**COMPOSIÇÃO DO EDITAL**

**PREÂMBULO**

**1. DOOBJETO**

**2. DAS CONDIÇÕES PARA PARTICIPAÇÃO**

**3. DO CREDENCIAMENTO E DA REPRESENTAÇÃO**

**4. DA IMPUGNAÇÃO DO EDITAL E DOS ESCLARECIMENTOS**

**5. DO ENVIO DAS PROPOSTAS**

**6. DA SESSÃO PÚBLICA**

**7. DA CLASSIFICAÇÃO DAS PROPOSTAS**

**8. DA FORMULAÇÃO DOS LANCES**

**9. DO BENEFÍCIO ÀS MICROEMPRESAS E EMPRESAS DE PEQUENO PORTE**

**10. DA NEGOCIAÇÃO**

**11. DOS CRITÉRIOS DE JULGAMENTO DAS PROPOSTAS**

**12. DA ACEITABILIDADE DA PROPOSTA**

**13. DA HABILITAÇÃO**

**14. DOS RECURSOS**

**15. DA ADJUDICAÇÃO E DA HOMOLOGAÇÃO**

**16. DA ATA DE REGISTRO DE PREÇOS**

**17. DO PAGAMENTO**

**18. DO CONTRATO E CONDIÇÕES PARA A CONTRATAÇÃO**

**19. DAS SANÇÕES ADMINISTRATIVAS**

**20. DAS DISPOSIÇÕES GERAIS**

**21. DO FORO**

**DAS PARTES INTEGRANTES DO EDITAL:**

**ANEXOS**

ANEXOI–Critério de Julgamento e Relação/Descrição dos Produtos

ANEXO II – Termo de Referência

ANEXOIII–Minuta de Contrato

ANEXO IV – Minuta daAta de Registro dePreços

**MODELO**

MODELO 1– Carta de Correção de Proposta de Preços

|  |
| --- |
| **PREÂMBULO** |
| A **SUPERINTENDÊNCIA DE COMPRAS E CENTRAL DE LICITAÇÃO** da**SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE DO ESTADO DO TOCANTINS** torna público para conhecimento dos interessados, que fará realizar licitação em tela na modalidade PREGÃO ELETRÔNICO, nos termos deste Edital e seus anexos. Este pregão será conduzido pelo(a) Pregoeiro(a) e respectiva equipe de apoio designados pela Portaria/SESAU nº 1.038 de 25/07/2016, expedida pelo Secretário de Estado da Saúde. |
| **Processo:**2015/30550/005347 **Tipo de licitação: Menor Preço** |
| **Data da abertura: 13 de setembro de 2016 Hora da abertura: 09 horas (Horário de Brasília)** |
| **Retirada do Edital (portal/SISTEMA):** www.saude.to.gov.br / www.comprasnet.gov.br |
| **Local da sessão:** www.comprasnet.gov.br |
| **Registro de Preços: (X) SIM ( ) NÃO** |
| **SETORES RESPONSÁVEIS PELA SOLICITAÇÃO** |
| **Superintendência:** Superintendência de Políticas de Atenção à Saúde |
| **Diretoria:**Diretoria de Gestão do Hemorrede |
| **DOTAÇÃO ORÇAMENTÁRIA** |
| **Fonte de Recursos:**0102 / 0250 |
| **Ação do PPA / Orçamento:** 4127 |
| **Natureza da Despesa:** 33.90.30 |
| **Valor Total Estimado: R$ 620.332,37 (seiscentos e vinte mil trezentos e trinta e dois reais e trinta e sete centavos)** |
| **LEGISLAÇÃO APLICADA** |
| **Constituição da República Federativa do Brasil, Artigo 37:** Regula a atuação da Administração Pública;  **Lei Federal nº 8.666, de 21/06/1993:** Regulamenta o art. 37, inciso XXI, da Constituição Federal, institui normas para licitações e contratos da Administração Pública e dá outras providências, sendo aplicadas ainda todas as suas alterações;  **Lei Federal nº 10.520, de 17/07/2002:** Institui, no âmbito da União, Estados, Distrito Federal e Municípios, nos termos do art. 37, inciso XXI, da Constituição Federal, modalidade de licitação denominada pregão, para aquisição de bens e serviços comuns, e dá outras providências;  **Lei Complementar nº 123, de 14/12/2006**: Institui o Estatuto Nacional da Microempresa e da Empresa de Pequeno Porte e altera outros dispositivos legais, alterada pela Lei Complementar nº. 147 de 07 de agosto de 2014;  **Lei Federal nº 12.846, de 01/08/2013:** Dispõe sobre a responsabilização administrativa e civil de pessoas jurídicas pela prática de atos contra a administração pública, nacional ou estrangeira, e dá outras providências;  **Decreto Federal nº 5.450, de 31/05/2005:** Regulamenta o pregão, na forma eletrônica, para aquisição de bens e serviços comuns, e dá outras providências;  **Decreto Federal nº 5.504, de 05/08/2005:** Estabelece a exigência de utilização do pregão, preferencialmente na forma eletrônica, para entes públicos ou privados, nas contratações de bens e serviços comuns, realizadas em decorrência de transferências voluntárias de recursos públicos da União, decorrentes de convênios ou instrumentos congêneres, ou consórcios públicos;  **Decreto Federal nº 6.204, de 05/11/2007:** Regulamenta o tratamento favorecido, diferenciado e simplificado para as Microempresas e empresas de pequeno porte nas contratações públicas de bens, serviços e obras, no âmbito da Administração Pública Federal;  **Decreto Federal nº 7.892, de 23/01/2013:** Regulamenta o Sistema de Registro de Preços previsto no art. 15 da Lei nº 8.666, de 21 de junho de 1993;  **Decreto Federal nº 8.538, de 06/10/2015:**Regulamenta o tratamento favorecido, diferenciado e simplificado para microempresas, empresas de pequeno porte, agricultores familiares, produtores rurais pessoa física, microempreendedores individuais e sociedades cooperativas de consumo nas contratações públicas de bens, serviços e obras no âmbito da administração pública federal;  **Decreto Estadual nº 2.434, de 06/06/2005:** Dispõe sobre o regulamento da modalidade de licitação denominada Pregão, e adota outras providências;  **Decreto Estadual nº 4.769, de 02/04/2013:** Regulamenta o tratamento diferenciado, favorecido e simplificado para Microempresas, Empresas de Pequeno Porte e o Microempreendedor Individual, e adota outras providências;  **Decreto Estadual nº. 4.954, de 13/12/2013:** Define regras específicas para os órgãos e entidades do Poder Executivo, quanto à responsabilização administrativa e civil de pessoas jurídicas pela prática de atos ilícitos contra a administração pública, e adota outras providências;  **Decreto Estadual nº 5.344, de 30/11/2015:** Dispõe sobre o regulamento do Sistema de Registro de Preços – SRP, e adota outras providências;  **Portaria/SESAU nº 11, de 16/01/2015 (DOE nº 4.300, de 20/01/2015):**Estabelece parâmetros, responsabilidades e rotinas sobre os Termos de Referência elaborados pelas áreas técnicas da Secretaria de Estado da Saúde, e dá outras providências;  **Portaria/SESAU Nº. 108, de 05 /03/2015, (DOE nº. 4.331, de 06/03/2015):** Institui no âmbito da Secretaria de Estado da Saúde do Estado do Tocantins, regras específicas para apuração de eventuais descumprimentos de regras editalícias dos certames promovidos pela Superintendência de Compras e Central de Licitação, e adota outras providências. |
| **SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE DO ESTADO DO TOCANTINS** |
| **UASG: 925958 Pregoeiro(a): Thiago Borges** |
| **Telefone:** (063)3218-3098 / 1722 **E-mail:** superintendencia.licitacao@saude.to.gov.br |
| **Endereço:** Av.NS 01, AANO, Praça dos Girassóis, s/nº, Palmas/TO, CEP: 77.015-007 |
| **Horário de Atendimento:** Das 08h00min às 12h00min; das 14h00min às 18h00min. |

1. **DO OBJETO**

**1.1.** O presente pregão tem por objeto o **REGISTRO DE PREÇOS** para eventual e provável aquisição de **reagentes e insumos,** destinados ao abastecimento da Diretoria de Gestão da Hemorrede do Tocantins, conforme especificações técnicas contidas no Termo de Referência, Anexo II.

**1.2.** Em caso de discordância existente entre as especificações deste objeto descritas no SISTEMA e as especificações constantes do Anexo I deste Edital, prevalecerão as últimas.

**1.3.** As quantidades constantes na especificação do Anexo I são estimativas, podendo a Administração não contratar a totalidade das mesmas.

**2. DAS CONDIÇÕES PARAPARTICIPAÇÃO**

**2.1.**Poderão participar deste Pregão os interessados 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**](http://www.comprasnet.gov.br), onde 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.

**2.2.** 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 a SESAU/TO responsabilidade por eventuais danos decorrentes do uso indevido da senha, ainda que por terceiros.

**2.3. Não poderão participar deste Pregão:**

**2.3.1.** Empresa **suspensa** de participar de licitação ou de contratar com a Administração Pública Direta e Indireta da União, dos Estados, do Distrito Federal e dos Municípios, durante o prazo da sanção aplicada;

**2.3.2.** Empresa **impedida** de participar de licitação ou de contratar com aAdministração Pública Direta e Indireta da União, dos Estados, do Distrito Federal e dos Municípios, durante o prazo da sanção aplicada;

**2.3.3.** Empresa **declarada** inidônea para licitar ou contratar com aAdministração Pública Direta e Indireta da União, dos Estados, do Distrito Federal e dos Municípios, enquanto perdurarem os motivos determinantes da punição ou até que seja promovida sua reabilitação;

**2.3.4.** Sociedade estrangeira não autorizada a funcionar no País;

**2.3.5.** Empresa que seu ato de constituição e as respectivas alterações (estatuto, contrato social ou outro) não incluam o objeto deste Pregão;

**2.3.6.** Empresa que se encontre em processo de dissolução, recuperação judicial, recuperação extrajudicial, falência, concordata, fusão, cisão ou incorporação;

**2.3.7.** Sociedades integrantes de um mesmo grupo econômico, assim entendidas aquelas que tenham diretores, sócios ou representantes legais comuns, ou que utilizem recursos produtos, tecnológicos ou humanos em comum, exceto se demonstrado que não agem representando interesse econômico em comum;

**2.3.8.** Consórcio de empresa, qualquer que seja sua forma de constituição.

**2.3.9**. Ainda não poderão participar do Pregão, aqueles de que trata o artigo 9º da Lei Federal nº 8.666/1993, ou que seu ramo de atividade (código e descrição da atividade econômica principal e/ou código e descrição das atividades econômicas secundárias) não contemple o objeto deste Pregão.

**3. DO CREDENCIAMENTO E DA REPRESENTAÇÃO**

**3.1.** As Licitantes interessadas deverão proceder ao credenciamento antes da data marcada para início da sessão pública, via internet.

**3.2.** O credenciamento dar-se-á pela atribuição de chave de identificação e de senha, pessoal e intransferível, para acesso ao SISTEMA Eletrônico, no portal eletrônico [**www.comprasnet.gov.br**](http://www.comprasnet.gov.br).

**3.3.** O credenciamento junto ao provedor do SISTEMA e as devidas atualizações implicam na responsabilidade legal única e exclusiva da Licitante ou de seu representante legal e na presunção de sua capacidade técnica para realização das transações inerentes ao Pregão Eletrônico.

**3.4.** A perda da senha ou a quebra de sigilo deverão ser comunicadas ao provedor do SISTEMA para imediato bloqueio de acesso.

**4. DA IMPUGNAÇÃO DO EDITAL E DOS ESCLARECIMENTOS**

**4.1. Da impugnação:**

**4.1.1.** 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, que deverá ser protocolada no Protocolo Geral desta Secretaria, ou enviada para o e-mail: [**superintendencia.licitacao@saude.to.gov.br**](mailto:superintendencia.licitacao@saude.to.gov.br)**.**

**4.1.2.**O(a) Pregoeiro(a), auxiliado pelo setor técnico competente, decidirá sobre a impugnação no prazo de 24 (vinte e quatro) horas. Caso contrário, poderá abrir ou suspender a sessão, na forma da lei, antes do julgamento do mérito, se for o caso.

**4.1.3.** 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.

**4.2. Do pedido de esclarecimentos:**

**4.2.1.** Até **3 (três) dias úteis** antes da data fixada para abertura da sessão pública, qualquer pessoa, física ou jurídica, poderá pedir esclarecimento quanto ao ato convocatório deste Pregão mediante petição, que deverá ser protocolada no Protocolo Geral desta Secretaria, ou enviada para o e-mail: [**superintendencia.licitacao@saude.to.gov.br**](mailto:superintendencia.licitacao@saude.to.gov.br)**.**

**4.3.** As respostas às impugnações e aos esclarecimentos solicitados serão disponibilizadas no e-mail indicado pela Licitante, podendo ainda, ser disponibilizado no portal eletrônico [**www.comprasnet.gov.br**](http://www.comprasnet.gov.br) ficando acessível a todas as demais Licitantes para obtenção das informações prestadas pelo(a) Pregoeiro(a).

**5. DO ENVIO DAS PROPOSTAS**

**5.1.** ALicitante deverá encaminhar proposta, exclusivamente por meio do SISTEMA eletrônico, até a data e o horário marcados para abertura da sessão, quando então encerrar-se-á, automaticamente, a fase de recebimento de propostas.

**5.2.** ALicitante deverá consignar, na forma expressa no SISTEMA eletrônico, o valor unitário para cada item da proposta, já considerados e inclusos todos os tributos, fretes, tarifas e demais despesas decorrentes da execução do objeto.

**5.3.** A declaração falsa relativa ao cumprimento dos requisitos de habilitação, à conformidade da proposta ou ao enquadramento como microempresa ou empresa de pequeno porte sujeitará a Licitante às sanções previstas neste Edital.

**5.4.** As propostas ficarão disponíveis no SISTEMA eletrônico, entretanto, até a abertura da sessão, a Licitante poderá retirar ou substituir a proposta anteriormente encaminhada,

**5.5.** 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.

**5.6.** A Licitante deverá declarar, em campo próprio do Sistema, sob pena de inabilitação, que não emprega menores de dezoito anos em trabalho noturno, perigoso ou insalubre, nem menores de dezesseis anos em qualquer trabalho, salvo na condição de aprendiz, a partir dos quatorze anos.

**5.7.** A Licitante enquadrada como microempresa ou empresa de pequeno porte deverá declarar, em campo próprio do Sistema, que atende aos requisitos do art. 3º da LC nº 123/2006, para fazer jus aos benefícios previstos nessa lei.

**6. DA SESSÃO PÚBLICA**

**6.1.** A abertura da sessão pública deste Pregão, conduzida pelo(a) Pregoeiro(a), ocorrerá na data e na hora indicadas no preâmbulo deste Edital, no portal eletrônico [**www.comprasnet.gov.br**](http://www.comprasnet.gov.br).

**6.2.** Durante a sessão pública, a comunicação entre o(a) Pregoeiro(a) e as Licitantes ocorrerá exclusivamente mediante troca de mensagens, em campo próprio do SISTEMA eletrônico.

**6.3.** Cabe a Licitante acompanhar as operações no SISTEMA eletrônico durante a sessão pública do Pregão, ficando responsável pelo ônus decorrente da perda de negócios diante da inobservância de qualquer mensagem emitida pelo SISTEMA, pelo(a) Pregoeiro(a) ou de sua desconexão.

**6.4.** A sessão poderá ser reagendada a critério do(a) Pregoeiro(a) sempre que se fizer necessário, devendo a Licitante fazer os acompanhamentos devidos.

**7. DA CLASSIFICAÇÃO DAS PROPOSTAS**

**7.1.** O(a) Pregoeiro(a) verificará as propostas apresentadas, sendo que somente as consideradas classificadas participarão da fase de lances.

**7.2.** Serão desclassificadas pelo(a) Pregoeiro(a), motivadamente, as propostas:

a)Que não estejam em conformidade com os requisitos estabelecidos neste Edital;

b) Que não contenham a descrição do produto ofertado;

c) Que se identificar no SISTEMA, sendo que somente será considerada como identificação, a descrição do CNPJ ou da Razão Social completa daLicitante.

**8. DA FORMULAÇÃO DE LANCES**

**8.1.** Aberta a etapa competitiva, as Licitantes classificadas poderão encaminhar lances sucessivos, exclusivamente por meio do SISTEMA eletrônico, sendo imediatamente informadas do horário e valor consignados no registro de cada lance.

**8.2.** A Licitante somente poderá oferecer lance inferior ao último por ela ofertado e registrado no SISTEMA.

**8.3.** 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.

**8.4.** Em caso de empate, prevalecerá o lance recebido e registrado primeiro.

**8.5.** 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.

**8.6.** Durante a fase de lances, o(a) Pregoeiro(a) poderá excluir, justificadamente, lance cujo valor seja manifestamente inexequível.

**8.7.** Se ocorrer a desconexão do(a) Pregoeiro(a) no decorrer da etapa de lances e o SISTEMA eletrônico permanecer acessível as Licitantes, os lances continuarão sendo recebidos, sem prejuízo dos atos realizados.

**8.8.** No caso de a desconexão do(a) Pregoeiro(a) persistir por tempo superior a 10 (dez) minutos, a sessão do Pregão será suspensa automaticamente e terá reinício somente após comunicação expressa as participantes no portal eletrônico [**www.comprasnet.gov.br**](http://www.comprasnet.gov.br).

**8.9.** O encerramento da etapa de lances será decidido pelo(a) Pregoeiro(a), que informará, com antecedência de 01 (um) a 60 (sessenta) minutos, o prazo para início do **tempo de iminência**.

**8.10.** A etapa de lances da sessão pública será encerrada mediante aviso de fechamento iminente de lances, a critério do(a) Pregoeiro(a), emitido pelo SISTEMA eletrônico às Licitantes, após o que transcorrerá período de tempo de até 30 (trinta) minutos, aleatoriamente determinado pelo SISTEMA eletrônico, findo o qual será automaticamente encerrada a recepção de lances.

**9. DO BENEFÍCIO ÀS MICROEMPRESAS E EMPRESAS DE PEQUENO PORTE**

**9.1.** Após a fase de lances, se a proposta mais bem classificada não tiver sido apresentada por microempresa ou empresa de pequeno porte e houver proposta de microempresa ou empresa de pequeno porte que seja igual ou até 5% (cinco por cento) superior à proposta mais bem classificada, proceder-se-á da seguinte forma:

**9.1.1.** A microempresa ou a empresa de pequeno porte mais bem classificada poderá, no prazo de 5 (cinco) minutos, contados do envio da mensagem automática pelo SISTEMA, apresentar uma última oferta, obrigatoriamente inferior à proposta do primeiro colocado, situação em que, atendidas as exigências habilitatórias e observado o valor estimado para a contratação, será adjudicado em seu favor o objeto deste Pregão;

**9.1.2.** Não sendo vencedora a microempresa ou a empresa de pequeno porte mais bem classificada, na forma do subitem anterior, o SISTEMA, de forma automática, convocará os Licitantes remanescentes que porventura se enquadrem na situação descrita nesta condição, na ordem classificatória, para o exercício do mesmo direito;

**9.1.3.** No caso de equivalência dos valores apresentados pelas microempresas ou empresas de pequeno porte que se encontrem no intervalo estabelecido nesta condição, o SISTEMA fará sorteio eletrônico, definindo e convocando automaticamente a vencedora para o encaminhamento da oferta final do desempate.

**9.1.4**. O convocado que não apresentar proposta dentro do prazo de 5 (cinco) minutos, controlados pelo SISTEMA, decairá do direito previsto nos art. 44 e 45 da Lei Complementar nº 123/2006.

**9.1.5.** Na hipótese de não contratação nos termos previstos nesta condição, o procedimento licitatório prossegue com os demais Licitantes.

**10. DA NEGOCIAÇÃO**

**10.1.** O(a) Pregoeiro(a) poderá encaminhar contraproposta diretamente a Licitante que tenha apresentado o lance mais vantajoso, observado o critério de julgamento e o valor estimado para a contratação.

**10.2.** A negociação será realizada por meio do SISTEMA, podendo ser acompanhada pelas demais Licitantes.

**10.3.** Será vencedora a empresa que atender ao Edital e ofertar o **menor preço.**

**11. DOS CRITÉRIOS DE JULGAMENTO DAS PROPOSTAS**

**11.1.** O(a) Pregoeiro(a) anunciará a Licitante vencedora, imediatamente após o encerramento da etapa de lances da sessão pública ou, quando for o caso, após a negociação e decisão da mesma, acerca da aceitação do lance de menor valor.

**11.2.** Encerrada a etapa de lances, o(a) Pregoeiro(a) examinará a proposta de preços classificada em primeiro lugar quanto à compatibilidade do preço em relação ao estimado para contratação.

**11.3.** O item cujo preço total seja superior ao estimado para a contratação, constante no Critério de Julgamento e Relação/Descrição dos Produtos no Anexo I, não será(ão) aceito(s), e portanto, não será(ão) adjudicado(s).

**11.4.** A classificação das propostas será pelo critério de **MENOR PREÇO POR ITEM**, observado o **PREÇO UNITÁRIO DE REFERÊNCIA,** obtidos por meio de pesquisa de mercado.

**11.5.** Os **PREÇOS UNITÁRIOS DE REFERÊNCIA** serão utilizados na análise dos valores ofertados pela Licitante, para fins de aceitação ou não da proposta comercial.

**11.6.** Confirmada a aceitabilidade da proposta, o(a) Pregoeiro(a) divulgará o resultado do julgamento do preço, procedendo à verificação da habilitação da Licitante, conforme as disposições deste Edital e seus Anexos.

**11.7.** Se a proposta de preços não for classificada ou se a Licitante não atender às exigências habilitatórias, o(a) Pregoeiro(a) examinará a proposta de preços subsequente e, assim sucessivamente, na ordem de classificação, até a apuração de uma proposta de preços que atenda ao Edital, sendo a respectiva Licitante declarada vencedora e a ela adjudicado o objeto do certame.

**11.8.** Atendidas as especificações do Edital, estando habilitada a Licitante e tendo sido aceito o menor preço apurado, o(a) Pregoeiro(a) declarará a(s) empresa(s) vencedora(s) do(s) respectivo(s) item(ns).

**11.9.** Aindicação do lance vencedor, a classificação dos lances apresentados e demais informações relativas à sessão pública do Pregão Eletrônico constarão de ata divulgada no SISTEMA Eletrônico, sem prejuízo das demais formas de publicidade prevista na legislação pertinente.

**12. DA ACEITABILIDADE DA PROPOSTA**

**12.1. A Licitante vencedora deverá adequar sua proposta de preço ao último lance, CONTENDO APENAS DUAS CASAS DECIMAIS APÓS A VÍRGULA, conforme regras matemáticas, e conter ainda:**

**a)** As quantidades; discriminação dos produtos;**espécie/tipo e procedência (se for o caso); marca; valor unitário e total da proposta;**

**b)** A indicação e descrição detalhada das características técnicas do(s) produto(s) proposto(s) para o(s) respectivo(s)item(s) que compõe(m) o objeto desta licitação, em conformidade com os requisitos, especificações e condições estipuladas neste Edital, inclusive prazo de entrega, prazo de validade dos produtos e demais especificações que permitam aferir com precisão ao solicitado no Edital;

**c)** A razão social da proponente; endereço completo; telefone; fax e endereço eletrônico (e-mail), mencionando opcionalmente o banco, número da conta corrente e da agência no qual serão depositados os pagamentos se a Licitante se sagrar vencedora do certame;

**d)** Prazo de entrega e garantia dos produtos; prazo de validade da proposta, e prazo de pagamento, na forma descrita no item 14.12, donde caso a proposta não conste estas informações, serão considerados os prazos do Edital;

**e)** Caso a Licitante envie a sua proposta de preços, contendo mais de duas casas depois da vírgula, a Comissão Permanente de Licitação fará o arredondamento “para menos” (ex: R$ 12,578; será arredondado para R$ 12,57).

