

EDITAL

COTAÇÃO PRÉVIA DE PREÇOS ELETRÔNICA Nº 002/2026

A **ASSOCIAÇÃO BENEFICÊNCIA AMPARO DE MARIA**, pessoa jurídica de direito privado, CNPJ nº 13.258.637/0001-24, com sede na Rua Dr. Jessé Fontes, nº 197, Bairro Centro, na cidade de Estância/SE, por intermédio da Comissão de Compras, torna público que realizará a **COTAÇÃO PRÉVIA DE PREÇOS ELETRÔNICA**, na forma eletrônica do tipo **MENOR PREÇO POR ITEM**, fundamentada no Decreto Federal nº 7.983, de 8 de abril de 2013, Decreto nº 11.271, de 5 de dezembro de 2022, Decreto Federal nº 11.531, de 16 de maio de 2023, regulamentado pela Portaria Conjunta MGI/MF/CGU, nº 33/2023, alterada pela Portaria Conjunta MGI/MF/CGU nº 29, de 22 de maio de 2024 e das demais leis e normativos vigentes que tratarem da matéria, na forma abaixo:

1. DISPOSIÇÕES PRELIMINARES

- 1.1. O Edital está disponível na Plataforma Transferegov <https://www.gov.br/transferegov/pt-br> - Cotação Prévia de Preços”;
- 1.2. Os trabalhos serão conduzidos pela Comissão de Compras, nomeada pelo Presidente da **ASSOCIAÇÃO BENEFICÊNCIA AMPARO DE MARIA**, mediante o envio de COTAÇÃO PRÉVIA DE PREÇOS para o e-mail: comissaodecompras@hram.com.br;
- 1.3. Informações no endereço eletrônico: comissaodecompras@hram.com.br.

2. DO OBJETO

2.1. A presente Cotação Prévia de Preços Eletrônica tem por objeto a Contratação de empresa(s) para a aquisição de equipamentos e materiais permanentes conforme especificações detalhadas no Termo de Referência que integra este Edital.

3. DATA E HORÁRIO

EVENTO	DIA	HORÁRIO
Recebimento das Propostas	Até 11/09/2026	Até as 23h59min
Endereço Eletrônico: comissaodecompras@hram.com.br .		
Endereço Comercial: ASSOCIAÇÃO BENEFICÊNCIA AMPARO DE MARIA Rua Dr. Jessé Fontes, nº 197, Bairro Centro, na cidade de Estância/SE.		Até as 17h00min
Critério de Julgamento:	MENOR PREÇO POR ITEM	
REFERÊNCIA DE TEMPO: Todas as referências de tempo no Edital e no Aviso observarão, obrigatoriamente, o horário do Estado de Sergipe.		

4. DA DESPESA E DOS RECURSOS FINANCEIROS

4.1. As despesas decorrentes do objeto desta Cotação correrão à conta do **Convênio n.º 961681/2024**, celebrado com o Ministério da Saúde.

5. CONDIÇÕES PARA PARTICIPAÇÃO

5.1. Poderão participar os interessados do ramo de atividade pertinente ao objeto da Cotação que atenderem todas as exigências contidas neste Edital e seus anexos;

5.2. Estarão **impedidos** de participar de qualquer fase do processo, interessados que se enquadrem em uma ou mais das situações a seguir:

- a) Pessoa Física;
- b) Estejam constituídos sob a forma de consórcio;
- c) Estejam cumprindo a penalidade de suspensão temporária imposta pela Associação de Beneficência Amparo de Maria;
- d) Empresas suspensas de licitar e contratar com a Associação de Beneficência Amparo de Maria;
- e) Estejam sob falência, concordata, recuperação judicial ou extrajudicial, dissolução ou liquidação;
- f) Tenham funcionário ou membro da Associação de Beneficência Amparo de Maria, mesmo subcontratada, como dirigente ou membros de sua administração;
- g) Sociedades integrantes do mesmo grupo econômico, assim entendidas aquelas que tenham diretores, sócios ou representantes legais comuns ou que utilizem recursos materiais, tecnológicos ou humanos em comum, exceto se demonstrado que não agem representando interesse econômico em comum;
- h) Empresas cujo estatuto ou contrato social não seja pertinente e compatível com o objeto da Cotação Prévia de Preços em epígrafe;
- i) Sociedade estrangeira não autorizada a funcionar no país;
- j) Pessoas jurídicas que estejam inscritas no cadastro de empresas inidôneas do Tribunal de Contas do Estado de Sergipe;
- k) Empresas que estejam inscritas no Cadastro Nacional de Condenações Cíveis por Ato de Improbidade Administrativa e Inelegibilidade, supervisionada pelo Conselho Nacional de Justiça;
- l) Que estejam com o direito de licitar e contratar com a administração pública estadual, direta e indireta com base no artigo 156, inciso III da Lei Federal nº 14.133/2021;
- m) Que tenham sido declaradas inidôneas pela Administração Pública federal, estadual ou municipal, nos termos do artigo 156, inciso IV da Lei Federal nº 14.133/2021.

