



EDITAL DE PREGÃO PRESENCIAL Nº 001/2020

PROCESSO Nº 001/2020

PREÂMBULO

A Casa de Caridade de Muriaé Hospital São Paulo, com sede na Rua Coronel Izalino, nº 187, bairro Centro, Muriaé-Mg, inscrita no CNPJ sob o nº 22.780.498./0001-95, por meio do Pregoeiro Carlos Eduardo Alves dos Reis e sua equipe de apoio, nomeados pelo Provedor Sr. Messias Soares Vardiero, em 06 de janeiro de 2014, torna público que, na data, horário e local abaixo indicados, fará realizar licitação na modalidade de Pregão, conforme descrito neste Edital e seus Anexos, tornando público a abertura do Processo nº 001/2020, na modalidade Pregão Presencial nº 001/2020, tipo menor preço, observando as especificações e condições operacionais dos equipamentos, regido pela Lei Federal nº 10.520 de 17 de julho de 2002, com aplicação subsidiária da Lei Federal nº 8.666/93, suas alterações e demais normas legais aplicáveis, bem como as condições estabelecidas neste Edital, sendo parte integrante os anexos deste, como se transcritos estivessem.

A) O Edital prevê o procedimento a ser observado pelo licitante em caso de dúvida de caráter técnico ou legal na interpretação de seus termos. A apresentação da proposta presume pleno conhecimento, entendimento e aceitação de todas as condições por parte da licitante e nos termos da lei, implicam na sua aceitação automática, integral e irretratável, motivo por que, após este ato, a Administração não tomará conhecimento de qualquer reclamação da proponente, fundada em erro, omissão, obscuridade ou ilegalidade do Edital.

B) Data, horário e local para início da sessão pública:

SEDE DO HOSPITAL SÃO PAULO

Endereço: Rua Coronel Izalino, 187, Centro, Muriaé, MG, CEP 36.880-000

Data: 25/09/2020

Horário: 09:00 hs. (nove horas) – HORÁRIO DE BRASÍLIA

C) Constituem anexos deste instrumento convocatório, dele fazendo parte integrante:

I- Modelo da Proposta de Preços.

II- Modelo de Carta de credenciamento.

III- Modelo de Declaração de Cumprimento do Disposto no Inciso XXXIII do art. 7º, da Constituição da República Federativa do Brasil.

IV Modelo de Atestado de Capacitação.

V – Minuta de Contrato

D) Instituição Solicitante:

✓ Hospital São Paulo – Muriaé/MG.

1 - DO OBJETO

1.1 O objetivo da presente licitação é a Contratação de empresa para fornecimento de equipamentos médico-hospitalares e computadores, conforme condições descritas no edital e seus anexos.

Item	Especificação Técnica	QTD
1	ANALISADOR DE GASES RESPIRATÓRIOS/HEMOGASÔMETRO: - PORTÁTIL - CARTÃO DE TESTE TIPO DE AMOSTRA: SANGUE TOTAL -VOLUME DE AMOSTRA: 80UL -TEMPO DE ELEITURA: 30S ADEQUADO PARA SERINGA REAGENTE PACK ESTABILIDADE E EFICÁCIA POR 06 MESES ITENS DE TESTES GASES SANGUÍNEOS BÁSICOS: PH, PCO₂, PO₂ HEMATOLOGIA: HCT ELETRÓLITO: K⁺, NA⁺, CA⁺⁺⁺, CI⁻ BIOQUÍMICA: GLU, LAC PARÂMETROS CALCULADOS 23 PARÂMETROS NO TOTAL: CH⁺, CH⁺(T), PH(T),PVO₂(T), PO₂(T), HCO₃-ATD,HCO₃-STD, BB(B), BE(B), BE(ECF), CT CO₂, CA⁺⁺(7.4), ANGAP, THB(EST), SO₂(EST), PO₂(A-A), PO₂(A-A)(T), PO₂(A/A), PO₂(A/A)(T), RI, RI(T), PO₂/FI O₂, PO₂(T)/FI O₂. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS DISPLAY DE 8" OU MAIOR DE LCD TOUCH SCREEN INDICA QUANTIDADE DE ENERGIA DA BATERIA E STATUS DO CARREGAMENTO. CANAL DE TESTES: CARTÃO DE TESTES SCANNER: LEITOR DE CÓDIGOS DE BARRAS UNVIERSAL. EXAUSTOR: MANTER A TEMPERATURA DO EQUIPAMENTO DENTRO DO INDICADO. INTERFACE DE COMUNICAÇÃO: ENTHERNET, RS 232, USB, LIS.	01
2	ASPIRADOR DE SECREÇÃO, desenvolvido para execução de drenagens e aspiração de secreções e substâncias líquidas com diferentes densidades do organismo do paciente, mediante o controle e monitoração da pressão de aspiração, o que permite a sucção adequada em cada tipo de aplicação; Indicada para centros cirúrgicos, centros obstétricos, unidades de terapia intensiva adulta, pediátrica e neonatal, unidades de internação, clínicas e ambulatorios, com base em protocolos: Desenho moderno e ergonômico, de grande funcionalidade, com comandos na parte superior para facilitar seu uso, possibilitando ao operador trabalhar de em postura ereta ou sentado, com as seguintes características: Caixa de proteção do conjunto do motor, em plástico resistente, com proteção IPX1; Silencioso, para trabalhos contínuos com baixo ruído (menor que 60 dBA), além de alta robustez, para uso profissional em hospitais e clínicas; Portátil, com alças de empunhadura, montado em móvel de estrutura metálica (pedestal) apoiada sobre quatro rodízios giratórios de 3" de diâmetro, com freio, permitindo fácil e suave movimentação; Construção em pistão, garantindo assim alta durabilidade e eliminando as superfícies de fricção. Isento de óleo, não necessitando de lubrificantes, o que elimina a possibilidade de se fornecer ao paciente ou ao operador ar contaminado de óleo; Vacuômetro para medição da pressão negativa, calibrado até 30 polHg (760 mmHg)", grande e de fácil leitura; Painel de controle com indicação visual para equipamento energizado e modo de operação selecionado. Painel traseiro com chave de tecla para comutar entre modo de operação (contínuo ou intermitente); Knob giratório para ajuste de intensidade da pressão; Possibilidade de utilizar pedal de acionamento com	01

	sistema de segurança a IPX8; Filtro de ar instalado no local da descarga do ar do equipamento para o ambiente, durante a aspiração cuja função é servir de barreira e evitar a contaminação do ar ambiente com microrganismos; Fluxo de aspiração até 60 LPM; Acompanha: (01) um Frasco de cinco litros; Sucção de entrada: -90KPa / -675mmHg; Alimentação elétrica: 127/220V - chave seletora; Alça frontal para movimentação quando em operação e alça traseira para transporte. REGISTRO MINISTÉRIO DA SAÚDE	
3	Equipamento; Bipap com Monitor gráfico Configuração rápida e operações simples, permitindo que profissionais de saúde com um amplo conjunto de competências tratem e monitorem os pacientes. As configurações de circuito recomendadas contêm um filtro bacteriológico/viral para minimizar a exposição de profissionais de saúde quando usado de forma invasiva e não invasiva. Na forma não invasiva pode ser usado com máscaras faciais "full face" não ventiladas (sem vazamento integrado) ou capacete. Deve permitir entrada de oxigênio de até 30 l/min via circuito do paciente ou de 60l/min via dispositivo. Monitoramento respiratório na tela (pressão, volume corrente, FR, volume minuto, vazamento e SpO2), além de alarmes audíveis e visuais para proporcionar informações pertinentes sobre a terapia. Umidificação - Umidificação aquecida integrada (não invasiva) Filtros - Pólen reutilizável, ultrafino descartável Controles do dispositivo - LCD, botão de controle de discar/apertar Requisitos elétricos - 100 a 240 VCA, 50/60 Hz, 2,0- 1,0 A	02
4	Bomba de infusão por seringa, com sistema eletrônico microprocessado, para infusão via parenteral ou enteral em pacientes adulto, pediatria e neonatologia, em UTIs, unidades semicríticas, Anestesia, enfermarias, ambulâncias e áreas que necessitam de maior precisão e verificação dos parâmetros, durante a infusão ou após o seu término. Software sequencial e interativo para modo volumétrico ou dose, que orienta o usuário passo a passo na programação dos parâmetros da infusão e sistema de alarmes visuais e sonoros em conformidade com as normas técnicas vigentes proporcionando segurança e adequação às necessidades das práticas de infusão. Especificações Técnicas: · Fluxo de infusão de 0, 1 a 1400 mL/h com incrementos de 0,1 mL/h · Volume programável de 0,1 a 999,9 mL · KVO programável de 0,1 a 5,0 mL/h com incrementos de 0,1 mL/h · Velocidade de bolus programável de 100 a 1400 mL/h com incrementos de 1 mL/h · Limites de tempo: Mín. 00H00M01S – Máx. 99H59M59S · Desvio máximo da vazão programada de $\pm 3\%$, do conjunto · Sensor de posicionamento da seringa · Utiliza seringas de 10 mL, 20 mL e 50/60 mL	06