**12.1.1. Quanto à elaboração da proposta de preços, deve ser observado ainda que:**

**a)** Solicitação de trocas de produto(s) requerido pela vencedora será INDEFERIDA, devendo ser mantido o(s) produto(s) ofertado no Pregão;

**12.1.2. As propostas que atenderem aos requisitos do Edital e seus Anexos, caso existam erros, serão corrigidos pelo(a) Pregoeiro(a) na forma seguinte:**

**a)** Discrepância entre valor grafado em algarismos e por extenso: prevalecerá o valor por extenso;

**b)** Erro de transcrição das quantidades previstas no Edital: será mantido o preço unitário e corrigida a quantidade e o preço total;

**c)** Erro de multiplicação do preço unitário pela quantidade correspondente: será retificado, mantendo-se o preço unitário e a quantidade e corrigindo-se o preço total;

**d)** Erro de adição: será retificado, considerando-se as parcelas corretas e retificando-se a soma;

**e)** Item adjudicado, mas que não consta da proposta enviada quando solicitada pelo(a) Pregoeiro(a): será incluído o item, preservando as informações da proposta digital da empresa cadastrada no SISTEMA,adequando ao último lance ofertado e aceito pelo(a) Pregoeiro(a).

**12.2.** O valor total da proposta será ajustado pelo(a) Pregoeiro(a) em conformidade com os procedimentos acima;

**12.3.** A correção poderá ser realizada pelo Pregoeiro(a) por meio de carta de correção - Modelo 1, obedecendo aos critérios acima citados, a qual será encaminhada para a Licitante, que poderá contestar no prazo de até vinte e quatro horas contadas do respectivo envio, donde, caso não o faça, considerar-se-á aceita a correção realizada pelo(a) Pregoeiro(a).

**12.4.** ALicitante que abandonar o certame ou deixar de enviar a documentação indicada nesta condição será desclassificada e sujeitar-se-á às sanções previstas em Lei, bem como neste Edital.

**12.5.** O(a) Pregoeiro(a) examinará a proposta mais bem classificada quanto à compatibilidade do preço ofertado com o valor estimado e à compatibilidade da proposta com as especificações técnicas do objeto.

**12.6.** O(a) Pregoeiro(a) poderá solicitar parecer de técnicos pertencentes ao quadro de pessoal da SESAU/TO ou, ainda, de pessoas físicas ou jurídicas estranhas a ela, para orientar sua decisão.

**12.7**. Não se considerará qualquer oferta de vantagem não prevista neste Edital, inclusive financiamentos subsidiados ou a fundo perdido.

**12.8**. Não se admitirá proposta que apresente valores simbólicos, irrisórios ou de valor zero, incompatíveis com os preços de mercado, exceto quando se referirem a produtos e instalações de propriedade daLicitante, para os quais ela renuncie à parcela ou à totalidade de remuneração.

**12.9**. Para o ICMS relativo ao produto cotado, deverá ser utilizada alíquota interna de origem (art. 155, parágrafo 2º, inciso VII, alínea "b", da Constituição Federal), bem como, para emissão das respectivas Notas Fiscais;

**12.10.** Nas operações ou prestações internas, relativas à aquisição de mercadorias ou serviços por órgão da Administração Pública Estadual, suas Autarquias e Fundações, aLicitante deverá apresentar sua proposta deduzido o ICMS incidente na operação ou prestação, nos termos do Art. 2º, Inciso LXXX do Regulamento do ICMS, aprovado pelo Decreto 2.912 de 29 de dezembro de 2006, publicado no D.O.E. nº 2.318, de 02 de janeiro de 2007**;**

**12.11.** No(s) preço(s) proposto(s) já deverá(ão) estar inclusas todas as despesas e tributos.

**12.12. Independente de transcrição por parte daLicitante, obrigatoriamente as propostas terão:**

**a)** Oprazo de **validade da proposta**: nomínimo 120 (cento e vinte) dias corridos, contados da abertura da sessão inaugural;

**b)**O prazo de **entrega dos produtos**: deverá serfeitano máximoconforme tabela 4.4 do Termo de Referência, Anexo II;

**c)** O prazo de **pagamento**: até **30 (trinta) dias corridos**, contados da apresentação da Nota Fiscal/Fatura devidamente atestada, conforme item 14.3. do Termo de Referência;

**d)** O prazo de **garantia dos produtos**: devem ter a garantia conforme itens 3.4.1; 3.4.2;3.4.3; 3.4.4; 3.4.4; 3.4.5; deste Termo de Referência.

**13. DA HABILITAÇÃO**

**13.1.** A habilitação parcial das Licitantes será verificada por meio do SICAF e da **documentação complementar** exigida no **item 13.3**.

**13.2.**As **Licitantes** que não atenderem às exigências de habilitação parcial no SICAF deverão apresentar documentos que supram tais exigências, **constantes dos artigos 28 a 31 da Lei Federal nº 8.666/1993**, no que couber.

**13.3.** Após solicitação do(a) Pregoeiro(a), as Licitantes que tiverem seus preços aceitos **deverão apresentar a seguinte documentação complementar:**

a) Apresentar atestado(s) de capacidade técnica, fornecido por pessoa jurídica de direito público ou privado, comprovando a aptidão da empresa quanto ao fornecimento dos produtos, similares em quantidades e características, com o objeto desta licitação;

b) Alvará Sanitário do estabelecimento, dentro do prazo de validade, expedida pela Vigilância Sanitária do Estado ou do Município onde estiver instalado;

c) Autorização para o funcionamento, expedida pela Agência Nacional de Vigilância Sanitária, ou cópia do comprovante de isenção do registro, quando for o caso;

d) Registro ou prova de isenção de registro dos produtos/materiais objeto deste procedimento licitatório, nos moldes estabelecidos pelo Ministério da Saúde;

e) Apresentar documento expedido pela empresa fabricante (titular do registro do equipamento no Ministério da Saúde), ou distribuidor credenciado do Brasil, que comprove que o licitante está autorizado a comercializar os produtos da referida empresa fabricante no mercado brasileiro (e participar do procedimento licitatório em questão);

f) Certidão Negativa de Débitos Trabalhistas (CNDT), para comprovar a inexistência de débitos inadimplidos perante a Justiça do Trabalho;

g) Apresentar comprovação da boa situação financeira da Licitante, aferida com base nos índices de Liquidez Geral (LG), Solvência Geral (SG) E Liquidez Corrente (LC) igual ou maiores que 01 (um), automaticamente pelo SICAF;

h) As empresas que apresentarem resultado inferior a 01 (um) em qualquer dos índices referidos na alínea anterior deverão comprovar o capital mínimo ou valor do patrimônio liquido de 5% do valor estimado da contratação, devendo a comprovação ser feita relativamente à data da apresentação da proposta de preços, na forma da lei, de acordo com os §§ 2º e 3º do artigo 31 da Lei nº. 8.666/93.

**13.4. Do envio dos documentos de habilitação e proposta atualizada com o último lance:**

**13.4.1.**As empresas vencedoras serão convocadas para enviar a proposta atualizada com o último lance, **no prazo de 02 (duas) horas, em arquivo único**via sistema que deverá conter: razão social; número do CNPJ; endereço completo; telefone; fax; e-mail; banco; agência; conta-corrente, descrição detalhada do produto; marca; fabricante; procedência; espécie, se for o caso; tipo/modelo, se for o caso; unidade; quantidade; valor unitário; valor total; valor global da proposta; prazo de garantia; prazo de entrega dos produtos; prazo de validade da proposta; prazo de pagamento, além da documentação constante do **item 13;**

**13.4.2.**Excepcionalmente, com prévia autorização do Pregoeiro(a), a Licitante poderá encaminhar a proposta e os documentos de habilitação, ambos assinados e digitalizados, para o e-mail [**superintendencia.licitacao@saude.to.gov.br**](mailto:superintendencia.licitacao@saude.to.gov.br), quando comprovada inviabilidade ou dificuldade de envio ou recebimento pelo Sistema Eletrônico, sendo que neste caso em momento posterior será providenciado o uso da funcionalidade “Convocar Anexo”, de forma que a documentação seja inserida no Sistema, e assim fique à disposição das demais Licitantes;

**13.4.3.** Os documentos remetidos nas formas dos subitens acima descritos poderão ser solicitados em original ou por cópia autenticada a qualquer momento, em prazo a ser estabelecido pelo(a) Pregoeiro(a);

**13.4.4.** Os originais ou cópias autenticadas, caso sejam solicitados, deverão ser encaminhados ao **protocolo geral** daSecretaria de Estado da Saúde, aos cuidados da Superintendência de Compra e Central de Licitação, no endereço descrito no preâmbulo deste Edital;

**13.4.5.** As empresas que desejarem poderão protocolar diretamente os seus documentos de habilitação e proposta atualizada com o último lance, em original, no **protocolo geral** da Secretaria de Saúde, desde que sejam no **prazo máximo de 02 (duas) horas**, contada da notificação do(a) Pregoeiro(a), ficando neste caso, dispensada a apresentação destes, na forma prevista no item **13.4.1.**

**13.5.** Será aberto processo administrativo para os fins de aplicação de sanção a empresa que não enviar a documentação exigida no Edital, ou que ficar inabilitada por não cumprir com os termos doEdital, bem como por prestar declaração falsa, já que quando do cadastramento da proposta, DECLARA que cumpre com os requisitos de habilitação do Edital.

**13.6.**O(a) Pregoeiro(a) não se responsabilizará por documentos extraviados, nem os que chegarem fora do prazo estabelecido, ocasião em que a Licitante será inabilitada, sendo convocadas as Licitantes subsequentes em ordem de classificação, se for o caso.

**13.7. Disposições gerais acerca dos documentos de habilitação**

**a)** O(a) Pregoeiro(a) poderá consultar portais eletrônicos oficiais de órgãos e entidades emissores de certidões para verificar as condições de habilitação das Licitantes.

**b)** Caso a data de validade de alguma certidão constante do SICAF esteja vencida, a Licitante deverá apresentar a certidão regularizada juntamente com o SICAF.

**c)** Caso algum dos documentos de habilitação venha a perder a validade no curso da licitação, o(a) Pregoeiro(a) poderá, conforme lhe faculta o § 3º do art. 43 da Lei n.º 8.666/93, efetuar consulta ao órgão responsável pela emissão do documento, para verificação de sua regularidade.

**d)** Ainda que apresente o SICAF, a Licitante deverá apresentar os demais documentos relacionados no item **13.3** deste Edital.

**e)** Os documentos exigidos para habilitação poderão ser apresentados em original ou por qualquer processo de cópia autenticada por cartório competente, ou por servidor da Administração, ou ainda em publicação feita em veículo de imprensa oficial.

**f)** Para fins de habilitação, a verificação pelo órgão promotor do certame nos portais eletrônicos oficiais de órgãos e entidades emissores de certidões constitui meio legal de prova, caso a Comissão de Licitação julgue conveniente.

**g)** A Administração não se responsabilizará pela eventual indisponibilidade dos meios eletrônicos, no momento da verificação. Ocorrendo essa indisponibilidade e não sendo apresentados os documentos alcançados pela verificação, aLicitante será inabilitada.

**h)** O não atendimento a qualquer das condições previstas no item 15 e seus subitens provocará a inabilitação daLicitante vencedora.

**i)** Sob pena de inabilitação, os documentos encaminhados deverão estar em nome daLicitante, com indicação do número de inscrição no CNPJ.

**j)** Todos os documentos emitidos em língua estrangeira deverão ser entregues acompanhados da tradução para língua portuguesa, efetuada por tradutor juramentado, e também devidamente consularizados ou registrados no cartório de títulos e documentos.

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

**l)**A Microempresa ou Empresa de Pequeno Porte deverá apresentar toda a documentação relativa à comprovação da regularidade fiscal, donde havendo alguma restrição na comprovação de regularidade fiscal, será assegurado o prazo de 5 (cinco) dias úteis, cujo termo inicial corresponderá ao momento em que a proponente for declarada vencedora do certame, prorrogáveis por igual período, a critério da Administração, para a regularização da documentação, pagamento ou parcelamento do débito, emissão de eventuais certidões negativas ou positivas com efeito de certidão negativa.

**m)** A não regularização da documentação, no prazo previsto na alínea anterior, implicará decadência do direito à contratação, sem prejuízo das sanções previstas neste Edital, e facultará ao(a) Pregoeiro(a) convocar as Licitantes remanescentes, na ordem de classificação.

**n)** A comprovação da regularidade fiscal deverá ser efetuada mediante a apresentação das competentes certidões negativa de débito, ou positiva com efeito de negativa, vigentes.

**o)** A não regularização da documentação, no prazo deste item, implicará a decadência do direito à contratação, sem prejuízo das sanções previstas neste Edital, e facultará ao(a) Pregoeiro(a) convocar asLicitantes remanescentes, na ordem de classificação.

**p)** Se aLicitante não atender as exigências de habilitação, o(a) Pregoeiro(a) examinará as documentações subsequentes, na ordem classificatória, que atenda tais exigências.

**q)** Não serão aceitos documentos com a vigência vencida, ou qualquer tipo de protocolo, exceto se o Edital permitir.

**r)** Constatado o atendimento às exigências fixadas neste Edital, aLicitante será declarada vencedora.

**s)** O atestado de capacidade técnica deverá estar emitido em nome e com CNPJ/MF da matriz e/ou da(s) filial(is) da Licitante.

**t) Na fase de habilitação haverá consulta ao Cadastro Nacional de Empresas Inidôneas e Suspensas (CEIS) e ao Cadastro Nacional de Condenadas por Ato de Improbidade Administrativa (CNCIA).**

**14. DOS RECURSOS**

**14.1.** Declarado a vencedora, o(a) Pregoeiro(a) abrirá prazo de 30 (trinta) minutos, durante o qual qualquer Licitante poderá, de forma imediata e motivada, em campo próprio do SISTEMA, manifestar sua intenção de recurso.

**14.2.** A falta de manifestação no prazo estabelecido autoriza o(a) Pregoeiro(a) a adjudicar o objeto aLicitante vencedora.

**14.3.**O(a) Pregoeiro(a)examinará a intenção de recurso, aceitando-a ou, motivadamente, rejeitando-a, em campo próprio do SISTEMA.

**14.4.**ALicitante que tiver sua intenção de recurso aceita deverá registrar as razões do recurso, em campo próprio do SISTEMA, no prazo de 3 (três) dias, ficando as demais Licitantes, desde logo, intimadas a apresentar contrarrazões, também via SISTEMA, em igual prazo, que começará a correr do término do prazo do recorrente.

**14.5.** Para justificar sua intenção de recorrer e fundamentar suas razões ou contrarrazões de recurso, aLicitante interessada poderá solicitar vista dos autos a partir do encerramento da fase de lances.

**14.6.** As intenções de recurso não admitidas e os recursos rejeitados pelo(a) Pregoeiro(a) serão apreciados pela autoridade competente.

**14.7.** O acolhimento do recurso implicará a invalidação apenas dos atos insuscetíveis de aproveitamento.

**15. DA ADJUDICAÇÃO E DA HOMOLOGAÇÃO**

**15.1.** O objeto deste Pregão será adjudicado pelo(a) Pregoeiro(a), salvo quando houver recurso, hipótese em que a adjudicação caberá à autoridade competente para homologação.

**15.2.** O objeto deste Pregão será adjudicado aLicitante vencedora.

**15.3.** A homologação deste Pregão compete ao Secretário de Estado da Saúde/TO ou, na sua ausência, ao Subsecretário de Estado da Saúde/TO.

**16. DA ATA DE REGISTRO DE PREÇOS**

**16.1. Da Formalização da Ata de Registro de Preços (DEC. EST. Nº. 5.344/2015):**

**16.1.1.** A SESAU/TO convocará a primeiraLicitante classificada e, se for o caso, as demais classificadas que aceitarem fornecer pelo preço da primeira, obedecida à ordem de classificação e aos quantitativos propostos, para assinatura da Ata de Registro de Preço;

**16.1.2.** Quando convocada a primeira Licitante classificada e, se for o caso, as demais classificadas que aceitarem fornecer pelo preço do primeiro, obedecida à ordem de classificação, deverá comprovar as mesmas condições de habilitação consignadas no edital, as quais deverão ser mantidas pela licitante durante a vigência da Ata de Registro de Preços;

**16.1.3.** A SESAU/TO convocará formalmente, via telefone e/ou e-mail, a Licitante vencedora para, no prazo de 02 (dois) dias úteis, informando o local, a data e o horário, a assinatura da Ata de Registro de Preços;

**16.1.4.** O prazo para que a Licitante vencedora compareça, após ser convocada, poderá ser prorrogado, uma única vez, por igual período, desde que ocorra motivo justificado e aceito pela SESAU/TO;

**16.1.5.** No caso de a Licitante vencedora, após convocada, não comparecer ou se recusar a assinar a Ata de Registro de Preços, sem prejuízo das sanções previstas neste Edital e seus anexos, o(a) Pregoeiro(a) poderá, mantida a ordem de classificação, negociar com aLicitante seguinte antes de efetuar seu registro;

**16.1.6.** A SESAU/TO poderá ainda, encaminhar, por e-mail, a Ata de Registro de Preços para que seja assinada por pessoa legalmente autorizada a firmar compromissos em nome da empresa;

**16.1.7.** Caso a SESAU/TO opte por enviar a Ata na forma do item acima (16.1.6), a Adjudicada deverá prover sua assinatura e devolução, de forma digital (escaneada), através de seu e-mail (da empresa), no prazo máximo de 48 (quarenta e oito horas), ficando, neste caso dispensado o envio da via original.

**16.1.8.** A devolução da Ata deverá ser, obrigatoriamente, no e-mail do(a) Pregoeiro(a) indicado no Preâmbulo do Edital.

**16.1.9.** A SESAU/TO, julgando necessário, poderá notificar a adjudicada que providencie a devolução da Ata original devidamente assinada no prazo de até 48 (quarenta e oito) horas,ficando, neste caso dispensado o envio da via original, observado o item 16.1.5.

**16.1.10.** Em qualquer das situações previstas nos subitens antecedentes que tratam da assinatura da Ata, a Licitante que não os atender, decaíra do direito de registro, ocasião em que a SESAU/TO convocará as Licitantes remanescentes obedecendo à ordem de classificação, sem prejuízo das sanções previstas em Lei;

**16.1.11.** Publicada na Imprensa Oficial, a Ata de Registro de Preço terá efeito de compromisso de fornecimento;

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

**16.2.Da Vigência da Ata de Registro de Preços (DEC. EST. Nº. 5.344/2015):**

**16.2.1.** A vigência da Ata de Registro de Preços proveniente deste Pregão será de 12 (doze) meses, contados da data de sua publicação no Diário Oficial do Estado.

**16.3.Da Participação e Adesão ao Registro de Preços (DEC. EST. Nº. 5.344/2015):**

**16.3.1.** A Secretaria de Estado da Saúde do Estado do Tocantins (SESAU/TO) 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;

**16.3.2.** Desde que devidamente justificada a vantagem, a Ata de Registro de Preços, durante sua vigência, pode ser utilizada por qualquer órgão ou entidade da Administração Pública que não tenha participado do certame licitatório, mediante anuência da SESAU/TO;

**16.3.3.** Cabe ao fornecedor beneficiário da Ata de Registro de Preços, observadas as condições nela estabelecidas, optar pela aceitação ou não do fornecimento decorrente de adesão, desde que não prejudique as obrigações presentes e futuras resultantes da ata, assumidas com a SESAU/TO e órgãos participantes;

**16.3.4.** As aquisições ou contratações adicionais referenciadas **no item 16.3.2** não poderão exceder, por órgão ou entidade, a 100% (cem por cento) dos quantitativos dos itens deste Edital e registrados na Ata de Registro de Preços para a SESAU/TO e órgãos participantes;

**16.3.5.** O total de utilização de cada item não pode exceder ao quíntuplo do quantitativo inicialmente registrado, independentemente do número de órgãos não participantes que aderirem;

**16.3.6.** Após a autorização da SESAU/TO, o órgão não participante deve efetivar a aquisição ou contratação solicitada em até 90 (noventa) dias, observado o prazo de vigência da ata;

**16.3.7.**Compete ao órgão não participante os atos relativos à cobrança do cumprimento pelo fornecedor das obrigações contratualmente assumidas e a aplicação, observados a ampla defesa e o contraditório, de eventuais penalidades decorrentes do descumprimento de cláusulas contratuais, em relação às suas próprias contratações, informando as ocorrências ao órgão gerenciador;

**16.3.8.** A concessão de adesão se dará pela ordem de registro e na razão dos respectivos limites de fornecimento registrados na Ata;

**16.3.9.** Eventuais dúvidas acerca da adesão serão elucidadas conforme o Decreto Estadual nº. 5.344/2015, e subsidiariamente o Decreto Federal nº 7.892/2013.

**16.4.Da Administração da Ata de Registro de Preços (DEC. EST. Nº. 5.344/2015):**

**16.4.1.** A SESAU/TO é 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.

**16.4.2.** A convocação do fornecedor beneficiário pelo contratante será formalizada e conterá o endereço e o prazo máximo em que deverá comparecer para retirar o respectivo pedido.

**16.4.3**. O fornecedor beneficiário convocado na forma da condição anterior que não comparecer, não retirar o 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.

**16.4.4.** Quando comprovada a hipótese acima, a SESAU/TO poderá indicar o próximo fornecedor ao qual será destinado o pedido, sem prejuízo da abertura de processo administrativo para aplicação de sanções.

**16.5. Do Controle e das Alterações de Preços (DEC. EST. Nº. 5.344/2015):**

**16.5.1.** Os preços registrados poderão ser revistos em decorrência de eventual redução dos preços praticados no mercado ou de fato que eleve os custos dos serviços ou bens registrados, cabendo a SESAU/TO promover as negociações junto aos fornecedores, observadas as disposições contidas na alínea “d” do inciso II do caput do artigo 65 da Lei Federal 8.666/1993.

**16.5.2.** Nas hipóteses de alteração de preços registrados em ata, será observado o disposto nos artigos 18 e 19 do Decreto Estadual nº 5.344 de 30 de novembro de 2015.

**16.6.Do Cancelamento do Registro de Preços (DEC. EST. Nº. 5.344/2015):**

**16.6.1. O fornecedor beneficiário terá seu registro de preços cancelado na Ata, por intermédio de processo administrativo específico, assegurado o contraditório e a ampla defesa:**

**16.6.1.1.**A pedido, quando:

a) comprovar estar impossibilitado de cumprir as exigências da Ata, por ocorrência de casos fortuitos ou de força maior;

b) 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, desde que a comunicação ocorra antes do pedido de fornecimento.

**16.6.1.2.**Por iniciativa da SESAU/TO, quando o fornecedor:

a) não aceitar reduzir o preço registrado, quando estes tornarem superiores aos praticados no mercado;

b) perder qualquer condição de habilitação técnica exigida no processo licitatório;

c) por razões de interesse público, devidamente motivadas e justificadas por decurso do prazo de vigência, ou quando não restarem fornecedores registrados;

d) não cumprir as obrigações decorrentes da Ata de Registro de Preços;

e) não comparecer ou se recusar a retirar, no prazo estabelecido, os pedidos decorrentes da Ata de Reg. de Preços;

**16.6.1.3.** Quando caracterizada qualquer hipótese de inexecução total ou parcial das condições estabelecidas na Ata de Registro de Preços ou nos pedidos dela decorrentes;

**16.6.1.4.** Em quaisquer hipóteses acima, concluído o processo, a SESAU/TO fará o devido apostilamento na Ata de Registro de Preços e informará ao fornecedor beneficiário e aos demais fornecedores a nova ordem de registro.

**17. DO PAGAMENTO**

**17.1.** O prazo previsto para pagamento será de até **30 (trinta) dias corridos**, contados da apresentação da Nota Fiscal/Fatura, devidamente atestada.

**17.2.** No ato do pagamento será comprovada a manutenção das condições iniciais de habilitação quanto à situação de regularidade fiscal e trabalhista da empresa.

**17.3.** No caso de incorreção nos documentos apresentados, inclusive na nota fiscal/fatura, serão os mesmos restituídos à contratada para as correções necessárias, não respondendo o contratante por quaisquer encargos resultantes de atrasos na liquidação dos pagamentos correspondentes.

**17.4.** Os preços são fixos e irreajustáveis, exceto nas hipóteses decorrentes e devidamente comprovadas das situações previstas no art. 65 da Lei nº 8.666/1993.