6. REGULAMENTO OPERACIONAL

6.1. O certame será conduzido pela **COMISSÃO DE COMPRAS**, que terá, em especial, as atribuições de coordenar; receber, examinar e decidir os pedidos de esclarecimento e consultas

ao edital; verificar a conformidade da proposta com os requisitos estabelecidos neste edital; verificar e julgar as condições de habilitação; desclassificar propostas; Indicar o vencedor do certame; Encaminhar o processo devidamente instruído à autoridade superior com a finalidade de homologação se assim entender; Convocar o vencedor para assinar o contrato e retirar a Autorização de Fornecimento, no setor competente; abrir Processo Administrativo para apuração de irregularidades visando à aplicação de penalidades previstas na legislação.

6.2 PARTICIPAÇÃO

6.2.1. A participação na Cotação Prévia de Preços Eletrônica se dará por meio da Plataforma Transferegov <https://www.gov.br/transferegov/pt-br> - Cotação Prévia de Preços”, mediante o envio da Cotação Prévia de Preços Eletrônica para o e-mail da Comissão de Compras (comissaodecompras@hram.com.br), através de representante ou titular da empresa mediante encaminhamento da proposta de preços, exclusivamente por e-mail, observado data e horário limite estabelecidos;

6.2.2 O PROPONENTE deverá observar as datas e horários previstos para envio da cotação;

6.2.3. Somente poderão apresentar propostas às empresas legalmente estabelecidas, especializadas no ramo, e que satisfaçam às condições deste edital e seus anexos.

6.2.4. O PROPONENTE será responsável por todas as transações que forem efetuadas em seu nome, declarando e assumindo como firmes e verdadeiras suas propostas, inclusive os atos praticados diretamente ou por seu representante.

7. DO RECEBIMENTO DAS COTAÇÕES DE PREÇOS

7.1. No horário previsto neste edital, serão recebidas as cotações enviadas no e-mail citado e analisada de acordo com as especificações encaminhadas;

7.2. A COMISSÃO DE COMPRAS verificará as propostas apresentadas e os documentos de habilitação elencados nos itens 09 e 10, desclassificando e/ou inabilitando aquelas que não estejam em conformidade com os requisitos estabelecidos neste edital;

7.3. A desclassificação da proposta será sempre fundamentada e enviada aos proponentes;

7.4. Será ordenado a classificação da proposta seguindo as condições deste edital, ou seja, menor preço por item.

7.5. Caso os valores propostos estejam superiores aos de referência, poderá a Comissão renegociá-lo diretamente com o proponente.

7.6. Havendo empate será realizado sorteio.

7.7. Encerrada a classificação geral a COMISSÃO DE COMPRAS examinará a(s) proposta(s) classificada(s) em primeiro lugar quanto à compatibilidade do preço em relação ao estimado para contratação e verificará a documentação referente a Proposta de Preços, atendendo havendo compatibilidade será classificado e habilitação do PROPONENTE.

8. CRITÉRIOS DE JULGAMENTO

8.1. Para julgamento será adotado o critério de **MENOR PREÇO POR ITEM** de acordo com as condições definidas neste Edital.

8.2. No julgamento da proposta e da habilitação, a COMISSÃO DE COMPRAS poderá sanar erros ou falhas que não alterem a substância das propostas, dos documentos e sua validade jurídica, mediante despacho fundamentado, registrado em relatório e acessível a todos, atribuindo-lhes validade e eficácia para fins de classificação e habilitação.

