por microempresa, empresa de pequeno porte ou sociedade cooperativa e houver proposta apresentada por alguma(s) dessas pessoas jurídicas, com valor até 5% (cinco por cento) superior à menor proposta, proceder-se-á da seguinte forma:

a) a microempresa, empresa de pequeno porte ou sociedade cooperativa será convocada a apresentar nova proposta inferior àquela considerada vencedora do certame, no prazo de 5 (cinco) minutos após o encerramento dos lances, sob pena de preclusão do direito de preferência, situação em que, atendidas às exigências habilitatórias, será adjudicado a seu favor o objeto desta licitação;

b) não sendo vencedora a microempresa, empresa de pequeno porte ou sociedade cooperativa mais bem classificada na forma da alínea anterior, serão convocadas as remanescentes que porventura se enquadrem nessas categorias e cujas propostas estejam dentro do limite fixado no *caput* deste subitem, na ordem classificatória, para o exercício do mesmo direito.

8.1.2 - Na hipótese da não contratação nos termos previstos no subitem anterior, o objeto licitado será adjudicado em favor da proposta originalmente vencedora do certame.

CAPÍTULO IX – DO JULGAMENTO

9.1 – O critério de julgamento adotado será o de **menor preço por grupo (grupos 1 a 6) e o de menor preço por item (itens 39 e 40), conforme o caso.**

CAPÍTULO X - DA NEGOCIAÇÃO

10.1 – Após o encerramento da etapa de lances da sessão pública, o Pregoeiro poderá encaminhar contraproposta diretamente à licitante que tenha apresentado o lance mais vantajoso, observado o critério de julgamento e o valor estimado para a contratação.

10.1.1 – A negociação será realizada por meio do sistema, podendo ser acompanhada pelas demais licitantes.

CAPÍTULO XI – DA ACEITABILIDADE DA PROPOSTA

11.1 - O Pregoeiro solicitará à licitante vencedora o reenvio de sua proposta de preço devidamente adequada ao último lance via fac-símile, para o número (61) 3303-1068, ou para o



SENADO FEDERAL

endereço eletrônico **copeli@senado.gov.br**, cujo prazo máximo para atendimento será de 60 (sessenta) minutos, contados da solicitação.

11.1.1 – A proposta de preços deverá ser formatada conforme modelo constante do Anexo 4, e estar acompanhada do instrumento de outorga de poderes ao representante legal da empresa que assinará a Ata de Registro de Preços.

11.1.2 – Os documentos remetidos via fac-símile ou por meio eletrônico deverão ser encaminhados em original ou por cópia autenticada, no prazo de 03 (três) dias úteis, contados da solicitação do Pregoeiro, a **Secretaria da Comissão Permanente de Licitação do Senado Federal**, situada na **Via N2, Bloco de Apoio II, Brasília-DF, CEP 70.165-900**.

11.1.3 – A licitante detentora da proposta mais bem classificada que deixar de atender à solicitação prevista neste Capítulo, será desclassificada e sujeitar-se-á às sanções previstas neste edital.

11.2 – O Pregoeiro examinará a proposta mais bem classificada quanto à compatibilidade do preço ofertado, que não poderá ser superior ao valor estimado constante no Termo de Referência (Anexo 1), bem como sua adequação às especificações técnicas do objeto.

11.2.1 - O Pregoeiro poderá promover diligência destinada a embasar sua decisão no que tange ao julgamento da melhor proposta.

11.2.2 - Não se considerará qualquer oferta de vantagem não prevista neste edital.

11.2.3 - Não se admitirá proposta que apresente valores simbólicos irrisórios ou de valor zero, incompatíveis com os preços de mercado, exceto quando se referirem a materiais e instalações de propriedade da licitante, para os quais ela renuncie à parcela ou à totalidade de remuneração.

CAPÍTULO XII – DA AMOSTRA

12.1 – O Pregoeiro poderá solicitar à primeira classificada, sob pena de desclassificação, amostra dos produtos ofertados, a ser entregue no prazo máximo e improrrogável de até **05 (cinco) dias úteis**, a contar da suspensão deste certame, para avaliação técnica de compatibilidade e adequação às especificações do objeto licitado, que será realizada em sessão pública previamente designada.

12.2 - As amostras deverão ser entregues devidamente identificadas, em quantidade suficiente para os testes de qualidade, no Almoxarifado de Material Médico-Hospitalar situado no Bloco de Apoio IV, SENADO FEDERAL, Praça dos Três Poderes - Brasília-DF, CEP 70.165-900. Para maiores esclarecimentos técnicos, as empresas deverão contatar a Senhora Línea Caroline da Silva Lima, telefone (61) 3303-1549, e-mail spatr-ssasal-seplsu@senado.gov.br.



SENADO FEDERAL

12.3 - Caso as amostras da melhor proposta sejam reprovadas, será convocada para apresentação de amostras a autora da segunda melhor proposta e, assim, sucessivamente.

12.4 - As amostras aprovadas permanecerão em poder do SENADO até a entrega definitiva do objeto licitado, com vistas à avaliação da conformidade entre a amostra aprovada e o material efetivamente entregue.

12.5 - As amostras fornecidas serão passíveis de destruição parcial ou total e não serão devolvidas, tampouco subtraídas quando da entrega do objeto.

12.6 - Vencido o prazo de entrega das amostras, não será permitido fazer ajustes ou modificações no produto apresentado para fins de adequá-lo à especificação constante deste edital.

CAPÍTULO XIII – DA HABILITAÇÃO

13.1 – A habilitação das licitantes será verificada por meio do SICAF, Nível I ao IV do Cadastro de Pessoa Jurídica e da documentação complementar especificada neste edital.

13.2 – As licitantes que não atenderem às exigências do Cadastro de Pessoa Jurídica, Nível I ao IV, do SICAF deverão apresentar documentos que supram tais exigências.

13.3 – As licitantes deverão apresentar a seguinte documentação complementar:

13.3.1 - CAPACIDADE TÉCNICA:

- a.** Atestado de Capacidade Técnica, fornecido por pessoa jurídica de direito público ou privado, declarando que a licitante já forneceu, a contento, objeto em quantidade compatível com o da presente licitação.

13.3.2 – QUALIFICAÇÃO ECONÔMICO-FINANCEIRA:

- a.** comprovação de patrimônio líquido não inferior a 10% (dez por cento) do valor estimado da contratação, quando qualquer dos índices: Liquidez Geral, Liquidez Corrente e Solvência Geral, informados pelo SICAF, for igual ou inferior a 1 (um).
- b.** Certidão Negativa de Falência e Recuperação Judicial, expedida pelo distribuidor da sede da pessoa jurídica, ou de Execução Patrimonial, expedida no domicílio da pessoa física.

13.3.3 – REGULARIDADE TRABALHISTA:

- a.** Certidão Negativa de Débitos Trabalhistas – CNDT, expedida pelo Tribunal Superior do Trabalho.



SENADO FEDERAL

13.3.4 – OUTROS DOCUMENTOS:

a. A licitante deverá preencher em campo próprio do sistema, sob pena de inabilitação:

a.1. declaração de que não possui em seu quadro de pessoal empregado menor de 18 (dezoito) anos em trabalho noturno, perigoso ou insalubre, ou menor de 16 (dezesseis) anos em qualquer trabalho, salvo na condição de aprendiz, a partir de 14 (quatorze) anos, nos termos do inciso XXXIII do art. 7º da Constituição Federal;

a.2. declaração de inexistência de fato impeditivo, nos termos do § 2º do art. 32 da Lei nº 8.666/1993;

a.3. Declaração de Proposta Independente (DPI).

13.4 - Os documentos que não estejam contemplados no SICAF deverão ser remetidos via fac-símile, para o número **(61) 3303-1068**, ou para o endereço eletrônico **copeli@senado.gov.br** no prazo de **60 (sessenta) minutos**, contados da solicitação do Pregoeiro.

13.4.1 - Os documentos remetidos via fac-símile ou por meio eletrônico deverão ser encaminhados em original ou por cópia autenticada, no prazo de 03 (três) dias úteis, contados da solicitação do Pregoeiro, a **Secretaria da Comissão Permanente de Licitação do Senado Federal**, situada na **Via N2, Unidade de Apoio II, CEP 70.165-900, Brasília-DF**.

13.5 – Sob pena de inabilitação, os documentos encaminhados deverão estar em nome da licitante, com indicação do número de inscrição do CNPJ.

13.6 – Caso a licitante tenha mais de um domicílio, deverá apresentar documentos para habilitação relativamente a apenas um deles, com mesmo CNPJ.

13.6.1 – Em se tratando de filial, os documentos de habilitação jurídica e de regularidade fiscal deverão estar em nome da filial, exceto aqueles que pela própria natureza, são emitidos somente em nome da matriz.

13.7 – O Pregoeiro poderá consultar sítios oficiais de órgãos e entidades emissores de certidões, para verificar as condições de habilitação das licitantes, constituindo meio legal de prova as informações obtidas pelo pregoeiro.

13.8 – As microempresas, empresas de pequeno porte ou sociedades cooperativas, assim declaradas para efeito dos benefícios da Lei Complementar nº 123/2006, deverão apresentar toda a documentação exigida para a comprovação de regularidade fiscal, mesmo que esta apresente alguma restrição.



SENADO FEDERAL

13.8.1 - havendo alguma restrição na comprovação da regularidade fiscal, será assegurado o prazo de 2 (dois) dias úteis, cujo termo inicial corresponderá ao momento em que o proponente for declarado o vencedor do certame, prorrogável por igual período, a critério da Administração Pública, para a regularização da documentação, na forma do art. 43, § 1º, da Lei Complementar nº 123/2006;

13.8.2 - a não regularização dos documentos, no prazo previsto no subitem acima, implicará a decadência do direito à contratação, sem prejuízo das sanções previstas no artigo 81 da Lei nº 8.666/1993, sendo facultado à Administração convocar os licitantes remanescentes, na ordem de classificação, para a assinatura do contrato, ou revogar a licitação.

13.9 - O documento que não tiver prazo de vigência estabelecido pelo órgão expedidor não será habilitante quando o intervalo entre a sua data de expedição ou de revalidação e a data de abertura da presente licitação for superior a 180 (cento e oitenta) dias corridos.

13.9.1 - Excetua-se o documento que, por imposição legal, tenha prazo de vigência indeterminado.

CAPÍTULO XIV – DA DECLARAÇÃO DA LICITANTE VENCEDORA

14.1 – Será analisada a proposta da primeira colocada e caso a proposta não seja aceitável, se a amostra for rejeitada ou, ainda, se a licitante não atender às exigências de habilitação, o Pregoeiro examinará a proposta subsequente e assim sucessivamente, na ordem de classificação, até a seleção da proposta que melhor atenda a este edital.

14.2 – Constatado que a licitante detentora da melhor proposta atende às exigências habilitatórias fixadas neste edital, a licitante será declarada vencedora.

CAPÍTULO XV – DO RECURSO

15.1 – Declarada a vencedora, o Pregoeiro abrirá prazo de 20 (vinte) minutos, durante o qual qualquer licitante poderá, de forma imediata e motivada, em campo próprio do sistema, manifestar sua intenção de recurso.

15.1.1 – A falta de manifestação motivada no prazo estabelecido autoriza o Pregoeiro a adjudicar o objeto à licitante vencedora.

15.1.2 – O Pregoeiro examinará a intenção de recurso, aceitando-a ou, motivadamente, rejeitando-a, em campo próprio do sistema.

15.1.3 – A licitante que tiver sua intenção de recurso aceita deverá registrar as razões do recurso, em campo próprio do sistema, no prazo de 03 (três) dias, ficando as demais licitantes, desde logo intimadas a apresentar contra-razões, também via sistema, em igual prazo, que começará a correr do término do prazo da recorrente.



SENADO FEDERAL

15.1.4 – Não será admitida intenção de recurso de caráter protelatório, fundada em mera insatisfação da licitante.

15.2 - Para justificar sua intenção de recorrer e fundamentar suas razões ou contra-razões de recurso, à licitante interessada será assegurada vista imediata dos elementos necessários à defesa de seus interesses.

15.3 – Admitido o recurso, caso o Pregoeiro mantenha a sua decisão, será o mesmo apreciado pela autoridade competente.

15.4 - Os recursos apresentados pelas licitantes serão dirigidos, por intermédio do Pregoeiro, ao Senhor Diretor-Geral Adjunto, nos termos do art. 10 do Regulamento de Compras e Contratações do SENADO aprovado pelo Ato nº 10/2010 da Comissão Diretora c/c o art. 4.º, incisos XVIII, XIX, XX e XXI, da Lei n.º 10.520, de 17 de julho de 2002.

15.5 – O provimento do recurso implicará a invalidação apenas dos atos insuscetíveis de aproveitamento.