**17.5.**No caso de atraso de pagamento, desde que a CONTRATADA não tenha concorrido de alguma forma para tanto, serão devidos pela CONTRATANTE, encargos moratórios à taxa nominal de 6% a.a. (seis por cento ao ano), capitalizados diariamente em regime de juros simples.

**17.6.** O valor dos encargos será calculado pela fórmula: EM = I x N x VP, onde: EM = Encargos moratórios devidos; N = Números de dias entre a data prevista para o pagamento e a do efetivo pagamento; I = Índice de compensação financeira = 0,00016438; e VP = Valor da prestação em atraso.

**17.7.** Os pagamentos não serão efetuados através de boletos bancários, sendo a garantia do referido pagamento a própria Nota de Empenho.

**18. DO CONTRATO E CONDIÇÕES PARA A CONTRATAÇÃO**

**18.1.**A duração do contrato ficará adstrita à vigência dos respectivos créditos orçamentários.

**18.2.** Homologado o Pregão, aLicitante será convocada de acordo com a necessidade da Administração para, no prazo de 05 (cinco) dias úteis, retirar a(s) Nota(s) de Empenho(s) ou assinar o contrato, podendo este prazo ser prorrogado, a critério da Administração, por igual período e por uma vez, desde que ocorra motivo justificado.

**18.3.** Quando a empresa adjudicatária, após convocada, recusar-se a retirar a “Nota de Empenho”, não apresentar situação fiscal regular, não assinar o contrato, negar ou retardar a entrega do(s) produto(s) objeto deste Pregão, a SESAU/TO convocará formalmente as Licitantes remanescentes na ordem de classificação do certame para contratar com a Administração.

**18.4.** Cometendo a adjudicatária uma das situações previstas acima, sem motivo justo e não acatado pela SESAU/TO, ficará caracterizado descumprimento total da obrigação assumida, estando à empresa sujeita às penalidades previstas em Lei.

**18.5.** A sujeição à penalidade prevista no subitem anterior não se aplica àsLicitantes remanescentes que se negarem a aceitar a contratação nos mesmos termos propostos a primeira adjudicatária.

**19. DAS SANÇÕES ADMINISTRATIVAS**

**19.1.** A Licitante será sancionada com o impedimento de licitar e contratar com a Administração Pública Direta e Indireta da União, dos Estados, do Distrito Federal e dos Municípios e será descredenciada no SICAF, pelo prazo de até 5 (cinco) anos, sem prejuízo de multa de até 30% (trinta por cento) do valor contratado e demais cominações legais, nos seguintes casos:

**a)** cometer fraude fiscal;

**b)** apresentar documento falso;

**c)** fizer declaração falsa;

**d)** comportar-se de modo inidôneo;

**e)** deixar de entregar a documentação exigida no certame;

**f)** não mantiver a proposta;

**g)** fraudar ou retardar de qualquer forma a execução do contrato;

**h)** não cumprir com a execução do contrato;

**i)** descumprir as demais exigências deste Edital e seus Anexos.

**19.2.** Para os fins deste item, reputar-se-ão inidôneos atos como os descritos nosarts. 90, 92, 93, 94, 95 e 96 da Lei nº 8.666/93.

**19.3.** Para os fins do item 20.2, a cada dia de atraso será cobrado 1% (umpor cento) de multa até o limite de 30% (trinta por cento), ocasião em que será rescindido unilateralmente o contrato, sendo convocadas as Licitantes remanescentes obedecendo à ordem de classificação, para contratar com a Administração, sem prejuízo das demais sanções previstas no artigo 7º da Lei Federal nº. 10.520/2002 e artigos de 81 a 88 da Lei 8666/93.

**19.4.** A multa, eventualmente imposta à Contratada, será descontada da fatura a que fizer jus, acrescida de juros moratórios de 1% (um por cento) ao mês. Caso a Contratada não tenha nenhum valor a receber do Estado, ser-lhe-á concedido o prazo de 05 (cinco) dia úteis, contados de sua intimação, para efetuar o pagamento da multa. Após esse prazo, não sendo efetuado o pagamento, seus dados serão encaminhados ao órgão competente para que seja inscrita na divida ativa, podendo, ainda a Administração proceder à cobrança judicial da multa.

**19.5.** A multa será aplicada, após o julgamento da defesa apresentada pela Contratada no prazo de até 05 (cinco) dias úteis contados da data de sua notificação. Decaído este prazo, sem manifestação da Contratada, a Contratante aplicará e executará automaticamente a multa.

**19.6.** Para julgamento da defesa apresentada pela Contratada ou aplicação da multa, fica facultada da área responsável consultar a Superintendência de Assuntos Jurídicos da SESAU/TO.

**19.7.** As multas previstas nesta seção não eximem a adjudicatária ou Contratada da reparação dos eventuais danos, perdas ou prejuízos que seu ato punível venha causar à Administração ou a terceiros.

**19.8. Poderá haver ainda, pena de:**

**a) Advertência** quando se tratar de infração leve, a juízo da fiscalização, no caso de descumprimento das obrigações e responsabilidades assumidas no contrato, ou ainda, no caso de outras ocorrências que possam acarretar transtornos ao desenvolvimento dos serviços da contratante, desde que não caiba a aplicação de sanção mais grave;

**b) Suspensão** temporária de participar em licitação e impedimento de contratar com a Administração Pública Direta e Indireta da União, dos Estados, do Distrito Federal e dos Municípios, pelo prazo não superior a 05 (cinco) anos;

**c) Declaração de inidoneidade** para licitar ou contratar com a Administração Pública Direta e Indireta da União, dos Estados, do Distrito Federal e dos Municípios enquanto perdurarem os motivos que determinaram sua punição ou até que seja promovida a sua reabilitação perante a própria Autoridade que aplicou a penalidade, que será concedida sempre que o contratado ressarcir a Administração pelos prejuízos resultantes e após decorrido o prazo da sanção aplicada com base na alínea anterior.

**19.9.** As sanções são independentes e a aplicação de uma não exclui a das outras.

**19.10.** Todas as sanções poderão, a critério da SESAU/TO, tramitar nos autos que correm o procedimento licitatório.

**19.11. Da instauração do procedimento administrativo para aplicação da sanção:**

**a)** A empresa que descumprir o Edital será convocada por meio do SICAF (via chat) durante a realização do Pregão para que apresente sua defesa no prazo de até 05 (cinco) dias úteis contados da data de notificação do(a) Pregoeiro(a), sendo excluído o dia de início e incluído o último;

**b)** A SESAU/TO não se responsabiliza pela inobservância da convocação pela Licitante realizada por meio do SISTEMA;

**c)** A critério da SESAU/TO, a convocação poderá ser realizada pelo e-mail da Licitante.

**d)** A empresa, caso deseje, deve apresentar sua defesa através do e-mail do(a) Pregoeiro(a) ou protocolar diretamente na Protocolo Geral da Secretaria de Estado da Saúde;

**e)** Concluído o prazo estabelecido no item 19.11. “a”, os autos seguirão devidamente instruídos para prolação da decisão pela Autoridade Competente;

**f)** Da decisão caberá recurso, na forma da Lei.

**g)** Na contagem dos prazos, exclui-se o dia de início e inclui-se o último.

**20. DAS DISPOSIÇÕES GERAIS**

**20.1.** Ao Secretário da Saúde compete anular este Pregão de ofício, por ilegalidade, ou por provocação de qualquer pessoa, e cancelá-lo ou revogá-lo todo ou em parte, por considerá-lo inoportuno, inconsistente ou inconveniente diante de fato superveniente, mediante ato escrito e fundamentado.

**20.2**. AsLicitantes não terão direito à indenização em decorrência de revogação ou anulação do procedimento licitatório, ressalvado o direito a ampla defesa e o contraditório.

**20.3.** É facultado ao(a) Pregoeiro(a) ou à autoridade superior, em qualquer fase deste Pregão, promover diligência destinada a esclarecer ou completar a instrução do processo, vedada a inclusão posterior de informação ou de documentos que deveriam ter sido apresentados para fins de classificação e habilitação.

**20.4.** No julgamento das propostas e na fase de habilitação, o(a) Pregoeiro(a) 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.

**20.5**. Caso os prazos definidos neste Edital não estejam expressamente indicados na proposta, eles serão considerados como aceitos para efeito de julgamento deste Pregão.

**20.6.** Os documentos eletrônicos produzidos com a utilização de processo de certificação disponibilizada pela ICP-Brasil, nos termos da Medida Provisória nº 2.200-2, de 24 de agosto de 2001, serão recebidos e presumidos verdadeiros em relação aos signatários, dispensando-se o envio de documentos originais e cópias autenticadas em papel.

**20.7**. Aplicam-se às cooperativas enquadradas na situação do art. 34 da Lei nº 11.488, de 15 de junho de 2007, todas as disposições relativas às Microempresas e Empresas de Pequeno Porte.

**20.8**. Em caso de divergência entre normas infralegais e as contidas neste Edital, prevalecerão às últimas, exceto em caso de normas editadas pelo Governo do Estado e Federal.

**20.9.** Não serão aceitos documentos com a vigência vencida, exceto se, e nos casos que oEdital permitir;

**20.10.** A participação neste Pregão implica, automaticamente, na aceitação integral dos termos deste Edital, seus Anexos, leis e normas aplicáveis;

**20.11.** Este Pregão poderá ter a data de abertura da sessão pública transferida por conveniência da SESAU/TO, sem prejuízo do disposto no §4º do art.17 do Decreto Federal nº 5.450/2005.

**20.12.** Este Edital é instrumento de adesão, donde todos que participem estão automaticamente de acordo com suas condições.

**20.13.** AContratada não poderá subcontratar o objeto em parte, sem a expressa anuência da Contratante.

**20.14.** Não serão aceitos “protocolos de entrega” ou “solicitação de documentos” em substituição aos documentos requeridos no presente Edital e seus Anexos, salvo nos casos expressamente permitidos.

**20.15.** Na contagem dos prazos, exclui-se o dia de início inclui-se o último.

**21. DO FORO**

**21.1**. Para dirimir as questões relativas ao presente Edital, elege-se como foro competente o da comarca de Palmas - TO, com exclusão de qualquer outro.

Palmas, 23 de agosto de 2016.

**Kássia Divina Pinheiro Barbosa Koelln**

Presidente da Comissão Permanente de Licitação

**ANEXO I**

**Critério de Julgamento e Relação/Descrição dos Produtos**

**01. Do critério de julgamento (lembretes importantes):**

a) Será vencedora a Licitante que atender as exigências do Edital e apresentar o **menor preço unitário por item;**

b) A proposta deverá conter apenas duas casas decimais após a vírgula;