9. DA PROPOSTA DE PREÇOS

9.1. Proposta de Preços, conforme modelo expresso no **ANEXO II**;

9.1.2. **Material Ilustrativo legível em português, relativos aos itens ofertados com descrição detalhada do modelo/marca, características, especificações técnicas e outras informações que possibilitem a avaliação e ficha técnica do produto;**

9.1.3.1. Somente serão considerados válidos catálogos impressos pela internet, desde que este possibilite a averiguação completa e compatível com a descrição do objeto requisitado e conste a origem do site oficial do fabricante e que informe a “FONTE” (endereço completo, por exemplo: <http://www.fabricantex.com/produtox>.) do respectivo documento possibilitando a comprovação da autenticidade do documento proposto.

9.1.3. A proponente que deixar de apresentar a documentação supracitada será desclassificada e convocada a subsequente;

9.1.5. A validade da proposta será de 60 (sessenta) dias, contados a partir da data de julgamento.

10. DOS DOCUMENTOS DE HABILITAÇÃO

10.1. Habilitação Jurídica:

10.1.1. No caso de empresário individual: inscrição no Registro Público de Empresas Mercantis, a cargo da Junta Comercial da respectiva sede;

10.1.2. No caso de sociedade empresarial ou empresa individual de responsabilidade limitada - EIRELI: ato constitutivo, estatuto ou contrato social em vigor, devidamente registrado na Junta Comercial da respectiva sede, acompanhado de documento comprobatório de seus administradores;

10.1.3. Inscrição no Registro Público de Empresas Mercantis onde opera, com averbação no Registro onde tem sede a matriz, no caso de ser a participante sucursal, filial ou agência;

10.1.4. No caso de sociedade simples: inscrição do ato constitutivo no Registro Civil das Pessoas Jurídicas do local de sua sede, acompanhada de prova da indicação dos seus administradores;

10.1.5. No caso de cooperativa: ata de fundação e estatuto social em vigor, com a ata da assembleia que o aprovou, devidamente arquivado na Junta Comercial ou inscrito no Registro Civil das Pessoas Jurídicas da respectiva sede, bem como o registro de que trata o art. 107 da Lei nº 5.764, de 1971;

10.1.6. No caso de empresa ou sociedade estrangeira em funcionamento no País: decreto de autorização;

10.1.7. Os documentos acima deverão estar acompanhados de todas as alterações ou da consolidação respectiva.

10.2. Regularidade Fiscal, Social e Trabalhista:

10.2.1. Prova de inscrição no Cadastro Geral de Contribuintes/Cadastro Nacional de Pessoa Jurídica (CGC ou CNPJ);

10.2.2. Prova de inscrição no cadastro de contribuintes estadual ou municipal, se houver, relativo ao domicílio ou sede do licitante, pertinente ao seu ramo de atividade e compatível com o objeto contratual;

10.2.3. Certidão de Débitos Relativos a Créditos Tributários Federais e à Dívida Ativa da União (inclusive INSS) mediante a apresentação da C.N.D. – Certidão Negativa de Débito ou C.P.D.E.N. Certidão Positiva de Débito com Efeitos de Negativa, ou equivalente em vigor;

10.2.4. Prova de regularidade para com a Fazenda Estadual (ICMS);

10.2.4.1. Caso a participante seja considerada isenta dos tributos estaduais relacionados ao objeto da Cotação, deverá comprovar tal condição mediante declaração da Fazenda Estadual do seu domicílio ou sede, ou outra equivalente, na forma da lei;

10.2.5. Prova de regularidade para com a Fazenda Municipal;

10.2.6. Prova de regularidade perante o Fundo de Garantia por Tempo de Serviço (F.G.T.S.), por meio da apresentação da C.R.F. – Certificado de Regularidade do F.G.T.S;

10.2.7. Será exigida do licitante declaração de que cumpre as exigências de reserva de cargos para pessoa com deficiência e para reabilitado da Previdência Social, previstas em lei e em outras normas específicas;

10.2.8. Certidão Negativa de Débitos Trabalhistas (CNDT).

10.3. Qualificação Econômico-Financeira.

10.3.1. Certidão Negativa de Falência e Concordata, expedida pelo distribuidor da sede da pessoa jurídica, ou da execução patrimonial, expedida no domicílio da pessoa física. No caso de o documento mencionado neste item não fixar prazo de validade, o mesmo será considerado 30 (trinta) dias da data de sua emissão.