CAPÍTULO XVI – DA ADJUDICAÇÃO E HOMOLOGAÇÃO

16.1 – O objeto deste Pregão será adjudicado pelo Pregoeiro, salvo quando houver recurso, hipótese em que a adjudicação caberá ao Diretor-Geral Adjunto do Senado Federal.

16.2 – A homologação deste Pregão compete à Diretora-Geral do Senado Federal.

16.3 – O objeto deste Pregão será adjudicado **por grupo e por item**, conforme o caso, à(s) vencedora(s) do certame.

CAPÍTULO XVII – DA ASSINATURA DA ATA DE REGISTRO DE PREÇOS

17.1 – Após homologado o resultado deste Pregão, o SENADO convocará a licitante vencedora para assinatura da Ata de Registro de Preços, dentro do prazo de **5 (cinco) dias úteis**, informando o local, data e hora.

17.1.1 – O prazo poderá ser prorrogado, desde que ocorra motivo justificado e aceito pelo SENADO.

17.2 – No caso de a primeira licitante classificada, após convocada, não comparecer ou se recusar a assinar a Ata de Registro de Preços, sem prejuízo das punições previstas neste edital e seus anexos, o Pregoeiro poderá, mantida a ordem de classificação, negociar com a licitante seguinte antes de efetuar seu registro.

17.3 – Publicada na Imprensa Oficial a Ata de Registro de Preços terá efeito de compromisso de fornecimento, conforme o art. 10 do Decreto nº 3.931/2001.



SENADO FEDERAL

17.4 – A existência de preços registrados não obriga a Administração a firmar as contratações que deles poderão advir, facultando-se-lhe a realização de licitação específica para a aquisição pretendida, sendo assegurado ao fornecedor beneficiário do registro preferência de fornecimento em igualdade de condições.

CAPÍTULO XVIII – DA VIGÊNCIA E DA EFICÁCIA DA ATA DE REGISTRO DE PREÇOS

18.1 – A vigência da Ata de Registro de Preço proveniente deste Pregão será de 12 (doze) meses contados da data da sua assinatura ou até o término das quantidades registradas, com eficácia legal após a publicação do seu extrato no Diário Oficial da União, tendo início e vencimento em dia de expediente, devendo-se excluir o primeiro e incluir o último.

CAPÍTULO XIX – DA PARTICIPAÇÃO E ADESÃO AO REGISTRO DE PREÇO

19.1 – O Senado Federal, localizado na Praça dos Três Poderes, Brasília-DF, é o Órgão Gerenciador responsável pela condução do conjunto de procedimentos do certame para registro de preços e gerenciamento da Ata de Registro de Preços dele decorrente.

19.2 – Poderá utilizar-se da Ata de Registro de Preços qualquer órgão ou entidade da Administração que não tenha participado do certame, mediante prévia consulta ao Senado Federal – Órgão Gerenciador, desde que devidamente comprovada a vantagem e, respeitadas, no que couber, as condições e as regras estabelecidas na Lei nº 8.666/1993 e no Decreto nº 3.931/2001, e desde que com a adesão não se ultrapasse a soma do quantitativo máximo de fornecimento previsto no edital.

19.3 – Caberá ao fornecedor beneficiário da Ata de Registro de Preço, observadas as condições nela estabelecidas, optar pela aceitação ou não do fornecimento, sem prejuízo dos quantitativos registrados em Ata, desde que este fornecimento não prejudique as obrigações anteriormente assumidas e que o fornecimento não implique em superação do limite do quantitativo máximo previsto no edital, computadas todas as contratações.

19.4 – Caso haja anuência do fornecedor beneficiário, o órgão gerenciador e/ou o(s) órgão(s) participante(s) deverá expressamente ceder parte da parcela percentual de sua cota individual em benefício do órgão aderente, a fim de que se observe o limite quantitativo máximo de fornecimento previsto neste edital.

CAPÍTULO XX – DA ADMINISTRAÇÃO DA ATA DE REGISTRO DE PREÇOS

20.1 – A Secretaria de Administração de Contratações do SENADO será a unidade responsável pelos atos de controle e administração da Ata de Registro de Preços decorrentes desta licitação e indicará, sempre que solicitado pelos órgãos interessados, respeitada a ordem de registro e os quantitativos a serem adquiridos, o fornecedor para o qual será emitido o pedido.



SENADO FEDERAL

20.2 – A convocação do fornecedor beneficiário pelo SENADO será formalizada e conterá o endereço e o prazo máximo em que deverá comparecer para retirar a respectiva nota de empenho e atender ao pedido.

20.3 – O fornecedor beneficiário convocado na forma do item anterior que não comparecer, não retirar a nota de empenho, não atender ao pedido no prazo estipulado ou não cumprir as obrigações estabelecidas na Ata de Registro de Preços, estará sujeito às sanções previstas neste edital e seus anexos.

20.4 – Quando comprovada a hipótese acima, o SENADO poderá indicar o próximo fornecedor ao qual será destinado o pedido, sem prejuízo da abertura de processo administrativo para aplicação de penalidades.

CAPÍTULO XXI – DO CONTROLE E DAS ALTERAÇÕES DE PREÇOS

21.1 – Durante a vigência da Ata, os preços registrados serão fixos e irreajustáveis, exceto nas hipóteses decorrentes e devidamente comprovadas das situações previstas no art. 12 do Decreto nº 3.931/2001 e do art. 65 da Lei nº 8.666/1993.

21.2 – Mesmo comprovada a ocorrência de situação prevista no art. 12 do Decreto nº 3.931/2001 e do art. 65 da Lei nº 8.666/1993, a Administração, se julgar conveniente, poderá optar por cancelar a Ata e iniciar outro processo licitatório.

21.3 – Comprovada a redução dos preços praticados no mercado nas mesmas condições do registro e, definido o novo preço máximo a ser pago pela Administração, o fornecedor beneficiário registrado será convocado pelo SENADO para negociação do valor registrado em Ata.

CAPÍTULO XXII – DO CANCELAMENTO DO REGISTRO DE PREÇOS DO FORNECEDOR BENEFICIÁRIO

22.1 – O fornecedor beneficiário terá seu registro de preços cancelado na Ata, por intermédio de processo administrativo específico, assegurado o contraditório e a ampla defesa, nas seguintes hipóteses:

22.1.1 – a pedido, quando:

22.1.1.1 – comprovar estar impossibilitado de cumprir as exigências da Ata, por ocorrência de casos fortuitos ou de força maior devidamente comprovados;

22.1.1.2 – o seu preço registrado se tornar, comprovadamente, inexequível em função da elevação dos preços de mercado, dos insumos que compõem o custo das aquisições/contratações, e se a comunicação ocorrer antes do pedido de fornecimento.



SENADO FEDERAL

22.1.2 – por iniciativa do SENADO, quando:

22.1.2.1 – o fornecedor não aceitar reduzir o preço registrado, na hipótese de este se tornar superior àqueles praticados no mercado;

22.1.2.2 – perder quaisquer das condições de habilitação exigidas no processo licitatório;

22.1.2.3 – por razões de interesse público devidamente motivadas e justificadas;

22.1.2.4 – não cumprir as obrigações decorrentes da Ata de Registro de Preços;

22.1.2.5 – não comparecer ou se recusar a retirar, no prazo estabelecido, os pedidos e as respectivas notas de empenho decorrentes da Ata de Registro de Preços;

22.1.2.6 – caracterizada qualquer hipótese de inexecução total ou parcial das condições estabelecidas na Ata de Registro de Preços ou nos pedidos dela decorrentes.

22.1.3 – Verificada qualquer uma das hipóteses acima, concluído o respectivo processo e após garantido o contraditório e a ampla defesa, sem prejuízo das sanções eventualmente cabíveis, o SENADO formalizará o cancelamento do registro correspondente e informará ao fornecedor beneficiário e aos demais a nova ordem de registro.

22.2 – A Ata de Registro de Preço, decorrente desta licitação, será cancelada automaticamente:

22.2.1 – por decurso do prazo de vigência;

22.2.2 – por extinção da totalidade do seu objeto; e

22.2.3 – quando não restarem fornecedores registrados.

CAPÍTULO XXIII – DA NOTA DE EMPENHO

23.1 – Durante a vigência da Ata de Registro de Preços o SENADO poderá convocar o fornecedor beneficiário para retirada da nota de empenho, dentro do prazo de **5 (cinco) dias úteis**, sob pena de decair o direito à contratação, sem prejuízo das sanções previstas neste edital.

23.1.1 – A falta de manifestação no prazo estabelecido autoriza o SENADO a convocar outra licitante, obedecida a ordem de classificação, para assinatura da Ata de Registro de Preços e, após negociação e verificação da adequação da proposta e das condições de habilitação, retirar a nota de empenho.



SENADO FEDERAL

23.2 – Por ocasião da emissão da nota de empenho, verificar-se-á por meio do SICAF e de outros meios se o fornecedor beneficiário mantém as condições de habilitação.

23.3 – A nota de empenho vincula-se aos termos do edital do Pregão Eletrônico nº 242/2012, constante do Processo nº 035.959/11-8, da Ata de Registro de Preços e da proposta vencedora.

23.4 – O fornecedor beneficiário obriga-se a fornecer o objeto licitado, nas condições estabelecidas no edital e na Ata de Registro de Preços, independentemente de sua transcrição na nota de empenho, substitutiva do contrato.

23.5 – Para a retirada da nota de empenho referida no item 23.1, o fornecedor beneficiário terá que comprovar documentalmente que o faz por meio de seu representante legal, com poderes para tal.

23.5.1 – Será permitido o envio da nota de empenho por meio eletrônico (e-mail) ou via fax, desde que o fornecedor beneficiário acuse, por meio eletrônico (e-mail) ou documento oficial e no mesmo prazo estabelecido no item 23.1, o recebimento da mesma.

23.5.1.1 – O fornecedor beneficiário deverá informar seu endereço eletrônico (e-mail) para fins do subitem anterior.

23.6 – A nota de empenho da despesa terá força de contrato, conforme prevê o art. 62 da Lei nº 8.666/1993.

CAPÍTULO XXIV - DOS RECURSOS ORÇAMENTÁRIOS

24.1 – As despesas com as aquisições que venham a ser realizadas em razão do registro de preços objeto desta licitação correrão à conta de dotação orçamentária classificada como Programa de Trabalho _____ e Natureza de Despesa _____.

CAPÍTULO XXV – DA FORMA DE PAGAMENTO

25.1 – O pagamento será feito por intermédio de depósito em conta bancária do fornecedor beneficiário no prazo de 9 (nove) dias úteis, ressalvada a hipótese prevista no § 3º, do art. 5º, da Lei nº 8.666/93, a contar do recebimento do documento fiscal, em 2 (duas) vias, com a discriminação do objeto, acompanhada da nota de empenho e da ordem de fornecimento, bem como do termo circunstanciado do recebimento definitivo emitido nos termos do inciso II, subitem 26.3, Capítulo XXVI, ficando o pagamento condicionado à prévia atestação do gestor e não sendo, em nenhuma hipótese, permitida a antecipação de pagamentos.

25.2 – As eventuais despesas bancárias decorrentes de transferência de valores para outras praças ou agências são de responsabilidade do fornecedor beneficiário.

25.3 – Caberá ao fornecedor beneficiário apresentar, juntamente com a nota fiscal, os comprovantes atualizados de regularidade com o Instituto Nacional do Seguro Social (INSS) e



SENADO FEDERAL

com o Fundo de Garantia por Tempo de Serviço (FGTS) e da Certidão Negativa de Débitos Trabalhistas (CNDT), sob pena de aplicação de penalidades.

25.4 – Havendo vício a reparar em relação à nota fiscal apresentada ou em caso de descumprimento pelo fornecedor beneficiário de suas obrigações e responsabilidades pertinentes a este edital, o prazo constante do item 25.1 será suspenso até que haja reparação do vício ou adimplemento da obrigação.

25.5 – Nos casos de eventuais atrasos de pagamento, desde que o fornecedor beneficiário não tenha concorrido de alguma forma para tanto, fica convencionado que os encargos moratórios devidos pelo SENADO, entre o término do prazo referido no item 24.1 e a data do efetivo pagamento da nota fiscal/fatura, a serem incluídos em fatura própria, são calculados por meio da aplicação da seguinte fórmula: $EM = I \times N \times VP$, onde:

EM = Encargos Moratórios;

N = Número de dias entre a data prevista para o pagamento e a do efetivo pagamento;

VP = Valor da parcela em atraso;

I = Índice de compensação financeira = 0,00016438, assim apurado:

$$I = i / 365 \quad I = 6 / 100 / 365 \quad I = 0,00016438$$

Onde i = taxa percentual anual no valor de 6%.

CAPÍTULO XXVI – DO PRAZO E DO LOCAL DE ENTREGA DOS MATERIAIS

26.1 - O prazo de entrega dos materiais solicitados pelo SENADO ao fornecedor beneficiário é de no máximo 15 (quinze) dias úteis, contados da data do recebimento da nota de empenho que deverá estar acompanhada da ordem de fornecimento.