**02. Da Relação/Descrição dos produtos:**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **ITEM** | **DESCRIÇÃO** | **UND** | **QTD** | **VALOR UNITÁRIO**  **R$** | **VALOR TOTAL**  **R$** |
| 1 | **PRODUTO:** CARTÃO ANTI IGG-C3D.  **ESPECIFICAÇÃO:** DEVE APRESENTAR SORO ANTIGLOBULINA HUMANA POLIESPECIFICA ANTI-IGG+FRAÇÕES DO COMPLEMENTO, DESTINADOS A PESQUISA E IDENTIFICAÇÃO DE ANTICORPOS ANTI-ERITROCITARIOS IRREGULARES, TITULAÇÃO DE ANTICORPOS, TESTE DIRETO DA ANTIGLOBULINA HUMANA E PROVA DE COMPATIBILIDADE SANGUÍNEA, ESTÁVEIS POR NO MÍNIMO 6 MESES COM TEMPERATURA DE ARMAZENAMENTO ENTRE 15 E 25 ºC, O CARTÃO REAGENTE POLIESPECÍFICO AGH (ANTI-IGG DE COELHO E ANTI-C3D MONOCLONAL SUSPENSO NO GEL. DEVE APRESENTAR AGLUTINAÇÃO COM HEMÁCIAS SENSIBILIZADAS COM ANTICORPOS IRREGULARES. FORMA DE APRESENTAÇÃO: DE 06 A 08 MICROTUBOS DISPOSTOS EM UM SUPORTE NA FORMA DE CARTÃO ,O LACRE DE ALUMÍNIO NÃO DEVE ESTAR DANIFICADO, O MICROTUBO NÃO DEVE ESTAR RESSECADO OU COM BOLHAS DE AR. O CARTÃO DEVE VIR ACOMPANHADO DE CERTIFICADO DE ANALISE. RÓTULO DEVERA CONTER TODAS AS INFORMAÇÕES (EM PORTUGUÊS) EXIGIDAS PELO CÓDIGO DO CONSUMIDOR E ANVISA (IDEM PARA BULA E EMBALAGEM). APRESENTAÇÃO: CAIXA COM NO MÍNIMO 12 CARTÕES.**DEVE SER DA MESMA MARCA E PROCEDÊNCIA DAS HEMÁCIAS UTILIZADAS PARA PESQUISA E IDENTIFICAÇÃO DE ANTICORPOS IRREGULARES.**  **CONDIÇÕES IDEAIS PARA OS EQUIPAMENTOS E INSTRUMENTOS EM COMODATO:** INCUBADORA A 37°C COMPATÍVEL COM KIT; CENTRÍFUGA PARA CARTÕES COMPATÍVEL COM O KIT; DISPENSER COM VOLUMES VARIÁVEIS DE 500 E 1000 µL OU COMPATÍVEL COM O KIT; PIPETA COMPATÍVEIS COM OS REAGENTES. AS PIPETAS DEVERÃO VIR ACOMPANHADAS DAS PONTEIRAS PLÁSTICA PARA MICROPIPETAGEM CUJO VOLUME DEVE SER COMPATÍVEL ENTRE SI E OS EQUIPAMENTOS E DEVERÃO SER ENTREGUES MENSALMENTE EM QUANTIDADE SUFICIENTE PARA ATENDER A ROTINA; ESTAÇÕES DE TRABALHO PARA CARTÕES E TUBOS, COMPATÍVEIS COM OS EQUIPAMENTOS E OS REAGENTES, CONFORME QUANTITATIVO ESPECIFICADO NO ITEM 8.1. | Cartões | 17.280 | 15,82 | 273.369,60 |
| 2 | **PRODUTO:** CARTÃO NEUTRO PARA TESTE ENZIMÁTICO E AGLUTININAS FRIAS.  **ESPECIFICAÇÃO:** CARTÃO PARA A PESQUISA E IDENTIFICAÇÃO DE ANTICORPOS ANTI-ERITROCITARIOS IRREGULARES, TITULAÇÃO DE ANTICORPOS E PROVA DE COMPATIBILIDADE. DEVE APRESENTAR AGLUTINAÇÃO COM HEMÁCIAS SENSIBILIZADAS COM ANTICORPOS IRREGULARES PARA DETECÇÃO DE ANTI REATIVOS EM SALINO E ENZIMA. O LACRE DE ALUMÍNIO NÃO DEVE ESTAR DANIFICADO, O MICRO TUBO NÃO DEVE ESTAR RESSECADO OU COM BOLHAS DE AR. O CARTÃO DEVE VIR ACOMPANHADO DE CERTIFICADO DE ANALISE. ROTULO DEVERA CONTER TODAS AS INFORMAÇÕES (EM PORTUGUÊS) EXIGIDAS PELO CÓDIGO DO CONSUMIDOR E ANVISA, (IDEM PARA BULA E EMBALAGEM). FORMA DE APRESENTAÇÃO: 06 A 08 MICROTUBOS DISPOSTOS EM UM SUPORTE NA FORMA DE CARTÃO. APRESENTAÇÃO: CAIXA COM NO MÍNIMO 12 CARTÕES, COM PRAZO DE VALIDADEIGUAL OU SUPERIOR A 08 MESES **DEVE SER DA MESMA MARCA E PROCEDÊNCIA DAS HEMÁCIAS UTILIZADAS PARA PESQUISA E IDENTIFICAÇÃO DE ANTICORPOS IRREGULARES.**  **CONDIÇÕES IDEAIS PARA OS EQUIPAMENTOS E INSTRUMENTOS EM COMODATO:** INCUBADORA A 37°C COMPATÍVEL COM KIT; CENTRÍFUGA PARA CARTÕES COMPATÍVEL COM O KIT; DISPENSER COM VOLUMES VARIÁVEIS DE 500 E 1000 µL OU COMPATÍVEL COM O KIT; PIPETA COMPATÍVEIS COM OS REAGENTES. AS PIPETAS DEVERÃO VIR ACOMPANHADAS DAS PONTEIRAS PLÁSTICA PARA MICROPIPETAGEM CUJO VOLUME DEVE SER COMPATÍVEL ENTRE SI E OS EQUIPAMENTOS E DEVERÃO SER ENTREGUES MENSALMENTE EM QUANTIDADE SUFICIENTE PARA ATENDER A ROTINA; ESTAÇÕES DE TRABALHO PARA CARTÕES E TUBOS, COMPATÍVEIS COM OS EQUIPAMENTOS E OS REAGENTES, CONFORME QUANTITATIVO ESPECIFICADO NO ITEM 8.1. | Cartões | 1.152 | 13,35 | 15.379,20 |
| 3 | **PRODUTO:** CARTÃO P/ FENOTIPAGEM ERITROCITÁRIA DOS ANTÍGENOS C, C, E, E, K E CTL.  **ESPECIFICAÇÃO:** CARTÃO PARA FENOTIPAGEM ERITROCITÁRIA DO SISTEMA RH E K, COMPOSTO POR 6 A 8 MICROTUBOS , CONTENDO OS ANTI- SOROS ANTI-C, ANTI-C, ANTI-E ,ANTI-E, ANTI-K MONOCLONAL E CONTROLE NEGATIVO. DEVE APRESENTAR REATIVIDADE COM HEMÁCIAS POSITIVAS E NÃO REATIVIDADE COM HEMÁCIAS NEGATIVAS RESPECTIVAMENTE COM OS ANTÍGENOS C ,C,E,E,K EM CARTÃO. O LACRE DE ALUMÍNIO NÃO DEVE ESTAR DANIFICADO, O MICROTUBO NÃO DEVE ESTAR RESSECADO OU COM BOLHAS DE AR. O PRODUTO DEVERÁ CONTER RÓTULO, BULA E EMBALAGEM CONFORME A PORTARIA 2712 DE 12 NOVEMBRO DE 2013. CARTÃO DEVE VIR ACOMPANHADO DE CERTIFICADO DE ANALISE REALIZADO PELO CONTROLE DE QUALIDADE DO FABRICANTE. O RÓTULO DEVERÁ CONTER TODAS AS INFORMAÇÕES EM PORTUGUÊS EXIGIDAS PELO CÓDIGO DO CONSUMIDOR E ANVISA, (IDEM PARA BULA E EMBALAGEM). APRESENTAÇÃO: CAIXA COM NO MÍNIMO 12 CARTÕES, COM PRAZO DE VALIDADE IGUAL OU SUPERIOR A 08 MESES. **DEVE SER COMPATÍVEL COM O REAGENTE PARA PREPARAÇÃO DAS HEMÁCIAS UTILIZADAS NA TÉCNICA.**  **CONDIÇÕES IDEAIS PARA OS EQUIPAMENTOS E INSTRUMENTOS EM COMODATO:** CENTRÍFUGA PARA CARTÕES COMPATÍVEL COM O KIT; DISPENSER COM VOLUMES VARIÁVEIS DE 500 E 1000 µL OU COMPATÍVEL COM O KIT; PIPETA COMPATÍVEIS COM OS REAGENTES. AS PIPETAS DEVERÃO VIR ACOMPANHADAS DAS PONTEIRAS PLÁSTICA PARA MICROPIPETAGEM CUJO VOLUME DEVE SER COMPATÍVEL ENTRE SI E OS EQUIPAMENTOS E DEVERÃO SER ENTREGUES MENSALMENTE EM QUANTIDADE SUFICIENTE PARA ATENDER A ROTINA; ESTAÇÕES DE TRABALHO PARA CARTÕES E TUBOS, COMPATÍVEIS COM OS EQUIPAMENTOS E OS REAGENTES, CONFORME QUANTITATIVO ESPECIFICADO NO ITEM 8.1. | Cartões | 2.304 | 21,63 | 44.036,10 |
| 4 | **PRODUTO:** CARTÃO P/ FENOTIPAGEM ERITROCITÁRIA DO ANTÍGENO S (MAIÚSCULO).  **ESPECIFICAÇÃO:** CARTÃO PARA FENOTIPAGEM ERITROCITÁRIA DO ANTÍGENO S (MAIÚSCULO) COMPOSTO POR 06 A 08 MICROTUBOS, CONTENDO ANTI-IMUNOGLOBULINA POLIESPECIFICA (ANTI-IGG DE COELHO, ANTI C3D MONOCLONAL) PARA FENOTIPAGEM ERITROCITÁRIA DOS ANTÍGENOS S(MAIÚSCULO), DEVE APRESENTAR REATIVIDADE COM HEMÁCIAS S+S+ (POSITIVO) E NÃO REATIVIDADE COM HEMÁCIA S- (MAIÚSCULO NEGATIVO) EM CARTÃO. O LACRE DE ALUMÍNIO NÃO DEVE ESTAR DANIFICADO, O MICROTUBO OU MICRO COLUNA NÃO DEVE ESTAR RESSECADO OU COM BOLHAS DE AR. O CARTÃO DEVE VIR ACOMPANHADO DE CERTIFICADO DE ANALISE. ROTULO DEVERÁ CONTER TODAS AS INFORMAÇÕES (EM PORTUGUÊS) EXIGIDAS PELO CÓDIGO DO CONSUMIDOR E ANVISA, (IDEM PARA BULA E EMBALAGEM). APRESENTAÇÃO: CAIXA COM NO MÍNIMO 12 CARTÕES. **DEVE SER DA MESMA MARCA E PROCEDÊNCIA DO ANTI-SORO PARA FENOTIPAGEM DO ANTÍGENO S (MAIÚSCULO).**  **CONDIÇÕES IDEAIS PARA OS EQUIPAMENTOS E INSTRUMENTOS EM COMODATO:** INCUBADORA A 37°C COMPATÍVEL COM KIT; CENTRÍFUGA PARA CARTÕES COMPATÍVEL COM O KIT; DISPENSER COM VOLUMES VARIÁVEIS DE 500 E 1000 µL OU COMPATÍVEL COM O KIT; PIPETA COMPATÍVEIS COM OS REAGENTES. AS PIPETAS DEVERÃO VIR ACOMPANHADAS DAS PONTEIRAS PLÁSTICA PARA MICROPIPETAGEM CUJO VOLUME DEVE SER COMPATÍVEL ENTRE SI E OS EQUIPAMENTOS E DEVERÃO SER ENTREGUES MENSALMENTE EM QUANTIDADE SUFICIENTE PARA ATENDER A ROTINA; ESTAÇÕES DE TRABALHO PARA CARTÕES E TUBOS, COMPATÍVEIS COM OS EQUIPAMENTOS E OS REAGENTES, CONFORME QUANTITATIVO ESPECIFICADO NO ITEM 8.1. | Cartões | 192 | 19,61 | 3.765,12 |
| 5 | **PRODUTO:** CARTÃO P/ FENOTIPAGEM ERITROCITÁRIA DOS ANTÍGENOS S (MINÚSCULO).  **ESPECIFICAÇÃO:** CARTÃO PARA FENOTIPAGEM ERITROCITÁRIA DO ANTÍGENO S (MINÚSCULO). COMPOSTO POR 06 A 08 MICROTUBOS, CONTENDO ANTI-IMUNOGLOBULINA - POLIESPECIFICA ( ANTI-IGG DE COELHO, ANTI C3D MONOCLONAL) PARA FENOTIPAGEM ERITROCITÁRIA DOS ANTÍGENO S(MINÚSCULO), DEVE APRESENTAR REATIVIDADE COM HEMÁCIAS S+S+ (POSITIVO) E NÃO REATIVIDADE COM HEMÁCIA S- (MINÚSCULO NEGATIVO) EM CARTÃO. O LACRE DE ALUMÍNIO NÃO DEVE ESTAR DANIFICADO, O MICROTUBO OU MICRO COLUNA NÃO DEVE ESTAR RESSECADO OU COM BOLHAS DE AR. O CARTÃO DEVE VIR ACOMPANHADO DE CERTIFICADO DE ANALISE. ROTULO DEVERÁ CONTER TODAS AS INFORMAÇÕES (EM PORTUGUÊS) EXIGIDAS PELO CÓDIGO DO CONSUMIDOR E ANVISA, (IDEM PARA BULA E EMBALAGEM). APRESENTAÇÃO: CAIXA COM NO MÍNIMO 12 CARTÕES. **DEVE SER DA MESMA MARCA E PROCEDÊNCIA DO ANTI-SORO PARA FENOTIPAGEM DO ANTÍGENO S (MINÚSCULO).**  **CONDIÇÕES IDEAIS PARA OS EQUIPAMENTOS E INSTRUMENTOS EM COMODATO:** INCUBADORA A 37°C COMPATÍVEL COM KIT; CENTRÍFUGA PARA CARTÕES COMPATÍVEL COM O KIT; DISPENSER COM VOLUMES VARIÁVEIS DE 500 E 1000 µL OU COMPATÍVEL COM O KIT; PIPETA COMPATÍVEIS COM OS REAGENTES. AS PIPETAS DEVERÃO VIR ACOMPANHADAS DAS PONTEIRAS PLÁSTICA PARA MICROPIPETAGEM CUJO VOLUME DEVE SER COMPATÍVEL ENTRE SI E OS EQUIPAMENTOS E DEVERÃO SER ENTREGUES MENSALMENTE EM QUANTIDADE SUFICIENTE PARA ATENDER A ROTINA; ESTAÇÕES DE TRABALHO PARA CARTÕES E TUBOS, COMPATÍVEIS COM OS EQUIPAMENTOS E OS REAGENTES, CONFORME QUANTITATIVO ESPECIFICADO NO ITEM 8.1. | Cartões | 192 | 19,61 | 3.765,12 |
| 6 | **PRODUTO:** CARTÃO PARA FENOTIPAGEM ERITROCITÁRIA DO ANTÍGENO FYA.  **ESPECIFICAÇÃO:** CARTÃO PARA FENOTIPAGEM ERITROCITARIA DO ANTÍGENO FYA (FY1) DO SISTEMA DUFFY PELO MÉTODO DE GEL CENTRIFUGAÇÃO USANDO CARTÃO. COMPOSTO POR 06 A 08 MICROTUBOS, CONTENDO ANTI-IMUNOGLOBULINA - POLIESPECIFICA (ANTI-IGG DE COELHO, ANTI C3D MONOCLONAL) PARA FENOTIPAGEM ERITROCITÁRIA DOS ANTÍGENO FYA . DEVE APRESENTAR REATIVIDADE COM HEMÁCIAS FY(A+B+) (POSITIVO) E NÃO REATIVO COM HEMÁCIA FYA- (NEGATIVA) EM CARTÃO. O LACRE DE ALUMÍNIO NÃO DEVE ESTAR DANIFICADO, O MICROTUBO OU MICRO COLUNA NÃO DEVE ESTAR RESSECADO OU COM BOLHAS DE AR. O CARTÃO DEVE VIR ACOMPANHADO DE CERTIFICADO DE ANALISE. ROTULO DEVERÁ CONTER TODAS AS INFORMAÇÕES (EM PORTUGUÊS) EXIGIDAS PELO CÓDIGO DO CONSUMIDOR E ANVISA, (IDEM PARA BULA E EMBALAGEM). APRESENTAÇÃO: CAIXA COM NO MÍNIMO 12 CARTÕES. **DEVE SER DA MESMA MARCA E PROCEDÊNCIA DO ANTI-SORO PARA FENOTIPAGEM DO ANTIGENO FYA.**  **CONDIÇÕES IDEAIS PARA OS EQUIPAMENTOS E INSTRUMENTOS EM COMODATO:** INCUBADORA A 37°C COMPATÍVEL COM KIT; CENTRÍFUGA PARA CARTÕES COMPATÍVEL COM O KIT; DISPENSER COM VOLUMES VARIÁVEIS DE 500 E 1000 µL OU COMPATÍVEL COM O KIT; PIPETA COMPATÍVEIS COM OS REAGENTES. AS PIPETAS DEVERÃO VIR ACOMPANHADAS DAS PONTEIRAS PLÁSTICA PARA MICROPIPETAGEM CUJO VOLUME DEVE SER COMPATÍVEL ENTRE SI E OS EQUIPAMENTOS E DEVERÃO SER ENTREGUES MENSALMENTE EM QUANTIDADE SUFICIENTE PARA ATENDER A ROTINA; ESTAÇÕES DE TRABALHO PARA CARTÕES E TUBOS, COMPATÍVEIS COM OS EQUIPAMENTOS E OS REAGENTES, CONFORME QUANTITATIVO ESPECIFICADO NO ITEM 8.1. | Cartões | 192 | 19,61 | 3.765,12 |
| 7 | **PRODUTO:** CARTÃO PARA FENOTIPAGEM ERITROCITÁRIA DO ANTÍGENO FYB.  **ESPECIFICAÇÃO:** CARTÃO PARA FENOTIPAGEM ERITROCITÁRIA DO ANTÍGENO FYB DO SISTEMA DUFFY PELO MÉTODO DE GEL CENTRIFUGAÇÃO USANDO CARTÃO. CADA CARTÃO DEVE CONTER 06 A 08 MICROTUBOS, CONTENDO SORO ANTI-FYB (MONOCLONAL). DEVE APRESENTAR REATIVIDADE COM HEMÁCIAS FY(A+B+) (POSITIVO) E NÃO REATIVO COM HEMÁCIA FYB- (NEGATIVA) EM CARTÃO. O LACRE DE ALUMÍNIO NÃO DEVE ESTAR DANIFICADO, O MICROTUBO OU MICRO COLUNA NÃO DEVE ESTAR RESSECADO OU COM BOLHAS DE AR. O CARTÃO DEVE VIR ACOMPANHADO DE CERTIFICADO DE ANALISE. O ROTULO DEVERÁ CONTER TODAS AS INFORMAÇÕES (EM PORTUGUÊS) EXIGIDAS PELO CÓDIGO DO CONSUMIDOR E ANVISA, (IDEM PARA BULA E EMBALAGEM). APRESENTAÇÃO: CAIXA COM NO MÍNIMO 12 CARTÕES. **DEVE SER DA MESMA MARCA E PROCEDÊNCIA DO ANTI-SORO PARA FENOTIPAGEM DO ANTIGENO FYB.**  **CONDIÇÕES IDEAIS PARA OS EQUIPAMENTOS E INSTRUMENTOS EM COMODATO:** INCUBADORA A 37°C COMPATÍVEL COM KIT; CENTRÍFUGA PARA CARTÕES COMPATÍVEL COM O KIT; DISPENSER COM VOLUMES VARIÁVEIS DE 500 E 1000 µL OU COMPATÍVEL COM O KIT; PIPETA COMPATÍVEIS COM OS REAGENTES. AS PIPETAS DEVERÃO VIR ACOMPANHADAS DAS PONTEIRAS PLÁSTICA PARA MICROPIPETAGEM CUJO VOLUME DEVE SER COMPATÍVEL ENTRE SI E OS EQUIPAMENTOS E DEVERÃO SER ENTREGUES MENSALMENTE EM QUANTIDADE SUFICIENTE PARA ATENDER A ROTINA; ESTAÇÕES DE TRABALHO PARA CARTÕES E TUBOS, COMPATÍVEIS COM OS EQUIPAMENTOS E OS REAGENTES, CONFORME QUANTITATIVO ESPECIFICADO NO ITEM 8.1. | Cartões | 192 | 19,91 | 3.246,72 |
| 8 | **PRODUTO:** CARTÃO PARA FENOTIPAGEM ERITROCITÁRIA DO ANTÍGENO JKA.  **ESPECIFICAÇÃO:** CARTÃO PARA FENOTIPAGEM ERITROCITÁRIA DO ANTÍGENO JKA DO SISTEMA KIDD PELO MÉTODO EM CARTÃO. CADA CARTÃO DEVE CONTER DE 06 A 08 MICROTUBOS, CONTENDO SORO ANTI-JKA (MONOCLONAL). DEVE APRESENTAR REATIVIDADE COM HEMÁCIAS JK (A+B+) (POSITIVO) E NÃO REATIVO COM HEMÁCIA JKA- (NEGATIVA) EM CARTÃO. O LACRE DE ALUMÍNIO NÃO DEVE ESTAR DANIFICADO, O MICROTUBO OU MICRO COLUNA NÃO DEVE ESTAR RESSECADO OU COM BOLHAS DE AR. O CARTÃO DEVE VIR ACOMPANHADO DE CERTIFICADO DE ANALISE. O ROTULO DEVERÁ CONTER TODAS AS INFORMAÇÕES (EM PORTUGUÊS) EXIGIDAS PELO CÓDIGO DO CONSUMIDOR E ANVISA, (IDEM PARA BULA E EMBALAGEM). APRESENTAÇÃO: CAIXA COM NO MÍNIMO 12 CARTÕES. **DEVE SER COMPATÍVEL COM O REAGENTE PARA PREPARAÇÃO DAS HEMÁCIAS UTILIZADAS NA TÉCNICA.**  **CONDIÇÕES IDEAIS PARA OS EQUIPAMENTOS E INSTRUMENTOS EM COMODATO:** CENTRÍFUGA PARA CARTÕES COMPATÍVEL COM O KIT; DISPENSER COM VOLUMES VARIÁVEIS DE 500 E 1000 µL OU COMPATÍVEL COM O KIT; PIPETA COMPATÍVEIS COM OS REAGENTES. AS PIPETAS DEVERÃO VIR ACOMPANHADAS DAS PONTEIRAS PLÁSTICA PARA MICROPIPETAGEM CUJO VOLUME DEVE SER COMPATÍVEL ENTRE SI E OS EQUIPAMENTOS E DEVERÃO SER ENTREGUES MENSALMENTE EM QUANTIDADE SUFICIENTE PARA ATENDER A ROTINA; ESTAÇÕES DE TRABALHO PARA CARTÕES E TUBOS, COMPATÍVEIS COM OS EQUIPAMENTOS E OS REAGENTES, CONFORME QUANTITATIVO ESPECIFICADO NO ITEM 8.1. | Cartões | 288 | 45,29 | 13.043,52 |
| 9 | **PRODUTO:** CARTÃO PARA FENOTIPAGEM ERITROCITÁRIA DO ANTÍGENO JKB.  **ESPECIFICAÇÃO:** CARTÃO PARA FENOTIPAGEM ERITROCITARIA DO ANTÍGENO JKB DO SISTEMA KIDD PELO MÉTODO EM CARTÃO. COMPOSTO DE 06 A 08 MICROTUBOS, CONTENDO SORO ANTI-JKB (MONOCLONAL). DEVE APRESENTAR REATIVIDADE COM HEMÁCIAS JK(A+B+) (POSITIVO) E NÃO REATIVO COM HEMÁCIA JKB- (NEGATIVA) EM CARTÃO. O LACRE DE ALUMÍNIO NÃO DEVE ESTAR DANIFICADO, O MICRO TUBO OU MICRO COLUNA NÃO DEVE ESTAR RESSECADO OU COM BOLHAS DE AR. O CARTÃO DEVE VIR ACOMPANHADO DE CERTIFICADO DE ANALISE. O ROTULO DEVERÁ CONTER TODAS AS INFORMAÇÕES (EM PORTUGUÊS) EXIGIDAS PELO CÓDIGO DO CONSUMIDOR E ANVISA, (IDEM PARA BULA E EMBALAGEM) APRESENTAÇÃO: CAIXA COM NO MÍNIMO 12 CARTÕES. **DEVE SER DA MESMA MARCA E PROCEDÊNCIA DOS CARTÕES DE FENOTIPAGEM ERITROCITÁRIA PARA OS DO SISTEMA RH E KELL.**  **CONDIÇÕES IDEAIS PARA OS EQUIPAMENTOS E INSTRUMENTOS EM COMODATO:** CENTRÍFUGA PARA CARTÕES COMPATÍVEL COM O KIT; DISPENSER COM VOLUMES VARIÁVEIS DE 500 E 1000 µL OU COMPATÍVEL COM O KIT; PIPETA COMPATÍVEIS COM OS REAGENTES. AS PIPETAS DEVERÃO VIR ACOMPANHADAS DAS PONTEIRAS PLÁSTICA PARA MICROPIPETAGEM CUJO VOLUME DEVE SER COMPATÍVEL ENTRE SI E OS EQUIPAMENTOS E DEVERÃO SER ENTREGUES MENSALMENTE EM QUANTIDADE SUFICIENTE PARA ATENDER A ROTINA; ESTAÇÕES DE TRABALHO PARA CARTÕES E TUBOS, COMPATÍVEIS COM OS EQUIPAMENTOS E OS REAGENTES, CONFORME QUANTITATIVO ESPECIFICADO NO ITEM 8.1. | Cartões | 288 | 46,85 | 13.492,80 |
| 10 | **PRODUTO:** CONTROLE DE QUALIDADE INTERNO PARA IMUNO-HEMATOLOGIA.  **ESPECIFICAÇÃO:** REAGENTE COM CONTROLE CONHECIDO E INFORMADO PARA CONTROLE DE QUALIDADE INTERNO DOS PROCEDIMENTOS IMUNO-HEMATOLOGICOS. KIT COM 05 FRASCOS DE 4 ML CONTENDO SUSPENSÃO DE HEMÁCIAS DE 3 A 5% COM RESULTADOS DE TIPAGENS SANGUÍNEOS, FENOTIPAGENS E TESTES DE ANTIGLOBULINAS DIRETA CONHECIDO, 03 FRASCOS DE 3 ML DE SOROS DE ORIGEM HUMANAS COM OU SEM ANTICORPOS IRREGULARES DE SORO DE ORIGEM HUMANA, COM AS SEGUINTES ESPECIFICAÇÕES: APRESENTAÇÃO: CONJUNTO COM (5 FRASCOS DE X 4ML – 3FRASCOS DE X3ML). | Kit’s | 96 | 672,80 | 64.588,80 |
| 11 | **PRODUTO:** SOLUÇÃO DILUENTE DE MEIO DE BAIXA FORÇA IÔNICA (LISS).  **ESPECIFICAÇÃO:** SOLUÇÃO DE DILUENTE LISS (BFI) SOLUÇÃO DE BAIXA FORÇA IÔNICA) SOLUÇÃO MODIFICADA E PADRONIZADA PARA GEL TESTE, UTILIZADO NAS DILUIÇÕES DE HEMÁCIAS PARA REALIZAÇÃO DE FENOTIPAGENS SANGÜÍNEAS, PESQUISA E IDENTIFICAÇÃO DE ANTICORPOS ANTI-ERITROCITÁRIOS, TESTE DIRETO DA ANTIGLOBULINA HUMANA, TITULAÇÃO DE ANTICORPOS E PROVA DE COMPATIBILIDADE. O REAGENTE DEVE VIR ACOMPANHADO DE CERTIFICADO DE ANALISE. ROTULO DEVERÁ CONTER TODAS AS INFORMAÇÕES (EM PORTUGUÊS) EXIGIDAS PELO CÓDIGO DO CONSUMIDOR E ANVISA, (IDEM PARA BULA E EMBALAGEM). | Frasco | 84 frascos de 500 ml (cada) | 392,25 | 32.949,00 |
| 12 | **PRODUTO:** SORO PARA FENOTIPAGEM ERITROCITÁRIA DO ANTÍGENO FYA.  **ESPECIFICAÇÃO:** SORO PARA FENOTIPAGEM ERITROCITÁRIA DO ANTÍGENO FYA, SORO CONTENDO ANTICORPOS ANTI-FYA DE ORIGEM HUMANA PRONTO PARA USO, PELO MÉTODO DE GEL CENTRIFUGAÇÃO, DEVE APRESENTAR REAÇÕES POSITIVAS COM HEMÁCIAS FY(A+B+), E NÃO REATIVIDADE COM HEMÁCIA FYA- (NEGATIVO) EM CARTÃO. FRASCO CONTENDO NO MÍNIMO 3,0 ML ACOMPANHADO DE CONTA-GOTAS, CADA GOTA EQUIVALENTE A 50µL. O REAGENTE DEVE VIR ACOMPANHADO DE CERTIFICADO DE ANALISE. ROTULO DEVERÁ CONTER TODAS AS INFORMAÇÕES (EM PORTUGUÊS) EXIGIDAS PELO CÓDIGO DO CONSUMIDOR E ANVISA, (IDEM PARA BULA E EMBALAGEM). O PRODUTO NÃO DEVE ESTAR PRECIPITADO OU COM PARTÍCULAS. **DEVE SER DA MESMA MARCA E PROCEDÊNCIA DOS CARTÕES PARA FENOTIPAGEM ERITROCITÁRIA PARA O ANTÍGENO FYA.** | Frasco | 24 | 392,76 | 9.426,24 |
| 13 | **PRODUTO:** SORO PARA FENOTIPAGEM ERITROCITÁRIA DO ANTÍGENO FYB.  **ESPECIFICAÇÃO:** SORO PARA FENOTIPAGEM ERITROCITARIA DO ANTÍGENO FYB, SORO CONTENDO ANTICORPOS ANTI-FYB DE ORIGEM HUMANA PRONTO PARA USO, PELO MÉTODO DE GEL CENTRIFUGAÇÃO, DEVE APRESENTAR REATIVIDADE COM HEMÁCIAS FY(A+B+), (POSITIVO) E NÃO REATIVIDADE COM HEMÁCIA FYB- (NEGATIVO) EM CARTÃO. FRASCO CONTENDO NO MÍNIMO 3,0 ML ACOMPANHADO DE CONTA-GOTAS, CADA GOTA EQUIVALE A 50µL. O REAGENTE DEVE VIR ACOMPANHADO DE CERTIFICADO DE ANALISE. ROTULO DEVERA CONTER TODAS AS INFORMAÇÕES (EM PORTUGUÊS) EXIGIDAS PELO CÓDIGO DO CONSUMIDOR E ANVISA, (IDEM PARA BULA E EMBALAGEM). O PRODUTO NÃO DEVE ESTAR PRECIPITADO OU COM PARTÍCULAS. **DEVE SER DA MESMA MARCA E PROCEDÊNCIA DOS CARTÕES PARA FENOTIPAGEM ERITROCITÁRIA DO ANTÍGENO FYB.** |  | 24 | 377,75 | 9.066,00 |