10.4. Qualificação Técnica

10.4.1. Comprovação de aptidão para desempenho de atividade pertinente e compatível em características, quantidades e prazos com o objeto da licitação (art. 67 da Lei nº. 14.133/21).

10.4.1.1. A comprovação de aptidão referida no item acima será comprovada mediante à apresentação de **atestado ou certidão**, fornecido por pessoa jurídica de direito público ou privado que ateste que participante.

10.4.2. Autorização de Funcionamento expedido pela Agência Nacional de Vigilância Sanitária do fornecedor-distribuidor.

10.4.2.1. Ressalte-se ainda que os produtos que forem classificados deverão possuir Registro na ANVISA.

10.4.2.2. Em caso de o item ser isento de Registro deverá a empresa apresentar tal isenção junto com a proposta.

10.4.3. Licença Sanitária expedido pela Vigilância Sanitária Municipal e/ou Estadual, em vigor, conforme for o caso;

10.5. Declaração Unificada (Anexo III):

10.5.1. A declaração falsa relativa ao cumprimento de qualquer condição sujeitará a participante às sanções previstas em lei e neste Edital.

10.6. Em se tratando de instrumento de procuração o mesmo deverá ser reconhecido em cartório, que habilite o seu representante em nome da empresa. No caso de instrumento particular, deverá ser comprovada a capacidade de o signatário nomear procurador, mediante apresentação de cópia do estatuto social ou contrato social em vigor, e quando se tratar de sociedade anônima, da ata de nomeação do signatário.

11. DA CONSULTA AOS CADASTROS

11.1. A situação do fornecedor selecionado (vencedor) será consultada nos seguintes cadastros/sites:

- a) <https://certidoes.cgu.gov.br/>
- b) https://cnj.jus.br/improbidade_adm/consultar_requerido.php
- c) <https://certidoes-apf.apps.tcu.gov.br>

12. DOS PEDIDOS DE ESCLARECIMENTOS

12.1. Os pedidos de esclarecimentos referentes a este edital deverão ser enviados a Comissão de Compras, **até 02 (dois) dias úteis** anteriores à data final para o recebimento da cotação, por meio do e-mail: **comissaodecompras@hram.com.br**.

12.2. A Comissão responderá aos pedidos de esclarecimentos no prazo de até **02 (dois) dias úteis**, que antecedam a abertura das propostas, e poderá requisitar subsídios formais aos responsáveis pela elaboração do Termo de Referência.

12.3. Os pedidos de esclarecimentos não suspendem os prazos previstos no certame.

13. DA ADJUDICAÇÃO E HOMOLOGAÇÃO

13.1. O equipamento/produto da Cotação será adjudicado e homologado ao vencedor, por ato do Presidente da Entidade.

14. DA AUTORIZAÇÃO DE FORNECIMENTO

14.1. Após a adjudicação e homologação da Cotação, somente será realizada a contratação e emitida Autorização de Fornecimento mediante o aceite da Cotação de Preços pelo Ministério da Saúde.

15. DO LOCAL E CONDIÇÕES DE ENTREGA DO EQUIPAMENTO

15.1. DO LOCAL DE ENTREGA DO(S) EQUIPAMENTO(S):

A entrega deverá ser na ASSOCIAÇÃO BENEFICÊNCIA AMPARO DE MARIA (HOSPITAL AMPARO DE MARIA), localizada na Rua Dr. Jessé Fontes, 197, Centro, Estância, Estado de Sergipe, de Segunda-feira à Sexta-feira, no horário das 08h00min às 11h30min e das 14h00min às 16h30min, no prazo de até **30 (trinta) dias**, a contar do recebimento da Autorização de Fornecimento.