	· Até 10 seringas configuráveis e 5 no menu de utilização · Programação modo VOLUMÉTRICO por fluxo x tempo x volume · Programação modo DOSE por peso x concentração x dose · Função auto teste, para realização de check-list operacional · Mudança rápida de fluxo, sem a necessidade de interromper a infusão · Balanço hídrico parcial e total, podendo zerar a qualquer momento · Preenchimento semiautomático do priming · Repetição da última programação, mesmo após o desligamento do equipamento · Etiquetas de medicamento no painel central durante a infusão · Criação de tabela de dose, concentração e bolus de medicamentos mais utilizados · Seleção do alarme de nível sonoro · Ajuste do nível de pressão de infusão antes e após o início da infusão · Colocação e ajuste da seringa de forma semi-automática, · Sensor para detecção de seringa errada · Conexão com computador tipo PC, via conexão RS 232 · Alimentação elétrica: bivolt automática 100 a 230 V - AC / 50-60 Hz; 50 VA e em bateria · Duração da bateria de, no mínimo, 3,5 horas em qualquer fluxo · Tempo de carga máxima da bateria: 4 horas Segurança e Alarmes: O equipamento possui um completo sistema de alarmes visual e sonoro para as seguintes funções: · Nível de bateria · Finalizando a infusão · Final de infusão	
--	---	--

	· Oclusão da via · Limite de pressão atingido · Colocação errada da seringa · Fixação errada do êmbolo da seringa	
5	Cardioversor 1. Aplicação Geral: 1.1. Utilizado para promover desfibrilação/cardioversão a pacientes adultos e pediátricos, com os seguintes modos de operação: 1.1.1. Cardioversão; 1.1.2. Desfibrilação manual; 1.1.3. Monitoração de ECG; 1.1.4. Desfibrilação Automática Externa (DEA); 1.1.5. Marcapasso Externo; 2. Características do Desfibrilador: 2.1. Portátil; 2.2. Controlado por microprocessador; 2.3. IP31 conforme IEC 60.529 2.4. Onda bifásica; 2.5. Modo de operação: 2.5.1. Síncrono; 2.5.2. Assíncrono; 2.5.3. Desfibrilação Externa Automática ("DEA"); 2.6. Carga máxima regulável: ≥ 360 Joules; 2.7. Menor energia disponível 1J ; 2.8. Tempo de carregamento em carga máxima: ≤ 07 segundos; 2.9. Tempo de descarga interna automática em caso de interrupção do procedimento: ≤ 60 segundos; 2.10. Sistema de análise de impedância torácica para garantir a entrega de energia selecionada pelo operador; 2.11. Indicador de contato com o paciente através das pás externas	03

	2.12. Detecção automática do batimento cardíaco através das pás; 2.13. Teste de diagnostico automático diário com impressão do resultado, capaz de verificar o correto funcionamento de: 2.13.1. Circuito do ECG; 2.13.2. Carga e descarga do choque; 2.13.3. Carga da bateria; 2.14. Indicação de: 2.14.1. Energia entregue; 2.14.2. Baixo nível de carga da bateria; 2.15. Indicador audiovisual de carga completa; 2.16. Memória interna não volátil, capaz de armazenar o mínimo de 01 hora de eventos (com data e hora) e traçado de ECG; 2.17. Instruções audiovisuais para RCP; 2.18. Desfibrilação manual com escala selecionável no painel frontal 3. Características do Monitor: 3.1. Integrado no equipamento; 3.2. Tela colorida: 3.2.1. Cristal líquido (LCD); 3.2.2. Dimensão em diagonal visível: $\geq 5,0$ polegadas; 3.2.3. Interface com usuário em Português 3.3. Apresentação numérica da frequência cardíaca; 3.4. Apresentação de no mínimo 3 curvas na tela; 3.5. Indicação das fases: 3.5.1. Carregando; 3.5.2. Carga completa; 3.5.3. Descarregando; 3.5.4. Desarmando; 4. Monitoração de ECG; 4.1. Monitoração através: 4.1.1. Das pás;	
--	---	--

4.1.2. De eletrodos; 4.2. Frequência cardíaca na faixa de: 30 a 300 bpm; 4.3. Alarmes audiovisuais e/ou alertas de: 4.3.1. Bradicardia; 4.3.2. Taquicardia; 4.3.3. Eletrodo solto; 5. Características do Registrador: 5.1. Impressora térmica; 5.2. Velocidade de impressão de 25 mm/s; 5.3. Largura do papel: ≥ 50 mm; 5.4. Modos de operação: 5.4.1. Manual; 5.4.2. Automático; 5.5. Relatório de desfibrilação contendo: 5.5.1. Parâmetros de descarga; 5.5.2. Curva de ECG, antes e após descarga; 5.5.3. Frequência cardíaca; 5.5.4. Data e hora; 6. Marcapasso Externo Não-Invasivo: 6.1. Modos de operação: 6.1.1. Fixo; 6.1.2. Por demanda; 6.2. Frequência, na faixa de 30 a 180 ppm; 6.3. Duração do pulso de 40 ms; 6.4. Amplitude do pulso de 10 a 140 mA 7. Características Elétricas: 7.1. Alimentação elétrica Bivolt Automático 7.2. Bateria(s) com recarregamento automático, ao conectar o equipamento na rede elétrica:	
--	--

	7.2.1. De lítio; 7.2.2. Tempo para recarga total: ≤ 05 horas; 7.2.3. Autonomia mínima de 2,0 horas de monitoração contínua de ECG ou 50 choques em carga máxima; 7.2.4. Sistema de indicação/verificação da carga no próprio corpo da bateria; 7.2.5. Sistema de fácil retirada da bateria sem a necessidade de utilização de ferramentas; 8. Acessórios: 8.1. Par(es) completo(s) de pás externas para utilização em pacientes com função de carga e aplicação do choque: 8.1.1. Adulto; 8.1.2. Pediátrico; 8.2. 01 cabo paciente completo de ECG com 03 vias; 8.3. 01 rolo e/ou pacote de papel térmico para registro; 8.4. Conjunto de Pás adesivas descartáveis; 8.5. Demais acessórios necessários para garantir o perfeito e completo funcionamento dos equipamentos.	
6	CARRO DE EMERGENCIA - FABRICADO EM PERFIS DE ALUMÍNIO. AÇO CARBONO COM PINTURA ELETROTÁTICA, PLÁSTICO PSI TERMOFORMADO E ACABAMENTO LATERAIS COM TS COM TRAVAS INDIVIDUAIS PARA MELHOR CONTROLE; - 04 GAVETAS SENDO UMA MAIOR PARA SORO, AMBU E OUTROS; - SUPORTE PARA CILINDRO DE OXIGÊNIO; - BANDEJA GIRATÓRIA PARA DESFIBRILADOR; - SUPORTE PARA SORO; - TÁBUA PARA MASSAGEM CARDÍACA; - RODAS TERMOPLÁSTICA DE 4" COM FREIOS. MEDIDAS APROXIMADAMENTE: - FRENTE: 770 MM - PROFUNDIDADE: 460 MM	05
7	Cilindro para Oxigênio Medicinal de Alta Pressão 10 m³ (50 litros) Capacidade (litros / M3): 50 Litros / 10 M3	03

	Pressão Máxima de Trabalho: 200 Bar Cor padrão ABNT: Verde Normas Aplicáveis aceitas e aprovadas pela ABNT: ISO 4706, ISO 9809-1, ISO 9809-3, DOT3AA, NBR 12791. Altura: De 1,240m a 1,250m Diâmetro: De 22 cm a 25 cm Peso: De 55 kg a 65 kg Esse cilindro deve acompanhar capacete. Os cilindros vem com Válvula padrão ABNT para o gás escolhido: Gás Oxigênio Industrial ou Medicinal: Válvula com conexão de saída W 21.8 x 1.1/4" DIN 477-1 Rosca Direita Externa, código ABNT: 218-1.	
8	Eletrocardiógrafo Recursos: Aquisição de 12 derivações (I, II, III, AVR, AVL, AVF, V1, V2, V3, V4, V5, V6) simultaneamente através do cabo 10 vias; Impressora térmica integrada para bobina de no mínimo 110mm ou papel térmico em formato A4 Com possibilidade de funcionamento em modos ritmo, manual e automático; Permitir o ajuste da velocidade em 25 e 50 MM/S e ganho em 2N, N e N/2 (N = 10 MM/MV); Proteção contra descarga de desfibrilador; Memória no próprio equipamento sem a necessidade de conexão com equipamentos externos (impressoras, PC, etc.); Memória interna de no mínimo 200 exames armazenados; Bateria interna com autonomia mínima 150 impressões ou 4 horas de monitorização contínua; Análise contínua de no mínimo 5 minutos de eventos do paciente; Relatório de ECG completo de todas as derivações por no mínimo 10 segundos; Análise do segmento ST através de dados numéricos e gráficos com o mapa ST; Tela colorida de no mínimo 7,0" sensível ao toque para visualização de exames antes da impressão e configuração do equipamento; Visualização do posicionamento dos eletrodos na tela do equipamento para auxílio do usuário, informando o status de cada derivação.	02