26.2 - Os materiais deverão ser entregues no Almoxarifado de Material Médico-Hospitalar da Subsecretaria de Administração e Suprimentos de Almoxarifados, situado à Via N2, Bloco de Apoio IV, Senado Federal, CEP 70.165-900, acondicionados da seguinte forma, sob pena de não recebimento:

26.2.1 – O fornecedor beneficiário fornecerá os materiais de consumo de uso médico-hospitalar de acordo com a marca e característica cotadas em sua proposta, em embalagens originais, lacradas, sem sinais de violação, contendo discriminação, data da fabricação, prazo de validade, número do lote, registro no Ministério da Saúde ou Agência Nacional de Vigilância Sanitária (observando seu prazo de validade), nome e endereço do fabricante, CNPJ e instrução de armazenagem.



SENADO FEDERAL

26.2.2 - As embalagens secundárias dos materiais de consumo de uso médico-hospitalar devem conter mecanismos de identificação e segurança que possibilitem o rastreamento do produto desde a fabricação até o momento de dispensação.

26.2.3 – Os materiais de consumo de uso médico-hospitalar que se apresentarem em embalagens múltiplas, hospitalares e fracionáveis devem conter mecanismos de identificação e segurança que possibilitem a identificação e o rastreamento do produto até sua entrada no Almoxarifado de Material Médico-Hospitalar da SSASAL.

26.2.4 – Os materiais de consumo de uso médico-hospitalar que não possuem embalagem secundária devem conter em sua embalagem primária mecanismos de identificação e segurança que possibilitem a identificação e o rastreamento do produto até sua entrada no Almoxarifado de Material Médico-Hospitalar da SSASAL.

26.3 – O material será recebido:

I - provisoriamente, no ato da entrega, mediante recibo simples; e

II - definitivamente, no prazo de 05 (cinco) dias úteis, contados da data de entrega dos materiais médico-hospitalares, após verificação da conformidade das quantidades e especificações dos materiais.

26.4 - Durante a fase de recebimento provisório serão feitas as seguintes conferências: características físicas das embalagens, código de barras, lacre de segurança, lote, validade, registro na ANVISA, equidade entre os documentos de manifesto de carga, conhecimento de transporte e a nota fiscal de forma a assegurar a não entrada de produtos falsificados ou com a qualidade comprometida.

26.5 - Constatadas irregularidades no material entregue, o SENADO poderá:

I - Se disser respeito à especificação, rejeitá-lo no todo ou em parte, determinando sua substituição, sem prejuízo das penalidades cabíveis.

II - Na hipótese de rejeição (parcial ou total) dos materiais de consumo de uso médico-hospitalar, o gestor deverá se manifestar motivadamente sobre o assunto, cabendo à CONTRATADA providenciar a substituição em conformidade com a indicação do Gestor, no prazo máximo de 02 (dois) dias, contados da notificação por escrito.

III - Se disser respeito à diferença de quantidade ou de partes, determinar sua complementação, sem prejuízo das penalidades cabíveis.

IV - Na hipótese de complementação, a CONTRATADA deverá fazê-lo em conformidade com a indicação do Gestor, no prazo máximo de 02 (dois) dias, contados da notificação por escrito.



SENADO FEDERAL

26.6 – Ao SENADO não caberá qualquer ônus pela rejeição de materiais considerados inadequados pelo gestor.

26.7 – Independentemente da aceitação, o fornecedor beneficiário garantirá a qualidade do produto fornecido pelo prazo estabelecido na respectiva garantia, obrigando-se a repor aquele que apresentar defeito no prazo máximo de 2 (dois) dias úteis, contados da notificação do gestor.

26.8 - O prazo de entrega poderá ser prorrogado, desde que devidamente justificado o motivo, nos termos do art. 57, § 1º e seus incisos, da Lei nº 8.666/1993.

26.8.1 – Para os fins previstos neste item, o fornecedor beneficiário deverá protocolar o seu pedido, com a devida motivação, antes do vencimento do prazo inicialmente estabelecido.

CAPÍTULO XXVII - DA FISCALIZAÇÃO

27.1 – Caberá aos gestores designados pela Diretora-Geral promover todas as ações necessárias ao fiel cumprimento dos ajustes decorrentes da Ata de Registro de Preços.

27.2 – O fornecedor beneficiário deverá indicar preposto, durante o período de vigência, para representá-la sempre que for necessário.

CAPÍTULO XXVIII – DOS ACRÉSCIMOS

28.1 – O fornecedor beneficiário obriga-se a aceitar, nas mesmas condições contratuais, os acréscimos até o limite legal estabelecido no art. 65, §§ 1º e 2º, inciso II, da Lei nº 8.666/1993 e artigo 12 do Decreto nº 3.931/2001.

CAPÍTULO XXIX - DA RESCISÃO

29.1 – A inexecução total ou parcial de eventual ajuste que venha a ser firmado em razão da Ata de Registro de Preços poderá ensejar a rescisão do registro de preços do fornecedor beneficiário responsável pela inexecução, conforme disposto nos artigos 77 a 80 da Lei nº 8.666/1993.

29.2 – A rescisão do ajuste poderá ser:

- I. determinada por ato unilateral e escrito do SENADO, nos casos enumerados nos incisos I a XII e XVII do artigo 78 da Lei nº 8.666/1993;
- II. amigável, por acordo entre as partes, reduzida a termo no processo da licitação, desde que haja conveniência para o SENADO; ou
- III. judicial, nos termos da legislação.

29.3 – A rescisão administrativa ou amigável deverá ser precedida de autorização escrita e fundamentada da autoridade competente.



SENADO FEDERAL

29.4 – Os casos de rescisão do ajuste deverão ser formalmente motivados nos autos do processo, assegurado o contraditório e a ampla defesa.

29.5 – Ao SENADO é reconhecido o direito de rescisão administrativa, nos termos do artigo 79, inciso I, da Lei nº 8.666/1993, aplicando-se, no que couber, as disposições dos parágrafos primeiro e segundo do mesmo artigo, bem como as do artigo 80.

CAPÍTULO XXX – DAS PENALIDADES

30.1 – A adjudicatária e/ou o fornecedor beneficiário que, convocados para assinar a Ata de Registro de Preços ou retirar a respectiva nota de empenho, no prazo estabelecido nos itens 17.1 e 23.1, respectivamente, ficarão sujeitos à multa de 20% (vinte por cento) sobre o seu valor global, caso se recusem ao cumprimento desses procedimentos nesse prazo, sem prejuízo das outras sanções previstas em lei.

30.2 - Caso a adjudicatária e/ou o fornecedor beneficiário não cumpram o estabelecido no item anterior, o SENADO poderá convocar as licitantes remanescentes, observada a ordem de classificação.

30.3 - As licitantes subseqüentes, na hipótese de aceitarem a convocação prevista no item 17.1, e, posteriormente, recusarem-se a assinar a Ata de Registro de Preços ou retirar a nota de empenho, ficarão também sujeitas às sanções referidas no item 30.1.

30.4 - Se a licitante ou o fornecedor beneficiário, deixar de entregar documentação exigida para o certame ou apresentar documentação falsa, ensejar o retardamento da execução de seu objeto, não mantiver a proposta, falhar ou fraudar a licitação ou na execução do ajuste decorrente da Ata de Registro de Preços, comportar-se de modo inidôneo, ou cometer fraude fiscal, ficará impedida de licitar e contratar com a União e será descredenciada no SICAF ou do sistema de cadastramento de fornecedores a que se refere o inciso XIV do art. 4º da Lei nº 10.520/2002, pelo prazo de até 05 (cinco) anos, sem prejuízo das multas previstas neste edital e das demais cominações legais.

30.5 - Pelo atraso injustificado na execução do ajuste ou pela sua inexecução total ou parcial, o fornecedor beneficiário ficará também sujeito à penalidade de multa, aplicada da seguinte forma:

30.5.1 - O atraso injustificado na execução do ajuste sujeitará o fornecedor beneficiário à multa de 0,1% (um décimo por cento) ao dia, sobre a parcela inadimplida, até o limite de 15 (quinze) dias.

30.5.2 - Findo o prazo do subitem 30.5.1 será aplicada a multa cumulativa de 10% (dez por cento) sobre o valor da parcela inadimplida.



SENADO FEDERAL

30.6 – A não apresentação da documentação prevista no subitem 25.3 do edital sujeitará a CONTRATADA à multa de 0,1% (um décimo por cento), ao dia, sobre o valor global do contrato, até o limite de 30 (trinta) dias.

30.7 - Ocorrendo alguma das hipóteses previstas nos itens 30.4 e 30.5 deste edital, a nota de empenho e a ata do Registro de Preços assinada pelo fornecedor beneficiário responsável poderão, a qualquer tempo, ser canceladas, sem prejuízo das demais sanções.

30.8 - A multa, aplicada após regular processo administrativo e garantido o direito ao contraditório e à ampla defesa, será descontada das faturas emitidas pelo fornecedor beneficiário ou, em último caso, cobrada judicialmente.

30.9 - Em qualquer hipótese de aplicação de sanções administrativas assegurar-se-á o direito ao contraditório e à ampla defesa.

CAPÍTULO XXXI – DA IMPUGNAÇÃO AO EDITAL

31.1 – Até 2 (dois) dias úteis antes da data fixada para abertura da sessão pública, qualquer pessoa, física ou jurídica, poderá impugnar o ato convocatório deste Pregão mediante petição a ser enviada exclusivamente para o endereço eletrônico copeli@senado.gov.br.

31.2 – O Pregoeiro, auxiliado pelo setor técnico competente, decidirá sobre a impugnação no prazo de 24 (vinte e quatro) horas.

31.3 – Acolhida a impugnação contra este edital, será designada nova data para a realização do certame, exceto quando, inquestionavelmente, a alteração não afetar a formulação das propostas.

31.4 – Os pedidos de esclarecimentos devem ser enviados ao Pregoeiro em até 3 (três) dias úteis antes da data fixada para abertura da sessão pública, exclusivamente para o endereço eletrônico copeli@senado.gov.br.

31.5 – As respostas às impugnações e aos esclarecimentos solicitados serão disponibilizadas no sistema eletrônico para os interessados.

CAPÍTULO XXXII - DO REGIME DE EXECUÇÃO

32.1 - O fornecedor beneficiário deverá fornecer o objeto a ele adjudicado, nas quantidades solicitadas pelo SENADO, no prazo máximo de 15 (quinze) dias úteis, após o recebimento da nota de empenho, que deverá estar acompanhada da ordem de fornecimento.

32.2 - A ordem de fornecimento deverá ser recebida pela CONTRATADA diretamente do gestor deste contrato, a qual indicará detalhadamente o(s) quantitativo(s) e o(s) tipo(s) do(s) produto(s), o local, a data e o horário em que deverá ser realizada a entrega.



SENADO FEDERAL

32.3 - A CONTRATADA fornecerá o(s) produto(s) conforme a(s) marca(s) e especificação(ões) discriminada(s) em sua proposta.

32.4 – O prazo de validade dos produtos deverá ser o seguinte:

32.4.1 – Nos casos em que o produto possuir menos de 15 (quinze) meses de validade, na data da sua entrega não deverá ter decorrido mais que 20% da sua validade;

32.4.2 – Nos casos em que o produto possuir 15 (quinze) meses ou mais de prazo de validade, na data da entrega, o produto deverá possuir no mínimo 12 (doze) meses restantes para o seu encerramento.

32.5 – Por se tratar de materiais com necessidades especiais de conservação (temperatura, umidade, etc.), o transporte até o Almoxarifado de Material Médico-Hospitalar deverá ser feito pela CONTRATADA, com meios que garantam a conservação nas condições prescritas pelo fabricante e de modo a não expor os materiais de consumo de uso médico-hospitalar a bruscas variações das condições ambientais.

32.6 – Caberá à CONTRATADA o recolhimento e devido encaminhamento de materiais de consumo de uso médico-hospitalar por ela fornecidos e considerados inadequados pelo Gestor, incluindo os que venham a perder o prazo de validade.

32.7 – O prazo para recolhimento dos materiais de consumo de uso médico-hospitalar será de 02 (dois) dias após receber o comunicado pelo Gestor.

32.8 – A disposição final dos materiais de consumo de uso médico-hospitalar recolhidos a ser dada pela CONTRATADA deve atender à Resolução da Diretoria Colegiada - RDC n.º 306 de 07 de Dezembro de 2004 da Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA, que dispõe sobre o Regulamento Técnico para o gerenciamento de resíduos de serviços de saúde.

32.9 – Durante o período de fornecimento, sempre que julgar necessário, o SENADO poderá solicitar aos órgãos competentes a análise do produto fornecido, para verificar a sua qualidade, quantidade, acondicionamento e demais características técnicas designadas pela legislação sanitária vigente.