15.2. DAS CONDIÇÕES DE ENTREGA:

- a) A CONTRATANTE deverá enviar a CONTRATADA a Autorização de Fornecimento;
- b) As caixas contendo os equipamentos deverão ser abertas por representante da CONTRATADA, juntamente com representante da CONTRATANTE;
- c) A CONTRATADA deverá encaminhar, quando da entrega do(s) equipamento(s), os manuais de operação e serviço, em formato impresso e digital, devendo o manual de operação ser obrigatoriamente em português e o manual de serviço ser obrigatoriamente em português ou inglês. O manual de serviço deve compreender: esquemas do equipamento (tipo diagramas de bloco ou similar) e a relação das placas/módulos e suas respectivas funções, lista de códigos de erros e possíveis soluções, e rotinas de manutenção preventiva quando aplicável, podendo a CONTRATADA exigir sigilo em função do seu direito à propriedade industrial ou intelectual;
- d) Todos os equipamentos entregues deverão ser iguais entre si, mesmo modelo, marca e especificação técnica apresentada, ou de tecnologia superior com a devida aprovação prévia da CONTRATANTE;
- e) Não serão aceitos equipamentos com qualquer conexão, fios, jumpers ou outros elementos que indiquem erro ou imprecisão de projeto da parte do fabricante ou do montador/integrador;
- f) A CONTRATANTE rejeitará, no todo ou em parte, o objeto executado em desacordo com as condições deste Termo de Referência e de seus Anexos.

g) Prazo de Entrega:

- i **Todos os equipamentos devem ser entregues em no máximo, 30 (trinta) dias corridos a contar do recebimento da Autorização de Fornecimento pela CONTRATADA;**
- ii A CONTRATANTE receberá o(s) equipamento(s) em conjunto com a CONTRATADA e, após a devida análise da sua conformidade formal com as especificações e condições deste Termo de Referência, emitirá e atestará o recebimento dos equipamentos;
- iii O simples recebimento de volumes lacrados, sem a devida conferência conjunta pela CONTRATADA e CONTRATANTE do conteúdo destes, não caracteriza a entrega do(s) equipamento(s);
- iv Reparar, corrigir, remover, as suas expensas, no todo em parte o(s) produto(s) em que se verifiquem danos em decorrência de qualquer evento (problemas de transporte, defeito de fabricação ou de armazenagem, reprovado pela Contratante, providenciando sua substituição, quando for o caso, no prazo de **até 10 (dez) dias corridos**, contados da notificação que lhe for entregue oficialmente.

16. CONDIÇÕES DE GARANTIA DOS EQUIPAMENTOS E ASSISTÊNCIA TÉCNICA

a) Sobre a Garantia dos Equipamentos:

- i Para a solução envolvida na contratação, a CONTRATADA deverá prestar Garantia dos Equipamentos pelo período mínimo de 12 (doze) meses, a partir da emissão do documento que oficializa a instalação **atestando** o correto e pleno fornecimento do objeto contratado;

- ii Prazo de Garantia dos Equipamentos é o período em meses, dentro do qual, nas condições registradas na Proposta Técnica e constantes do respectivo Termo de Garantia, a CONTRATADA compromete-se em manter os equipamentos por ela fornecidos em perfeito funcionamento, configurados da forma especificada e nas condições e configurações constantes deste Termo de Referência;
- iii Para os equipamentos entende-se por perfeito funcionamento quando estes estiverem operando conforme sua especificação técnica deste Termo de Referência e seu documento “Instruções de Uso” (manual);
- iv Todas as partes, peças, acessórios e componentes, exceto consumíveis de uso único, estarão sujeitas ao mesmo período de garantia aqui determinado, desde que não tenham sido objeto de mau uso;
- v Durante todo o período de garantia, ficará a Contratada responsável por vícios e/ou defeitos de fabricação ou desgaste anormal dos equipamentos, peças, acessórios e componentes, ou defeitos da criação de algoritmos de software, obrigando-se a reparar o dano e substituir as peças, acessórios, componentes e/ou software que se fizerem necessários, sem ônus;
- vi A garantia deverá ser prestada usualmente no local onde o equipamento foi instalado. Caso seja necessário o envio do equipamento para manutenção em outro local, todos os custos deverão ficar a cargo da CONTRATADA.