	Possibilidade de exportar exames através formato digital, PDF, através de USB para impressora externa em papel A4. Possui teclado alfanumérico para digitação Com alça de transporte Características Elétricas: 110 a 240 VAC (Automático) 50 a 60 Hz 50 a 120 VA Acessórios: 1 (um) Cabo 10 vias 6 (seis) peras de sucção 4 (quatro) Braçadeiras membros 1 (um) Cabo força 1 Bloco / Rolo de papel térmico 1 Carro Móvel Certificações e Registros (comprovação exigida apenas da licitante vencedora): Certificado de Boas Práticas de Fabricação Registro Definitivo na ANVISA	
9	Esfigmomanômetro Aneróide de Pedestal O esfigmomanômetro deve possuir diâmetro entre 145,00 a 150,00 mm, números grandes que proporciona uma leitura facilitada para medição. Possuir cesta na parte de trás para acomodar a braçadeira, pera e tubo. A válvula deve possuir um microfiltro para proteger a válvula e o sistema de medição. A membrana deve ser fabricada em material resistente a uma pressão máxima de 600mmHg. O mecanismo de precisão deve ser montado em um suporte para garantir estabilidade do sistema de medição e ponto zero. Tolerância máxima admitida de 3mmHg. O tubo aspirado pode chegar até 3 metros de comprimento. O material fabricado deverá ser todo livre de látex. O suporte deverá ser fabricado em plástico reforçado com fibra de vidro.	1

	O esfigmomanômetro deverá ser fabricado em plástico ABS de alta resistência. - DEVERÁ ACOMPANHAR: Tripé de aço inox com grande estabilidade e segurança, altura regulável; uma braçadeira preta nylon de velcro (54,5 X 14,5 cm).	
10	MESA DE MAYO INOX ESTRUTURA EM TUBOS REDONDOS DE AÇO INOX PADRÃO AISI 304 DE 1" DE DIÂMETRO COM A ESPESSURA DE 1,2 MM COM ACABAMENTO POLIDO QUE FACILITA O PROCESSO DE ASSEPSIA . COMPRIMENTO DE 0,50 M X 0,35 M DE LARGURA E ALTURA REGULÁVEL ATRAVÉS DE MANIPULO CHEGANDO A ALTURA DE 1,20M. HASTE E SUPORTE DE BANDEJA EM AÇO INOX PADRÃO AISI 304. RODAS 2" EM MATERIAL TERMOPLÁSTICO DE ALTA RESISTÊNCIA GIRATÓRIA PERMITINDO O MOVIMENTO. ACOMPANHA BANDEJA DE MESA DE MAYO EM AÇO INOX	01
11	OXÍMETRO DE PULSO COM MEDIÇÃO DOS PARÂMETROS SATURAÇÃO DO SANGUE (SPO2) E FREQUÊNCIA DE PULSO (FP). COM DISPLAY LCD COM BACK LIGHT, APRESENTAÇÃO NUMÉRICA E FORMA DE ONDA PLESTIMOGRÁFICA SIMULTÂNEO; APRESENTAÇÃO DA INTENSIDADE DO SINAL DA FREQUÊNCIA DE PULSO; RELÓGIO; DESLIGAMENTO AUTOMÁTICO PARA ECONOMIA DE ENERGIA; CAPACIDADE DE MEMÓRIA DE DADOS DE 300HS; ALARME VISUAL E SONORO COM AJUSTE DE TOM; ALIMENTAÇÃO COM BATERIA COM AUTONOMIA PARA ATÉ 36 HORAS E BASE CARREGADORA 100/240V; PROTEÇÃO MÍNIMA DE IPX2; POSSUIr GRÁFICO E TABELA DE TENDÊNCIA DE SPO2 E FP; POSSIBILIDADE DE SOFTWARE PARA COMPUTADOR PARA TRANSFERÊNCIA DOS DADOS DE MEDIÇÃO; POSSIBILIDADE PARA USO DE PILHAS COMUNS; SPO2: FAIXA DE MEDIDA E ALARME: 0 A 100%; RESOLUÇÃO: 1%. EXATIDÃO: 70 A 100%: ±2% (ADULTO E PEDIÁTRICO), ±3% (NEONATO). FP :FAIXA DE FREQUÊNCIA DE PULSO: 25 A 300 BPM. FAIXA DE ALARME: 0 A 100 BPM RESOLUÇÃO: 1 BPM. EXATIDÃO: ±3 BPM OU ±3% (O QUE FOR MAIOR). ACOMPANHA: SENSOR SPO2 TIPO CLIP ADULTO, BOLSA PARA TRANSPORTE, BATERIA RECARREGÁVEL, BASE CARREGADORA 100 A 240VAC, CAPARA PROTEÇÃO EM SILICONE E MANUAL DO USUÁRIO.	01
12	Monitor Multiparâmetro Descrição Básica: Equipamento com capacidade de monitorização dos seguintes sinais	06

vitais: Eletrocardiograma (ECG); Respiração; Oximetria de Pulso (SpO2); Pressão Arterial Não-Invasiva (PNI); Temperatura; Pressão Invasiva (PI); Análise de Arritmia e ST. Aplicação Básica: Utilizado em pacientes adultos, pediátricos e neonatais. Características Gerais: Visualização simultânea de no mínimo 8 canais de curvas individuais. Possibilitando monitoração futura de: Nível de Consciência (BIS); Pressão Invasiva (IBP) – (4 canais); Analisador de Gases Anestésicos. Os parâmetros: Eletrocardiograma (ECG), Pressão Não Invasiva (PNI), Oximetria de Pulso (SpO2), Respiração, Temperatura, Pressão Invasiva (PI), Capnografia (CO2). Não sendo permitida a interface com outros equipamentos para utilização dos parâmetros adicionais. Monitor colorido com: Tela de cristal líquido (LCD) de matriz ativa, sensível ao toque; Dimensão mínima de 12 polegadas; (Resolução mínima de 1024 x 768 pixels). Comunicação: Preparado para integração ao Sistema de Informações Hospitalar (HIS); Saída HL7 de comunicação inclusa no monitor. Com central de monitoração; Porta específica para sistema de sincronismo com desfibrilador; Portas de comunicação nos padrões descritos abaixo: Serial RS 232 ou USB, para upgrades de software e/ou importação de dados; Padrão Ethernet, saída RJ-45, com endereçamento TCP/IP para comunicação em rede e/ou com central de monitoração; Saída de vídeo VGA ou DVI, para conexão com monitor-escravo; Capacidade de imprimir em impressora externa (via rede/central) os dados do paciente: Curvas; Tendências; Eventos de alarmes; Características do Software: Armazenamento de 24 horas de tendências gráficas e numéricas, para permitir o acompanhamento da evolução do paciente; Auto-teste de diagnóstico funcional, ao ligar o equipamento; Apresentação de mensagens funcionais no display; Memória constante para parâmetros pré-configurados, deve apresentar sua última configuração após ser ligado; Upgrades de software sem a necessidade de abrir o monitor para a troca de componentes; Permitir ao operador selecionar e ajustar os parâmetros: Hora; Data; Identificação do paciente; Monitoração: Adulto; Infantil; Neonatal. Características do ECG: Monitoração e apresentação simultânea de no mínimo 07 derivações. Possibilidade futura de realizar eletrocardiograma de 12 derivações com cabo de 10 vias ou menos e de maneira simultânea; Faixa mínima para amostragem de FC: 20 a 300 bpm Precisão: $\pm 1\%$ ou 1bpm, o que for maior. Velocidade: 12.5, 25 e 50mm/s. Alarmes audiovisuais de: Bradicardia; Taquicardia; Apnéia; Eletrodo solto; Análise ST. Reconhecimento de: Pulso de marca passo; Eletrodo solto; Monitoração de segmento ST em todas as derivações; Alarmes do segmento ST, para variação em: Uma única derivação; Em múltiplas derivações; Análise de arritmias no monitor, sem a necessidade de estar conectado a uma central de monitoração; Análise de arritmias em pacientes adultos, pediátricos e neonatais; Análise de arritmia comentada, através de mensagens na tela. Possuir algoritmo avançado de análise de arritmia com detecção de no mínimo 20 arritmias mínima: segmento st, fa, esvs, taq-v, fib-v, atriais e supraventriculares, dentre outras. Respiração: Faixa de frequência respiratória de 5 a 120 rpm; Resolução: 1bpm. Apresentação da curva de respiração; Alarme de apnéia com tempo programável. Oximetria de Pulso (SpO2): Saturação de oxigênio, na faixa de 0 a 100%; Frequência cardíaca, na faixa de 30 a 300 bpm; Precisão: 1bpm; Índice de perfusão: 0 a 100. Apresentação da curva plestimográfica; Captação de saturação em neonato; Medida em baixa perfusão e movimento. Tecnologia Masimo, FAST SPO2 ou Nellcor. Pressão Arterial Não-Invasiva (PNI): Medição por método oscilométrico; Apresentação dos valores das pressões: Sistólica; Média; Diastólica; Modos de operação: Manual, por tecla dedicada; Automático, com intervalos de medições de no mínimo de 01 a 120 minutos,
--