32.10 – Fica reservado ao SENADO o direito de visita às dependências da CONTRATADA, para a supervisão, sempre que julgar necessário.

32.11 – Ao SENADO não caberá qualquer ônus pela rejeição de produtos considerados inadequados pelo gestor.



SENADO FEDERAL

CAPÍTULO XXXIII - DAS OBRIGAÇÕES DO FORNECEDOR BENEFICIÁRIO

33.1 - São obrigações do fornecedor beneficiário, além de outras previstas neste edital ou decorrentes da natureza do ajuste:

- I** - manter durante a execução deste ajuste as condições de habilitação e de qualificação que ensejaram sua contratação;
- II** - apresentar cópias autenticadas das alterações do ato constitutivo, sempre que houver;
- III** - efetuar o pagamento de seguros, tributos, encargos sociais, trabalhistas, previdenciários, comerciais, assim como quaisquer outras despesas diretas e/ou indiretas relacionadas com a execução deste ajuste;
- IV** - responsabilizar-se por todo o ônus relativo ao fornecimento, inclusive fretes e seguros desde a origem até sua entrega no local de destino;
- V** - responsabilizar-se pela segurança do trabalho de seus empregados, em especial durante o transporte e entrega dos materiais de consumo de uso médico-hospitalar;
- VI** - responsabilizar-se pelo cumprimento por parte de sua mão-de-obra das normas disciplinares determinada pelo SENADO;
- VII** - responder por danos causados diretamente ao SENADO ou a terceiros, decorrentes de sua culpa ou dolo na execução do contrato, não excluindo ou reduzindo essa responsabilidade à fiscalização ou acompanhamento pelo SENADO;
- VIII** - designar, por escrito, no ato do recebimento da ordem de fornecimento, preposto(s) que tenha(m) poder para resolução de possíveis ocorrências durante a execução do contrato;
- IX** - assegurar a qualidade dos materiais de consumo de uso médico-hospitalar fornecendo ao SENADO, sempre que solicitado, documentação de controle de amostras que garantam tal qualidade;
- X** - responsabilizar-se por todo o ônus relativo ao fornecimento, inclusive fretes e seguros desde a origem até sua entrega no local de destino;
- XI** - responsabilizar-se pelos encargos trabalhistas, previdenciários, fiscais e comerciais ou civis resultantes da execução do contrato.
- XII** - apresentar o Certificado de Responsabilidade Técnica do profissional responsável pela empresa.



SENADO FEDERAL

33.2 - O fornecedor beneficiário deverá apresentar, ao SENADO, a Licença de Funcionamento emitida pelo órgão de Vigilância Sanitária competente:

- a) no ato da contratação: o documento com validade na data de apresentação;
- b) à época da prescrição da validade do documento apresentado: a respectiva renovação.

33.3 - O fornecedor beneficiário responsabilizar-se-á por quaisquer danos causados ao SENADO ou a terceiros, por ação ou omissão de seus empregados, ou prepostos, decorrentes da execução do ajuste.

33.4 - O fornecedor beneficiário não poderá ceder os créditos, nem sub-rogar direitos e obrigações do ajuste decorrente da Ata de Registro de Preços a terceiros.

33.5 - Aplicam-se ao ajuste decorrente da Ata de Registro de Preços as disposições do Código de Proteção e Defesa do Consumidor instituído pela Lei nº 8.078, de 11 de setembro de 1990.

CAPÍTULO XXXIV - DAS DISPOSIÇÕES GERAIS

34.1 – O encaminhamento de proposta por meio do sistema eletrônico implica aceitação plena e irrestrita das condições e termos que regem o presente Pregão Eletrônico por parte da licitante.

34.2 – Integram este edital os seguintes anexos: Anexo 1 – Termo de Referência; Anexo 2 – Especificações; e Anexo 3 – Minuta da Ata de Registro de Preços; e Anexo 4 – modelo de apresentação de proposta.

34.3 – É facultado ao Pregoeiro, em qualquer fase do pregão, promover diligências destinadas a esclarecer ou complementar a instrução do processo desta licitação, constituindo meio legal de prova as informações obtidas pelo Pregoeiro.

34.4 – No julgamento das propostas e na fase de habilitação, o Pregoeiro poderá sanar erros ou falhas que não alterem a substância das propostas e dos documentos e a sua validade jurídica, mediante despacho fundamentado, registrado em ata e acessível a todos, atribuindo-lhes validade e eficácia para fins de classificação e habilitação.

34.5 – As decisões do Pregoeiro durante os procedimentos do Pregão serão fundamentadas e registradas no sistema com acompanhamento em tempo real por todos os participantes.

34.6 – As demais disposições obrigatórias definidas nos incisos do art. 40 da Lei nº 8.666/1993 estão previstas nos anexos deste edital.

34.7 – Os casos omissos e as dúvidas suscitadas em qualquer fase do presente Pregão serão resolvidos pelo Pregoeiro.

34.8 – Não poderá o fornecedor beneficiário veicular publicidade acerca do objeto a que se refere o presente edital, salvo autorização específica do SENADO.



SENADO FEDERAL

CAPÍTULO XXXV – DO FORO

35.1 - Para dirimir qualquer controvérsia decorrente da realização do presente Pregão que não possa ser resolvida administrativamente, fica eleito o foro da Justiça Federal, na cidade de Brasília, Seção Judiciária Federal do Distrito Federal, com exclusão de qualquer outro.

Brasília, 06 de dezembro de 2012.

RONALDO WAGNER CARMONA
Pregoeiro



SENADO FEDERAL

COMISSÃO PERMANENTE DE LICITAÇÃO - CPL

PREGÃO ELETRÔNICO N.º 242/2012

REGISTRO DE PREÇOS

(Processo nº 035.959/11-8)

ANEXO 1

TERMO DE REFERÊNCIA

Objeto	Fornecimento parcelado de material de consumo de uso médico-hospitalar para o Serviço de Enfermagem da Secretaria de Assistência Médica e Social do Senado Federal.																																								
Especificação do Objeto	Conforme Anexo 2 do edital.																																								
Quantidade	Conforme Anexo 2 do edital.																																								
Justificativa	Suprir a Secretaria de Assistência Médica e Social de materiais de consumo adequados aos procedimentos médicos realizados.																																								
Adjudicação	Menor Preço por Grupo e por Item, conforme o caso.																																								
Preços(s) Estimado(s) Unitário(s)	<table><tr><td colspan="2">GRUPO 1</td></tr><tr><td>Item 1: R\$ 1,83</td><td>Item 5: R\$ 6,80</td></tr><tr><td>Item 2: R\$ 2,10</td><td>Item 6: R\$ 3,20</td></tr><tr><td>Item 3: R\$ 4,07</td><td>Item 7: R\$ 12,00</td></tr><tr><td>Item 4: R\$ 3,20</td><td>Item 8: R\$ 4,20</td></tr><tr><td colspan="2">GRUPO 2</td></tr><tr><td>Item 9: R\$ 0,20</td><td>Item 14: R\$ 5,20</td></tr><tr><td>Item 10: R\$ 0,29</td><td>Item 15: R\$ 0,17</td></tr><tr><td>Item 11: R\$ 0,48</td><td>Item 16: R\$ 0,60</td></tr><tr><td>Item 12: R\$ 0,66</td><td>Item 17: R\$ 0,20</td></tr><tr><td>Item 13: R\$ 1,03</td><td></td></tr><tr><td colspan="2">GRUPO 3</td></tr><tr><td>Item 18: R\$ 0,14</td><td>Item 22: R\$ 5,23</td></tr><tr><td>Item 19: R\$ 0,94</td><td>Item 23: R\$ 15,00</td></tr><tr><td>Item 20: R\$ 0,94</td><td>Item 24: R\$ 8,10</td></tr><tr><td>Item 21: R\$ 10,00</td><td></td></tr><tr><td colspan="2">GRUPO 4</td></tr><tr><td>Item 25: R\$ 1,80</td><td>Item 28: R\$ 40,00</td></tr><tr><td>Item 26: R\$ 11,06</td><td>Item 29: R\$ 40,00</td></tr><tr><td>Item 27: R\$ 40,00</td><td>Item 30: R\$ 40,00</td></tr></table>	GRUPO 1		Item 1: R\$ 1,83	Item 5: R\$ 6,80	Item 2: R\$ 2,10	Item 6: R\$ 3,20	Item 3: R\$ 4,07	Item 7: R\$ 12,00	Item 4: R\$ 3,20	Item 8: R\$ 4,20	GRUPO 2		Item 9: R\$ 0,20	Item 14: R\$ 5,20	Item 10: R\$ 0,29	Item 15: R\$ 0,17	Item 11: R\$ 0,48	Item 16: R\$ 0,60	Item 12: R\$ 0,66	Item 17: R\$ 0,20	Item 13: R\$ 1,03		GRUPO 3		Item 18: R\$ 0,14	Item 22: R\$ 5,23	Item 19: R\$ 0,94	Item 23: R\$ 15,00	Item 20: R\$ 0,94	Item 24: R\$ 8,10	Item 21: R\$ 10,00		GRUPO 4		Item 25: R\$ 1,80	Item 28: R\$ 40,00	Item 26: R\$ 11,06	Item 29: R\$ 40,00	Item 27: R\$ 40,00	Item 30: R\$ 40,00
GRUPO 1																																									
Item 1: R\$ 1,83	Item 5: R\$ 6,80																																								
Item 2: R\$ 2,10	Item 6: R\$ 3,20																																								
Item 3: R\$ 4,07	Item 7: R\$ 12,00																																								
Item 4: R\$ 3,20	Item 8: R\$ 4,20																																								
GRUPO 2																																									
Item 9: R\$ 0,20	Item 14: R\$ 5,20																																								
Item 10: R\$ 0,29	Item 15: R\$ 0,17																																								
Item 11: R\$ 0,48	Item 16: R\$ 0,60																																								
Item 12: R\$ 0,66	Item 17: R\$ 0,20																																								
Item 13: R\$ 1,03																																									
GRUPO 3																																									
Item 18: R\$ 0,14	Item 22: R\$ 5,23																																								
Item 19: R\$ 0,94	Item 23: R\$ 15,00																																								
Item 20: R\$ 0,94	Item 24: R\$ 8,10																																								
Item 21: R\$ 10,00																																									
GRUPO 4																																									
Item 25: R\$ 1,80	Item 28: R\$ 40,00																																								
Item 26: R\$ 11,06	Item 29: R\$ 40,00																																								
Item 27: R\$ 40,00	Item 30: R\$ 40,00																																								



SENADO FEDERAL

	<table><tr><th colspan="2">GRUPO 5</th></tr><tr><td>Item 31: R\$ 5,40</td><td>Item 34: R\$ 14,25</td></tr><tr><td>Item 32: R\$ 5,65</td><td>Item 35: R\$ 17,40</td></tr><tr><td>Item 33: R\$ 5,40</td><td></td></tr></table>	GRUPO 5		Item 31: R\$ 5,40	Item 34: R\$ 14,25	Item 32: R\$ 5,65	Item 35: R\$ 17,40	Item 33: R\$ 5,40	
	GRUPO 5								
	Item 31: R\$ 5,40	Item 34: R\$ 14,25							
	Item 32: R\$ 5,65	Item 35: R\$ 17,40							
	Item 33: R\$ 5,40								
	<table><tr><th colspan="2">GRUPO 6</th></tr><tr><td>Item 36: R\$ 16,90</td><td>Item 38: R\$ 0,07</td></tr><tr><td>Item 37: R\$ 1,06</td><td></td></tr></table>	GRUPO 6		Item 36: R\$ 16,90	Item 38: R\$ 0,07	Item 37: R\$ 1,06			
	GRUPO 6								
	Item 36: R\$ 16,90	Item 38: R\$ 0,07							
	Item 37: R\$ 1,06								
	<table><tr><th>ITEM 39</th><th>ITEM 40</th></tr><tr><td>Item 39: R\$ 1,76</td><td>Item 40: R\$ 7,76</td></tr></table>	ITEM 39	ITEM 40	Item 39: R\$ 1,76	Item 40: R\$ 7,76				
	ITEM 39	ITEM 40							
	Item 39: R\$ 1,76	Item 40: R\$ 7,76							
	<table><tr><td>Grupo 1: R\$ 2.198,35</td><td>Grupo 5: R\$ 28.252,25</td></tr><tr><td>Grupo 2: R\$ 6.086,00</td><td>Grupo 6: R\$ 2.128,00</td></tr><tr><td>Grupo 3: R\$ 19.423,00</td><td>Item 39: R\$ 176,00</td></tr><tr><td>Grupo 4: R\$ 3.346,00</td><td>Item 40: R\$ 389,50</td></tr></table>	Grupo 1: R\$ 2.198,35	Grupo 5: R\$ 28.252,25	Grupo 2: R\$ 6.086,00	Grupo 6: R\$ 2.128,00	Grupo 3: R\$ 19.423,00	Item 39: R\$ 176,00	Grupo 4: R\$ 3.346,00	Item 40: R\$ 389,50
	Grupo 1: R\$ 2.198,35	Grupo 5: R\$ 28.252,25							
	Grupo 2: R\$ 6.086,00	Grupo 6: R\$ 2.128,00							
Grupo 3: R\$ 19.423,00	Item 39: R\$ 176,00								
Grupo 4: R\$ 3.346,00	Item 40: R\$ 389,50								
VALOR TOTAL: R\$ 61.999,10 (sessenta e um mil novecentos e noventa e nove reais e dez centavos)									
Prazo de entrega	De, no máximo de 15 (quinze) dias úteis a contar do recebimento da nota de empenho, acompanhada da ordem de fornecimento.								
Prazo de validade	Nos casos em que o produto possuir menos de 15 (quinze) meses de validade, na data da sua entrega não deverá ter decorrido mais que 20% da sua validade; Nos casos em que o produto possuir 15 (quinze) meses ou mais de prazo de validade, na data da entrega, o produto deverá possuir no mínimo 12 (doze) meses restantes para o seu encerramento.								
Vigência da Ata de Registro de Preços	12 (doze) meses contados da sua assinatura, ou até o término das quantidades registradas, o que ocorrer primeiro.								
Forma de Pagamento	Conforme Capítulo XXIV do edital.								
Classificação Orçamentária	Natureza da Despesa: 024152 Programa de Trabalho: 339030								
Local de entrega	Almoxarifado de Material Médico-Hospitalar da Subsecretaria de Administração e Suprimentos de Almoxarifados, situado à Via N2, Bloco de Apoio IV, Senado Federal, CEP 70.165-900.								
Fiscalização	Conforme Capítulo XXVI do edital.								