| 14 | **PRODUTO:** SORO PARA FENOTIPAGEM ERITROCITÁRIA DO ANTÍGENO S (MAIÚSCULO).  **ESPECIFICAÇÃO:** SORO PARA FENOTIPAGEM ERITROCITÁRIA DO ANTÍGENO S (MAIÚSCULO), SORO CONTENDO ANTICORPOS ANTI-S(MAIÚSCULO) DE ORIGEM HUMANA PRONTO PARA USO PELO MÉTODO GEL CENTRIFUGAÇÃO, DEVE APRESENTAR REATIVIDADE COM HEMÁCIAS S+S+ (POSITIVO) E NÃO REATIVIDADE COM HEMÁCIA S (MAIÚSCULO NEGATIVO) EM CARTÃO. FRASCO CONTENDO NO MÍNIMO 3,0 ML ACOMPANHADO DE CONTA-GOTAS, CADA GOTA EQUIVALENTE A 50 µL. O REAGENTE DEVE VIR ACOMPANHADO DE CERTIFICADO DE ANALISE. ROTULO DEVERÁ CONTER TODAS AS INFORMAÇÕES (EM PORTUGUÊS) EXIGIDAS PELO CÓDIGO DO CONSUMIDOR E ANVISA, (IDEM PARA BULA E EMBALAGEM). O PRODUTO NÃO DEVE ESTAR PRECIPITADO OU COM PARTÍCULAS. **DEVE SER DA MESMA MARCA E PROCEDÊNCIA DOS CARTÕES PARA FENOTIPAGEM ERITROCITÁRIA DO ANTÍGENO S (MAIÚSCULO).** | Frasco | 24 | 427,91 | 10.269,84 |
| 15 | **PRODUTO:** SORO PARA FENOTIPAGEM ERITROCITÁRIA DO ANTÍGENO S (MINÚSCULO).  **ESPECIFICAÇÃO:** SORO PARA FENOTIPAGEM ERITROCITÁRIA DO ANTÍGENO S(MINÚSCULO), SORO CONTENDO ANTICORPOS ANTI-S(MINÚSCULO) DE ORIGEM HUMANA PRONTO PARA USO EM FENOTIPAGEM ERITROCITÁRIA DOS ANTÍGENOS S(MINÚSCULO) PELO MÉTODO GEL CENTRIFUGAÇÃO, DEVE APRESENTAR REATIVIDADE COM HEMÁCIAS S+S+ (POSITIVO) E NÃO REATIVIDADE COM HEMÁCIA S- (MINÚSCULO NEGATIVO) EM CARTÃO. FRASCO CONTENDO NO MÍNIMO 3,0 ML ACOMPANHADO DE CONTA-GOTAS, CADA GOTA EQUIVALENTE A 50 µL. O REAGENTE DEVE VIR ACOMPANHADO DE CERTIFICADO DE ANALISE. ROTULO DEVERÁ CONTER TODAS AS INFORMAÇÕES (EM PORTUGUÊS) EXIGIDAS PELO CÓDIGO DO CONSUMIDOR E ANVISA, (IDEM PARA BULA E EMBALAGEM). O PRODUTO NÃO DEVE ESTAR PRECIPITADO OU COM PARTÍCULAS. **DEVE SER DA MESMA MARCA E PROCEDÊNCIA DOS CARTÕES DE FENOTIPAGEM ERITROCITÁRIA PARA O ANTÍGENO S(MINÚSCULO).** | Frasco | 24 | 466,20 | 11.188,80 |
| 16 | **PRODUTO:** HEMÁCIAS PARA PESQUISA DE ANTICORPOS IRREGULARES.  **ESPECIFICAÇÃO:** CONJUNTO DE SUSPENSÕES A 0,8 A 1% DE HEMÁCIAS EM MEIO DE BAIXA FORÇA IÔNICA FENOTIPADOS PARA OS PRINCIPAIS ANTÍGENOS CLINICAMENTE SIGNIFICANTES, PRONTAS PARA USO DESTINADO À TRIAGEM DE ANTICORPOS ANTI-ERITROCITÁRIOS IRREGULARES PADRONIZADOS GEL TESTE. EMBALAGENS CONTENDO 3 FRASCOS, COM CAPACIDADE PARA REALIZAÇÕES DE APROXIMADAMENTE 200 TESTES. VALIDADE DE 28 A 30 DIAS SE CONSERVADAS À TEMPERATURA DE 2 A 8ºC. APRESENTANDO NO MÍNIMO OS FENÓTIPOS R1R1, RR E R2R2 , E NO MÍNIMO UMA SUSPENSÃO DE CÉLULAS DEVE APRESENTAR ANTÍGENO DI(A) POSITIVO. O KIT DEVE VIR ACOMPANHADO DO RESPECTIVO DIAGRAMA. O PRODUTO DEVE TER CONSERVANTES, NÃO REATIVO PARA HBSAG, HCV E HIV (1 E 2). DEVERÁ APRESENTAR AGLUTINAÇÃO COM SOROS CONTENDO ANTICORPOS IRREGULARES. NÃO DEVERÁ APRESENTAR AGLUTINAÇÃO HEMÓLISE OU COÁGULOS, ACOMPANHADOS DE CONTA-GOTAS, CADA GOTA EQUIVALENTE A 50 µL. O PRODUTO DEVERÁ CONTER RÓTULO, BULA E EMBALAGEM CONFORME A PORTARIA 2712 DE 12 NOVEMBRO DE 2013. O PRODUTO DEVE VIR ACOMPANHADO DE CERTIFICADO DE ANALISE REALIZADO PELO CONTROLE DE QUALIDADE DO FABRICANTE. RÓTULO DEVERÁ CONTER TODAS AS INFORMAÇÕES (EM PORTUGUÊS). **DEVE SER DA MESMA MARCA E PROCEDÊNCIA DOS CARTÕES UTILIZADOS PARA PESQUISA E IDENTIFICAÇÃO DE ANTICORPOS IRREGULARES.** | Kit’s | 156 | 184,26 | 28.744,56 |
| 17 | **PRODUTO:** SUSPENSÃO DE HEMÁCIAS A 0,8-1% PARA IDENTIFICAÇÃO DE ANTICORPOS IRREGULARES.  **ESPECIFICAÇÃO:** REAGENTE DE HEMÁCIA PARA IDENTIFICAÇÃO DE ANTICORPOS IRREGULARES: SUSPENSÃO DE GLÓBULOS VERMELHOS HUMANOS, PARA IDENTIFICAÇÃO DE ANTICORPOS IRREGULARES PELO MÉTODO DE GEL TESTE EM SOLUÇÃO DE BAIXA FORCA IÔNICA. KIT COMPOSTO POR 11 A 15 FRASCOS CONTENDO NO MÍNIMO 4 ML DE SUSPENSÃO DE HEMÁCIAS A 0,8-1% DO GRUPO SANGUÍNEOS "O", APRESENTANDO NO MÍNIMO OS FENÓTIPOS R1R1, R1WR1, RR, R”R, R’R, R2R2 E NO MÍNIMO UMA SUSPENSÃO DE CÉLULAS DEVE APRESENTAR ANTÍGENO DI(A) POSITIVO, APRESENTANDO OS PRINCIPAIS ANTÍGENOS DE GRUPO SANGUÍNEO. O KIT DEVE VIR ACOMPANHADO DO RESPECTIVO DIAGRAMA, NÃO REATIVO PARA HBSAG, HCV E HIV (1 E 2). DEVERÁ APRESENTAR ESPECIFICIDADE COM SORO CONTROLE CONTENDO ANTICORPOS IRREGULARES CONHECIDOS, NÃO DEVERÁ APRESENTAR HEMÓLISE OU COÁGULOS, ESTÁVEIS POR UM PERÍODO NÃO INFERIOR A 28 DIAS, ACOMPANHADOS DE CONTA-GOTAS, CADA GOTA EQUIVALENTE A 50 µL. O REAGENTE DEVE VIR ACOMPANHADO DE CERTIFICADO DE ANALISE. ROTULO DEVERÁ CONTER TODAS AS INFORMAÇÕES (EM PORTUGUÊS) EXIGIDAS PELO CÓDIGO DO CONSUMIDOR E ANVISA, (IDEM PARA BULA E EMBALAGEM). O PRODUTO NÃO DEVE APRESENTAR HEMÓLISE OU COAGULO. **DEVE SER DA MESMA MARCA E PROCEDÊNCIA DOS CARTÕES UTILIZADAS PARA PESQUISA E IDENTIFICAÇÃO DE ANTICORPOS IRREGULARES.** | Kit’s | 24 | 405,13 | 9.723,12 |
| 18 | **PRODUTO:** POOL DE HEMÁCIAS.  **ESPECIFICAÇÃO**: HEMÁCIAS PARA TRIAGEM DE ANTICORPOS IRREGULARES DE SUSPENSÕES A 0,8% (+/- 0,1%) PARA TESTES EM MEIO DE BAIXA FORÇA IÔNICA DE GRUPO O, FENOTIPADOS PARA ANTÍGENOS CLINICAMENTE SIGNIFICANTES, PRONTAS PARA USO DESTINADO À TRIAGEM DE ANTICORPOS ANTI-ERITROCITÁRIOS IRREGULARES PADRONIZADOS GEL TESTE. VALIDADE DE 28 A 30 DIAS SE CONSERVADAS À TEMPERATURA DE 2 A 8ºC. O REAGENTE DEVE VIR ACOMPANHADO DE CERTIFICADO DE ANALISE. ROTULO DEVERÁ CONTER TODAS AS INFORMAÇÕES (EM PORTUGUÊS) EXIGIDAS PELO CÓDIGO DO CONSUMIDOR E ANVISA, (IDEM PARA BULA E EMBALAGEM). **DEVE SER DA MESMA MARCA E PROCEDÊNCIA DOS CARTÕES UTILIZADAS PARA PESQUISA E IDENTIFICAÇÃO DE ANTICORPOS IRREGULARES.** | Frasco | 192 | 123,70 | 23.750,40 |
| 19 | **PRODUTO:** HEMÁCIAS PARA PESQUISA DE ANTICORPOS ANTI-ERITROCITÁRIOS IRREGULARES – PAPAÍNA.  **ESPECIFICAÇÃO**: CONJUNTO DE SUSPENSÕES A 0,8 % (+/- 0,1%) PARA TESTES ENZIMÁTICOS DE GRUPO O, FENOTIPADAS PARA ANTÍGENOS CLINICAMENTE SIGNIFICANTES, PRONTAS PARA USO DESTINADO À TRIAGEM DE ANTICORPOS ANTI-ERITROCITÁRIOS IRREGULARES PADRONIZADOS GEL TESTE. EMBALAGENS CONTENDO 3 FRASCOS, COM CAPACIDADE PARA REALIZAÇÕES DE APROXIMADAMENTE 200 TESTES. VALIDADE DE 28 A 30 DIAS SE CONSERVADAS À TEMPERATURA DE 2 A 8ºC. APRESENTANDO NO MÍNIMO OS FENÓTIPOS R1R1 E R2R2, E NO MÍNIMO UMA SUSPENSÃO DE CÉLULAS DEVE APRESENTAR ANTÍGENO DI(A) POSITIVO. O KIT DEVE VIR ACOMPANHADO DO RESPECTIVO DIAGRAMA..O PRODUTO DEVE TER CONSERVANTES, NÃO REATIVO PARA HBSAG, HCV E HIV (1 E 2). DEVERÁ APRESENTAR AGLUTINAÇÃO COM SOROS CONTENDO ANTICORPOS IRREGULARES. NÃO DEVERÁ APRESENTAR AGLUTINAÇÃO HEMÓLISE OU COÁGULOS, ACOMPANHADOS DE CONTA-GOTAS, CADA GOTA EQUIVALENTE A 50 µL. O REAGENTE DEVE VIR ACOMPANHADO DE CERTIFICADO DE ANALISE. ROTULO DEVERÁ CONTER TODAS AS INFORMAÇÕES (EM PORTUGUÊS). **DEVE SER DA MESMA MARCA E PROCEDÊNCIA DOS CARTÕES GEL NEUTRO.** | Kit’s | 24 | 253,86 | 6.092,64 |
| 20 | **PRODUTO:** SUSPENSÃO DE HEMÁCIAS A 0,8-1% TRATADAS COM ENZIMAS PARA IDENTIFICAÇÃO DE ANTICORPOS IRREGULARES.  **ESPECIFICAÇÃO:** REAGENTE DE HEMÁCIA (TRATADAS COM ENZIMA) PARA IDENTIFICAÇÃO DE ANTICORPOS IRREGULARES: SUSPENSÃO DE GLÓBULOS VERMELHOS HUMANOS, SUBMETIDOS A TRATAMENTO POR ENZIMA PROTEOLÍTICA, PARA IDENTIFICAÇÃO DE ANTICORPOS IRREGULARES PELO MÉTODO DE HEMAGLUTINAÇÃO EM COLUNA. KIT COMPOSTO POR 11 A 15 FRASCOS CONTENDO NO MÍNIMO 4 ML (CADA) DE SUSPENSÃO DE HEMÁCIAS, COM CONCENTRAÇÃO ENTRE 0,8% - 1%, DO GRUPO SANGUÍNEO "O" APRESENTANDO NO MÍNIMO OS FENÓTIPOS R1R1 R1WR1, RR, R”R, R’R E R2R2 E NO MÍNIMO UMA SUSPENSÃO DE CÉLULAS DEVE APRESENTAR ANTÍGENO DI(A) POSITIVO, APRESENTANDO OS PRINCIPAIS ANTÍGENOS DE GRUPO SANGUÍNEO. O KIT DEVE VIR ACOMPANHADO DO RESPECTIVO DIAGRAMA, COM CONSERVANTES, NÃO REATIVA PARA HBSAG, HCV E HIV (1 E 2). DEVERÁ APRESENTAR ESPECIFICIDADE COM SORO CONTROLE CONTENDO ANTICORPOS IRREGULARES CONHECIDOS, NÃO DEVERA APRESENTAR HEMÓLISE OU COÁGULOS, ESTÁVEIS POR UM PERÍODO NÃO INFERIOR A 28 DIAS, ACOMPANHADOS DE CONTA-GOTAS, CADA GOTA EQUIVALENTE A 50 µL. O REAGENTE DEVE VIR ACOMPANHADO DE CERTIFICADO DE ANALISE. ROTULO DEVERÁ CONTER TODAS AS INFORMAÇÕES (EM PORTUGUÊS) EXIGIDAS PELO CÓDIGO DO CONSUMIDOR E ANVISA, (IDEM PARA BULA E EMBALAGEM). **DEVE SER DA MESMA MARCA E PROCEDÊNCIA DOS CARTÕES DOS CARTÕES GEL NEUTRO.** | Kit’s | 24 | 464,36 | 11.144,64 |
| 21 | **PRODUTO:**CARTÃO PARA TESTE ABO/RH DE RECEM NASCIDO.  **ESPECIFICAÇÃO:** CARTÃO COM 06 SEIS MICROTUBOS, FUNDO EM “V” CONTENDO, RESPECTIVAMENTE, NOS MICROTUBOS 1, 2, 3 E 4 GEL SUPER FINO E ANTICORPOS MONOCLONAIS ANTI-A, ANTI-B, ANTI-AB, ANTI-D; NO MICROTUBO 5 GEL SUPER FINO E NACL (CONTROLE); E NO MICROTUBO 6 GEL SUPER FINO E SORO DE COOMBS (ANTI-GAMAGLOBULINA HUMANA). O PRODUTO DEVERÁ CONTER RÓTULO, BULA E EMBALAGEM CONFORME A PORTARIA 2712 DE 12 NOVEMBRO DE 2013. **APRESENTAÇÃO:** CAIXA CONTENDO 48 CARTÕES.  **CONDIÇÕES IDEAIS PARA OS EQUIPAMENTOS E INSTRUMENTOS EM COMODATO:** CENTRÍFUGA PARA CARTÕES COMPATÍVEL COM O KIT; DISPENSER COM VOLUMES VARIÁVEIS DE 500 E 1000 µL OU COMPATÍVEL COM O KIT; PIPETA COMPATÍVEIS COM OS REAGENTES. AS PIPETAS DEVERÃO VIR ACOMPANHADAS DAS PONTEIRAS PLÁSTICA PARA MICROPIPETAGEM CUJO VOLUME DEVE SER COMPATÍVEL ENTRE SI E OS EQUIPAMENTOS E DEVERÃO SER ENTREGUES MENSALMENTE EM QUANTIDADE SUFICIENTE PARA ATENDER A ROTINA; ESTAÇÕES DE TRABALHO PARA CARTÕES E TUBOS, COMPATÍVEIS COM OS EQUIPAMENTOS E OS REAGENTES, CONFORME QUANTITATIVO ESPECIFICADO NO ITEM 8.1. | Cartões | 576 | 13,62 | 7.845,12 |
| 22 | **PRODUTO:** SOLUÇÃO DE PAPAÍNA.  **ESPECIFICAÇÃO:** ESPECIALMENTE PADRONIZADA PARA TESTES REALIZADOS NA TÉCNICA EM GEL NEUTRO. | Frasco | 12 | 162,98 | 1.955,76 |
| 23 | **PRODUTO:** CARTÃO IGG,IGA,IGM,C3C,C3D-CTL.  **ESPECIFICAÇÃO:** CARTÃO CONTENDO 5 REAGENTES AGH MONOESPECIFICOS DIFERENTES: ANTI IGG, ANTI IGA, ANTI IGM, ANTI C3C, ANTI C3D E CONTROLE NEGATIVO EM SUSPENSÃO NO GEL. O LACRE DE ALUMÍNIO NÃO DEVE ESTAR DANIFICADO, O MICROTUBO NÃO DEVE ESTAR RESSECADO OU COM BOLHAS DE AR. O CARTÃO DEVE VIR ACOMPANHADO DE CERTIFICADO DE ANALISE. O ROTULO DEVERA CONTER TODAS AS INFORMAÇÕES (EM PORTUGUÊS) EXIGIDAS PELO CÓDIGO DO CONSUMIDOR E ANVISA. APRESENTAR BULA EM PORTUGUÊS, INSTRUÇÕES DE USO E EMBALAGENS SEGUNDO PORTARIA Nº. 8 SVS/MS. (IDEM PARA BULA E EMBALAGEM). APRESENTAÇÃO: CAIXA COM NO MÍNIMO 12 CARTÕES.**DEVE SER DA MESMA MARCA E PROCEDÊNCIA DAS HEMÁCIAS UTILIZADAS PARA PESQUISA E IDENTIFICAÇÃO DE ANTICORPOS IRREGULARES.** FORMA DE APRESENTAÇÃO: DE 06 A 08 MICROTUBOS DISPOSTOS EM UM SUPORTE NA FORMA DE CARTÃO.  **CONDIÇÕES IDEAIS PARA OS EQUIPAMENTOS E INSTRUMENTOS EM COMODATO:** INCUBADORA A 37°C COMPATÍVEL COM KIT; CENTRÍFUGA PARA CARTÕES COMPATÍVEL COM O KIT; DISPENSER COM VOLUMES VARIÁVEIS DE 500 E 1000 µL OU COMPATÍVEL COM O KIT; PIPETA COMPATÍVEIS COM OS REAGENTES. AS PIPETAS DEVERÃO VIR ACOMPANHADAS DAS PONTEIRAS PLÁSTICA PARA MICROPIPETAGEM CUJO VOLUME DEVE SER COMPATÍVEL ENTRE SI E OS EQUIPAMENTOS E DEVERÃO SER ENTREGUES MENSALMENTE EM QUANTIDADE SUFICIENTE PARA ATENDER A ROTINA; ESTAÇÕES DE TRABALHO PARA CARTÕES E TUBOS, COMPATÍVEIS COM OS EQUIPAMENTOS E OS REAGENTES, CONFORME QUANTITATIVO ESPECIFICADO NO ITEM 8.1. | Cartões | 144 | 32,12 | 4.625,28 |
| 24 | **PRODUTO:** KIT PARA ELUIÇÃO ÁCIDA RÁPIDA DE ANTICORPOS IGG.  **ESPECIFICAÇÃO:** KIT PARA ELUIÇÃO ÁCIDA RÁPIDA DE ANTICORPOS IGG, PARA ADSORÇÃO DE ANTICORPOS IGG DE HEMÁCIAS SENSIBILIZADAS, MANTENDO-A INTEGRA PARA REALIZAÇÃO DE EXAMES PARA DIAGNOSTICO DE DOENÇA HEMOLÍTICA DO RECÉM-NASCIDO. KIT CONTENDO UMA SOLUÇÃO CONCENTRADA DE LAVAGEM, FRASCO COM 30ML, UMA SOLUÇÃO DE ELUIÇÃO, FRASCO CONTENDO 10ML (CONTENDO TAMPÃO ÁCIDO DE GLICINA COM INDICADOR DE COR) E UMA SOLUÇÃO TAMPÃO, FRASCO CONTENDO 10ML (CONTENDO TAMPÃO TRIS COM ALBUMINA BOVINA A 1,2%). O KIT DEVE VIR ACOMPANHADO DE CERTIFICADO DE ANALISE. ROTULO DEVERA CONTER TODAS AS INFORMAÇÕES (EM PORTUGUÊS) EXIGIDAS PELO CÓDIGO DO CONSUMIDOR E ANVISA, (IDEM PARA BULA E EMBALAGEM). | Kit’s | 2 | 435,57 | 871,14 |
| 25 | **PRODUTO:** SOLUÇÃO DILUENTE DE BROMELINA.  **ESPECIFICAÇÃO:** SOLUÇÃO DE BROMELINA MODIFICADA, E SUA ATIVIDADE ENZIMÁTICA SÃO PADRONIZADAS PARA GEL TESTE, UTILIZADO NAS DILUIÇÕES DE HEMÁCIAS PARA REALIZAÇÃO DE FENOTIPAGENS SANGÜÍNEAS. FRASCOS COM 100ML. O REAGENTE DEVE VIR ACOMPANHADO DE CERTIFICADO DE ANALISE. ROTULO DEVERA CONTER TODAS AS INFORMAÇÕES (EM PORTUGUÊS) EXIGIDAS PELO CÓDIGO DO CONSUMIDOR E ANVISA, (IDEM PARA BULA E EMBALAGEM). | Kit | 4 kit (8 frasco de 100 ml) | 250,94 | 1.003,73 |
| 26 | **PRODUTO:** SOROPARA FENOTIPAGEM ERITROCITÁRIA DO ANTÍGENO M.  **ESPECIFICAÇÃO:** SORO MONOCLONAL PARA DETERMINAÇÃO DO ANTÍGENO M. DEVE AGLUTINAR HEMÁCIAS DO FENÓTIPO "O" M+N+ HETEROZIGOTAS COM REATIVIDADE IGUAL OU SUPERIOR A 1+. NÃO DEVE APRESENTAR HEMÓLISE NAS HEMÁCIAS TESTADAS NEM APRESENTAR REATIVIDADE EFEITO PROZONA COM HEMÁCIAS "O" QUE NÃO SEJA DO FENÓTIPO M POSITIVO. COM PRAZO DE VALIDADE IGUAL OU SUPERIOR A 12 MESES, REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE, RESPONSÁVEL TÉCNICO E ATESTADO DE COMPROMISSO DE ACESSÓRIA TÉCNICA. O REAGENTE DEVE VIR ACOMPANHADO DE CERTIFICADO DE ANALISE. ROTULO DEVERA CONTER TODAS AS INFORMAÇÕES (EM PORTUGUÊS) EXIGIDAS PELO CÓDIGO DO CONSUMIDOR E ANVISA, (IDEM PARA BULA E EMBALAGEM). O PRODUTO NÃO DEVE ESTAR PRECIPITADO OU COM PARTÍCULAS. | Frascos | 2 | 638,44 | 1.276,88 |
| 27 | **PRODUTO:** SORO PARA FENOTIPAGEM ERITROCITÁRIA DO ANTÍGENO N.  **ESPECIFICAÇÃO:** SORO MONOCLONAL PARA DETERMINAÇÃO DO ANTÍGENO N DEVE AGLUTINAR HEMÁCIAS DO FENÓTIPO "O" M+N+ HETEROZIGOTAS COM REATIVIDADE IGUAL OU SUPERIOR A 1+. NÃO DEVE APRESENTAR HEMÓLISE NAS HEMÁCIAS TESTADAS NEM APRESENTAR REATIVIDADE EFEITO PROZONA COM HEMÁCIAS "O" QUE NÃO SEJA DO FENÓTIPO N POSITIVO. COM PRAZO DE VALIDADE IGUAL OU SUPERIOR A 08 MESES, REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE, RESPONSÁVEL TÉCNICO E ATESTADO DE COMPROMISSO DE ACESSÓRIA TÉCNICA. O REAGENTE DEVE VIR ACOMPANHADO DE CERTIFICADO DE ANALISE. ROTULO DEVERA CONTER TODAS AS INFORMAÇÕES (EM PORTUGUÊS) EXIGIDAS PELO CÓDIGO DO CONSUMIDOR E ANVISA, (IDEM PARA BULA E EMBALAGEM). O PRODUTO NÃO DEVE ESTAR PRECIPITADO OU COM PARTÍCULAS. | Frascos | 2 | 660,46 | 1.320,92 |
| 28 | **PRODUTO:** SOROPARA FENOTIPAGEM ERITROCITÁRIA DO ANTÍGENO DIA.  **ESPECIFICAÇÃO:** SORO DEVE APRESENTAR REATIVIDADE DE PELO MENOS DUAS CRUZES( 2+) COM SORO NÃO DILUÍDO. NÃO DEVE APRESENTAR REATIVIDADE NEM PROZONAS COM HEMÁCIAS DO GRUPO SANGUINEO “O” QUE NÃO SEJAM FENÓTIPO DIA POSITIVO. COM PRAZO DE VALIDADE IGUAL OU SUPERIOR A 12 MESES, REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE. O REAGENTE DEVE VIR ACOMPANHADO DE CERTIFICADO DE ANALISE. ROTULO DEVERÁ CONTER TODAS AS INFORMAÇÕES (EM PORTUGUÊS) EXIGIDAS PELO CÓDIGO DO CONSUMIDOR E ANVISA, (IDEM PARA BULA E EMBALAGEM). O PRODUTO NÃO DEVE ESTAR PRECIPITADO OU COM PARTÍCULAS. | Frascos | 2 | 777,08 | 1.554,16 |
| 29 | **PRODUTO:** CARTÃO ANTI IGG-DESTINADO À PESQUISA DA VARIANTE D FRACO.  **ESPECIFICAÇÃO:** CARTÃO COM 06 MICROTUBOS, FUNDO EM “V”, CONTENDO, EM TODOS ELES, ANTI-IMUNOGLOBULINA HUMANA MONOESPECÍFICA (ANTI-IGG) SUSPENSO EM GEL, DESTINADO À PESQUISA DA VARIANTE D FRACO. O LACRE DE ALUMÍNIO NÃO DEVE ESTAR DANIFICADO, O MICRO TUBO OU MICRO COLUNA NÃO DEVE ESTAR RESSECADO OU COM BOLHAS DE AR. O CARTÃO DEVE VIR ACOMPANHADO DE CERTIFICADO DE ANALISE. ROTULO DEVERA CONTER TODAS AS INFORMAÇÕES (EM PORTUGUÊS) EXIGIDAS PELO CÓDIGO DO CONSUMIDOR E ANVISA, (IDEM PARA BULA E EMBALAGEM). DEVE SER DA MESMA MARCA E PROCEDÊNCIA DO SORO ANTI D PARA CONFIRMAÇÃO DE D FRACO.  **CONDIÇÕES IDEAIS PARA OS EQUIPAMENTOS E INSTRUMENTOS EM COMODATO:** INCUBADORA A 37°C COMPATÍVEL COM KIT; CENTRÍFUGA PARA CARTÕES COMPATÍVEL COM O KIT; DISPENSER COM VOLUMES VARIÁVEIS DE 500 E 1000 µL OU COMPATÍVEL COM O KIT; PIPETA COMPATÍVEIS COM OS REAGENTES. AS PIPETAS DEVERÃO VIR ACOMPANHADAS DAS PONTEIRAS PLÁSTICA PARA MICROPIPETAGEM CUJO VOLUME DEVE SER COMPATÍVEL ENTRE SI E OS EQUIPAMENTOS E DEVERÃO SER ENTREGUES MENSALMENTE EM QUANTIDADE SUFICIENTE PARA ATENDER A ROTINA; ESTAÇÕES DE TRABALHO PARA CARTÕES E TUBOS, COMPATÍVEIS COM OS EQUIPAMENTOS E OS REAGENTES, CONFORME QUANTITATIVO ESPECIFICADO NO ITEM 8.1. | Cartões | 384 | 16,53 | 6.347,52 |
| 30 | **PRODUTO:** SORO ANTI D PARA CONFIRMAÇÃO DE D FRACO.  **ESPECIFICAÇÃO:** SORO ANTI D PARA CONFIRMAÇÃO DE D FRACO, CONTENDO ANTICORPOS ANTI-D MONOCLONAIS, DE CLASSE IGG, PARA DETERMINAÇÃO DA VARIANTE D FRACO DO SISTEMA RH EM ANTI-IMUNOGAMAGLOBULINA HUMANA. O REAGENTE DEVE VIR ACOMPANHADO DE CERTIFICADO DE ANALISE. ROTULO DEVERA CONTER TODAS AS INFORMAÇÕES (EM PORTUGUÊS) EXIGIDAS PELO CÓDIGO DO CONSUMIDOR E ANVISA, (IDEM PARA BULA E EMBALAGEM). O PRODUTO NÃO DEVE ESTAR HEMOLISADO PRECIPITADO OU COM PARTÍCULAS. DEVE SER DA MESMA MARCA E PROCEDÊNCIA DO CARTÃO ANTI IGG PARA DESTINADO À PESQUISA DA VARIANTE D FRACO. **FRASCO CONTENDO 5 ML.** | Frasco | 8 | 122,42 | 979,36 |
| 31 | **PRODUTO:** CARTÃO K-KPA-KPB-JKA-JKB-CTL.  **ESPECIFICAÇÃO:** CARTÃO COM MICROTUBOS, FUNDO EM “V”, CONTENDO NOS MICROTUBOS ANTI-K (CELLANO), ANTI-KPA E ANTI-KPB DE ORIGEM HUMANA; EANTI-JKA E ANTI-JKB DE ORIGEM MONOCLONAL SUSPENSOS EM GEL. CONTENDO UM CONTROLE. APRESENTAÇÃO: CAIXA CONTENDO 12 CARTÕES.  **CONDIÇÕES IDEAIS PARA OS EQUIPAMENTOS E INSTRUMENTOS EM COMODATO:** CENTRÍFUGA PARA CARTÕES COMPATÍVEL COM O KIT; DISPENSER COM VOLUMES VARIÁVEIS DE 500 E 1000 µL OU COMPATÍVEL COM O KIT; PIPETA COMPATÍVEIS COM OS REAGENTES. AS PIPETAS DEVERÃO VIR ACOMPANHADAS DAS PONTEIRAS PLÁSTICA PARA MICROPIPETAGEM CUJO VOLUME DEVE SER COMPATÍVEL ENTRE SI E OS EQUIPAMENTOS E DEVERÃO SER ENTREGUES MENSALMENTE EM QUANTIDADE SUFICIENTE PARA ATENDER A ROTINA; ESTAÇÕES DE TRABALHO PARA CARTÕES E TUBOS, COMPATÍVEIS COM OS EQUIPAMENTOS E OS REAGENTES, CONFORME QUANTITATIVO ESPECIFICADO NO ITEM 8.1. | Cartões | 24 | 47,75 | 1.146,00 |
| 32 | **PRODUTO:** CARTÃO P1-LEA-LEB-LUA-LUB CTL.  **ESPECIFICAÇÃO:** CARTÃO COM  MICROTUBOS, FUNDO EM “V”, CONTENDO NOS MICROTUBOS ANTI-P1, ANTI-LEA E ANTI-LEB DE ORIGEM MONOCLONAL; E ANTI-LUA E ANTI-LUB DE ORIGEM HUMANAL SUSPENSOS EM GEL. CONTENDO  UM  CONTROLE. **APRESENTAÇÃO:** CAIXA CONTENDO 12 CARTÕES.  **CONDIÇÕES IDEAIS PARA OS EQUIPAMENTOS E INSTRUMENTOS EM COMODATO:** CENTRÍFUGA PARA CARTÕES COMPATÍVEL COM O KIT; DISPENSER COM VOLUMES VARIÁVEIS DE 500 E 1000 µL OU COMPATÍVEL COM O KIT; PIPETA COMPATÍVEIS COM OS REAGENTES. AS PIPETAS DEVERÃO VIR ACOMPANHADAS DAS PONTEIRAS PLÁSTICA PARA MICROPIPETAGEM CUJO VOLUME DEVE SER COMPATÍVEL ENTRE SI E OS EQUIPAMENTOS E DEVERÃO SER ENTREGUES MENSALMENTE EM QUANTIDADE SUFICIENTE PARA ATENDER A ROTINA; ESTAÇÕES DE TRABALHO PARA CARTÕES E TUBOS, COMPATÍVEIS COM OS EQUIPAMENTOS E OS REAGENTES, CONFORME QUANTITATIVO ESPECIFICADO NO ITEM 8.1. | Cartões | 24 | 46,18 | 554,16 |
| **VALOR TOTAL** | | | | | **620.332,37** |