	programados pelo operador; Indicação sonora e visual de falhas de operação ou técnicas; Faixa de Medição: 10 a 260 mmHg; Resolução 3 mmHg. Temperatura: 02 canais simultâneos com visualização independentes; Na faixa de 0 a 45 °C; Permitir os tipos de medidas: Esofágica; Retal; Por contato de superfície. Pressão Arterial Invasiva: 02 canais com visualização independente das curvas; Faixa de medição de -30 a 300 mmHg; Apresentação das pressões: Sistólica; Média; Diastólica; Medição de pressões: Pressão Arterial, Pressão venosa central, Pressão átrio esquerdo, Pressão da artéria pulmonar, Pressão arterial umbilical, Pressão venosa umbilical, Pressão do átrio direito, Pressão intracraniana, Pressão Aórtica. Alarmes: Alarmes audiovisuais, em 03 categorias diferentes: Prioridade baixa; Prioridade moderada; Prioridade alta; Ajustes de limites máximos e mínimos de alarmes para todos os parâmetros do subitem. Características Elétricas: Alimentação elétrica: Sistema bivolt automático de tensão 100 – 240 VAC; Frequência: 50/60Hz; Bateria(s) de emergência: Interna(s); Autonomia, em funcionamento contínuo de no mínimo 3 horas. Recarregável automaticamente ao conectar o equipamento a rede elétrica, carregador interno; Possibilidade de acoplar uma segunda bateria. Segurança: Proteção contra descarga de desfibrilador; Proteção contra interferência de bisturi elétrico; Detecção de pulso de marca-passo; Certificações exigidas: Registro Definitivo Anvisa. NBR IEC 60601-2-27. NBR 60601-2-30. Certificado de Boas Práticas de Fabricação. Certificado de Proteção contra respingos IPX 1. Catálogos e Manuais que comprovem as características técnicas. Acessórios mínimos: 01 (um) cabo paciente reutilizável para ECG de 05 vias; 01 (um) cabo paciente reutilizável para ECG de 03 vias; 01 (um) sensor de dedo para oximetria, reutilizável tamanho adulto; 01 manguito para pressão não-invasiva, reutilizável, tamanho adulto; 01 Mangueira reutilizável para PNI; 01 Sensor reutilizável, para medição de temperatura;	
13	Monitor Multiparâmetro Descrição Básica: Equipamento com capacidade de monitorização dos seguintes sinais vitais: Eletrocardiograma (ECG); Respiração; Oximetria de Pulso (SpO2); Pressão Arterial Não-Invasiva (PNI); Temperatura; Pressão Invasiva (PI); Capnografia (CO2); Análise de Arritmia e ST. Aplicação Básica: Utilizado em pacientes adultos, pediátricos e neonatais. Características Gerais: Visualização simultânea de no mínimo 8 canais de curvas individuais. Possibilitando monitoração futura de: Nível de Consciência (BIS); Pressão Invasiva (IBP) – (4 canais); Analisador de Gases Anestésicos. Os parâmetros: Eletrocardiograma (ECG), Pressão Não Invasiva (PNI), Oximetria de Pulso (SpO2), Respiração, Temperatura, Pressão Invasiva (PI), Capnografia (CO2). Não sendo permitida a interface com outros equipamentos para utilização dos parâmetros adicionais. Monitor colorido com: Tela de cristal líquido (LCD) de matriz ativa, sensível ao toque; Dimensão mínima de 12 polegadas; (Resolução mínima de 1024 x 768 pixels). Comunicação: Preparado para integração ao Sistema de Informações Hospitalar (HIS); Saída HL7 de comunicação inclusa no monitor. Com central de monitoração; Porta específica para sistema de sincronismo com	05

desfibrilador; Portas de comunicação nos padrões descritos abaixo: Serial RS 232 ou USB, para upgrades de software e/ou importação de dados; Padrão Ethernet, saída RJ-45, com endereçamento TCP/IP para comunicação em rede e/ou com central de monitoração; Saída de vídeo VGA ou DVI, para conexão com monitor-escravo; Capacidade de imprimir em impressora externa (via rede/central) os dados do paciente: Curvas; Tendências; Eventos de alarmes; Características do Software: Armazenamento de 24 horas de tendências gráficas e numéricas, para permitir o acompanhamento da evolução do paciente; Auto-teste de diagnóstico funcional, ao ligar o equipamento; Apresentação de mensagens funcionais no display; Memória constante para parâmetros pré-configurados, deve apresentar sua última configuração após ser ligado; Upgrades de software sem a necessidade de abrir o monitor para a troca de componentes; Permitir ao operador selecionar e ajustar os parâmetros: Hora; Data; Identificação do paciente; Monitoração: Adulto; Infantil; Neonatal. Características do ECG: Monitoração e apresentação simultânea de no mínimo 07 derivações. Possibilidade futura de realizar eletrocardiograma de 12 derivações com cabo de 10 vias ou menos e de maneira simultânea; Faixa mínima para amostragem de FC: 20 a 300 bpm Precisão: $\pm 1\%$ ou 1bpm, o que for maior. Velocidade: 12.5, 25 e 50mm/s. Alarmes audiovisuais de: Bradicardia; Taquicardia; Apnéia; Eletrodo solto; Análise ST. Reconhecimento de: Pulso de marca passo; Eletrodo solto; Monitoração de segmento ST em todas as derivações; Alarmes do segmento ST, para variação em: Uma única derivação; Em múltiplas derivações; Análise de arritmias no monitor, sem a necessidade de estar conectado a uma central de monitoração; Análise de arritmias em pacientes adultos, pediátricos e neonatais; Análise de arritmia comentada, através de mensagens na tela. Possuir algoritmo avançado de análise de arritmia com detecção de no mínimo 20 arritmias mínima: segmento st, fa, esvs, taq-v, fib-v, atriais e supraventriculares, dentre outras. Respiração: Faixa de frequência respiratória de 5 a 120 rpm; Resolução: 1bpm. Apresentação da curva de respiração; Alarme de apnéia com tempo programável. Oximetria de Pulso (SpO2): Saturação de oxigênio, na faixa de 0 a 100%; Frequência cardíaca, na faixa de 30 a 300 bpm; Precisão: 1bpm; Índice de perfusão: 0 a 100. Apresentação da curva plestimográfica; Captação de saturação em neonato; Medida em baixa perfusão e movimento. Tecnologia Masimo, FAST SPO2 ou Nellcor. Pressão Arterial Não-Invasiva (PNI): Medição por método oscilométrico; Apresentação dos valores das pressões: Sistólica; Média; Diastólica; Modos de operação: Manual, por tecla dedicada; Automático, com intervalos de medições de no mínimo de 01 a 120 minutos, programados pelo operador; Indicação sonora e visual de falhas de operação ou técnicas; Faixa de Medição: 10 a 260 mmHg; Resolução 3 mmHg. Temperatura: 02 canais simultâneos com visualização independentes; Na faixa de 0 a 45 °C; Permitir os tipos de medidas: Esofágica; Retal; Por contato de superfície. Pressão Arterial Invasiva: 02 canais com visualização independente das curvas; Faixa de medição de -30 a 300 mmHg; Apresentação das pressões: Sistólica; Média; Diastólica; Medição de pressões: Pressão Arterial, Pressão venosa central, Pressão átrio esquerdo, Pressão da artéria pulmonar, Pressão arterial umbilical, Pressão venosa umbilical, Pressão do átrio direito, Pressão intracraniana, Pressão Aórtica. Capnografia (EtCO2): Apresentação da curva de capnografia em tempo real; Apresentação numérica da frequência respiratória. Medidas efetuadas pela tecnologia "Mainstream ou Microstream"; Utilização em pacientes adultos, pediátricos e neonatos;

	Alarmes: Alarmes audiovisuais, em 03 categorias diferentes: Prioridade baixa; Prioridade moderada; Prioridade alta; Ajustes de limites máximos e mínimos de alarmes para todos os parâmetros do subitem. Características Elétricas: Alimentação elétrica: Sistema bivolt automático de tensão 100 – 240 VAC; Frequência: 50/60Hz; Bateria(s) de emergência: Interna(s); Autonomia, em funcionamento contínuo de no mínimo 3 horas. Recarregável automaticamente ao conectar o equipamento a rede elétrica, carregador interno; Possibilidade de acoplar uma segunda bateria. Segurança: Proteção contra descarga de desfibrilador; Proteção contra interferência de bisturi elétrico; Detecção de pulso de marca-passo; Certificações exigidas: Registro Definitivo Anvisa. NBR IEC 60601-2-27. NBR 60601-2-30. Certificado de Boas Práticas de Fabricação. Certificado de Proteção contra respingos IPX 1. Catálogos e Manuais que comprovem as características técnicas. Acessórios mínimos: 01 (um) cabo paciente reutilizável para ECG de 05 vias; 01	
14	Computador (Desktop-Básico) · PROCESSADOR: I5-7400T (7ª geração ou superior) · MEMORIA RAM: 8GB DDR4 · HARD DISK 500GB · WINDOWS 10 PRO PRE-INSTALADO · DEVERÁ OBRIGATORIAMENTE POSSUIR REGISTRO DE NÚMERO DE SÉRIE DE FABRICAÇÃO DENTRO DAS CONFORMIDADES DA ISO · MONITOR 17 POLEGADAS COM TECNOLOGIA LED · MOUSE · TECLADO · ESTABILIZADOR 1KVA	14

1.2.1 - Prospecto do fabricante discriminado do item constitutivo do objeto que se está propondo;

1.2.2 - Certificado de Registro do equipamento, emitido pela ANVISA vinculada ao Ministério da Saúde, ou cópia autenticada da publicação no "Diário Oficial da União" – DOU relativa ao registro do equipamento, no caso de equipamento importado apresentar documento equivalente do país de origem em original ou qualquer processo de cópia autenticada pelo respectivo consulado, traduzido por tradutor público juramentado (no que couber);

1.2.3 – Certificado de Conformidade com a NBR IEC 60601-1 / IEC 601-1 ou equivalente do país de origem (no que couber);

1.2.4 - Alvará Sanitário da cidade de origem da empresa (no que couber);

1.2.5 - Deverá obrigatoriamente ser apresentado manual técnico de manutenção e calibração com a mesma qualidade da assistência do fabricante

em idioma português. Deverá ser apresentando de duas formas: CD/DVD e cópia impressa.