RONALDO WAGNER CARMONA
Pregoeiro



SENADO FEDERAL

COMISSÃO PERMANENTE DE LICITAÇÃO - CPL

PREGÃO ELETRÔNICO N.º 242/2012

REGISTRO DE PREÇOS

(Processo nº 035.959/11-8)

ANEXO 2

ESPECIFICAÇÕES

GRUPO 1					
Item	Material	Apresent.	Características técnicas	Quant.	CATMAT
1	Bolsa coletora de urina sistema aberto	Unidade	<ul style="list-style-type: none">- Confeccionada em polietileno de alta densidade.- Capacidade para 1.000 ml.- Possuir face transparente graduada em escala de milímetros.- Etiqueta de identificação do paciente.- Apresentação em embalagem individual lacrada e livre de impurezas, com dados de identificação e procedência, tempo de validade, registro no Ministério da Saúde ou Agência Nacional de Vigilância Sanitária.- Informações da embalagem em língua portuguesa.- Código de barras padrão EAN/UCC na embalagem.- É necessária apresentação de amostra do produto.- Prazo de validade do produto: na data de entrega, não deve ter decorrido mais que 20% de sua vida útil.	50	302322
2	Cânula endotraqueal n.º 6,5 (entubação)	Unidade	<ul style="list-style-type: none">- Estéril.- Descartável.- Confeccionada em PVC transparente, flexível, atóxico com filamento radiopaco.- Embalagem individual, com proteção dupla, um lado grau cirúrgico e o outro poliamida, abertura em pétala, estéril em processo que garanta comprovadamente ausência de resíduos tóxicos, com dados de identificação e procedência, data e tipo de esterilização e tempo de validade, registro no Ministério da Saúde ou Agência Nacional de Vigilância Sanitária.- Informações da embalagem em língua portuguesa.- Código de barras padrão EAN/UCC na embalagem.- É necessária apresentação de amostra do produto.- Prazo de validade do produto: na data de entrega, não deve ter decorrido mais que 20% de sua vida útil.	05	278846
3	Cânula Endotraqueal n.º 7	Unidade	<ul style="list-style-type: none">- Estéril.	05	276799



SENADO FEDERAL

	(entubação)		<ul style="list-style-type: none">- Descartável.- Confeccionada em PVC transparente, flexível, atóxico com filamento radiopaco.- Com balão localizado na extremidade distal da cânula possuindo guarnição de insuflação universal para seringas e balão de controle.- Embalagem individual, com proteção dupla, um lado grau cirúrgico e o outro poliamida, abertura em pétala, estéril em processo que garanta comprovadamente ausência de resíduos tóxicos, com dados de identificação e procedência, data e tipo de esterilização e tempo de validade, registro no Ministério da Saúde ou Agência Nacional de Vigilância Sanitária.- Informações da embalagem em língua portuguesa.- Código de barras padrão EAN/UCC na embalagem.- É necessária apresentação de amostra do produto.- Prazo de validade do produto: na data de entrega, não deve ter decorrido mais que 20% de sua vida útil.		
4	Cânula Endotraqueal n.º 7,5 (entubação)	Unidade	<ul style="list-style-type: none">- Estéril.- Descartável.- Confeccionada em PVC transparente, flexível, atóxico com filamento radiopaco.- Com balão localizado na extremidade distal da cânula possuindo guarnição de insuflação universal para seringas e balão de controle.- Embalagem individual, com proteção dupla, um lado grau cirúrgico e o outro poliamida, abertura em pétala, estéril em processo que garanta comprovadamente ausência de resíduos tóxicos, com dados de identificação e procedência, data e tipo de esterilização e tempo de validade, registro no Ministério da Saúde ou Agência Nacional de Vigilância Sanitária.- Informações da embalagem em língua portuguesa.- Código de barras padrão EAN/UCC na embalagem.- É necessária apresentação de amostra do produto.- Prazo de validade do produto: na data de entrega, não deve ter decorrido mais que 20% de sua vida útil.	05	289991
5	Cânula Endotraqueal n.º 8 (entubação)	Unidade	<ul style="list-style-type: none">- Estéril.- Descartável.- Confeccionada em PVC transparente, flexível, atóxico com filamento radiopaco.- Com balão localizado na extremidade distal da cânula possuindo guarnição de insuflação universal para seringas e balão de controle.- Embalagem individual, com proteção dupla, um lado grau cirúrgico e o outro poliamida, abertura em pétala, estéril em processo que garanta comprovadamente ausência de resíduos tóxicos, com dados de identificação e procedência, data e tipo de esterilização e tempo de validade, registro no Ministério da Saúde ou Agência Nacional de Vigilância Sanitária.- Informações da embalagem em língua portuguesa.- Código de barras padrão EAN/UCC na	05	278847



SENADO FEDERAL

			<p>embalagem.</p> <ul style="list-style-type: none">- É necessária apresentação de amostra do produto.- Prazo de validade do produto: na data de entrega, não deve ter decorrido mais que 20% de sua vida útil.		
6	Cânula Endotraqueal n.º 8,5 (entubação)	Unidade	<ul style="list-style-type: none">- Estéril.- Descartável.- Confeccionada em PVC transparente, flexível, atóxico com filamento radiopaco.- Com balão localizado na extremidade distal da cânula possuindo guarnição de insuflação universal para seringas e balão de controle.- Embalagem individual, com proteção dupla, um lado grau cirúrgico e o outro poliamida, abertura em pétala, estéril em processo que garanta comprovadamente ausência de resíduos tóxicos, com dados de identificação e procedência, data e tipo de esterilização e tempo de validade, registro no Ministério da Saúde ou Agência Nacional de Vigilância Sanitária.- Informações da embalagem em língua portuguesa.- Código de barras padrão EAN/UCC na embalagem.- É necessária apresentação de amostra do produto.- Prazo de validade do produto: na data de entrega, não deve ter decorrido mais que 20% de sua vida útil.	05	289993
7	Equipo para soro microgotas com rolete para controle de gotejamento	Unidade	<ul style="list-style-type: none">- Estéril.- Descartável.- Deve conter conector (com tampa protetora) com ponta perfurante biselada, perfeitamente adaptável a frasco de vidro ou ampola, evitando extravasamento da solução através da interface adaptador/frasco;- Câmara ou bureta graduada de 0 a 100 ml para controle de enchimento da bureta.- Parte superior da bureta contendo válvula de entrada de ar com filtro hidrófobo bacteriológico e injetor de borracha cicatrizante.- Pinça clamp corta-fluxo para controle de enchimento da bureta.- Câmara de gotejamento flexível na parte inferior da bureta.- Tubo conector vinílico de 1,20m de extensão com pinça rolete de alta precisão.- O rolete deve possuir ranhuras para facilitar o manuseio e deve ser capaz de proporcionar perfeito controle de gotejamento, além de ser resistente ao manuseio.- Presença de injetor lateral com borracha cicatrizante para administração de medicamentos.- Apresentação em embalagem tipo "blister".- Embalagem com dados de identificação e procedência, data de fabricação e prazo de validade, com registro no Ministério da Saúde ou Agência Nacional de Vigilância Sanitária.- Informações da embalagem em língua portuguesa.	150	384883



SENADO FEDERAL

			<ul style="list-style-type: none">- Código de barras padrão EAN/UCC na embalagem.- É necessária apresentação de amostra do produto.- Prazo de validade do produto: na data de entrega, não deve ter decorrido mais que 20% de sua vida útil.		
8	Termômetro Clínico de Mercúrio	Unidade	<ul style="list-style-type: none">- Termômetro clínico, com graduação de 35 ° a 42 °C, com formato prismático ou oval, com escala em graus Celcius (°C) indelével e perfeitamente legível, devendo apresentar-se devidamente localizada e delimitada, na cor usual de fabricação, com intervalo de graduação de 0,1 °C, confeccionado em material de vidro tipo capilar padrão, incolor, dotado de resistência mecânica, térmica e química perfeitamente balanceadas.- Coluna de mercúrio íntegra, não fragmentada, facilmente visível.- Superfícies isentas de quaisquer irregularidades.- Embalagem protetora individual, de consistência rígida adequada para proteção contra choques mecânicos.- Embalagem com dados de identificação e procedência, data de fabricação e prazo de validade, com registro no Ministério da Saúde ou Agência Nacional de Vigilância Sanitária.- Informações da embalagem em língua portuguesa.- Código de barras padrão EAN/UCC na embalagem.- É necessária apresentação de amostra do produto.- Prazo de validade do produto: na data de entrega, não deve ter decorrido mais que 20% de sua vida útil.	50	401105

GRUPO 2					
Item	Material	Apresent.	Características técnicas	Quant.	CATMAT
9	Lâmina de bisturi n.º 11	Unidade	<ul style="list-style-type: none">- Lamina estéril para bisturi n. 11.- Confeccionada em aço carbono, isenta de rebarbas e sinais de oxidação, ponta afiada, perfeita adaptação ao cabo esterilizada em processo que garanta comprovadamente ausência de resíduos tóxicos, embalada individualmente em forma de sachê com inibidor de corrosão, que não permite a perfuração da embalagem, garantindo a esterilização e prevenindo contra possíveis acidentes.- Embalagem individual, deve permitir a retirada da lâmina com muita facilidade.- Embalagem com dados de identificação e procedência, data de fabricação e prazo de validade, com registro no Ministério da Saúde ou Agência Nacional de Vigilância Sanitária.- Informações da embalagem em língua portuguesa.	1.000	313571



SENADO FEDERAL

			<ul style="list-style-type: none">- Código de barras padrão EAN/UCC na embalagem.- É necessária apresentação de amostra do produto.- Prazo de validade do produto: na data de entrega, não deve ter decorrido mais que 20% de sua vida útil.		
10	Lâmina de bisturi n.º 15	Unidade	<ul style="list-style-type: none">- Lamina estéril para bisturi n. 15- Confeccionada em aço carbono, isenta de rebarbas e sinais de oxidação, ponta afiada, perfeita adaptação ao cabo esterilizada em processo que garanta comprovadamente ausência de resíduos tóxicos, embalada individualmente em forma de sachê com inibidor de corrosão, que não permite a perfuração da embalagem, garantindo a esterilização e prevenindo contra possíveis acidentes.- Embalagem individual, deve permitir a retirada da lâmina com muita facilidade.- Embalagem com dados de identificação e procedência, data de fabricação e prazo de validade, com registro no Ministério da Saúde ou Agência Nacional de Vigilância Sanitária.- Informações da embalagem em língua portuguesa.- Código de barras padrão EAN/UCC na embalagem.- É necessária apresentação de amostra do produto.- Prazo de validade do produto: na data de entrega, não deve ter decorrido mais que 20% de sua vida útil.	800	273178
11	Atadura de Crepom 06 cm x 4,5 m	Unidade	<ul style="list-style-type: none">- Tecido 100% algodão cru.- Tecido de alta torção.- Densidade igual ou superior à 13 fios/cm².- Possuir propriedades elásticas nos sentidos longitudinal e transversal.- Possuir acabamento nas bordas para evitar desfiamento.- Permitir utilização por várias vezes sem perda das propriedades elásticas.- Resistente a esterilização por autoclave, óxido de etileno e/ou raios gama.- Apresentação em embalagem individual lacrada e livre de impurezas, com dados de identificação e procedência, tempo de validade, registro no Ministério da Saúde ou Agência Nacional de Vigilância Sanitária.- Informações da embalagem em língua portuguesa.- Código de barras padrão EAN/UCC na embalagem.- É necessária apresentação de amostra do produto.- Prazo de validade do produto: na data de entrega, não deve ter decorrido mais que 20% de sua vida útil.	1.200	361758
12	Atadura de Crepom	Unidade	<ul style="list-style-type: none">- Tecido 100% algodão cru.	4.000	361762