17.DA RESPONSABILIDADE DAS PARTES

17.1. A Contratante compromete-se a:

- 17.1.1.** Notificar o Contratado quanto à requisição dos equipamentos mediante o envio da Autorização de Fornecimento, a ser repassada por endereço eletrônico ou retirada pessoalmente pelo fornecedor;
- 17.1.2.** Instalar os equipamentos mediante as condições estabelecidas no Termo de Referência;
- 17.1.3.** Verificar minuciosamente, no prazo fixado, a conformidade dos produtos recebidos provisoriamente com as especificações constantes do Termo de referência e da proposta, para fins de aceitação e recebimento definitivo;
- 17.1.4.** Comunicar à Contratada, por escrito, sobre imperfeições, falhas ou irregularidades verificadas no objeto fornecido, para que seja substituído, reparado ou corrigido;
- 17.1.5.** Promover o acompanhamento e fiscalização do presente contrato, anotando em registro próprio as falhas detectadas e comunicando à Contratada as ocorrências de quaisquer fatos;
- 17.1.6.** Efetuar os pagamentos após a entrega que na oportunidade será verificado atendimento as especificações deste Termo de Referência e demais condições estabelecidas no edital;
- 17.1.7.** A Contratante não responderá por quaisquer compromissos assumidos pela Contratada com terceiros, ainda que vinculados à execução do presente Termo de Contrato ou instrumento correlato/equivalente, bem como por qualquer dano causado a terceiros em decorrência de ato da Contratada, de seus empregados, prepostos ou subordinados.
- 17.1.8.** Fornecer atestados de capacidade técnica quando solicitado, desde que atendidas as obrigações contratuais.

17.2. A Contratada compromete-se a:

17.2.1. Responsabilizar-se pelo transporte apropriado dos equipamentos, assumindo exclusivamente a responsabilidade por todas as despesas relativas à entrega do objeto, inclusive o frete;

17.2.2. O equipamento será entregue mediante o recebimento de Autorização de Fornecimento, na Rua Dr. Jessé Fontes, 197, Centro, Estância/SE, de Segunda-feira à Sexta-feira, no horário das 08h00min às 11h:30min e das 14h:00min às 16h:30min;

17.2.3. Reparar, corrigir, remover, as suas expensas, no todo em parte o(s) equipamentos(s) em que se verifiquem danos em decorrência de qualquer evento (problemas de transporte, defeito de fabricação ou de armazenagem, reprovado pela **Contratante** e outros, providenciando sua substituição, quando for o caso, no **prazo máximo de até 10 (dez) dias corridos**, improrrogáveis, contados da notificação que lhe for entregue oficialmente;

17.2.4. Não transferir a outrem, no todo ou em parte, o objeto adjudicado, sem prévia e expressa anuência da **Contratante**.

17.2.5. Cumprir com a legislação vigente inerente ao objeto, inclusive com todos os encargos tributários, fiscais, trabalhista, devendo arcar ainda, com todas as despesas e custo necessários ao cumprimento do objeto;

17.2.6. É de total responsabilidade da Adjudicatária, informar a **Contratante** qualquer mudança que houver na situação cadastral (CNPJ) da empresa, para após comprovação de regularidade, a devida efetivação do pagamento;

17.2.7. Fornecer junto com o(s) equipamento(s), nota(s) fiscal(is) com as certidões devidamente atualizadas e demais documentos necessários a efetivação do pagamento;

17.2.8. Manter as obrigações assumidas, todas as condições de habilitação e qualificação exigidas.

18. DO PAGAMENTO

18.1. O pagamento será efetuado até o décimo dia contados do repasse do recurso pelo Ministério da Saúde mediante a entrega dos equipamentos e apresentação das notas fiscais/faturas do fornecimento, observadas as disposições do Termo de Referência e Proposta de Preços da Contratada.

18.2. As referidas notas fiscais deverão ser acompanhadas da seguinte documentação hábil à quitação: Nota fiscal; Autorização de Fornecimento, devidamente atestada pelo (a) pelo responsável pelo recebimento do objeto; Certidão de Regularidade Fiscal com as Fazendas Federal e Estadual, Municipal, Trabalhista, Receita Federal do Brasil (RFB)/Procuradoria-Geral da Fazenda Nacional (PGFN) e FGTS.

18.3. Nenhum pagamento será efetuado enquanto houver pendência de liquidação de obrigação financeira, em virtude de penalidade ou inadimplência contratual.

18.4. Não haverá, sob hipótese alguma, pagamento antecipado.

18.5. O CNPJ da contratada constante na Nota Fiscal deverá ser o mesmo da documentação apresentada no processo da Cotação Prévia de Preços.

18.6. A NOTA FISCAL DEVERÁ CONTER OBRIGATORIAMENTE: A DESCRIÇÃO DO PRODUTO, A QUANTIDADE, VALOR UNITÁRIO E TOTAL, O NÚMERO DO LOTE, A DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, E MARCA CONFORME EXIGÊNCIA LEGAL. E NO CAMPO OBSERVAÇÃO DA NOTA FISCAL CONSTAR OBRIGATORIAMENTE: CONVÊNIO Nº 961681/2024 – MS.