1.2.6- Termo de garantia:

1.2.7.1 - Declaração de garantia de 02 (dois) anos, (todos os custos da garantia deverão estar inclusos na proposta, inclusive placas e componentes elétricos e eletrônicos) contando a partir da data de recebimento do(s) mesmo(s) na Instituição contratante e compromisso de substituição imediata ou de reparos de no máximo de 15 dias;

1.2.7.2 - Declaração de que o equipamento em garantia, no período de no máximo 24 horas um técnico credenciado deve atender ao hospital, e caso problemas for do compressor de ar o mesmo deve ser substituído em ate Maximo de 72 horas, ate normalizar o problema inicial, no caso de descumprimento desta solicitação, todo o custo de oxigênio comprados a outros fornecedores será de responsabilidade da empresa vencedora da licitação.

1.2.8 - Cronograma de manutenções preventivas que deverão possuir a periodicidade mínima de uma visita anual ao serviço durante todo o período da garantia com emissão de certificado de calibração e conformidade do equipamento;

1.2.9 - Declaração de fornecimento de treinamento técnico (manutenção corretiva e preventiva) a ser realizado gratuitamente sem nenhum custo à instituição devendo ser realizado em no máximo no contra embarque/liberação do equipamento. Este treinamento deverá abranger no mínimo 02 (dois) técnicos de manutenção designados e de confiança da entidade. Este treinamento poderá ser oferecido na fábrica ou Assistência Técnica.

Declaração de fornecimento de treinamento de operação do equipamento para usuários e técnicos indicados no local de instalação em turnos definidos pelo comprador (manhã, tarde, se necessário). Treinamento operacional do equipamento para a equipe de enfermagem, para no mínimo 10 pessoas por turno de trabalho, a ser indicado pelo contratante. O treinamento técnico de

manutenção, e operacional realizado pelo fabricante, deve acontecer no máximo 10 dias pós chegada do equipamento a instituição.

1.2.10 - Declaração de que as peças de reposição estarão disponíveis no mercado, para aquisição futura, por um período não inferior a 5(cinco) anos;

1.2.11 - O fabricante deve declarar que qualquer atualização software do equipamento no período de até 03 anos será feito sem nenhum custo para o hospital;

1.2.12 - O fabricante deve declarar o fornecimento de senhas/ acessos/ ou outros tipos que permitam as configurações ou calibrações, e ajustes necessários para funcionamento do equipamento.

1.2.13 - Declaração de substituição de qualquer peça ou componente defeituoso em um prazo máximo de 48 (quarenta e oito) horas (quando for o caso),após o primeiro atendimento relativo ao chamado;

1.2.14 - Nota importante: todos os custos de Treinamento, instalação, manutenção corretiva e preventiva, e Calibração com emissão de certificado de conformidade anual do equipamento não serão de responsabilidade do Hospital São Paulo durante todo o período de garantia;

1.2.15 - Todas as declarações deverão ser apresentadas em papel timbrado da empresa proponente.

1.2.16 - Deve acompanhar certificado de calibração e teste de segurança elétrica/ conformidade.

1.2.17 - As exigências acima descritas são obrigatórias, sob pena de desclassificação da proposta econômica.

2 - CONDIÇÕES DE PARTICIPAÇÃO

2.1 - Poderão participar deste Pregão Presencial os interessados que atenderem a todas as exigências constantes deste edital e seus anexos, especializados no ramo do objeto licitado, sendo vedada a participação dos interessados que se encontrarem sob falência decretada, concordatárias, empresas estrangeiras que não estejam regularmente estabelecidas no País, nem aqueles que estejam com o direito suspenso de licitar e contratar com a Administração Pública.

2.2 - Endereço para envio dos envelopes:

Hospital São Paulo (Administração/Licitação), a Rua Coronel Izalino, nº 187, Centro, Muriaé – MG, CEP: 36.880-000.

2.2.1 - O Hospital São Paulo não se responsabilizará por envelopes "Documentação" e "Proposta de Preço" endereçados via postal ou por outra forma, entregues em local diverso do indicado, e que, por isso, não cheguem na data e horário previstos no preâmbulo deste instrumento convocatório.

2.3 - Aviso de abertura deste instrumento convocatório permanecerá afixado no quadro de avisos localizado na Sede do Hospital São Paulo e poderá ser obtido junto à Administração, à Rua Ceronel Izalino, nº 187, Centro, Muriaé-MG, no horário de 08:00 às 17:00 horas, ao custo gratuito e pela internet, no endereço: www.hsp.org.br

2.4 - As empresas e/ou representantes que adquirirem o instrumento convocatório via *internet* ou junto à Administração se obrigam a acompanhar as publicações no site do Hospital São Paulo, com vista a possíveis alterações e avisos.

3 - DA REPRESENTAÇÃO E DO CREDENCIAMENTO E ENQUADRAMENTO "ME" OU "EPP"

3.1 - Documentos relativos ao credenciamento, **FORA DOS ENVELOPES.**

3.2 - Os representantes dos licitantes serão credenciados pelo Pregoeiro e deverão apresentar procuração, através de instrumento público ou particular **com firma reconhecida**, que lhes confira poderes para oferecer lances, negociar preços e praticar todos os demais atos pertinentes ao certame, em nome do proponente.

3.3 - O representante, em sendo sócio, proprietário, dirigente ou assemblado da empresa proponente, deverá apresentar cópia do respectivo Estatuto ou Contrato Social, no qual estejam expressos seus poderes.

3.4 - Além do instrumento de mandato, deverão apresentar obrigatoriamente cédula de identidade ou documento equivalente.

3.5 - Caso não apresente os documentos citados nestes sub-itens (3.1, 3.2, 3.3 e 3.4), a empresa não poderá formular ofertas e lances de preços (permanecendo neste caso, os preços constantes na proposta escrita) e praticar os demais atos pertinentes ao certame.

3.6 - O Modelo da Carta de Credenciamento encontra-se no **Anexo III**.

3.7 - Cada credenciado poderá representar uma única licitante.

3.8 - No ato da fase de "Credenciamento", o representante credenciado declarará que cumpre plenamente os requisitos exigidos para habilitação na licitação, e que não está impedida de participar de licitações e de contratar com a Administração Pública em razão de penalidades, nem fatos impeditivos de sua habilitação.

3.8.1 - A declaração que se refere o item 3.8 será formulada pelo Pregoeiro, e assinada pelos representantes credenciados no presente certame.

3.9 - As Microempresas (ME) e Empresas de Pequeno Porte (EPP) que quiserem usufruir dos benefícios concedidos pela Lei Complementar nº 123/2006, deverão apresentar declaração formal, expressa, de que cumprem os requisitos legais para a qualificação como microempresa ou empresa de pequeno porte, estando aptas a usufruir do tratamento favorecido estabelecido nos arts. 42 a 49 da referida Lei Complementar.

3.9.1 - Para a comprovação da declaração constante no item 3.9, a licitante deverá, também, apresentar:

a) quando a empresa for optante pelo Simples Nacional: comprovante da opção pelo simples obtido no sítio da Secretaria da Receita Federal;

b) quando a empresa não for optante pelo Simples Nacional: prova através de documento expedido através da junta comercial (certidão simplificada de Micro Empresa ou Empresa de Pequeno Porte com validade de até 90 dias) ou Balanço Patrimonial e Demonstração do Resultado do Exercício - DRE, comprovando ter receita bruta dentro dos limites estabelecidos nos incisos i e ii, do artigo 3º da lei complementar nº 123/2006.

4 -DA FORMA DE APRESENTAÇÃO DAS PROPOSTAS DE PREÇOS E DOS DOCUMENTOS DE HABILITAÇÃO

4.1 - A sessão para recebimento e abertura dos envelopes contendo a Proposta de Preços e os Documentos de Habilitação será pública, dirigida por um Pregoeiro.

4.2 - No dia, hora e local designados, o interessado ou seu representante legal deverá comprovar por meio de instrumento próprio, poderes para formulação de ofertas e lances verbais, e demais atos inerentes ao certame, conforme item 3, deste Edital.

4.3 - Aberta à sessão, a Proposta de Preços e a Documentação de Habilitação deverão ser apresentados separadamente, em envelopes fechados, com os seguintes dizeres:

ENVELOPE Nº 1 – PROPOSTA DE PREÇOS HOSPITAL SÃO PAULO - MURIAÉ-MG PREGÃO PRESENCIAL Nº 001/2020 ABERTURA DA SESSÃO DIA 25/09/2020 ÀS 09:00 HORAS RAZÃO SOCIAL DA EMPRESA CNPJ SOB Nº:

ENVELOPE Nº 2 – DOCUMENTOS DE HABILITAÇÃO HOSPITAL SÃO PAULO - MURIAÉ-MG PREGÃO PRESENCIAL Nº 001/2020 ABERTURA DA SESSÃO DIA 25/09/2020 ÀS 09:00 HORAS RAZÃO SOCIAL DA EMPRESA CNPJ SOB Nº:
--

4.4 - Declarado o encerramento para recebimento de envelopes, nenhum outro será aceito.