SENADO FEDERAL

	10 cm x 4,5 m		<ul style="list-style-type: none">- Tecido de alta torção.- Densidade igual ou superior à 13 fios/cm².- Possuir propriedades elásticas nos sentidos longitudinal e transversal.- Possuir acabamento nas bordas para evitar desfiamento.- Permitir utilização por várias vezes sem perda das propriedades elásticas.- Resistente a esterilização por autoclave, óxido de etileno e/ou raios gama.- Apresentação em embalagem individual lacrada e livre de impurezas, com dados de identificação e procedência, tempo de validade, registro no Ministério da Saúde ou Agência Nacional de Vigilância Sanitária.- Informações da embalagem em língua portuguesa.- Código de barras padrão EAN/UCC na embalagem.- É necessária apresentação de amostra do produto.- Prazo de validade do produto: na data de entrega, não deve ter decorrido mais que 20% de sua vida útil.		
13	Atadura de Crepom 15 cm x 4,5 m	Unidade.	<ul style="list-style-type: none">- Tecido 100% algodão cru.- Tecido de alta torção.- Densidade igual ou superior à 13 fios/cm².- Possuir propriedades elásticas nos sentidos longitudinal e transversal.- Possuir acabamento nas bordas para evitar desfiamento.- Permitir utilização por várias vezes sem perda das propriedades elásticas.- Resistente a esterilização por autoclave, óxido de etileno e/ou raios gama.- Apresentação em embalagem individual lacrada e livre de impurezas, com dados de identificação e procedência, tempo de validade, registro no Ministério da Saúde ou Agência Nacional de Vigilância Sanitária.- É necessária apresentação de amostra do produto.- Prazo de validade do produto: na data de entrega, não deve ter decorrido mais que 20% de sua vida útil.	2.000	361770
14	Gel para ultrasonografia	Frasco com 1.000 ml	<ul style="list-style-type: none">- Pasta de gel, atóxica, hidrossolúvel, hipoalergênica;- Inodoro;- Material do gel não ataca o transdutor;- Incolor;- Isento de gordura;- pH neutro;- Isento de sal;- Isento de álcool.- Embalagem com dados de identificação e procedência, data de fabricação e prazo de validade, com registro no Ministério da Saúde ou Agência Nacional de Vigilância Sanitária.	20	385667



SENADO FEDERAL

			<ul style="list-style-type: none">- Informações da embalagem em língua portuguesa.- Código de barras padrão EAN/UCC na embalagem.- É necessária apresentação de amostra do produto.- Prazo de validade do produto: na data de entrega, não deve ter decorrido mais que 20% de sua vida útil.		
15	Dispositivo intravenoso periférico de curta permanência n.º 19-G	Unidade	<ul style="list-style-type: none">- Dispositivo para infusão endovenosa descartável tipo <i>scalp</i>, estéril, atóxico, apirogênico, com agulha em aço inoxidável conforme NBR n. 5601-304, siliconizada com silicone cirúrgico, número 19-G, segundo padrões oficiais, com bisel curto, biangulado, trifacetado e afiação precisa e com protetor rígido e transparente e protegendo totalmente a agulha.- Aletas (asas de empunhadura e fixação) flexíveis e resistentes, em formato de borboleta, que facilite a punção e estabilização do dispositivo durante o tempo de permanência, com identificação do calibre através da cor, com perfeita fixação entre o tubo e a agulha.- Tubo PVC flexível, livre de dobras e transparência adequada.- Extremidade distal com conector <i>luer-lock</i> fêmea em obediência ao código de cores conforme calibre da agulha (NBR n.º 9.259/86 – item 4.2.4), com boa adaptação à medida padrão de equipos e/ou seringas, com protetor de rosca.- Conformidade com a NBR 9.753 e totalmente livre de deformidades que prejudicam o seu uso.- Embalagem individual, um lado grau cirúrgico e o outro poliamida, abertura em pétala, estéril em processo que garanta comprovadamente ausência de resíduos tóxicos, com dados de identificação e procedência, tipo de esterilização, lote, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde ou Agência Nacional de Vigilância Sanitária.- Informações da embalagem em língua portuguesa.- Código de barras padrão EAN/UCC na embalagem.- É necessária apresentação de amostra do produto.- Prazo de validade do produto: na data de entrega, não deve ter decorrido mais que 20% de sua vida útil.	200	277768
16	Dispositivo intravenoso periférico de curta permanência n.º 21-G	Unidade	<ul style="list-style-type: none">- Dispositivo para infusão endovenosa descartável tipo <i>scalp</i>, estéril, atóxico, apirogênico, com agulha em aço inoxidável conforme NBR n. 5601-304, siliconizada com silicone cirúrgico, número 21-G, segundo padrões oficiais, com bisel curto, biangulado, trifacetado e afiação precisa e com protetor rígido e transparente e protegendo totalmente a agulha.	300	278499



SENADO FEDERAL

			<ul style="list-style-type: none">- Aletas (asas de empunhadura e fixação) flexíveis e resistentes, em formato de borboleta, que facilite a punção e estabilização do dispositivo durante o tempo de permanência, com identificação do calibre através da cor, com perfeita fixação entre o tubo e a agulha.- Tubo PVC flexível, livre de dobras e transparência adequada.- Extremidade distal com conector <i>luer-lock</i> fêmea em obediência ao código de cores conforme calibre da agulha (NBR n.º 9.259/86 – item 4.2.4), com boa adaptação à medida padrão de equipamentos e/ou seringas, com protetor de rosca.- Conformidade com a NBR 9.753 e totalmente livre de deformidades que prejudicam o seu uso.- Embalagem individual, um lado grau cirúrgico e o outro poliamida, abertura em pétala, estéril em processo que garanta comprovadamente ausência de resíduos tóxicos, com dados de identificação e procedência, tipo de esterilização, lote, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde ou Agência Nacional de Vigilância Sanitária.- Informações da embalagem em língua portuguesa.- Código de barras padrão EAN/UCC na embalagem.- É necessária apresentação de amostra do produto.- Prazo de validade do produto: na data de entrega, não deve ter decorrido mais que 20% de sua vida útil.		
17	Dispositivo intravenoso periférico de curta permanência n.º 23-G	Unidade	<ul style="list-style-type: none">- Dispositivo para infusão endovenosa descartável tipo <i>scalp</i>, estéril, atóxico, apirogênico, com agulha em aço inoxidável conforme NBR n. 5601-304, siliconizada com silicone cirúrgico, número 23-G, segundo padrões oficiais, com bisel curto, biangulado, trifacetado e afiação precisa e com protetor rígido e transparente e protegendo totalmente a agulha.- Aletas (asas de empunhadura e fixação) flexíveis e resistentes, em formato de borboleta, que facilite a punção e estabilização do dispositivo durante o tempo de permanência, com identificação do calibre através da cor, com perfeita fixação entre o tubo e a agulha.- Tubo PVC flexível, livre de dobras e transparência adequada.- Extremidade distal com conector <i>luer-lock</i> fêmea em obediência ao código de cores conforme calibre da agulha (NBR n.º 9.259/86 – item 4.2.4), com boa adaptação à medida padrão de equipamentos e/ou seringas, com protetor de rosca.- Conformidade com a NBR 9.753 e totalmente livre de deformidades que prejudicam o seu uso.- Embalagem individual, um lado grau cirúrgico	300	403979



SENADO FEDERAL

			<p>e o outro poliamida, abertura em pétala, estéril em processo que garanta comprovadamente ausência de resíduos tóxicos, com dados de identificação e procedência, tipo de esterilização, lote, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde ou Agência Nacional de Vigilância Sanitária.</p> <ul style="list-style-type: none">- Informações da embalagem em língua portuguesa.- Código de barras padrão EAN/UCC na embalagem.- É necessária apresentação de amostra do produto.- Prazo de validade do produto: na data de entrega, não deve ter decorrido mais que 20% de sua vida útil.		
--	--	--	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--	--

GRUPO 3					
Item	Material	Apresent.	Características técnicas	Quant.	CATMAT
18	Lâmina de bisturi n.º 20	Unidade	<ul style="list-style-type: none">- Lamina estéril para bisturi n. 20- Confeccionada em aço carbono, isenta de rebarbas e sinais de oxidação, ponta afiada, perfeita adaptação ao cabo esterilizada em processo que garanta comprovadamente ausência de resíduos tóxicos, embalada individualmente em forma de sache com inibidor de corrosão, que não permite a perfuração da embalagem, garantindo a esterilização e prevenindo contra possíveis acidentes.- Embalagem individual, deve permitir a retirada da lâmina com muita facilidade.- Embalagem com dados de identificação e procedência, data de fabricação e prazo de validade, com registro no Ministério da Saúde ou Agência Nacional de Vigilância Sanitária.- Informações da embalagem em língua portuguesa.- Código de barras padrão EAN/UCC na embalagem.- É necessária apresentação de amostra do produto.- Prazo de validade do produto: na data de entrega, não deve ter decorrido mais que 20% de sua vida útil.	200	313629
19	Espátula de madeira (abaixador de língua)	Unidade	<ul style="list-style-type: none">- Abaixador de língua (espátula de madeira), descartável,- Embalado individualmente- formato convencional liso,- superfície e bordas perfeitamente acabadas,- espessura e largura uniforme em toda a sua extensão, medindo aproximadamente 14 cm de comprimento; 1,4 cm de largura; 0,5 mm de espessura,- reembalado (embalagem externa) em pacotes com 100 unidades,- Informações da embalagem em língua	2.000	348807



SENADO FEDERAL

			<p>portuguesa.</p> <ul style="list-style-type: none">- Código de barras padrão EAN/UCC na embalagem.- É necessária apresentação de amostra do produto.- Prazo de validade do produto: na data de entrega, não deve ter decorrido mais que 20% de sua vida útil.		
20	Integrador químico para vapor	Embalagem com 100 unidades	<ul style="list-style-type: none">- indicador químico sensível à temperatura. Diante da exposição às condições ideais, a substância química deve se fundir e indicar a aceitabilidade ou rejeição do material esterilizado. Produto usado para monitorar os ciclos de esterilização a vapor 250°F (121°C) e/ou 270°F (132°C).- Embalagem com dados de identificação e procedência, data de fabricação e prazo de validade, com registro no Ministério da Saúde ou Agência Nacional de Vigilância Sanitária.- Informações da embalagem em língua portuguesa.- Código de barras padrão EAN/UCC na embalagem.- É necessária apresentação de amostra do produto.- Prazo de validade do produto: na data de entrega, não deve ter decorrido mais que 20% de sua vida útil.	10	339652
21	Sonda de Foley n.º 10	Unidade	<ul style="list-style-type: none">- Estéril.- Descartável.- Confeccionada em borracha natural, siliconizada, em duas vias, sendo uma em funil e outra com válvula para enchimento do balão (capacidade de 5 ml).- Ponta cilíndrica macia de fundo cego e com dois orifícios contra laterais (bilaterais) em lados opostos e na mesma altura, após o balão, sem rebarbas e isenta de defeitos de fabricação, constituída de forma uniforme e com qualidade.- Embalagem dupla, individual, um lado grau cirúrgico e outro em poliamida, tipo "blister", abertura em pétala, estéril em processo que garanta comprovadamente a ausência de resíduos tóxicos.- Embalagem com dados de identificação e procedência, data de fabricação e prazo de validade, com registro no Ministério da Saúde ou Agência Nacional de Vigilância Sanitária.- Informações da embalagem em língua portuguesa.- Código de barras padrão EAN/UCC na embalagem.- É necessária apresentação de amostra do produto.- Prazo de validade do produto: na data de entrega, não deve ter decorrido mais que 20% de sua vida útil.	10	309989
22	Touca cirúrgica	Embalagem	<ul style="list-style-type: none">- Descartável	500	209886