**ANEXO II**

**MEMORANDONº 050/15/SPAS/HEMORREDE**

**TERMO DE REFERÊNCIA**

**01. DO OBJETO**

**1.1.** Sistema de Registro de Preços para provável e eventual contratação de empresa para fornecimento de reagentes e insumos, conforme cronograma pré-estabelecido neste termo, para realização dos testes imunohematológicos pela metodologia gel nas amostras de doadores e receptores de sangue, com o fornecimento de equipamentos em regime de comodato, para os Laboratórios de Imunohematologia da Hemorrede do Tocantins, pelo período de 12 meses.

**02. DA JUSTIFICATIVA PARA AQUISIÇÃO**

**2.1.** A aquisição do referido objeto é vital à manutenção do ciclo produtivo do sangue no âmbito da Hemorrede do Tocantins, tornado-se imprescindível ao serviço prestado pela Instituição á população do Estado, pois o objeto é necessário para a realização dos exames Imuno-hematológicos nos doadores e receptores de sangue, em cumprimento as exigências da Portaria nº. 2.712 de 12 de novembro de 2013.

**03. DOS PRODUTOS**

**3.1. DA DESCRIÇÃO TÉCNICA DOS PRODUTOS:**

**3.1.1.** Os produtos a serem adquiridos possuem a seguinte especificação técnica conforme Anexo I.

**3.2. Da Qualidade dos Produtos:**

**3.2.1.** Os produtos devem ser:

a) De alta qualidade, com excelente acabamento, sem falhas ou quaisquer outras avarias;

b) De excelência resistência e de modo a proporcionar segurança ao usuário;

c) Entregues obedecendo rigorosamente as clausulas do Termo e seus anexos;

d) Entregues acondicionados, sempre que possível, em embalagens lacradas individualmente, identificados, e em perfeitas condições de armazenagem.

e) Produtos contendo baixa qualidade, em desacordo com o Termo e seus anexos ou com a legislação vigente aplicada, serão rejeitados pela Secretaria da Saúde.

**3.3. Da Identificação / Embalagem dos Produtos:**

**3.3.1.** Os produtos fornecidos deverão possuir embalagem, contendo:

a) Nome e *website* do fabricante;

b) Data do término da garantia;

c) Dados para acionamento da garantia.

**3.4. Da Garantia dos Produtos:**

**3.4.1.** Para os itens 10, 16, 17, 18, 19, 20 e 22 dar plena garantia e qualidade do material, e que este após a entrega, possua a validade mínima de 28 dias, imputando-lhe os ônus decorrentes da cobertura dos prejuízos pela entrega dos mesmos em desconformidade com o especificado no Edital, caso não seja possível a troca, tudo a encargo da **CONTRATADA**.

**3.4.2.** Para os itens 8, 9, 23, 27, 31 e 32 dar plena garantia e qualidade do material, e que este após a entrega, possua a validade mínima de 05 meses, imputando-lhe os ônus decorrentes da cobertura dos prejuízos pela entrega dos mesmos em desconformidade com o especificado no Edital, caso não seja possível a troca, tudo a encargo da **CONTRATADA**.

**3.4.3.** Para os itens 3, 4, 5, 6, 7, 12, 13, 14, 15 e 26 dar plena garantia e qualidade do material, e que este após a entrega, possua a validade mínima de 08 meses, imputando-lhe os ônus decorrentes da cobertura dos prejuízos pela entrega dos mesmos em desconformidade com o especificado no Edital, caso não seja possível a troca, tudo a encargo da **CONTRATADA**.

**3.4.4.** Para os itens 21, 28, 29, 30, dar plena garantia e qualidade do material, e que este após a entrega, possua a validade mínima de 10 meses, imputando-lhe os ônus decorrentes da cobertura dos prejuízos pela entrega dos mesmos em desconformidade com o especificado no Edital, caso não seja possível a troca, tudo a encargo da **CONTRATADA**

**3.4.5**. Para os demais itens dar plena garantia e qualidade do material, e que este após a entrega, possua a validade mínima de 12 meses, imputando-lhe os ônus decorrentes da cobertura dos prejuízos pela entrega dos mesmos em desconformidade com o especificado no Edital, caso não seja possível a troca, tudo a encargo da **CONTRATADA**.

**3.4.6.** A Contratada fica obrigada a manter a garantia/validade dos produtos exigida neste Termo, sob pena de sofrer as sanções legais aplicáveis, além de ser obrigada a reparar os prejuízos que causar a SESAU/HEMORREDE DO TOCANTINS ou a terceiros, decorrentes de falhas nos produtos ou de sua respectiva entrega ou ainda relacionados à fabricação ou armazenagem.

**3.4.7**. Durante o período de garantia dos produtos, a Contratada deverá arcar consertos e substituições em decorrência de defeitos de fabricação, transporte, avarias, embalagem ou armazenamento e outros eventos, para os quais a Contratante não concorreu.

a) O prazo para a Contratada atender ao item acima, deverá ser de no máximo até **05 (cinco) dias úteis,**contados da notificação da SESAU/HEMORREDE DO TOCANTINS.

**04. DO CRONOGRAMA, LOCAL E PRAZO DE ENTREGA**

**4.1. Do Cronograma de Entrega:**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Nome do Produto** | **Previsão Mensal Palmas** | **Previsão Mensal Araguaína** | **Previsão Total ao Ano** |
| Cartão AntiIgG-C3d. | 864 Cartões | 576 Cartões | 17.280Cartões |
| Cartão Neutro para Teste Enzimático e Aglutininas Frias. | 48 Cartões | 48 Cartões | 1.152 Cartões |
| Cartão p/ Fenotipagem Eritrocitária dos Antígenos C, c, E, e, K e ctl. | 96 Cartões | 96 Cartões | 2.304 Cartões |
| Cartão para Fenotipagem Eritrocitária do Antígeno Jka. | 12 Cartões | 12 Cartões | 288 Cartões |
| Cartão para Fenotipagem Eritrocitária do Antígeno Jkb. | 12 Cartões | 12 Cartões | 288 Cartões |
| Controle de Qualidade Interno para Imuno-hematologia. | 4Kit’s | 4Kit’s | 96 Kit’s |
| Solução Diluente de Meio de Baixa Força Iônica (LISS). | 5 frascos de 500 ml  (cada) | 2 frascos de 500 ml (cada) | 84 frascos de 500 ml (cada) |
| Soro para Fenotipagem Eritrocitária do Antígeno Fya. | 1 frasco | 1 frasco | 24 frascos |
| Soro para Fenotipagem Eritrocitária do Antígeno Fyb. | 1 frasco | 1 frasco | 24 frascos |
| Soro para Fenotipagem Eritrocitária do Antígeno S (maiúsculo). | 1 frasco | 1 frasco | 24 frascos |
| Soro para Fenotipagem Eritrocitária do Antígeno s (minúsculo). | 1 frasco | 1 frasco | 24 frascos |
| Hemácias para Pesquisa de Anticorpos Irregulares. | 8Kit’s | 5Kit’s | 156 Kit’s |
| Suspensão de Hemácias a 0,8-1% para Identificação de Anticorpos Irregulares. | 1 Kit | 1 Kit | 24 Kit’s |
| Pool de hemácias. | 9 frascos (10 ml cada) | 7 frascos (10 ml) | 192 frascos |
| Hemácias para pesquisa de anticorpos anti-eritrocitários irregulares – Papaína. | 1 Kit | 1 Kit | 24 Kit’s |
| Suspensão de Hemácias a 0,8-1% tratadas com enzimas para Identificação de Anticorpos Irregulares. | 1 Kit | 1 Kit | 24 Kit’s |
| Cartão para teste ABO/Rh de Recém nascido. | 48 cartões | ----- | 576 cartões |
| Solução de Papaína. | 1 frasco | ----- | 12 frascos |
| **Nome do Produto** | **Previsão Trimestral Palmas** | **Previsão Trimestral Araguaína** | **Previsão Total ao Ano** |
| Cartão p/ Fenotipagem Eritrocitária dos Antígeno S(maiúsculo). | 24 Cartões | 24 Cartões | 192 Cartões |
| Cartão p/ Fenotipagem Eritrocitária dos Antígeno s (minúsculo). | 24 Cartões | 24 Cartões | 192 Cartões |
| Cartão para Fenotipagem Eritrocitária do Antígeno Fya. | 24 Cartões | 24 Cartões | 192 Cartões |
| Cartão para Fenotipagem Eritrocitária do Antígeno Fyb. | 24 Cartões | 24 Cartões | 192 Cartões |
| Cartão IgG,IgA,IgM,C3c,C3d-Ctl. | 24 Cartões | 12 Cartões | 144 Cartões |
| Cartão AntiIgG-destinado à pesquisa da variante D fraco. | 48 cartões | 48 cartões | 384 cartões |
| Soro Anti D para Confirmação de D fraco. | 1 Frasco | 1 Frasco | 8 Frascos |
| **Nome do Produto** | **Previsão Semestral Palmas** | **Previsão Semestral Araguaína** | **Previsão Total ao Ano** |
| Solução Diluente de Bromelina. | 2 kit (2 frasco de 100 ml) | 2 kit (2 frasco de 100 ml) | 4 kit (8 frasco de 100 ml) |
| Kit para eluição ácida rápida de Anticorpos IgG. | 1 Kit | -- | 2Kit’s |
| Cartão k-Kpa-Kpb-Jka-Jkb-ctl. | 12 Cartões | ----- | 24 Cartões |
| Cartão P1-Lea-Leb-Lua-Lubctl | 12 Cartões | ----- | 24 Cartões |
| SoroparaFenotipagem Eritrocitária do Antígeno M. | 1 frasco | ----- | 2 frascos |
| Soro para Fenotipagem Eritrocitária do Antígeno N. | 1 frasco | ----- | 2 frascos |
| SoroparaFenotipagem Eritrocitária do Antígeno Dia. | 1 frasco | ----- | 2 frascos |

**4.2**. As quantidades informadas acima são referentes ao consumo estimado para 12 (doze) meses e a entrega será feita conforme este cronograma estabelecido, contudo, dependendo da necessidade da Instituição, as quantidades a serem entregues, podem variar para mais ou menos, respeitando o limite total previsto para os 12 (doze) meses.

**4.3. Do Local de Entrega dos Produtos:**

**4.3.1**. Hemocentro Coordenador de Palmas, sito a Quadra 301 Norte, Conjunto 02, Lote 01, CEP: 77001-214, Palmas, Tocantins, em dia e horário comercial.

**4.4. Prazo para entrega dos produtos:**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Para os Itens com entrega Mensal** | **Entrega** | **Prazo para entrega** |
| Mensal | Imediata, dentro de 05 dias úteis. As entregas posteriores devem ser realizadas com antecedência de 05 dias antes do vencimento dos Itens 11, 18, 19, 20, 21 e 22. |
| **Para os Itens com entrega Trimestral** | **Entrega** | **Prazo para entrega** |
| 1ª entrega | Imediata, dentro de 05 dias úteis. |
| 2ª entrega | 90 (noventa) dias após a 1ª entrega |
| 3ª entrega | 180 (cento e oitenta) dias após a 1ª entrega |
| 4ª entrega | 270 (duzentos e setenta) dias após a 1ª entrega |
| **Para os Itens com entrega Semestral** | **Entrega** | **Prazo para entrega** |
| 1ª entrega | Imediata, dentro de 05 dias úteis. |
| 2ª entrega | 180 (cento e oitenta) dias após a 1ª entrega |

**05. DAS CONDIÇÕES DE FORNECIMENTO**

**5.1.Relativo às condições de fornecimento, a CONTRATADA deverá:**

Ao CONTRATANTE fica reservado e garantido o direito à fiscalização dos produtos, solicitando a substituição dos mesmos com imperfeições ou em desobediência às normas técnicas.

**5.1.2**. A CONTRATADA não poderá ceder o presente vínculo ou subcontratar o seu objeto no todo ou em parte, sendo nulo de pleno direito qualquer ato neste sentido, constituindo infração contratual passível de penalidade, salvo em caso de autorização expressa do Contratante.

**5.1.3**. A(s) empresa(s) vencedora(s) deverá(ão) entregar o material que atendam, rigorosamente, a especificação constante de sua proposta, respeitando o solicitado no Termo.

**5.1.4.** Garantir a substituição dos materiais que apresentarem defeitos ou problemas de fabricação, bem como repor todas as perdas ocasionadas por defeitos de fabricação manuseio durante a entrega do produto, evitando a interrupção das atividades de rotina da instituição.

**5.1.5**. Na proposta deverão conter especificações detalhadas de cada item do objeto proposto, além de bula e catalogo, contendo toda a especificação técnica, nome do fabricante, procedência do material e marca.

**06. CONDIÇÕES DE RECEBIMENTOS E ACEITAÇÃO DOS PRODUTOS**

**6.1.** O recebimento será confiado a uma Comissão composta de, no mínimo, 3 (três) membros (servidores) devidamente autorizados, conforme estabelece o § 8°, do artigo 15, da Lei 8.666/93.

**6.2. Todos os produtos deverão estar em conformidade com a Nota de Empenho, que poderá estar acompanhada da Relação de Itens ou de outro documento emitido pela SESAU/Hemorrede do Tocantins.**

**6.3.** O recebimento se dará em observância com os artigos 73 a 76 da Lei 8.666/1993, e ainda:

6.3.1. PROVISORIAMENTE, para efeito de verificação da conformidade dos produtos, será aberto o Relatório de Inspeção de Recebimento – RIR, para avaliação do produto entregue, bem como se a Nota Fiscal (NF) / Fatura encontra lavrada sem incorreções.

**a)** A Sesau/Hemorrede terá o prazo máximo de até 10 (dez) dias úteis, contados da data de recebimento, para verificar se os produtos fornecidos e a NF/Fatura estão em consonância com o Termo e com seus anexos.

**6.3.2**. DEFINITIVAMENTE, após a verificação da qualidade e quantidade dos produtos e conseqüente aceitação e aprovação do Relatório de Inspeção de Recebimento – RIR.

**6.4**. Após o recebimento provisório a Sesau/Hemorrede do Tocantins atestará a Nota Fiscal se constatado que os produtos atendem ao Termo;

**6.5**. Caso os produtos se encontrem desconforme ao exigido no Termo, a Sesau/Hemorrede do Tocantins notificará a Contratada para substituí-los no prazo de até **05 (cinco) dias úteis**contados da notificação;

**6.5.1**. Neste caso, o recebimento do(s) produto(s) escoimado(s) dos vícios que deram causa a suatroca será considerado recebimento provisório, ensejando nova contagem de prazo para o recebimento definitivo, estando a Contratada passível de penalidade(s) pelo descumprimento das condições Termoícias.

**6.5.2**. Atestada a Nota Fiscal, a Contratada deverá protocolá-la perante aSesau/Hemorrede do Tocantins.

**6.6**. O recebimento provisório ou definitivo não exclui a responsabilidade civil pela solidez e segurança dos produtos, nem ético-profissional pela perfeita execução do contrato, dentro dos limites estabelecidos pela lei ou pelo contrato.

**6.7.** A carga e a descarga serão por conta da Contratada, sem ônus de frete para a SESAU/Hemorrede do Tocantins.

**6.8. A SESAU/Hemorrede do Tocantins recusará os produtos nas seguintes hipóteses:**

**6.8.1.** Qualquer situação em desacordo entre os produtos e o Termo de licitação e de seus Anexos ou a Nota de Empenho.

**6.8.2**. Nota Fiscal/Fatura com especificação do objeto, quantidades em desacordo com o discriminado no Termo, seus anexos e na proposta adjudicada.

**6.8.3**. Apresentarem vícios de qualidade, funcionamento ou serem impróprios para o uso, ou ainda defeitos de fabricação.

**6.9**. Ainda que ocorra a situação prevista na línea “d” do inciso II do art. 65 da Lei Federal nº 8.666/93, a Sesau/Hemorrede do Tocantins, se julgar conveniente, poderá optar por cancelar o contrato (quando for o caso) e iniciar outro processo Licitatório.

**6.10**. Os produtos deverão ser transportados, armazenados e entregues em condições de acondicionamento que permita a manutenção da temperatura adequada.

**6.11**. Ao Contratante fica reservado e garantido o direito à fiscalização dos produtos, solicitando a substituição dos mesmos com imperfeições ou em desobediência às normas técnicas.

**6.12**. A Contratada não poderá ceder o presente vínculo ou subcontratar o seu objeto no todo ou em parte, sendo nulo de pleno direito qualquer ato neste sentido, constituindo infração contratual passível de penalidade, salvo em caso de autorização expressa do Contratante ou para os serviços de calibração e qualificação térmica dos equipamentos e instrumentos em regime de comodato.

**6.13**. Garantir a substituição imediata dos materiais que apresentarem defeitos ou problemas de fabricação, bem repor todas as perdas ocasionadas por defeitos de fabricação manuseio durante a entrega do produto, evitando a interrupção das atividades de rotina da instituição.

**6.14**. Na proposta deverá conter especificações detalhadas de cada item do objeto proposto, bula e catalogo proposta contendo toda a especificação técnica, nome do fabricante, procedência do material e marca.

**6.15**. A Contratada deverá realizar treinamento gratuito, devidamente registrado, de todos os profissionais que manuseiem os produtos licitados e operem os equipamentos nas unidades em que forem instalados. Os conjuntos diagnósticos e demais acessórios para os treinamentos deverão ser oferecidos à parte sem ônus para a CONTRATANTE.

**6.16**. Prestação de Assessoria Cientifica, gratuita e continuamente disponível para utilização do(s) produto(s) ofertado(s) ou do(s) equipamento(s), devendo o proponente vencedor, no ato de assinatura do contrato, indicar nome, telefone e endereço para contato.

**07.HABILITAÇÃO E QUALIFICAÇÃO TÉCNICA**

**7.1**. Apresentar atestado(s) de capacidade técnica, fornecido por pessoa jurídica de direito público ou privado, comprovando a aptidão da empresa quanto ao fornecimento dos produtos, similares em quantidades e características, com o objeto desta licitação:

**7.1.1**. Os atestados de capacidade técnica deverão estar emitidos em nome e com CNPJ/ MF da matriz e/ ou da(s) filia(is) da licitante e não deve ser superior a 02 (dois) anos.

**7.2**. Alvará Sanitário do estabelecimento, dentro do prazo de validade, expedida pela Vigilância Sanitária do Estado ou do Município onde estiver instalado.

**7.3**. Declaração da autorização para o funcionamento, expedida pela Agência Nacional de Vigilância Sanitária, se for caso.

**7.3.1**. Cópia do comprovante de isenção do registro, quando for o caso.

**7.4.** Registro ou prova de isenção de registro dos produtos/materiais objeto deste procedimento licitatório, nos moldes estabelecidos pelo Ministério da Saúde.

**7.5**. Apresentar documento expedido pela empresa fabricante (titular do registro do equipamento no Ministério da Saúde), ou distribuidor credenciado do Brasil, que comprove que o licitante está autorizado a comercializar os produtos da referida empresa fabricante no mercado brasileiro (e participar do procedimento licitatório em questão).

**7.6. Fornecimento de Amostras para Qualificação Técnica (Caso Necessário):**

**7.6.1**. Para a qualificação, os produtos devem estar em conformidade com as especificações descritas no Item 03 deste termo de referência e conter todas as informações técnicas na bula do produto.

**7.6.2**. Quanto as amostras a licitante detentora do melhor lance, caso solicitado pela Contratante, deverá entregar no prazo de até 05 (cinco) dias, a contar da data da solicitação, amostras do objeto em quantidade suficiente e instalar no mínimo 1 equipamento de cada item, no endereço indicado no subitem 4.3, ofertadas para fins de realização de testes de compatibilidade de especificações e parâmetros, conforme especificações contidas neste Termo de Referencia.

**7.6.3.** A Licitante que não encaminhar a amostra no prazo estabelecido terá sua proposta desclassificada.

**7.6.4.** A aceitação da proposta ficará condicionada à aprovação da amostra apresentada e instalação do equipamento para teste.

**7.6.5**. Caso a Contratante julgue não ser necessária a apresentação de amostras para qualificação técnica, o parecer técnico será emitido com base apenas na avaliação documental da empresa fornecida na licitação.

**7.7. Critérios de Avaliação das Amostras:**

**7.7.1**. Havendo a necessidade de apresentação de amostras para avaliação, estas serão avaliadas seguindo os critérios da Portaria MS nº 2.712 de 12 de novembro de 2013 – Anexo VII – Que Redefine o Regulamento Técnico de Procedimentos Hemoterápicos, ou última portaria válida no momento da realização da análise.