4.5 - Abertos, inicialmente os envelopes contendo as Propostas de Preços será feita a sua conferência e posterior rubrica.

4.6 - Os envelopes contendo os Documentos de Habilitação somente serão abertos na forma descrita no item 7.9 deste Edital.

5 - DA PROPOSTA DE PREÇOS

5.1 - A Proposta de Preços deverá ser impressa em papel timbrado do proponente, em língua portuguesa, salvo quanto a expressões técnicas de uso corrente, redigida com clareza, sem emendas, rasuras, devidamente datada, assinada e rubricada, pelo sócio da empresa ou representante devidamente qualificado, sob pena de desclassificação.

5.2 - A Proposta de Preços deverá conter:

5.2.1 - Cotação de preços em moeda corrente nacional, expressos em algarismos.

5.2.2 - Preço unitário, total e global, fabricante e/ou marca do objeto cotado conforme modelo de planilha de preços (Anexo II) deste Edital. Em caso de divergência entre os valores propostos, serão considerados os valores unitários. O preço global da proposta deverá ser escrito obrigatoriamente em algarismos e por extenso.

5.2.3 - Os preços para aquisição deverão ser apresentados com precisão de (04) quatro casas decimais.

5.2.4 - Declaração expressa de que os preços contidos na proposta incluem todos os custos e despesas, tais como: custos diretos e indiretos, tributos incidentes, taxa de administração, materiais, serviços próprios ou de terceiros, instalação (inclusive todas as despesas pessoais de viagens), garantias, encargos sociais, trabalhistas, seguros, fretes, embalagens, lucro e outros necessários ao cumprimento integral do objeto deste Edital e seus Anexos.

5.2.5 - Os encargos fiscais não poderão ser suportados pela CONTRANTE, tendo em vista a imunidade tributária que a mesma faz jus, ante ao seu caráter de entidade beneficente de assistência social, nos moldes do disposto no artigo 150, VI, "c", da CRFB.

5.2.6 - A empresa participante poderá cotar todos ou quaisquer itens.

5.2.7 - Prazo de validade da proposta: 60 (sessenta) dias corridos, a contar da data de sua apresentação.

5.3 - Serão corrigidos automaticamente pelo Pregoeiro quaisquer erros materiais de cálculo.

5.4 - Não serão consideradas propostas com ofertas de vantagens não previstas neste edital, nem preço ou vantagem baseada nas ofertas das demais licitantes. Para todos os efeitos legais e de direito, serão consideradas nulas e sem nenhum efeito as inserções às propostas não exigidas pelo presente edital.

5.5 - Serão desclassificadas as propostas que não atenderem às exigências do presente Edital e seus Anexos, ou que sejam omissas ou apresentem irregularidades, ou defeitos capazes de dificultar o julgamento.

5.6 - A apresentação das propostas implicará na plena aceitação, por parte do proponente, das condições estabelecidas neste Edital e seus Anexos.

6 - DOS DOCUMENTOS DE HABILITAÇÃO

6.1 - Os documentos necessários à habilitação poderão ser apresentados em original, por qualquer processo de cópia autenticada por meio de cartório competente, por servidor da Administração Pública ou por contabilista, devidamente registrado no órgão de classe ou, ainda, por publicação em órgão da imprensa oficial.

6.2 - Para fins de habilitação no presente certame serão exigidos os seguintes documentos:

6.2.1 - Prova de inscrição no CNPJ.

6.2.2 - Prova de Regularidade para com a Fazenda Municipal.

6.2.3 - Prova de Regularidade para com a Fazenda Estadual.

6.2.4 - Prova de Regularidade para com as Fazendas Federais:

6.2.4.1 - Secretaria da Receita Federal e

6.2.4.2 - Procuradoria-Geral da Fazenda Nacional.

6.2.5 - Prova de Regularidade relativo ao Fundo de Garantia por Tempo de Serviços (FGTS).

6.2.6 - Certidão Negativa de Débitos Trabalhistas (CNDT)

6.2.7 - Certidão Negativa de Falência ou Concordata expedida pelo distribuidor da sede da pessoa jurídica.

6.2.8 - Estatuto ou Contrato social e última alteração contratual com objetivo pertinente ao objeto licitado no presente certame.

6.2.9 - Comprovação, mediante apresentação de Atestado de Capacitação fornecido por pessoa jurídica de direito público ou privado, o qual mencione expressamente o fornecimento referente ao objeto deste certame (vedada exigências de quantidades mínimas ou prazos máximos), conforme modelo no Anexo V.

6.2.10 - Declaração de Cumprimento do Disposto no Inciso XXXIII do art. 7º, da Constituição da República Federativa do Brasil, conforme modelo no Anexo IV.

6.3 - Disposições Gerais da Habilitação:

6.3.1 - Não serão aceitos protocolos de entrega, declarações ou solicitação de documento em substituição aos documentos requeridos no presente Edital e seus Anexos.

6.3.2 - As certidões exigidas (subitens 6.2.1 a 6.2.7) que não contiverem expresse o prazo de validade, não poderão ter data anterior a 180 (cento e oitenta) dias da data do recebimento das propostas.

6.3.3 - Se a documentação de habilitação não estiver completa e correta ou contrariar qualquer dispositivo deste Edital e seus Anexos, o Pregoeiro considerará o proponente inabilitado.

7 - DA SESSÃO E DO JULGAMENTO

7.1 - Aberta à sessão, os credenciados entregarão ao pregoeiro o envelope "Proposta de Preços" e "Documentos de habilitação". Os envelopes de habilitação permanecerão fechados sob a guarda do mesmo.

7.2 - O pregoeiro procederá imediatamente à abertura do ENVELOPE-PROPOSTA, que verificará os preços cotados e a conformidade das propostas com os requisitos estabelecidos neste edital, desclassificando, aquelas que estiverem em desacordo com o edital.

7.2.1 - Para fins de classificação, o pregoeiro realizará o julgamento: "Menor preço unitário por item", observando as normas do presente edital, bem como, às especificações técnicas e operacionais dos equipamentos.

7.2.2 - No caso da proposta que apresentar o "Menor Preço" não atender às especificações técnicas e operacionais exigidas pelo presente edital, o pregoeiro fará a desclassificação imediata da mesma.

7.3 - A apresentação das propostas implicará na plena aceitação, por parte do proponente, as situações previstas neste edital e anexos.

7.4 - Classificada as propostas, o autor da proposta de MENOR PREÇO, observando o disposto no item 7.2.1 e 7.2.2 deste edital, e aqueles que tenham apresentado propostas em valores sucessivos e superiores em até 10% (dez por cento) relativamente à proposta de menor preço, ou as 03 (três) melhores propostas de preços quando não ocorrer ofertas no intervalo de dez por cento, conforme disposto na Lei nº 10.520/2002, será dada oportunidade de disputa.

7.5 - Será dada oportunidade para disputa, por meio de lances verbais e sucessivos, em valores distintos e decrescentes, a partir do autor da proposta classificada de maior preço.

7.6 - A rodada de lances verbais será repetida até que não haja nenhum novo lance verbal.

7.7 - O proponente que desistir de apresentar lance verbal, quando convocado pelo Pregoeiro, será excluído da etapa de lances verbais, mantendo-se o último preço apresentado pelo mesmo, para efeito de ordenação das propostas.

7.8 - Caso não se realize lances verbais, serão verificados a conformidade entre a proposta escrita de menor preço e o valor estimado para a contratação.

7.9 - Declarada encerrada a etapa competitiva e ordenadas às propostas, será aberto o envelope contendo a Documentação de Habilitação do licitante que tiver ofertado menor preço.

7.10 - Constatado o atendimento pleno às exigências fixadas neste edital, inclusive quanto às especificações técnicas e operacionais dos equipamentos ofertados, o pregoeiro declarará a licitante vencedora, sendo-lhe adjudicado o objeto do certame.

7.11 - Se a oferta não for aceitável ou se o licitante desatender às exigências habilitatórias, o Pregoeiro examinará a oferta subsequente, verificando a aceitabilidade e procedendo à habilitação do proponente, na ordem de classificação, e assim sucessivamente, até a apuração de uma proposta que atenda a todas as exigências, sendo o respectivo licitante declarado vencedor e a ele adjudicado o objeto definido neste Edital e seus Anexos.

7.11.1 - Nas situações previstas nos subitens 7.8 e 7.11, o Pregoeiro poderá negociar diretamente com o proponente para que seja obtido preço melhor.

7.12 - Da reunião lavrar-se-á ata circunstanciada, na qual serão registradas as ocorrências relevantes e que, ao final, deverá obrigatoriamente ser assinada pelo Pregoeiro, Comissão de Licitação e o (s) licitante (s) presente (s).

8 - DA IMPUGNAÇÃO DO ATO CONVOCATÓRIO

8.1 - Até 02 (dois) dias úteis antes da data fixada para recebimento das propostas, qualquer pessoa poderá solicitar esclarecimentos, providências ou impugnar o ato convocatório, desde que devidamente justificado.