SENADO FEDERAL

	descartável	com 100 unidades	<ul style="list-style-type: none">- Confeccionada em material de fibra sintética em falso tecido- Gramatura de aproximadamente 30g/m2- Antialérgico- Com ventilação- Elástico em todo seu perímetro de modo que não entre em contato com a pele.- Solda eletrônica.- Embalagem lacrada e livre de impurezas tipo <i>dispenser box</i>.- Embalagem com dados de identificação e procedência, data de fabricação e prazo de validade, com registro no Ministério da Saúde ou Agência Nacional de Vigilância Sanitária. Informações em língua portuguesa.- Informações da embalagem em língua portuguesa.- Código de barras padrão EAN/UCC na embalagem.- É necessária apresentação de amostra do produto.- Prazo de validade do produto: na data de entrega, não deve ter decorrido mais que 20% de sua vida útil.- Prazo de validade do produto: na data de entrega, não deve ter decorrido mais que 20% de sua vida útil.		
23	Fio mononylon 5-0	Unidade	<ul style="list-style-type: none">- Conjunto de agulha e fio para sutura- Fio resistente à tração, flexível;- Fio de uso único, confeccionado em nylon preto, monofilamento.- Fio com comprimento de no mínimo 45 cm.- Agulha cilíndrica 1/2 de círculo, afiada (1,5 cm)- Agulha confeccionada em aço inoxidável com liga da série 400:- 420: cromo-carbono;- 420F: cromo-carbono com maior percentual de enxofre, ou- 455: cromo-níquel-titânio.- De modo que proporcione equilíbrio na resistência para não dobrar, simultaneamente flexível, para dobrar antes de quebrar. Capacidade de não dobrar quando fletida até 90°, retornando à sua forma original sem deformação ou quebra.- Agulha deve ter perfeito polimento homogêneo que garanta um perfeito deslizamento em nível tecidual, efetuando um trauma tissular mínimo e suficientemente penetrante, sem esforço, para ultrapassar a resistência tissular.- Agulha siliconizada, resistente à corrosão, com desempenho adequado quando em porta-agulhas, para que não gire e permaneça estável e com boa ductibilidade (resistência de não quebrar com uma determinada pressão)- Embalagem individual, tipo "blister", estéril	600	281317



SENADO FEDERAL

			<p>em processo que garanta comprovadamente a ausência de resíduos tóxicos, em envelope apropriado para o seu devido acondicionamento, que o mantenha absolutamente íntegro até o momento do uso.</p> <ul style="list-style-type: none">- Embalagem com dados de identificação e procedência, data de fabricação e prazo de validade, com registro no Ministério da Saúde ou Agência Nacional de Vigilância Sanitária.- Informações da embalagem em língua portuguesa.- Código de barras padrão EAN/UCC na embalagem.- É necessária apresentação de amostra do produto.- Prazo de validade do produto: na data de entrega, não deve ter decorrido mais que 20% de sua vida útil.		
24	Fio mononylon 6-0	Unidade	<ul style="list-style-type: none">- Conjunto de agulha e fio para sutura- Fio resistente à tração, flexível;- Fio de uso único, confeccionado em nylon preto, monofilamento.- Fio com comprimento de no mínimo 45 cm.- Agulha cilíndrica 1/2 de círculo, afiada (1,5 cm)- Agulha confeccionada em aço inoxidável com liga da série 400:- 420: cromo-carbono;- 420F: cromo-carbono com maior percentual de enxofre, ou- 455: cromo-níquel-titânio.- De modo que proporcione equilíbrio na resistência para não dobrar, simultaneamente flexível, para dobrar antes de quebrar. Capacidade de não dobrar quando fletida até 90°, retornando à sua sua forma original sem deformação ou quebra.- Agulha deve ter perfeito polimento homogêneo que garanta um perfeito deslizamento em nível tecidual, efetuando um trauma tissular mínimo e suficientemente penetrante, sem esforço, para ultrapassar a resistência tissular.- Agulha siliconizada, resistente à corrosão, com desempenho adequado quando em porta-agulhas, para que não gire e permaneça estável e com boa ductibilidade (resistência de não quebrar com uma determinada pressão)- Embalagem individual, tipo "blister", estéril em processo que garanta comprovadamente a ausência de resíduos tóxicos, em envelope apropriado para o seu devido acondicionamento, que o mantenha absolutamente íntegro até o momento do uso.- Embalagem com dados de identificação e procedência, data de fabricação e prazo de validade, com registro no Ministério da Saúde ou Agência Nacional de Vigilância	600	281324



SENADO FEDERAL

			<p>Sanitária.</p> <ul style="list-style-type: none">- Informações da embalagem em língua portuguesa.- Código de barras padrão EAN/UCC na embalagem.- É necessária apresentação de amostra do produto.- Prazo de validade do produto: na data de entrega, não deve ter decorrido mais que 20% de sua vida útil.		
--	--	--	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--	--

GRUPO 4					
Item	Material	Apresent.	Características técnicas	Quant.	CATMAT
25	Máscara respiratória com filtro N95	Unidade	<ul style="list-style-type: none">- Máscara respiratória com capacidade de filtrar até 95% de partículas de 0,3µ (tipo N95, N99, N100, PFF2 ou PFF3)	800	397905
26	Algodão hidrófilo em rolo	Pacote com 500 gramas	<ul style="list-style-type: none">- Algodão hidrófilo em manta fina, com camadas sobrepostas formando uma manta com espessura uniforme entre 1 a 1,5 cm e regularmente compacto, com ausência de grumos e impurezas, de aspecto homogêneo e macio, cor branca, boa absorvência, inodoro, enrolado em papel apropriado em toda sua extensão, medindo aproximadamente 22 cm de largura.- Embalagem individual com dados de identificação e procedência, lote, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde ou Agência Nacional de Vigilância Sanitária.- Informações da embalagem em língua portuguesa.- Código de barras padrão EAN/UCC na embalagem.- É necessária apresentação de amostra do produto.- Prazo de validade do produto: na data de entrega, não deve ter decorrido mais que 20% de sua vida útil.	100	383572
27	Cânula para Traqueostomia n.º 7 com balão	Unidade	<ul style="list-style-type: none">- Estéril (em processo que garanta comprovadamente ausência de resíduos tóxicos).- Descartável.- Balão de parede fina, com alto volume e baixa pressão.- Diâmetro interno aproximado 7,0 mm.- Diâmetro externo aproximado: 9,0 mm.- Confeccionada em material atóxico, flexível, transparente, composto por: cânula externa com balão (cuff), tampa de vedação, linha radiopaca, asas para fixação com impressão do número em local visível e acabamento que não cause traumatismo traqueal.- Mandril com ponta arredondada e de fácil manuseio.- Possuir mandril de entubação, cânula interna, placa e fita de fixação.- Embalagem individual, com proteção dupla, um lado grau cirúrgico e o outro poliamida,	05	281878



SENADO FEDERAL

			<p>abertura em pétala, estéril em processo que garanta comprovadamente ausência de resíduos tóxicos, com dados de identificação e procedência, data e tipo de esterilização e tempo de validade, registro no Ministério da Saúde ou Agência Nacional de Vigilância Sanitária.</p> <ul style="list-style-type: none">- Informações da embalagem em língua portuguesa.- Código de barras padrão EAN/UCC na embalagem.- É necessária apresentação de amostra do produto.- Prazo de validade do produto: na data de entrega, não deve ter decorrido mais que 20% de sua vida útil.		
28	Cânula para traqueostomia n.º 7,5 com balão	Unidade	<ul style="list-style-type: none">- Estéril (em processo que garanta comprovadamente ausência de resíduos tóxicos).- Descartável.- Balão de parede fina, com alto volume e baixa pressão.- Diâmetro interno aproximado 7,5 mm.- Diâmetro externo aproximado: 9,5 mm.- Confeccionada em material atóxico, flexível, transparente, composto por: cânula externa com balão (<i>cuff</i>), tampa de vedação, linha radiopaca, asas para fixação com impressão do número em local visível e acabamento que não cause traumatismo traqueal.- Mandril com ponta arredondada e de fácil manuseio.- Possuir mandril de entubação, cânula interna, placa e fita de fixação.- Embalagem individual, com proteção dupla, um lado grau cirúrgico e o outro poliamida, abertura em pétala, estéril em processo que garanta comprovadamente ausência de resíduos tóxicos, com dados de identificação e procedência, data e tipo de esterilização e tempo de validade, registro no Ministério da Saúde ou Agência Nacional de Vigilância Sanitária.- Informações da embalagem em língua portuguesa.- Código de barras padrão EAN/UCC na embalagem.- É necessária apresentação de amostra do produto.- Prazo de validade do produto: na data de entrega, não deve ter decorrido mais que 20% de sua vida útil.	05	324471
29	Cânula para traqueostomia n.º 8,5 com balão	Unidade	<ul style="list-style-type: none">- Estéril (em processo que garanta comprovadamente ausência de resíduos tóxicos).- Descartável.- Balão de parede fina, com alto volume e baixa pressão.- Diâmetro interno aproximado 8,5 mm.- Diâmetro externo aproximado: 10,5 mm.	05	281842



SENADO FEDERAL

			<ul style="list-style-type: none">- Confeccionada em material atóxico, flexível, transparente, composto por: cânula externa com balão (<i>cuff</i>), tampa de vedação, linha radiopaca, asas para fixação com impressão do número em local visível e acabamento que não cause traumatismo traqueal.- Mandril com ponta arredondada e de fácil manuseio.- Possuir mandril de entubação, cânula interna, placa e fita de fixação.- Embalagem individual, com proteção dupla, um lado grau cirúrgico e o outro poliamida, abertura em pétala, estéril em processo que garanta comprovadamente ausência de resíduos tóxicos, com dados de identificação e procedência, data e tipo de esterilização e tempo de validade, registro no Ministério da Saúde ou Agência Nacional de Vigilância Sanitária.- Informações da embalagem em língua portuguesa.- Código de barras padrão EAN/UCC na embalagem.- É necessária apresentação de amostra do produto.- Prazo de validade do produto: na data de entrega, não deve ter decorrido mais que 20% de sua vida útil.		
30	Cânula para traqueostomia n.º 9 com balão	Unidade	<ul style="list-style-type: none">- Estéril (em processo que garanta comprovadamente ausência de resíduos tóxicos).- Descartável.- Balão de parede fina, com alto volume e baixa pressão.- Diâmetro interno aproximado 9,0 mm.- Diâmetro externo aproximado: 11,0 mm.- Confeccionada em material atóxico, flexível, transparente, composto por: cânula externa com balão (<i>cuff</i>), tampa de vedação, linha radiopaca, asas para fixação com impressão do número em local visível e acabamento que não cause traumatismo traqueal.- Mandril com ponta arredondada e de fácil manuseio.- Possuir mandril de entubação, cânula interna, placa e fita de fixação.- Embalagem individual, com proteção dupla, um lado grau cirúrgico e o outro poliamida, abertura em pétala, estéril em processo que garanta comprovadamente ausência de resíduos tóxicos, com dados de identificação e procedência, data e tipo de esterilização e tempo de validade, registro no Ministério da Saúde ou Agência Nacional de Vigilância Sanitária.- Informações da embalagem em língua portuguesa.- Código de barras padrão EAN/UCC na embalagem.- É necessária apresentação de amostra do produto.	05	357852



SENADO FEDERAL

			- Prazo de validade do produto: na data de entrega, não deve ter decorrido mais que 20% de sua vida útil.		
--	--	--	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------	--	--

GRUPO 5					
Item	Material	Apresent.	Características técnicas	Quant.	CATMAT
31	Cânula endotraqueal n.º 5 (entubação)	Unidade	<ul style="list-style-type: none">- Estéril.- Descartável.- Confeccionada em PVC transparente, flexível, atóxico, com filamento radiopaco.- Embalagem individual, com proteção dupla, um lado grau cirúrgico e o outro poliamida, abertura em pétala, estéril em processo que garanta comprovadamente ausência de resíduos tóxicos, com dados de identificação e procedência, data e tipo de esterilização e tempo de validade, registro no Ministério da Saúde ou Agência Nacional de Vigilância Sanitária.- Informações da embalagem em língua portuguesa.- Código de barras padrão EAN/UCC na embalagem.- É necessária apresentação de amostra do produto.- Prazo de validade do produto: na data de entrega, não deve ter decorrido mais que 20% de sua vida útil.	05	278842
32	Cânula endotraqueal n.º 5.5 (entubação)	Unidade	<ul style="list-style-type: none">- Estéril.- Descartável.- Confeccionada em PVC transparente, flexível, atóxico, com filamento radiopaco.- Embalagem individual, com proteção dupla, um lado grau cirúrgico e o outro poliamida, abertura em pétala, estéril em processo que garanta comprovadamente ausência de resíduos tóxicos, com dados de identificação e procedência, data e tipo de esterilização e tempo de validade, registro no Ministério da Saúde ou Agência Nacional de Vigilância Sanitária.- Informações da embalagem em língua portuguesa.- Código de barras padrão EAN/UCC na embalagem.- É necessária apresentação de amostra do produto.- Prazo de validade do produto: na data de entrega, não deve ter decorrido mais que 20% de sua vida útil.	05	278844
33	Cânula endotraqueal n.º 6 (entubação)	Unidade	<ul style="list-style-type: none">- Estéril.- Descartável.- Confeccionada em PVC transparente, flexível, atóxico, com filamento radiopaco.- Embalagem individual, com proteção dupla, um lado grau cirúrgico e o outro poliamida, abertura em pétala, estéril em processo que garanta comprovadamente ausência de	05	278845