18.7.1. A falta das informações na Nota Fiscal será motivo para rejeição e consequente devolução da mesma.

19. SANÇÕES ADMINISTRATIVAS

19.1. Aquele que deixar de entregar ou de apresentar documentação exigida no edital, apresentar documentação falsa, ensejar o retardamento da execução de seu objeto, não mantiver a proposta, falhar ou fraudar em decorrência do fornecimento, comportar-se de modo inidôneo, fizer declaração falsa ou cometer fraude fiscal e que, convocado dentro do prazo de validade de sua proposta, não realizar o fornecimento e demais infrações elencadas no art. 155 da Lei nº 14.133/2021, ficará sujeito às seguintes sanções, sem prejuízo da reparação dos danos causados a **ASSOCIAÇÃO BENEFICÊNCIA AMPARO DE MARIA** pelo infrator, garantido o direito à ampla defesa:

a) Advertência;

b) Multa;

c) Impedimento de licitar e contratar com a **ASSOCIAÇÃO BENEFICÊNCIA AMPARO DE MARIA** por período não superior a 03 (três) anos até que seja promovida a reabilitação perante a autoridade que aplicou a penalidade;

d) Declaração de inidoneidade para licitar e contratar com a **ASSOCIAÇÃO BENEFICÊNCIA AMPARO DE MARIA** por período mínimo de 3 (três) anos e máximo de 6 (seis) anos ou enquanto perdurarem os motivos determinantes da punição ou até que seja promovida a reabilitação perante a própria autoridade que aplicou a penalidade.

19.2. Nenhuma sanção será aplicada sem o devido processo administrativo, que prevê defesa prévia do interessado e recurso nos prazos definidos em lei, sendo-lhe franqueada vista ao processo.

19.3. As penalidades impostas a participante/adjudicatária serão publicadas no site da **ASSOCIAÇÃO BENEFICÊNCIA AMPARO DE MARIA** e no competente Diário Oficial.

19.4. Nos casos não previstos neste instrumento convocatório, inclusive quanto ao procedimento de aplicação das sanções administrativas, deverão ser observadas as disposições da Lei Federal n.º 14.133/2021.

20. DISPOSIÇÕES FINAIS

20.1. A presente Cotação não importa necessariamente em aquisição, podendo a **ASSOCIAÇÃO BENEFICÊNCIA AMPARO DE MARIA** revogá-la, no todo ou em parte, por razões de seu interesse, derivadas de fato supervenientes comprovados ou anulá-la por ilegalidade, de ofício ou por provocação, mediante ato escrito e fundamentado, disponibilizado no site desta Associação para conhecimento dos interessados na Cotação. A **ASSOCIAÇÃO BENEFICÊNCIA AMPARO DE MARIA** poderá, ainda, prorrogar, a qualquer tempo, os prazos para recebimento das cotações ou para sua abertura.

20.2. A Adjudicatária é responsável pela fidelidade e legitimidade das informações prestadas e dos documentos apresentados em qualquer fase da Cotação. A falsidade de qualquer documento apresentado ou a inverdade das informações nele contidas implicará a imediata desclassificação da mesma que o tiver apresentado, ou, caso tenha sido a vencedora, a rescisão do pedido de compra, sem prejuízo das demais sanções cabíveis.

20.3. É facultado a Comissão, ou à autoridade a ela superior, em qualquer fase da Cotação, promover diligências com vistas a esclarecer ou a complementar a instrução do processo.

20.4. As Adjudicatárias intimadas para prestarem quaisquer esclarecimentos adicionais deverão fazê-lo no prazo determinado pela Comissão de Compras, sob pena de desclassificação/inabilitação.

20.5. O desatendimento de exigências formais não essenciais não importará no afastamento da empresa, desde que seja possível a aferição da sua qualificação e a exata compreensão da sua cotação.

20.6. As normas que disciplinam esta Cotação de Preços serão sempre interpretadas em favor da ampliação da disputa entre as Adjudicatárias, desde que não comprometam o interesse da **ASSOCIAÇÃO BENEFICÊNCIA AMPARO DE MARIA**, a finalidade e a segurança da Cotação de Preços.