8.1.1 - As impugnações deverão ser protocoladas na administração do Hospital com a senhora Raquel de Queiroz Marini Losque, não serão aceitos e-mails e/ou Fax.

8.1.2 - Caberá ao Pregoeiro/Comissão de Licitação do Hospital São Paulo decidir sobre a petição no prazo de 24 (vinte e quatro) horas.

8.1.3 - Acolhida à petição contra o ato convocatório, será designada nova data para a realização do certame.

9 - DOS RECURSOS

9.1 - Qualquer licitante poderá manifestar imediata e motivadamente a intenção de interpor recurso, mediante registro em ata da síntese das suas razões, sendo-lhe desde já concedido o prazo de 03 (três) dias úteis para apresentação das correspondentes razões, ficando os demais licitantes desde logo intimados para apresentar contra-razões em igual número de dias, que começarão a correr do término do prazo do recorrente, sendo-lhes assegurada vista imediata dos autos.

9.2 - A falta de manifestação imediata e motivada do licitante importará a decadência do direito de recurso e a adjudicação do objeto pelo Pregoeiro ao vencedor.

9.3 - Qualquer recurso contra decisão do Pregoeiro não terá efeito suspensivo.

9.4 - O acolhimento do recurso importará a invalidação apenas dos atos insuscetíveis de aproveitamento.

9.5 - Os autos do processo permanecerão com vista franqueada aos interessados na Administração do Hospital São Paulo, em Muriaé-MG, devendo o mesmo ter efeito quando solicitado por escrito ao pregoeiro.

10 - DAS SANÇÕES ADMINISTRATIVAS

10.1 - O licitante que ensejar o retardamento da execução do certame, não mantiver a proposta, falhar ou fraudar na execução do contrato, entregar os equipamentos em desacordo com as especificações do edital, comportar-se de modo inidôneo, fizer declaração falsa ou cometer fraude fiscal, garantido o direito prévio da citação e da ampla defesa, ficará impedido de licitar e contratar com o Hospital São Paulo, pelo prazo de até cinco anos, enquanto perdurarem os motivos determinantes da punição ou até que seja promovida a reabilitação perante a própria autoridade que aplicou a penalidade.

10.2 - Em caso de inexecução parcial ou total das condições fixadas nesta licitação, erros ou atraso no fornecimento e quaisquer outras irregularidades, o Hospital São Paulo poderá, isolada ou cumulativamente, garantida a prévia defesa, aplicar à adjudicatária as seguintes penalidades:

10.3 - Advertência.

10.4 - Multa de 1% (um por cento) ao dia sobre o valor mensal do contrato ou fornecimento pela recusa no fornecimento, até o limite de 20 (vinte) dias, o que ensejará cancelamento da autorização.

10.5 - Multa de 10% (dez por cento) do valor do fornecimento caso a adjudicatária não cumpra com as obrigações assumidas, incluindo-se os prazos estabelecidos no item 12, salvo por motivo de força maior reconhecido pelo Hospital São Paulo.

10.6 - As multas referidas neste item poderão ser descontadas no pagamento, ou cobradas judicialmente.

10.7 - As penalidades serão obrigatoriamente registradas no CRC.

10.8 - As aplicação de qualquer das penalidades previstas acima não isenta o licitante das demais penalidades legais previstas em lei, bem como, do amplo direito de devolução dos bens pelo Hospital São Paulo.

11 - DA FONTE DO RECURSO

11.1 - As despesas decorrentes da contratação, objeto desta licitação, correrão à conta dos recursos consignados:

Secretaria de Estado da Saúde – Convênio nº 7098/2020

12 - DOS PRAZOS

12.1 – A entrega do objeto e demais exigências do edital em até 30 (trinta) dias, a partir da “Autorização de Fornecimento” a ser emitido pelo Depto. de Compras, a partir da “Autorização de Fornecimento” a ser emitido pelo Setor de Compras.

12.2 – A Comissão de Licitação manterá em seu poder os envelopes de habilitação e documentação técnica (se fizer necessário) das demais licitantes, até a formalização da aquisição com a adjudicatária, devendo as empresas retirá-los até 05 (cinco) dias após este fato, sob pena de inutilização dos documentos neles contidos.

12.3 – O Hospital São Paulo, poderá em qualquer momento solicitar o cancelamento do pedido, em caso do fornecimento não atender às condições mínimas de qualidade para o fim a que se destina, no caso de não atender às especificações técnicas e operacionais do edital, e/ou se ocorrer atraso na entrega, causando prejuízos ao Hospital São Paulo.

13 - DO PAGAMENTO

13.1 - Será pago a adjudicatária os valores devidos pelo fornecimento, em até 15 (quinze) dias, ou em outro prazo previamente acordado entre as partes, a partir da apresentação da Nota Fiscal pela contratada e da comprovação e atestação, pela Comissão de Licitação, do recebimento integral do objeto e demais exigências do edital, sendo efetuada a retenção de tributos e contribuições sobre o pagamento a ser realizado, quando devida, conforme determina a lei.

13.1.1 - O pagamento será via Ordem Bancária ou Título de Cobrança Bancária, creditado na instituição bancária eleita pela adjudicatária, que deverá indicar na Nota Fiscal o banco, número da conta e agência com a qual opera.

13.2 – Qualquer erro ou omissão ocorrido na documentação fiscal será motivo de correção por parte da adjudicatária e haverá, em decorrência, suspensão do prazo de pagamento até que o problema seja definitivamente sanado.

13.3 - A cada pagamento efetuado pelo Hospital São Paulo, a adjudicatária deverá comprovar sua regularidade fiscal com o Sistema de Seguridade Social – INSS e FGTS. Tal comprovação será objeto de confirmação "ON-LINE", sendo suspenso o pagamento caso esteja irregular no referido sistema.

14 - A REPACTUAÇÃO

14.1 - Os preços propostos poderão ser objetos de repactuação entre as partes, com base na adequação aos novos preços de mercado, devendo a contratada justificar e comprovar os reajustes praticados com notas fiscais e planilhas, respeitadas as disposições legais vigentes.

14.2 – O Hospital São Paulo poderá cancelar o pedido do objeto no caso de não concordar com os reajustes propostos pelo fornecedor.

15 - DAS DISPOSIÇÕES GERAIS

15.1 - O presente Edital e seus Anexos, bem como a proposta do licitante vencedor farão parte integrante do edital, independentemente de transcrição.

15.2 - É facultada ao Pregoeiro ou à Comissão de Licitação, em qualquer fase da licitação, a promoção de diligência destinada a esclarecer ou complementar a instrução do processo.

15.3 - A presente licitação poderá ser revogada em face de razões de interesse público, derivadas de fato superveniente devidamente comprovado, pertinente e suficiente para justificar tal conduta, sendo anulada por ilegalidade, de ofício ou por provocação de qualquer pessoa, mediante ato escrito e fundamentado, sem qualquer tipo de indenização.

15.4 - Os proponentes assumem todos os custos de preparação e apresentação de suas propostas e o **Hospital São Paulo** não será, em nenhuma hipótese, responsável por esses custos, independentemente da condução ou do resultado do processo licitatório.

15.5 - Os proponentes são responsáveis pela fidelidade e legitimidade das informações e dos documentos apresentados em qualquer fase da licitação.

15.6 - Após apresentação da proposta, não caberá desistência, salvo por motivo decorrente de fato superveniente devidamente comprovado e que venha a ser aceito pelo Pregoeiro.

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

15.8 - 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, durante a realização da sessão pública de Pregão.

15.9 - As normas que disciplinam este Pregão serão sempre interpretadas em favor da ampliação da disputa entre os interessados, desde que não comprometam o interesse do **Hospital São Paulo**, a finalidade, qualidade e a segurança da contratação.

15.10 - Qualquer pedido de esclarecimento em relação a eventuais dúvidas na interpretação do presente Edital e seus Anexos deverá ser encaminhado, por escrito, até 03 (dois) dias úteis antes da data fixada para abertura da licitação, à **Comissão de Licitação**, na área de **Administração do Hospital São Paulo**, à Rua Coronel Izalino, nº 187, Centro, Muriaé-Mg, por meio do Fax: (32) 3729-3736, ou ainda, obter informações pelo telefone: (32) 3729-3735 ou home Page www.hsp.org.br ou e-mail diretoria@hsp.org.br

15.11 - Para as demais condições de contratação, observar-se-ão as disposições constantes dos Anexos deste Edital.

15.12 - Aos casos omissos aplicar-se-ão as demais disposições constantes de Decreto, Leis e portarias relacionadas com esta modalidade de licitação.

15.13 - As decisões do Pregoeiro será publicada no *site* do Hospital São Paulo (www.hsp.org.br).

15.14 - O Hospital São Paulo poderá cancelar total ou parcialmente a presente licitação, em função do atraso ou da interrupção dos repasses de recursos pelo Fundo Nacional de Saúde/MS.

15.15 - O foro para dirimir questões relativas ao presente Edital será o Foro da Comarca de Muriaé-Mg, com exclusão de qualquer outro.

Muriaé-MG, 14 de setembro de 2020

Carlos Eduardo Alves dos Reis
Pregoeiro



HOSPITAL SÃO PAULO DE MURIAÉ
PREGÃO PRESENCIAL Nº 001/2020

ANEXO I – MODELO DE PROPOSTA DE PREÇOS
(PAPEL TIMBRADO DA EMPRESA)

Ao
Hospital São Paulo de Muriaé
Comissão de Licitação

Propomos o fornecimento do objeto, conforme quadro a seguir e processo licitatório na modalidade Pregão Presencial nº 001/2020.