SENADO FEDERAL

			<p>resíduos tóxicos, com dados de identificação e procedência, data e tipo de esterilização e tempo de validade, registro no Ministério da Saúde ou Agência Nacional de Vigilância Sanitária.</p> <ul style="list-style-type: none">- Informações da embalagem em língua portuguesa.- Código de barras padrão EAN/UCC na embalagem.- É necessária apresentação de amostra do produto.- Prazo de validade do produto: na data de entrega, não deve ter decorrido mais que 20% de sua vida útil.		
34	Luvas de látex para procedimento não cirúrgico tamanho médio	Caixa com 100 unidades	<ul style="list-style-type: none">- Confeccionada em látex.- Textura uniforme.- Formato anatômico, sem falhas.- Talcada.- Punho alto arrematado de forma a manter uma perfeita adaptação.- Resistente.- Excelente sensibilidade tátil.- Tamanho médio.- Embalagem lacrada e livre de impurezas.- Embalagem com dados de identificação e procedência, data de fabricação e prazo de validade, com registro no Ministério da Saúde/ANVISA e Registro de CA (Certificado de Aprovação) do Ministério do Trabalho.- Informações da embalagem em língua portuguesa.- Código de barras padrão EAN/UCC na embalagem.- É necessária apresentação de amostra do produto.- Prazo de validade do produto: na data de entrega, não deve ter decorrido mais que 20% de sua vida útil.	1.000	269893
35	Luvas de látex para procedimento não cirúrgico tamanho pequeno	Caixa. com 100 unidades	<ul style="list-style-type: none">- Confeccionada em látex.- Textura uniforme.- Formato anatômico, sem falhas.- Talcada.- Punho alto arrematado de forma a manter uma perfeita adaptação.- Resistente.- Excelente sensibilidade tátil.- Tamanho pequeno.- Embalagem lacrada e livre de impurezas.- Embalagem com dados de identificação e procedência, data de fabricação e prazo de validade, com registro no Ministério da Saúde/ANVISA e Registro de CA (Certificado de Aprovação) do Ministério do Trabalho.- Informações da embalagem em língua portuguesa.- Código de barras padrão EAN/UCC na embalagem.- É necessária apresentação de amostra do	800	269894



SENADO FEDERAL

			produto. <ul style="list-style-type: none">- Prazo de validade do produto: na data de entrega, não deve ter decorrido mais que 20% de sua vida útil.		
--	--	--	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--	--

GRUPO 6					
Item	Material	Apresent.	Características técnicas	Quant.	CATMAT
36	Catéter intravenoso periférico de média permanência 14-G2"	Unidade	<ul style="list-style-type: none">- Dispositivo intravenoso estéril n.º 14-G2", calibre externo de 2,1 mm, comprimento aproximado de 5,1 cm, do tipo por fora da agulha, com cateter externo confeccionado em teflon, radiopaco, flexível, resistente à torção, atóxico.- Mandril com câmara de refluxo sanguíneo em material apropriado que permita rápida visualização do sangue no momento exato da punção, com tampa filtro tipo bioseletivo que reduz a pressão interna.- Agulha siliconizada com bisel triangulado e trifacetado, com adequada angulação e perfeita afiação, sem rebarbas ou resíduos de manufatura. Com conector <i>luer-lock</i> translúcido, codificado em cores com ranhuras para fixação.- Embalagem individual, com proteção dupla, um lado grau cirúrgico e o outro poliamida, abertura em pétala, estéril em processo que garanta comprovadamente ausência de resíduos tóxicos, com dados de identificação e procedência, data e tipo de esterilização e tempo de validade, registro no Ministério da Saúde ou Agência Nacional de Vigilância Sanitária.- Informações da embalagem em língua portuguesa.- Código de barras padrão EAN/UCC na embalagem.- É necessária apresentação de amostra do produto.- Prazo de validade do produto: na data de entrega, não deve ter decorrido mais que 20% de sua vida útil.	100	282636
37	Luva cirúrgica estéril n. 6.5	Par	<ul style="list-style-type: none">- Luva cirúrgica estéril n.º 6,5 (padrão brasileiro), confeccionada em látex natural, com alta sensibilidade tátil, impermeável, antiderrapante, boa elasticidade e resistência, formato anatômico, acabamento com punho, perfeita adaptação, textura uniforme, sem falhas, talcada, hipoalergênica, envelopada aos pares (mãos direita e esquerda) e com dupla proteção (interna e externa).- Embalagem (par) com dados de identificação e procedência, data, tipo de esterilização e prazo de validade, com registro no Ministério da Saúde e registro de CA do Ministério do Trabalho.- Informações da embalagem em língua portuguesa.- Código de barras padrão EAN/UCC na	400	282044



SENADO FEDERAL

			<ul style="list-style-type: none">embalagem.É necessária apresentação de amostra do produto.Prazo de validade do produto: na data de entrega, não deve ter decorrido mais que 20% de sua vida útil.		
38	Luva para procedimentos ginecológicos	Unidade	<ul style="list-style-type: none">Descartável.Estéril.Confeccionada em fino filme transparente, sem rebarbas ou costuras.Atóxico, pré-entalhada, dobrada de forma a assegurar a esterilização asséptica do produtoTamanho único;Ambidestra.Flexível.Embalagem individual lacrada.Embalagem com dados de identificação e procedência, data de fabricação e prazo de validade, com registro no Ministério da Saúde ou Agência Nacional de Vigilância Sanitária.Informações da embalagem em língua portuguesa.Código de barras padrão EAN/UCC na embalagem.É necessária apresentação de amostra do produto.Prazo de validade do produto: na data de entrega, não deve ter decorrido mais que 20% de sua vida útil.	200	296377

ITEM 39					
Item	Material	Apresent.	Características técnicas	Quant.	CATMAT
39	Kit papanicolau	Unidade	<ul style="list-style-type: none">Kit para papanicolau contendo: uma bandeja porta-instrumento de 30 cm de comprimento x 10 cm de largura, um espécúlo vaginal descartável tamanho pequeno, uma pinça Cherron descartável, um par de luvas plásticas descartáveis e compressa ginecológica, uma escova cervical, uma espátula de Ayres, compressa de gaze e bola de algodãoEmbalagem individual, um lado grau cirúrgico e o outro poliamida, abertura em pétala, estéril em processo que garanta comprovadamente ausência de resíduos tóxicos, com dados de identificação e procedência, tipo de esterilização, lote, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde ou Agência Nacional de Vigilância Sanitária.Informações da embalagem em língua portuguesa.Código de barras padrão EAN/UCC na embalagem.É necessária apresentação de amostra do produto.Prazo de validade do produto: na data de entrega, não deve ter decorrido mais que	100	405738



SENADO FEDERAL

			20% de sua vida útil.		
--	--	--	-----------------------	--	--

ITEM 40					
Item	Material	Apresent.	Características técnicas	Quant.	CATMAT
40	Máscara com barreira contra fluidos	Unidade	<ul style="list-style-type: none">- Descartável.- Antialérgica.- Barreira contra fluidos e filtragem superior à 99%.- Bordas reforçadas.- Filtros longos, sem costura e resistentes.- Informações da embalagem em língua portuguesa.- Código de barras padrão EAN/UCC na embalagem.- É necessária apresentação de amostra do produto.- Prazo de validade do produto: na data de entrega, não deve ter decorrido mais que 20% de sua vida útil.	50	276295

RONALDO WAGNER CARMONA
Pregoeiro



SENADO FEDERAL

COMISSÃO PERMANENTE DE LICITAÇÃO - CPL

PREGÃO ELETRÔNICO N.º 242/2012

REGISTRO DE PREÇOS

(Processo n.º 035.959/11-8)

ANEXO 3

MINUTA DA ATA DE REGISTRO DE PREÇOS

No dia ____ de _____ de 20__, a União, por intermédio do Senado Federal – Órgão Gerenciador, situado na Praça dos Três Poderes - Brasília DF, inscrito no CNPJ sob o n.º 00.530.279/0001-15, representado pelo _____, nos termos da Lei n.º 8.666, de 21 de junho de 1993, e da Lei n.º 10.520, de 17 de julho de 2002, e dos Decretos n.º 5.450, de 31 de maio de 2005, n.º 3.931, de 19 de setembro de 2001, alterado pelo Decreto n.º 4.342, de 23 de agosto de 2002, do Ato da Comissão Diretora n.º 10/2010, e demais normas legais aplicáveis, em face da classificação da proposta apresentada no Pregão Eletrônico n.º 242/2012, **RESOLVE** registrar o(s) preço(s) ofertado(s) pelo fornecedor beneficiário _____, domiciliado na _____, inscrito no CNPJ sob o n.º _____, neste ato representado por _____, conforme quadro abaixo:

GRUPO _____					
Item	Unidade	Quantidade	Especificação	Valor Unitário (R\$)	Valor Total (R\$)

Este Registro de Preço tem vigência de 12 (doze) meses contados da data da sua assinatura ou até o término das quantidades registradas, com eficácia legal após a publicação do seu extrato no Diário Oficial da União, tendo início e vencimento em dia de expediente, devendo-se excluir o primeiro e incluir o último.



SENADO FEDERAL

Para que haja anuência do fornecedor beneficiário, o órgão gerenciador e/ou o(s) participante(s) expressamente deverá(ão) ceder ao aderente(s) parte de sua respectiva cota, de forma que a(s) adesão(ões) não extrapole o somatório máximo do quantitativo previsto no edital, consideradas todas as contratações.

O Edital do Pregão Eletrônico nº ____/20__ e seus anexos integram esta Ata de Registro de Preço, independentemente de transcrição.

A presente Ata, após lida e achada conforme, é assinada pelos representantes legais do Senado Federal e do fornecedor beneficiário acima indicado, assim como pelas testemunhas abaixo arroladas.

Brasília-DF, ____ de _____ de 20__.

SENADO FEDERAL

fornecedor beneficiário:

Representante legal:

CI:

CPF:

Instrumento de outorga de poderes:

TESTEMUNHAS:

Diretor

Diretor



SENADO FEDERAL

COMISSÃO PERMANENTE DE LICITAÇÃO - CPL

PREGÃO ELETRÔNICO N.º 242/2012.

REGISTRO DE PREÇOS

(Processo nº 035.959/11-8)

ANEXO 4

MODELO DE APRESENTAÇÃO DE PROPOSTA

A licitante deverá enviar sua proposta de preços, juntamente com o instrumento de outorga de poderes do representante legal da empresa que assinará a Ata de Registro de Preços, conforme modelo abaixo, à Comissão Permanente de Licitação, nos termos do Capítulo XI - DA ACEITABILIDADE DA PROPOSTA.

PREGÃO ELETRÔNICO N.º ____/____						
Data de abertura:						
Nome da empresa:						
CNPJ:						
Endereço:						
CEP:						
Telefone: (DDD)						
Fax: (DDD)						
e-mail:						
Nome do Representante legal da empresa: (que irá assinar Ata de Registro de Preços)						
CPF: (do representante legal da empresa que irá assinar a ARP)						
RG/órgão emissor: (do representante legal da empresa que irá assinar a ARP)						
Instrumento de outorga de poderes: (encaminhar cópia do instrumento de outorga de poderes)						
GRUPO						
ITEM	QUANT.	UNID.	ESPECIFICAÇÃO	MARCA	VALOR UNIT.	VALOR TOTAL
					R\$	R\$
					R\$	R\$
					R\$	R\$
VALOR TOTAL DO GRUPO						R\$



SENADO FEDERAL

Instruções de preenchimento:

A licitante deverá informar os preços por item, total do item, por grupo (quando for o caso) e total global da proposta, seguindo a numeração constante no edital.

O instrumento de outorga de poderes ao representante legal que irá assinar a Ata de Registro de Preços deverá ser encaminhado em anexo à proposta de preços.

Os valores unitários e totais deverão ser grafados somente até os centavos, e, caso o somatório ultrapasse duas casas decimais deverão os valores ser arredondados da seguinte forma: quando a casa decimal imediatamente posterior às duas casas decimais dos centavos for igual ou superior a cinco aumenta-se a casa decimal anterior em uma unidade, e quando for inferior a cinco permanecerá a mesma inalterada, **observando-se que o valor apresentado no lance final deverá ser de qualquer maneira preservado, procedendo-se aos arredondamentos, quando necessários, nos valores parciais e/ou dos individuais dos itens.**

A proposta de preços deverá estar datada e assinada.