**8. RELATIVO AOS EQUIPAMENTOS EM REGIME DE COMODATO**

**8.1**. A empresa Contratada deverá instalar os equipamentos abaixo listados, **no prazo de 15 (quinze) dias corridos**, compatíveis com os insumos listados no Item 03, obedecendo a quantidade de cada unidade hemoterápica:

**8.1.1.**Hemocentro Coordenador de Palmas, Quadra 301 Norte, Conjunto 02, Lote 01, Palmas, Tocantins:

a) 02 incubadoras a 37° C;

b) 02 centrífugas para cartões;

c) 02 Suportes para Dispenser;

d) 02 Dispenser de volumes variáveis de 500 e 1000 µl;

e) 03 pipetas novas sem uso (no mínimo) com volumes que sejam compatíveis com os equipamentos e os reagentes. As pipetas deverão vir acompanhadas das Ponteiras Plástica para Micropipetagem cujo volume deve ser compatível entre si e os equipamentos e as ponteiras deverão ser entregues mensalmente em quantidade suficiente para atender a rotina;

f) 02 estações de trabalho para cartões e tubos, compatíveis com os equipamentos e os reagentes.

**8.1.2**. Agência Transfusional do Hospital Geral de Palmas, Quadra 201 Sul, Avenida NS 01, Conjunto 02, Lote 01, Palmas, Tocantins:

a) 01 incubadora a 37°;

b) 01 centrifuga para cartões;

c) 02 Suportes para Dispenser;

d) 02 Dispenser de volumes variáveis de 500 e 1.000 µl;

e) 02 pipetas novas sem uso (no mínimo) com volumes que sejam compatíveis com os equipamentos e os reagentes. As pipetas deverão vir acompanhadas das Ponteiras Plástica para Micropipetagem cujo volume deve ser compatível entre si e os equipamentos e as ponteiras deverão ser entregues mensalmente em quantidade suficiente para atender a rotina;

f) 01 estação de trabalho para cartões e tubos, compatíveis com os equipamentos e os reagentes.

**8.1.3**. Agência Transfusional do Hospital Maternidade Dona Regina, Quadra 104 Norte, Rua NE-05, Lote 31/41 Palmas/TO:

a) 01 incubadora a 37°;

b) 01 centrifuga para cartões;

c) 02 Suportes para Dispenser;

d) 02 Dispenser de volumes variáveis de 500 e 1.000 µl;

e) 02 pipetas novas sem uso (no mínimo) com volumes que sejam compatíveis com os equipamentos e os reagentes. As pipetas deverão vir acompanhadas das Ponteiras Plástica para Micropipetagem cujo volume deve ser compatível entre si e os equipamentos e as ponteiras deverão ser entregues mensalmente em quantidade suficiente para atender a rotina;

f) 01 estação de trabalho para cartões e tubos, compatíveis com os equipamentos e os reagentes.

**8.1.4**. Hemocentro Regional de Araguaína, Rua 13 Maio nº. 1336, Centro, Araguaína/TO:

a) 02 incubadoras a 37° C;

b) 02 centrífugas para cartões;

c) 03 Suportes para Dispenser;

d) 03 Dispenser de volumes variáveis de 500 a 1.000 µl;

e) 03 pipetas novas sem uso (no mínimo) com volumes que sejam compatíveis com os equipamentos e os reagentes. As pipetas deverão vir acompanhadas das Ponteiras Plástica para Micropipetagem cujo volume deve ser compatível entre si e os equipamentos e as ponteiras deverão ser entregues mensalmente em quantidade suficiente para atender a rotina;

f) 02 estações de trabalho para cartões e tubos, compatíveis com os equipamentos e os reagentes.

**8.1.5**. Unidade de Coleta e Transfusão de Augustinópolis, Rua Anicuns s/nº, Augustinópolis/TO:

a) 01 incubadora a 37° C;

b) 01 centrifuga para cartões;

c) 02 Suportes para Dispenser

d) 02 Dispenser de volumes variáveis de 500 e 1.000 µl;

e) 02 pipetas novas sem uso (no mínimo) com volumes que sejam compatíveis com os equipamentos e os reagentes. As pipetas deverão vir acompanhadas das Ponteiras Plástica para Micropipetagem cujo volume deve ser compatível entre si e os equipamentos e as ponteiras deverão ser entregues mensalmente em quantidade suficiente para atender a rotina;

f) 01 estação de trabalho para cartões e tubos, compatíveis com os equipamentos e os reagentes.

**8.2.**O recebimento dos equipamentos novos em regime de comodato se dará em observância com os artigos 73 a 76 da Lei 8.666/1993, e ainda:

**8.2.1**. PROVISORIAMENTE, para efeito de verificação da conformidade dos equipamentos, será aberto o Relatório de Inspeção e Recebimento de Equipamentos – RIRE, para a realização da qualificação de instalação e qualificação de operação nos equipamentos entregues.

a) A CONTRATADA terá o prazo máximo de até 10 (dez) dias úteis, contados da data de recebimento, para verificar se os equipamentos fornecidos estão em consonância com o Termo e com seus anexos.

**8.2.2.**DEFINITIVAMENTE, após a verificação do perfeito funcionamento dos equipamentos entregues, através da realização das qualificações de instalação e operação, e conseqüente fechamento e aprovação do Relatório de Inspeção e Recebimento de Equipamentos – RIRE.

**8.3**. Caso os equipamentos não estejam funcionando de acordo com o preconizado pelo fabricante e se encontrem desconforme ao exigido no Termo, a Sesau/Hemorrede do Tocantins notificará a Contratada para substituí-los no prazo de até **05 (cinco) dias úteis**contados da notificação;

**8.3.1.**Neste caso, o recebimento do(s) equipamento(s) escoimado(s) dos vícios que deram causa a sua troca será considerado recebimento provisório, ensejando nova contagem de prazo para o recebimento definitivo, estando a Contratada passível de penalidade(s) pelo descumprimento das condições Termoícias.

**8.4.**O recebimento provisório ou definitivo não exclui a responsabilidade civil pela solidez e segurança dos equipamentos, nem ético-profissional pela perfeita execução do contrato, dentro dos limites estabelecidos pela lei ou pelo contrato.

**8.5**. A carga e a descarga serão por conta da Contratada, sem ônus de frete para a SESAU/Hemorrede do Tocantins.

**8.6.**Todos os equipamentos, pipetas, dispensers, estações de trabalho e suporte para dispenser fornecidos deverão ser preferencialmente novos e sem uso, no entanto as ponteiras plásticas fornecidas deverão ser novas e sem uso;

**8.7**. Caso a empresa vencedora já possuir centrifuga(s) de cartões, incubadora(s) à 37°C, pipeta(s) e dispenser(s) presentes nas localidades descritas no Item 8.1, deverá, para estes equipamentos e instrumentos, no prazo de até **15 (quinze) dias úteis** contados da assinatura do contrato:

**8.7.1**. Realizar a manutenção preventiva conforme Item 9.3;

**8.7.2.**Calibrar a(s) centrífuga(s) de cartões, incubadora(s) a 37°C, pipeta(s) e dispenser(s) conforme descrito no Item 9.4, fornecendo, à Gestão de Equipamentos, o Certificado de Calibração para cada equipamento e instrumento de acordo com o prazo estipulado no Item 9.4.3;

**8.7.3.**Qualificar termicamente a(s) incubadora(s) à 37°C conforme descrito no Item 9.5, fornecendo, à Gestão de Equipamentos, o Relatório de Qualificação Térmica para cada equipamento de acordo com o prazo estipulado no Item 9.5.4.

**8.8**. Os equipamentos e instrumentos que não puderem ser calibrados nas unidades, por motivos técnicos, deverão ser transportados para o laboratório competente, ficando o transporte dos mesmos sobre a responsabilidade da CONTRATADA que ao retirar o(s) equipamento(s) e instrumento(s) da unidade deverá deixar um backup nas mesmas condições de uso do(s) retirado(s), inclusive calibrado conforme as determinações da legislação. Na devolução do(s) equipamento(s) e instrumento(s) calibrado(s), o(s) backup(s) deverá(ão) ser devolvido(s) a empresa contratada.

**8.9.**Os equipamentos em comodato deverão possuir os respectivos manuais de usuário em português e manuais técnicos preferencialmente em português.

**8.10.**A Contratada deverá realizar treinamento conforme descrito no Item 6.16.

**9. MANUTENÇÃO PREVENTIVA E CORRETIVA, CALIBRAÇÃO E QUALIFICAÇÃO TÉRMICA DOS EQUIPAMENTOS EM COMODATO**

**9.1**. Prestar manutenção preventiva e corretiva, calibração e qualificação térmica nos equipamentos e instrumentos sem ônus para a Contratante.

**9.2**. A empresa vencedora deverá apresentar, no prazo de até **15 (quinze) dias corridos** após a assinatura do contrato e recebimento da nota de empenho, os cronogramas anuais de manutenção preventiva, calibração e qualificação térmica para todas as centrífugas de cartões, incubadoras à 37°C, pipetas e dispensers, conforme especificado no quadro abaixo.

**9.2.1**. Caso a Contratada não cumpra o prazo estabelecido no item acima, a mesma está sujeita as penalidades especificadas no Item 15 deste Termo.

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Descrição e periodicidades das manutenções preventivas, calibrações e qualificações térmicas para os equipamentos e instrumentos utilizados em exames imunohematológicos realizados em gel** | | | |
| **Equipamento/Instrumento** | **Periodicidade da calibração** | **Periodicidade da preventiva** | **Periodicidade da qualificação térmica** |
| Centrífuga de cartões para gel. | Quadrimestral | Quadrimestral | --- |
| Incubadora de cartões para gel. | Anual | Semestral | Anual |
| Pipetas variáveis com volumes de 12,5µl, 25µl e 50µl. | Semestral | Semestral | --- |
| Dispenser de 500µl e/ou 1.000µl para diluentes. | Semestral | Semestral | --- |

**9.3**. As manutenções preventivas deverão ser realizadas por técnico capacitado orientadas por um check-list próprio e/ou elaborado pela Gestão de Equipamentos que contemple itens de verificação recomendados pelos fabricantes dos equipamentos. Estes documentos deverão conter a assinatura do técnico executante e de pessoa da área usuária que tenha acompanhado os serviços. Todas as cópias destes relatórios nas Unidades da Hemorrede onde se encontram os equipamentos, obrigatoriamente deverão ser entregues na Gestão de Equipamentos no Hemocentro Coordenador de Palmas.

**9.4**. As calibrações das centrífugas de cartões, incubadoras à 37°C, pipetas e dispensers deverão:

**9.4.1**. Ser realizadas por empresa acreditada RBC/INMETRO (Rede Brasileira de Calibração-Instituto Nacional de Metrologia, Normalização e Qualidade Industrial) nas grandezas averiguadas. Caso seja necessário sublocar para outros laboratórios, deverá ser informado e acordado junto a Gestão de Equipamentos, ficando todos os custos (inclusive retirada e devolução) por conta da CONTRATADA;

**9.4.2**. Ser rastreadas na RBC/INMETRO (Rede Brasileira de Calibração-Instituto Nacional de Metrologia, Normalização e Qualidade Industrial);

**9.4.3.**Emitir os certificados de calibração de todos os equipamentos e instrumentos em comodato e cópia dos certificados de calibração válidos dos padrões utilizados que deverão ser entregues na Gestão de Equipamentos no Hemocentro Coordenador de Palmas no prazo de até **10 (dez) dias úteis** contados a partir da realização da calibração comprovada pela cópia do relatório de coleta dos dados assinado pelo técnico executante e pela pessoa da área usuária que tenha acompanhado os serviços que deverá ser entregue na Gestão de Equipamentos no Hemocentro Coordenador de Palmas.

a) Caso a Contratada não cumpra o prazo estabelecido no item acima, a mesma está sujeita as penalidades especificadas no Item 15 deste Termo;

**9.4.4.**Emitir em papel os certificados de calibração atendendo a Norma ISO 9000/2000, NBR 10012, ABNT NBR ISO17025 e demais normas pertinentes e vigentes;

**9.4.5**. Afixar uma etiqueta em todos os equipamentos e instrumentos em comodato contendo as informações mínimas da data da última e da próxima calibração, utilizando etiqueta própria e adequada para este fim. A etiqueta deve possuir fácil visualização, ter qualidade e não deixar vestígios de cola no gabinete do equipamento;

**9.4.6**. Ser realizados no local onde os equipamentos estão instalados, em dias úteis e horário comercial, ou seja, de segunda-feira a sexta-feira de 08:00 às 18:00 horas, salvo as pipetas e dispensers que poderão ser enviadas para laboratório competente, ficando todo o ônus do transporte do envio e do retorno sobre a responsabilidade da CONTRATADA que ao retirar da unidade deverá deixar um backup para cada pipeta e dispenser retirado nas mesmas condições de uso, inclusive calibrados conforme as determinações da legislação. Na devolução das pipetas e dispensers, devidamente calibrados, os backups deverão ser devolvidos a empresa contratada. Para as calibrações *in loco*, caso seja necessário realizar os serviços em outro dia que não seja útil ou fora do horário comercial, a CONTRATADA deverá solicitar a liberação, justificando o motivo da alteração, via email ou outro documento físico junto à Gestão de Equipamentos;

**9.4.7**. Os parâmetros e as tolerâncias dos equipamentos e instrumentos em comodato deverão seguir, minimamente, as especificações conforme quadro abaixo.

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Descrição das tolerâncias das calibrações para os equipamentos e instrumentos utilizados em exames imunohematológicos realizados em gel** | | |
| **Equipamento/Instrumento** | **Parâmetros** | **Tolerâncias** |
| Centrífuga de cartões para gel. | Velocidade | ± 10 rpm |
| Tempo | ± 15 segundos |
| Incubadora de cartões para gel. | Temperatura | ± 2°C |
| Tempo | ± 15 segundos |
| Pipetas variáveis com volumes de 12,5µl, 25µl e 50µl. | Volume | ± 2,5 μL |
| Dispenser de 500µl e/ou 1.000µl para diluentes. | Volume | ± 50 μL |

**9.5.**As qualificações térmicas das incubadoras à 37°C deverão:

**9.5.1.**Ser executadas num período mínimo de 08 (oito) horas durante rotina normal de trabalho e em no mínimo 5 (cinco) pontos/quadrantes estrategicamente divididos proporcionando avaliação da homogeneidade térmica do equipamento;

**9.5.2.**Ser realizadas utilizando-se de equipamentos e/ou instrumentos calibrados e rastreáveis à RBC (Rede Brasileira de Calibração);

**9.5.3**. Ocorrer nas unidades/setores onde os equipamentos encontram-se instalados;

**9.5.4**. Emitir os relatórios de qualificação térmica de todas as incubadoras à 37°C em comodato e cópia dos certificados de calibração válidos dos padrões utilizados que deverão ser entregues na Gestão de Equipamentos no Hemocentro Coordenador de Palmas no prazo de até **10 (dez) dias úteis** contados a partir da realização da qualificação térmica comprovada pela cópia do relatório de coleta dos dados ou documento equivalente assinado pelo técnico executante e pela pessoa da área usuária que tenha acompanhado os serviços, cuja entrega deverá ser na Gestão de Equipamentos no Hemocentro Coordenador de Palmas.

a) Caso a Contratada não cumpra o prazo estabelecido no item acima, a mesma está sujeita as penalidades especificadas no Item 15 deste Termo.

**9.5.5.**Os relatórios de qualificação térmica devem conter, no mínimo: logomarca da empresa, data da qualificação, validade, número de patrimônio, marca e modelo do equipamento sob análise, condições ambientais, instrumentos padrão utilizados e tabelas/gráficos de temperaturas, além disto, devem possuir:

a) Protocolo formal do estudo de qualificação térmica ou monitoramento de temperatura;

b)Fundamentação técnica e discussão sobre todos os resultados durante o mapeamento de temperatura;

c) Detalhamento sobre investigação de resultados fora dos critérios de aceitação;

d) Identificação da condição de pior locação (worst case) com relação à manutenção da faixa requerida de temperatura.

**9.5.6.**Seguir os critérios de aceitação de acordo com o quadro abaixo:

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Descrição dos critérios de aceitação para as incubadoras à 37°C utilizadas em exames imunohematológicos realizados em gel** | | |
| **Equipamento** | **Critério de Aceitação** | **Variação Aceitável** |
| Incubadora de cartões para gel. | Conforme | Todos os pontos entre 34°C e 39°C |
| Parcial Conforme | Alguns pontos entre 34°C e 39°C |
| Não Conforme | Nenhum ponto entre 34°C e 39°C |

**9.5.7.**Afixar uma etiqueta em todos os equipamentos em comodato contendo as informações mínimas da data da última e da próxima qualificação térmica, utilizando etiqueta própria e adequada para este fim. A etiqueta deve possuir fácil visualização, ter qualidade e não deixar vestígios de cola no gabinete do equipamento.

**9.6**. Garantir manutenção corretiva dos equipamentos e instrumentos, com atendimento num prazo máximo de 48 (quarenta e oito) horas no Hemocentro Coordenador de Palmas e 72 (setenta e duas) horas nas demais unidades. Caso o reparo não possa ser realizado nesse prazo, a empresa deverá trocar o equipamento, sem interrupção do serviço. Os eventuais custos com transporte e deslocamento são de responsabilidade da Contratada.

**9.7**. Caso ocorra alguma manutenção corretiva que possa impactar na calibração ou na qualificação térmica dos equipamentos e instrumentos fornecidos em regime de comodato, a CONTRATADA deverá proceder com a calibração e/ou qualificação térmica deste equipamento e/ou instrumento num prazo máximo de **05 (cinco) dias úteis** contados a partir de solicitação via software, email ou fax.

**9.8.**Fornecer equipamentos com desempenho igual ou superior aos equipamentos apresentados para a qualificação, inclusive com as devidas atualizações (“upgrades”).

**9.9.**Efetuar calibração e qualificação térmica conforme descritas nos Itens 9.4 e 9.5 respectivamente, após a instalação e posteriormente conforme cronograma anual do Item 9.2.

**9.10**. Prestar treinamento local/reciclagem nas Unidades especificadas neste Edital, sem ônus para a Contratante para os responsáveis pela realização da rotina diária do setor onde os equipamentos serão instalados.

**9.11.**Os equipamentos deverão ser entregues com documento comprovando revisão e manutenção preventiva ocorrida dentro de um prazo máximo de 01 (um) mês antes de ser entregue e instalado.

**9.12**. O prazo para instalação dos equipamentos deve ser de 15(quinze) dias corridos a contar do primeiro dia útil após a data de assinatura contrato.

**9.13.**Entregar manual técnico de operações dos equipamentos, em português.

**10. DAS OBRIGAÇÃOES DA CONTRATANTE**

**10.1**. Prestar as informações e os esclarecimentos que venham a ser solicitados pela CONTRATADA.

**10.2**. Disponibilizar o local de entrega e os responsáveis pelo recebimento.

**10.3**.Receber os produtos adjudicados, nos termos, prazos quantidade, qualidade e condições estabelecidas neste Termo.

**10.4**. Rejeitar, no todo ou em parte, os produtos que a CONTRATADA entregar fora das especificações do Termo.

**10.5**. Fiscalizar a execução do objeto, aplicando as sanções cabíveis, quando for o caso.

**10.6**. Efetuar o pagamento à CONTRATADA no prazo determinado no Termo e em seus anexos, inclusive no contrato.

**11. DAS OBRIGAÇÕES DA CONTRATADA**

**11.1**. Executar fielmente o objeto licitado, conforme as especificações, prazos estipulados e exigidos no Termo.

**11.2**. Entregar os materiais que atendam rigorosamente às especificações constantes em sua proposta, respeitando o solicitado no Termo.

**11.3.**Todos os encargos trabalhistas, previdenciários, fiscais e comerciais resultantes da execução do objeto deste Termo serão de exclusiva responsabilidade da contratada.

**11.4**. A aceitar nas mesmas condições contratuais, os acréscimos ou supressões, até 25% (vinte e cinco por cento) do valor inicial atualizado do contrato.

**11.5.**Obriga-se a substituir qualquer item que não atenda ao exigido no pedido, sem nenhum ônus para contratante.

**11.6.**A assumir integral responsabilidade pela boa execução dos serviços, assim como pelo cumprimento dos elementos constantes do processo.

**11.7**. A Contratada não poderá ceder o presente vínculo ou subcontratar o seu objeto no todo ou em parte, sendo nulo de pleno direito qualquer ato neste sentido, constituindo infração contratual passível de penalidade, salvo em caso de autorização expressa do Contratante.

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

**11.9**. Repor todas as perdas ocasionadas por falha do produto quando não estiver atendendo aos parâmetros técnicos da Hemorrede.

**12. DA FISCALIZAÇÃO**

**12.1.** Conforme artigo 67 da Lei Federal nº 8.666, de 21 de junho de 1.993, a fiscalização e acompanhamento da execução do objeto será por meio da Hemorrede do Tocantins observando que:

**12.1.1.**A execução do objeto será acompanhada e fiscalizada por um representante da CONTRATANTE especialmente designado, permitida a contratação de terceiros para assisti-lo e subsidiá-lo de informações pertinentes a essa atribuição.

**12.1.2**. O representante da Administração anotará em registro próprio todas as ocorrências relacionadas com a execução do objeto, determinando o que for necessário à regularização das faltas ou defeitos observados.

**12.1.3**. As decisões e providências que ultrapassarem a competência do representante deverão ser solicitadas a seus superiores em tempo hábil para a adoção das medidas convenientes;

**12.1.4**. A fiscalização ocorrerá ainda, nos termos da Portaria nº. 131/2008 de 05 de maio de 2008, publicada no Diário Oficial do Estado nº. 2.642 de 06 de maio de 2008, ou outra portaria que venha a substituí-la na época da assinatura do contrato.

**12.1.5**. A fiscalização por parte da CONTRATANTE não exclui nem reduz a responsabilidade da CONTRATADA, inclusive perante terceiros, por qualquer irregularidade de seus agentes e prepostos (art.70 da Lei 8.666/93), ressaltando-se, ainda, que mesmo atestado o serviço adquirido, subsistirá a responsabilidade da CONTRATADA pela solidez, qualidade e segurança deste último.

**13. ALTERAÇÃO E VIGÊNCIA DO CONTRATO**

**13.1. Alteração**

**13.1.1.** Havendo necessidade, o contrato a ser firmado poderá, mediante prévia justificativa aceita pela superior autoridade competente, ser alterado, observadas as disposições no art. 65 da Lei nº. 8.666/93, bem como as demais disposições legais pertinentes, no que couber.

**13.1.2**. Se necessária a modificação no valor contratual em decorrência de acréscimos ou supressões quantitativas de seu objeto, esta deverá ser devidamente justificada pela Administração CONTRATANTE, de acordo com os permissivos legais pertinentes, observado o disposto no § 1º do art. 58 da Lei nº. 8.666/93.

**13.2. Vigência**

**13.2.1**. Visto a especificidade dos produtos, inclusive a validade de fabricação dos mesmos, o cronograma de entrega e os equipamentos em comodato, o contrato firmado entre as parte terá sua vigência por 12 (doze) meses.

**14. DO PAGAMENTO**

**14.1**. Efetuada a entrega, a CONTRATADA protocolará a Nota Fiscal/Fatura, perante a CONTRATANTE devidamente preenchida.

**14.2**. Caso Nota Fiscal/Fatura esteja em desacordo, será devolvida para correção.

**14.3**. O prazo previsto para pagamento que será de até **30 (trinta) dias corridos**, contados da apresentação da Nota Fiscal/Fatura, devidamente atestada.

**14.4**. Na ocorrência de rejeição da(s) Nota(s) Fiscal(is), motivada por erro ou incorreções, o prazo estipulado no parágrafo anterior, passará a ser contado a partir da data da sua representação.

**14.5**. Os pagamentos não serão efetuados através de deposito bancário, através de OB – Ordem Bancária, sendo a garantia do referido pagamento a própria Nota de Empenho.

**15. DAS PENALIDADES**

**15.1** Pelo descumprimento de quaisquer cláusulas ou condições do presente Termo de Referência, do Termo e do Contrato, serão aplicadas ao fornecedor que incorrer em inexecução total ou parcial do fornecimento dos produtos as penalidades previstas nos artigos 86 e 87 da Lei nº 8.666/93 e no artigo 7º da Lei nº 10.520/2002, transcritos abaixo, garantida sempre a ampla defesa e o contraditório:

**15.1.1**. Art. 86 da Lei nº 8.666/93: “O atraso injustificado na execução do contrato sujeitará o contratado à multa de mora, na forma prevista no instrumento convocatório ou no contrato”.