Item	Quant.	Unid.	Descrição	VALOR UNIT.	VALOR TOTAL
01	01	Unid.			
VALOR TOTAL →					

VALOR GLOBAL DA PROPOSTA POR EXTENSO: R\$ _____
(_____).

O preço contido nesta proposta inclui todos os custos e despesas, tais como: custos diretos e indiretos, tributos incidentes, taxa de administração, materiais, serviços, encargos sociais, trabalhistas, seguros, frete, embalagens, instalação, inclusive despesas de viagem de pessoal técnico, garantia total do equipamento, lucro e outros necessários ao cumprimento integral do objeto constante no edital e anexo do processo licitatório na modalidade Pregão Presencial nº 001/2020.
Validade da proposta: 60 (sessenta) dias corridos, a contar da data de sua apresentação.

DADOS DA EMPRESA PROPONENTE:	
Razão Social:	CNPJ sob nº:
Endereço Completo:	Fax:
Telefone:	E-mail:
DADOS BANCÁRIOS:	

Local e data.

Empresa Proponente
Representante legal da empresa



HOSPITAL SÃO PAULO DE MURIAÉ
PREGÃO PRESENCIAL Nº 001/2020

ANEXO II – MODELO DA CARTA DE CREDENCIAMENTO

Através da presente, credenciamos o (a) Sr. (a) _____, portador (a) da Carteira de Identidade nº _____ e CPF nº _____, a participar da Licitação instaurada pelo Hospital São Paulo na modalidade de Pregão Presencial nº 001/2020, na qualidade de REPRESENTANTE LEGAL, outorgando-lhe poderes para pronunciar-se em nome da empresa _____, bem como formular propostas, ofertar lances, recorrer, renunciar e praticar todos os demais atos inerentes ao certame, a que tudo daremos por firme e valioso.

_____ - _____, _____ de _____ de 2020

Local, data.

CARIMBO DA EMPRESA E ASSINATURA
DO REPRESENTANTE LEGAL
IDENTIFICAÇÃO DO CARGO/FUNÇÃO DO FIRMATÁRIO



HOSPITAL SÃO PAULO DE MURIAÉ
PREGÃO PRESENCIAL Nº 001/2020

ANEXO III - MODELO DE DECLARAÇÃO

Eu, _____, CPF nº _____,
_____, representante legal da empresa
_____, no Procedimento Licitatório nº ____/2014, deste
Hospital São Paulo de Muriaé - MG, edital de Pregão Presencial nº 001/2020, declaro,
sob as penas da Lei que em cumprimento ao disposto no inciso XXXIII, do art. 7º da
Constituição da República, não possuímos em nossos quadros trabalhadores menores
de 18 (dezoito) anos em trabalho noturno, perigoso ou insalubre, e menores de 16
(dezesseis) anos em qualquer trabalho, salvo na condição de aprendiz, a partir de 14
(catorze) anos.

_____ - _____, _____ de _____ de 2020

Local, data.

Assinatura e Cargo
(Representante Legal)

Obs: Emitir em papel que identifique **à licitante** ou por carimbo que a identifique.
Declaração a ser emitida pela licitante e assinada por seu representante legal.



HOSPITAL SÃO PAULO DE MURIAÉ
PREGÃO PRESENCIAL Nº 001/2020

ANEXO IV – MODELO DE ATESTADO DE CAPACITAÇÃO

Atestamos para os devidos fins que a empresa _____, inscrita no CNPJ sob nº _____, fornece e/ou forneceu _____, e vem cumprindo fielmente com o solicitado por esta empresa.

Conforme o exposto, asseguramos que os produtos são de boa qualidade e total segurança.

Sem mais para o momento,
É o que nos cumpre informar.

_____ - _____, _____ de _____ de 2020

Local, data.

Assinatura e Cargo
(Representante Legal)

Obs: Emitir em papel que identifique a empresa ou por carimbo que a identifique.

HOSPITAL SÃO PAULO DE MURIAÉ
PREGÃO PRESENCIAL Nº 001/2020

ANEXO V - TERMO DE CONTRATO

O presente CONTRATO é celebrado aos _____ de _____ de 2020, entre **Hospital São Paulo**, CNPJ 22.780.498/0001-95, neste ato representado pelo Provedor Sr. _____, CPF nº _____, Carteira de Identidade nº _____ - _____, doravante denominada CONTRATANTE, e _____, CNPJ _____, sito à _____, Bairro _____, na cidade de _____, neste ato representada pelo _____, CPF _____, Carteira de Identidade _____, doravante denominada FORNECEDOR.

Considerando que o CONTRATANTE necessita de determinados Bens ou Serviços Auxiliares a serem providos pelo FORNECEDOR, a saber:

(Descrição dos materiais)

E tendo a proposta apresentada pelo FORNECEDOR sido aceita pelo CONTRATANTE para o suprimento desses Bens, no Pregão Presencial nº 001/2020, no total de R\$ _____ (_____), doravante denominado valor do contrato.

RESOLVEM CELEBRAR ESTE CONTRATO, REGIDO PELAS DISPOSIÇÕES SEGUINTE:

- 1) Os seguintes documentos integram este contrato, e serão lidos e interpretados como parte do mesmo, independentemente de transcrição:
 - a) Termo da Proposta e Planilha de Preços submetidos pela Comissão de Pregão;
 - b) Especificações Técnicas;
 - c) Condições Gerais do Edital;
- 2) Todos os equipamentos objeto do presente contrato deverão observar fielmente as especificações técnicas constantes do Edital de Licitação, sob pena de desclassificação do item ou da proposta e respectiva devolução do bem sem quaisquer custas ou penalidades ao Hospital São Paulo;
- 3) O CONTRATANTE submeterá os equipamentos objeto do presente contrato à análise de Comissão de Licitação/Pregão devidamente constituída, de forma que qualquer desvio ao atendimento das especificações constantes do Edital deverá ser imediatamente corrigido pelo FORNECEDOR, sob pena de desclassificação do item ou da proposta e respectiva devolução do bem sem quaisquer custas ou penalidades;
- 4) No caso de equipamentos médico-hospitalares, o FORNECEDOR se compromete a apresentar o registro do equipamento no Ministério da Saúde, bem como, observar

todas as normas técnicas dos órgãos competentes quanto às especificações do equipamento objeto do presente contrato;

- 5) Pelos pagamentos a serem feitos pelo CONTRATANTE ao FORNECEDOR, o FORNECEDOR se compromete, por este instrumento e perante o CONTRATANTE, a fornecer os Bens e Serviços e a corrigir defeitos em total conformidade, sob todos os aspectos, com as previsões do Contrato.
- 6) Os encargos fiscais não poderão ser suportados pela CONTRANTE, tendo em vista a imunidade tributária que a mesma faz jus, ante ao seu caráter de entidade beneficente de assistência social, nos moldes do disposto no artigo 150, VI, "c", da CRFB.
- 7) O FORNECEDOR se compromete a entregar e instalar os equipamentos objeto do presente contrato, em local a ser indicado pelo CONTRATANTE, em perfeitas condições de funcionamento e operação, conforme endereço a seguir: Rua Coronel Izalino, 187 – Muriaé – MG – CEP 36.880-000.
- 8) Todos os materiais objeto do presente contrato terão validade mínima de 1 (um) ano a contar da entrega.
- 9) O FORNECEDOR se compromete, quando solicitado pelo CONTRATANTE, a se fazer representar, prestar esclarecimentos, prestar informações, responder diligências e tudo mais necessário, quando das inspeções técnicas realizadas por técnicos da Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA ou qualquer outro órgão regulador, no que se referir aos materiais objeto do presente contrato.
- 10) O atendimento a todas as normas vigentes é competência exclusiva do FORNECEDOR, que responderá perante aos órgãos fiscalizadores pela inobservância de qualquer exigência legal, sem a solidariedade do CONTRATANTE.
- 11) O CONTRATANTE se compromete, por este instrumento, a pagar ao FORNECEDOR, pelo fornecimento dos equipamentos, o valor contratado, nos prazos e forma ajustados, conforme homologação do Pregão Presencial 001/2020.
- 12) O CONTRATANTE se compromete, por este instrumento, a efetuar o pagamento integral do valor ajustado, em até 30 (trinta) dias após a entrega e instalação do equipamento em suas dependências, ou em outro prazo previamente acordado entre as partes.
- 13) As despesas decorrentes do presente Contrato correrão à conta do convênio celebrado com o _____ nº ____/____, conforme Convênio com Hospital São Paulo/MG, referente à Aquisição de Materiais.
- 14) O presente instrumento vigorará pelo prazo de 180 (cento e oitenta) dias, contados a partir da data de assinatura.



15)As partes elegem o foro da Comarca de Muriaé para dirimir quaisquer questões decorrentes do presente contrato.

As partes aqui referidas realizaram este Contrato perante testemunhas, de acordo com as leis do Brasil em vigor no dia e ano acima.

Muriaé, ____ de _____de 2020.

Fornecedor

Hospital São Paulo
Messias Soares Vardiero
Provedor

Testemunha
Nome
CPF:
CPF:

Testemunha
Nome