**15.1.2**. .Art. 87 da Lei nº 8.666/93: “Pela inexecução total ou parcial do contrato a Administração poderá, garantida a prévia defesa, aplicar ao contratado as seguintes sanções:

I – advertência;

II – multa;

III – suspensão temporária de participar em licitação e impedimento de contratar com a Administração, por prazo não superior a 02 (dois) anos;

IV – declaração de inidoneidade para licitar ou contratar com a administração Pública, enquanto perdurarem os motivos determinantes da punição ou até que seja promovida a reabilitação perante a própria autoridade que aplicou a penalidade, que será concedida sempre que o contratado ressarcir a Administração pelos prejuízos resultantes e após decorrido o prazo da sanção aplicada com base no inciso anterior”.

**15.1.3.**Art. 7º da Lei nº 10.520/2002: “Quem, convocado dentro do prazo de validade da sua proposta, não celebrar o contrato, deixar de entregar ou apresentar documentação falsa exigida para o certame, ensejar o retardamento da execução de seu objeto, não mantiver a proposta, falhar ou fraudar na execução do contrato, comportar-se de modo inidôneo ou cometer fraude fiscal, ficará impedido de licitar e contratar com a União, Estados, Distrito Federal ou Municípios e, será descredenciado no Sicaf, ou nos sistemas de cadastramento de fornecedores a que se refere o inciso XIV do art. 4º desta Lei, pelo prazo de até 5 (cinco) anos, sem prejuízo das multas previstas em Termo e no contrato e das demais cominações legais”.

**15.2**. As multas por atraso serão calculadas à base de 0,5% (meio por cento) do valor da respectiva Nota de Empenho, por dia de atraso, até o máximo de 30 (trinta) dias e será descontada da NF/Fatura.

**15.3**. Atraso superior a 30 dias será considerado inexecução total do ajuste, sem prejuízo da multa a ser aplicada nos termos do Item 15.2.

**15.4**. Multa moratória de 10% (dez por cento) do valor contratado, no caso de recusa injustificada para o recebimento da Nota de Empenho.

**15.5**. Nos casos dos produtos não entregues no prazo estipulado, o atraso será contado a partir do primeiro dia útil subsequente ao término do prazo estabelecido para a entrega.

**15.6**. As sanções administrativas previstas no Termo de Referência são independentes entre si, podendo ser aplicadas isolada ou cumulativamente, sem prejuízo de outras medidas legais cabíveis.

**15.7**. As penalidades aplicadas só poderão ser relevadas nos casos de força maior, devidamente comprovado, a critério da administração da Secretaria de Estado Saúde/Hemorrede do Tocantins.

**15.8**. O prazo para apresentação de recursos das penalidades aplicadas é de 05 (cinco) dias úteis, contado da data de recebimento da notificação.

**16. DISPOSIÇÕES FINAIS**

**16.1.** O proponente é responsável pela fidelidade e legitimidade das informações prestadas e dos documentos apresentados em qualquer fase da licitação. A falsidade de qualquer documento apresentado ou a inverdade das informações nele contidas implicará a imediata desclassificação do proponente que o tiver apresentado, ou, caso tenha sido o vencedor, a rescisão do contrato, sem prejuízo das demais sanções cabíveis.

**16.2**. Os proponentes intimados para prestar quaisquer esclarecimentos adicionais deverão fazê-lo no prazo determinado pela Hemorrede do Tocantins (Hemoto), sob pena de desclassificação/inabilitação.

**16.3.** O desatendimento de exigências formais não essenciais não importará no afastamento do proponente, desde que seja possível a aferição da sua qualificação e a exata compreensão da sua proposta.

**16.4.** O presente Termo de Referência foi revisado pelos seguintes setores: Diretoria de Gestão da Hemorrede, Gerência Técnica, Gerência de Gestão e Gerência de Aquisição do Hemocentro Coordenador de Palmas e Laboratório de Imunohematologia do Hemocentro Coordenador de Palmas.

**ANEXO III**

**MINUTA DO CONTRATO**

**TERMO DE CONTRATO QUE ENTRE SI CELEBRAM NA FORMA E NAS CONDIÇÕES SEGUINTES, DE UM LADO COMO CONTRATANTE, O ESTADO DO TOCANTINS, ATRAVÉS DA SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE, E DE OUTRO COMO CONTRATADA, A EMPRESA ................**

O **ESTADO DO TOCANTINS**, pessoa jurídica de direito público interno, com sede e foro nesta Capital, através da Secretaria Estadual de Saúde, inscrita no CNPJ sob nº 25.053.117/0001-64, pelo Excelentíssimo Senhor Secretário da Saúde, **Marcos EsnerMusafir**, brasileiro, residente e domiciliado nesta capital, nomeado Secretário da Saúde, pelo Ato Governamental de nº. 96 – NM. publicado no Diário Oficial do Estado nº. 4.548, de27 de janeiro de 2016, doravante denominada CONTRATANTE, e a empresa .............................................................. pessoa jurídica de direito privado, com sede e foro, na ..................................................................., inscrita no CNPJ sob nº ............................................, Inscrição Estadual sob nº ........................................, doravante denominada CONTRATADA, representada por seu titular, o(a) Sr.(a) ...................................., brasileiro(a), portador(a) da Cédula de Identidade nº ..................................... - SSP-.........., CPF nº .........................................., resolvem celebrar o presente CONTRATO, elaborado de acordo com a minuta aprovada pela **SUPERINTENDÊNCIA DE ASSUNTOS JURÍDICOS** e pela **PROCURADORIA GERAL DO ESTADO**, observadas as disposições da Lei nº 8.666/93 e subsidiariamente a Lei nº 10.520/02, Decreto Federal nº 5.450/05, Decreto Federal nº 7.892/13, Decreto Estadual nº 5.344/15 e suas alterações, mediante as cláusulas e condições seguintes:

**CLÁUSULA PRIMEIRA – DO OBJETO**

O presente contrato tem por objeto selecionar, para contratação, empresa especializada no fornecimento de **reagentes e insumos,**destinados a Diretoria de Gestão da Hemorrede do Tocantins, no prazo e nas condições a seguir ajustadas, decorrentes do Pregão Eletrônico nº XXX/2016, com motivação e finalidade descritas no Termo de Referência do órgão requisitante.

**PARÁGRAFO ÚNICO – DA ESPECIFICAÇÃO DO OBJETO**

A aquisição deste Contrato as quantidades e observações constantes do Objeto da Licitação do Pregão Eletrônico nº xxx/2016, conforme Processo nº 2015/30550/005347 parte integrante deste Contrato, com motivação e finalidade descritas no Termo de Referência do órgão requisitante.

| **Item** | **Qtd** | **Und** | **Especificações** | **Preço**  **Unitário** | **Preço**  **Global** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
| **VALOR TOTAL** | | | | |  |

(AS ESPECIFICAÇÕES DETALHADAS DO OBJETO CONTRATADO SERÃO INSERIDAS NO MOMENTO DA ASSINATURA DO CONTRATO, COM BASE NA PROPOSTA DA EMPRESA VENCEDORA)

CLÁUSULA SEGUNDA – DA FORMAE DO PRAZO de entrega

2.1. Daforma:

**2.1.1.** Os produtos devem ser entregues obedecendo rigorosamente às cláusulas do Edital e seus anexos.

**2.1.2.** Os produtos devem ser entregues acondicionados, sempre que possível, em embalagens lacradas individualmente, identificados, e em perfeitas condições de armazenagem.

**2.1.3.**Os produtos devem ser de alta qualidade, excelente acabamento, sem falhas ou quaisquer outras avarias.

**2.1.4.**Os produtos deverão possuir embalagem individual, contendo:

a) nome e *website* do fabricante;

b) data do término da garantia;

c) dados para acionamento da garantia.

**2.2. Do prazo de entrega dos produtos:**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Para os Itens com entrega Mensal** | **Entrega** | **Prazo para entrega** |
| Mensal | Imediata, dentro de 05 dias úteis. As entregas posteriores devem ser realizadas com antecedência de 05 dias antes do vencimento dos Itens 11, 18, 19, 20, 21 e 22. |
| **Para os Itens com entrega Trimestral** | **Entrega** | **Prazo para entrega** |
| 1ª entrega | Imediata, dentro de 05 dias úteis. |
| 2ª entrega | 90 (noventa) dias após a 1ª entrega |
| 3ª entrega | 180 (cento e oitenta) dias após a 1ª entrega |
| 4ª entrega | 270 (duzentos e setenta) dias após a 1ª entrega |
| **Para os Itens com entrega Semestral** | **Entrega** | **Prazo para entrega** |
| 1ª entrega | Imediata, dentro de 05 dias úteis. |
| 2ª entrega | 180 (cento e oitenta) dias após a 1ª entrega |

**CLÁUSULA TERCEIRA – DA GARANTIAE DO LOCAL DE ENTREGA**

**3.1. Da garantia dos produtos:**

**3.2.** Para os itens 10, 16, 17, 18, 19, 20 e 22 dar plena garantia e qualidade do material, e que este após a entrega, possua a validade mínima de 28 dias, imputando-lhe os ônus decorrentes da cobertura dos prejuízos pela entrega dos mesmos em desconformidade com o especificado no Edital, caso não seja possível a troca, tudo a encargo da **CONTRATADA**.

**3.3.** Para os itens 8, 9, 23, 27, 31 e 32 dar plena garantia e qualidade do material, e que este após a entrega, possua a validade mínima de 05 meses, imputando-lhe os ônus decorrentes da cobertura dos prejuízos pela entrega dos mesmos em desconformidade com o especificado no Edital, caso não seja possível a troca, tudo a encargo da **CONTRATADA**.

**3.4.** Para os itens 3, 4, 5, 6, 7, 12, 13, 14, 15 e 26 dar plena garantia e qualidade do material, e que este após a entrega, possua a validade mínima de 08 meses, imputando-lhe os ônus decorrentes da cobertura dos prejuízos pela entrega dos mesmos em desconformidade com o especificado no Edital, caso não seja possível a troca, tudo a encargo da **CONTRATADA**.

**3.5.** Para os itens 21, 28, 29, 30, dar plena garantia e qualidade do material, e que este após a entrega, possua a validade mínima de 10 meses, imputando-lhe os ônus decorrentes da cobertura dos prejuízos pela entrega dos mesmos em desconformidade com o especificado no Edital, caso não seja possível a troca, tudo a encargo da **CONTRATADA**

**3.6**. Para os demais itens dar plena garantia e qualidade do material, e que este após a entrega, possua a validade mínima de 12 meses, imputando-lhe os ônus decorrentes da cobertura dos prejuízos pela entrega dos mesmos em desconformidade com o especificado no Edital, caso não seja possível a troca, tudo a encargo da **CONTRATADA**.

**3.7.** A Contratada fica obrigada a manter a garantia/validade dos produtos exigida neste Termo, sob pena de sofrer as sanções legais aplicáveis, além de ser obrigada a reparar os prejuízos que causar a SESAU/HEMORREDE DO TOCANTINS ou a terceiros, decorrentes de falhas nos produtos ou de sua respectiva entrega ou ainda relacionados à fabricação ou armazenagem.

**3.8**. Durante o período de garantia dos produtos, a Contratada deverá arcar consertos e substituições em decorrência de defeitos de fabricação, transporte, avarias, embalagem ou armazenamento e outros eventos, para os quais a Contratante não concorreu.

a) O prazo para a Contratada atender ao item acima, deverá ser de no máximo até **05 (cinco) dias úteis,**contados da notificação da SESAU/HEMORREDE DO TOCANTINS.

**3.2. Do Local entrega:**

**3.2.1.4.3.1**. Hemocentro Coordenador de Palmas, sito a Quadra 301 Norte, Conjunto 02, Lote 01, CEP: 77001-214, Palmas, Tocantins, em dia e horário comercial.

**CLÁUSULA QUARTA – DA LICITAÇÃO**

A aquisição, consubstanciada no presente contrato, foram objeto de licitação, sob a modalidade Pregão, na forma eletrônica, conforme Edital constante de folhas ....... /......., do Processo nº 2015/30550/005347, a que se vincula este contrato, além de submeter-se, também aos preceitos de direito público, aplicando-se-lhes, supletivamente, os princípios da teoria geral dos contratos e as disposições de direito privado.

**CLÁUSULA QUINTA – DAS OBRIGAÇÕES DO CONTRATANTE**

O CONTRATANTE obriga-se:

a) Prestar as informações e os esclarecimentos que venham a ser solicitados pela Contratada;

b) Disponibilizar o local de entrega e a Comissão responsável pelo recebimento;

c) Receber os produtos adjudicados, nos termos, prazos quantidade, qualidade e condições estabelecidas noTermo;

d) Rejeitar, no todo ou em parte, os produtos que a Contratada entregar fora das especificações do Termo;

e) Comunicar à Contratada até o 5° dia útil, após apresentação da Nota Fiscal, o aceite do servidor responsável pelo recebimento, dos produtos adquiridos;

f) Fiscalizar a execução do objeto, aplicando as sanções cabíveis, quando for o caso;

g) Efetuar o pagamento à Contratada no prazo determinado no Termo e em seus anexos, inclusive, nesteContrato.

**CLÁUSULA SEXTA – DAS OBRIGAÇÕES DA CONTRATADA**

A CONTRATADA obriga-se a:

a) Executar fielmente o objeto licitado, conforme as especificações, prazos estipulados e exigidos no Termo.

b) Entregar os materiais que atendam rigorosamente às especificações constantes em sua proposta, respeitando o solicitado no Termo.

c) Todos os encargos trabalhistas, previdenciários, fiscais e comerciais resultantes da execução do objeto deste Termo serão de exclusiva responsabilidade da contratada.

d) A aceitar nas mesmas condições contratuais, os acréscimos ou supressões, até 25% (vinte e cinco por cento) do valor inicial atualizado do contrato.

e)Obriga-se a substituir qualquer item que não atenda ao exigido no pedido, sem nenhum ônus para contratante.

f) A assumir integral responsabilidade pela boa execução dos serviços, assim como pelo cumprimento dos elementos constantes do processo.

g) A Contratada não poderá ceder o presente vínculo ou subcontratar o seu objeto no todo ou em parte, sendo nulo de pleno direito qualquer ato neste sentido, constituindo infração contratual passível de penalidade, salvo em caso de autorização expressa do Contratante.

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

Repor todas as perdas ocasionadas por falha do produto quando não estiver atendendo aos parâmetros técnicos da Hemorrede.

**CLÁUSULA SÉTIMA – DO PREÇO**

O CONTRATANTE pagará à CONTRATADA, pela aquisição do(s)material(is) o valor total de R$ .......................... (...........................................................).

**CLÁUSULA OITAVA – DO PAGAMENTO**

**8.1.** O prazo previsto para pagamento será de até **30 (trinta) dias corridos**, contados da apresentação da Nota Fiscal/Fatura, devidamente atestada.

**8.2.** Na ocorrência de rejeição da(s) Nota(s) Fiscal(is), motivada por erro ou incorreções, o prazo estipulado no parágrafo anterior, passará a ser contado a partir da data da sua reapresentação.

**8.3.** Os pagamentos não serão efetuados através de ordem bancária.

**CLÁUSULA NONA – DA DOTAÇÃO ORÇAMENTÁRIA**

A despesa resultante deste contrato correrá à conta de dotação orçamentária consignada no programa ........................................... elemento de despesa............................................

**CLÁUSULA DÉCIMA – DA FISCALIZAÇÃO**

Conforme artigo 67 da Lei Federal nº 8.666, de 21 de junho de 1.993, a fiscalização e acompanhamento da execução do objeto será por meio da Hemorrede do Tocantins observando que:

**10.1.1.** A execução do objeto será acompanhada e fiscalizada por um representante da CONTRATANTE especialmente designado, permitida a contratação de terceiros para assisti-lo e subsidiá-lo de informações pertinentes a essa atribuição.

**10.1.2**. O representante da Administração anotará em registro próprio todas as ocorrências relacionadas com a execução do objeto, determinando o que for necessário à regularização das faltas ou defeitos observados.

**10.1.3**. As decisões e providências que ultrapassarem a competência do representante deverão ser solicitadas a seus superiores em tempo hábil para a adoção das medidas convenientes;

**10.1.4**. A fiscalização ocorrerá ainda, nos termos da Portaria nº. 131/2008 de 05 de maio de 2008, publicada no Diário Oficial do Estado nº. 2.642 de 06 de maio de 2008, ou outra portaria que venha a substituí-la na época da assinatura do contrato.

**10.1.5**. A fiscalização por parte da CONTRATANTE não exclui nem reduz a responsabilidade da CONTRATADA, inclusive perante terceiros, por qualquer irregularidade de seus agentes e prepostos (art.70 da Lei 8.666/93), ressaltando-se, ainda, que mesmo atestado o serviço adquirido, subsistirá a responsabilidade da CONTRATADA pela solidez, qualidade e segurança deste último.

**CLÁUSULA DÉCIMA PRIMEIRA – RESCISÃO CONTRATUAL.**

O presente Contrato poderá ser rescindido na forma e na ocorrência de qualquer das hipóteses dos Artigos 77 a 80 da Lei nº 8.666/93.

**CLÁUSULA DÉCIMA SEGUNDA – DAS PENALIDADES**

**12.1.** Quem, convocado dentro do prazo de validade da sua proposta, não celebrar o contrato, deixar de entregar ou apresentar documentação falsa exigida para o certame, ensejar o retardamento da execução de seu objeto, não mantiver a proposta, falhar ou fraudar na execução do contrato, comportar-se de modo inidôneo ou cometer fraude fiscal, ficará impedido de licitar e contratar com Administração Pública Direta e Indireta da União, dos Estados, do Distrito Federal e dos Municípios, e será descredenciada no SICAF, ou nossistemas de cadastramento de fornecedores a que se refere o inciso XIV do art. 4º da Lei 10.520/02, pelo prazo de até 5 (cinco) anos, sem prejuízo das multas previstas em Edital e no contrato e das demais cominações legais.

**12.2.** A multa será aplicada à razão de 1% (um por cento) sobre o valor total do contrato, por dia de atraso.

**12.3.** O valor máximo das multas não poderá exceder, cumulativamente, a30% (trinta por cento) do valor do contrato.

**12.4.** As sanções acima descritas poderão ser aplicadas cumulativamente, ou não, de acordo com a gravidade da infração, facultada ampla defesa à CONTRATADA, no prazo de 5 (cinco) dias úteis a contar da intimação do ato.

**12.5.** Nenhuma parte será responsável perante a outra pelos atrasos ocasionados por motivo de força maior ou caso fortuito.

**12.6.** O procedimento para aplicação das sanções será de responsabilidade do órgão requisitante, sem prejuízo do direito ao contraditório e da ampla defesa**.**

**CLÁUSULA DÉCIMA TERCEIRA – DA VIGÊNCIA**

A duração do contrato ficará adstrita à vigência dos respectivos créditos orçamentários.

**CLÁUSULA DÉCIMA QUARTA – DA PUBLICAÇÃO**

O CONTRATANTE, no prazo de até 20 (vinte) dias após assinatura deste Contrato, providenciará a sua publicação, por extrato, no Diário Oficial do Estado.

**CLÁUSULA DÉCIMA QUINTA – DO CONTROLE**

O presente contrato será submetido à fiscalização da entidade de controle externo competente, de conformidade com a fonte de recursos que subvencionam a presente aquisição.

**CLÁUSULA DÉCIMA SEXTA – DA ALTERAÇÃO**

O presente contrato poderá ser alterado nas formas e condições previstas no artigo 65 da Lei 8.666/93.

**CLÁUSULA DÉCIMASÉTIMA – DO FISCAL DO CONTRATO**

O fiscal do contrato bem como o seu respectivo suplente, referente ao presente contrato, serão indicados pelo gestor da pasta através de portaria assinada e publicada no Diário Oficial do Estado.

**CLÁUSULA DÉCIMA OITAVA – DO FORO**

Fica eleito o foro da Capital do Estado do Tocantins - Vara da Fazenda Pública, com renúncia expressa a outros, por mais privilegiados que forem para dirimir quaisquer questões fundadas neste Contrato.

E por estarem de acordo, lavrou-se o presente termo, em 03 (três) vias de igual teor e forma, as quais foram lidas e assinadas pelas partes **CONTRATANTES**, na presença das testemunhas abaixo.

Palmas, aos .......... de .................................... de 2016.

................................

**PELO CONTRATANTE**

................................

**PELA CONTRATADA**

**TESTEMUNHAS:**

**ANEXO IV**

**MINUTA DA ATA PARA REGISTRO DE PREÇOS**

**PREGÃO ELETRÔNICO PARA REGISTRO DE PREÇOS \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ N.º 000/2016**

Considerando que o julgamento da licitação é MENOR PREÇO POR ITEM e com base no Decreto Estadual nº 5.344/2015 e Decreto Federal n° 7.892/2013 fica **HOMOLOGADA** e **ADJUDICADA** a Ata de Registro de Preços, do PREGÃO ELETRÔNICO PARA REGISTRO DE PREÇOSn° 000/2016 da Secretaria da Saúde/TO, aos preços das empresas abaixo relacionadas e classificadas no certame e demais discriminações, constantes em suas Propostas de Preços, anexada aos autos:

###### Empresas:

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **ITEM** | **QTD** | **UNID** | **DISCRIMINAÇÃO** | **MARCA** | **VALOR UNITÁRIO** | **VALOR TOTAL** |
|  |  |  |  |  |  |  |
| VALOR TOTAL | | | | | |  |

**01. CONDIÇÕES GERAIS**

* 1. **Prazo de validade**

a) A validade da Ata de Registro de Preços será de 12 (doze) meses, contados da publicação da respectiva ata, conforme o inciso III do §3º do art. 15 da Lei Federal 8.666/1993.

**1.2. Do local e prazo de entrega**

O local e prazo de entrega será na conformidade do Termo de Referência, anexo do Edital.

## 1.3. Condições para Contratação:

1. O Proponente vencedor e registrado, quando convocado, terá o prazo de até 05 (cinco) dias úteis para retirar a Nota de empenho, e/ou assinar o Termo Contratual, podendo este prazo ser prorrogado a critério da Administração, por igual período e em uma vez, desde que ocorra motivo justificado;
2. A duração do contrato ficará adstrita à vigência dos respectivos créditos orçamentários;
3. As aquisições ou contratações adicionais, não poderão exceder, por órgão ou entidade, a 100%(cem por cento) dos quantitativos dos itens do instrumento convocatório e registrados na ata de registro de preços para o órgão gerenciador e órgãos participantes;
4. O total de utilização de cada item não pode exceder ao quíntuplo do quantitativo inicialmente registrado, independentemente do número de órgãos não participantes que aderirem;
5. Desde que devidamente justificada a vantagem, a ata de registro de preços, durante sua vigência, pode ser utilizada por qualquer órgão ou entidade da Administração Pública que não tenha participado do certame licitatório, mediante anuência do órgão gerenciador, conforme Decreto Estadual nº. 5.344/2015.

**1.4. Condições de Pagamentos:**

O pagamento será efetuado até 30 dias, após a entrega do objeto, com certidão expedida pelo Setor de Compras do ÓRGÃO REQUISITANTE de que o(s) material(is) foi(ram) entregues conforme consta no Edital.

**1.5. Das Assinaturas:**

Assina a presente Ata de Registro de Preços, **a(s) empresa(s) abaixo discriminada(s)**, através de seus representantes credenciados no certame, juntamente com o Secretário de Estado da Saúde.

Palmas - TO, de de 2016.

Gestor:

Empresas:

**MODELO**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **MODELO 1**  **Carta de Correção de Proposta de Preços**   |  |  |  |  |  |  | | --- | --- | --- | --- | --- | --- | | **CARTA DE CORREÇÃO DE PROPOSTA DE PREÇOS** | | | | | | | Pregão Eletrônico nº.:  Processo:  Empresa:  Nota: carta elaborada com base no item 13.3, do Edital. | | | | | | | Item | Unidade | Descrição resumida | Marca | Vlr Unitário  (R$) | Valor Total (R$) | |  |  |  |  |  |  | |  |  |  |  |  |  | |  |  |  |  |  |  | | Total | | | | |  | | \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  Pregoeiro | | | | | | |