20.7. As decisões referentes a este Edital serão publicadas no site www.amparodemaria.com.br.

20.8. Os casos não previstos neste Edital serão decididos pela Comissão de Compras.

20.9. A participação da empresa nesta Cotação implica em aceitação de todos os termos deste Edital.

20.10. O foro designado para julgamento de quaisquer questões judiciais resultantes deste Edital será o de Estância/SE, renunciando quaisquer outros por mais privilegiado que sejam.

ANEXO I - TERMO DE REFERÊNCIA
ANEXO II - MODELO DA PROPOSTA COMERCIAL
ANEXO III - MODELO DE DECLARAÇÃO UNIFICADA
ANEXO IV - MODELO DE PROCURAÇÃO
ANEXO V - MINUTA DE CONTRATO

Estância/SE, 03 de setembro de 2026.

Nivaldo Batista de Jesus Junior
Presidente da Comissão de Compras

ANEXO I

TERMO DE REFERÊNCIA

A	OBJETIVO: Contratação de empresa(s) para a aquisição de equipamentos e materiais permanentes conforme especificações detalhadas neste Termo de Referência.
B	JUSTIFICATIVA: A Associação Beneficência Amparo de Maria, celebrou Convênio com o Ministério da Saúde, tombado sob nº 961681/2024-MS/FNS, objetivando a modernização de equipamentos médico-hospitalares a fim de promover melhor assistência aos beneficiários do Sistema Único de Saúde-SUS.
C	FORNECIMENTO: O fornecimento dar-se-á mediante expedição de autorização e estrita observância às especificações detalhadas na alínea "F" deste Termo de Referência.
D	FONTES DE RECURSOS: Convênio nº 961681/2024-MS/FNS.
E	FUNDAMENTAÇÃO LEGAL: Portaria Conjunta MGI/MF/CGU nº 33 de 30 de agosto de 2023, Convênio nº 961681/2024 e demais leis e normativos vigentes que tratem da matéria.
F	ESPECIFICAÇÕES:

ITEM	ESPECIFICAÇÕES	UND.	QUANT.
01	CENTRAL DE MONITORIZAÇÃO PARA UTI Central de Monitoração para UTI -Central de monitoração p/ UTI Adulto c/ monitores c/ parâmetros seguindo as exigências mínimas da RDC 7/2010 p/ atender 10 leitos via cabo de rede c/ preparo p/ expansão p/ no mínimo 48 leitos. Monitoração completa de todos os leitos, deve possibilitar o armazenamento de dados de no mínimo 140h p/ ondas de tendência e no mínimo 96h p/ ECG, gravadas p/ cada monitor. Deverá manter registros de alarmes de no mínimo 100h por leito. Deverá possibilitar a inclusão de dados e gerenciamento de informações dos pacientes via protocolo de comunicação bidirecional permitindo no mínimo configurar alarmes, admissão e alta de pacientes e gerenciamento de leitos. Deve possuir alarmes audiovisuais e possibilidade de silenciar os monitores via Central. Visualização simultânea de no mínimo 16 leitos por tela, c/ no mínimo duas formas de onda por leito. Deverá permitir a	UND	01

	visualização completa de todas as formas de onda p/ um paciente. Deverá ser compatível e apta p/ amostragem de todos os parâmetros dos monitores. Deverá possuir software completo, licenciado, em dispositivo que permita reinstalações de manutenção quando necessário, idioma em português c/ todos os módulos necessários p/ o completo funcionamento do sistema. Deverá possuir sistema de gravação de dados p/ registro, monitor LCD de no mínimo 19 pol. de alta resolução, colorido, microcomputador c/ configuração compatível c/ a central, teclado alfanumérico, mouse e caixas de som. Possibilidade de: atualização de software e impressão de relatórios de pacientes. Possuir minimamente 2 módulos de PI c/ 2 canais, c/ faixa de medição que atenda os valores entre -50 a 300 mmHg, c/ alarmes da pressão sistólica, diastólica e média selecionáveis; 1 módulo de DC por método de termodiluição c/ capacidade de medir a temp. sanguínea e temp. do injetado, c/ faixa de medida de DC que atenda os valores entre 0,5 a 20 L/min, temp. sanguínea que atenda os valores entre 26°C a 42°C, temp. do injetado que atenda os valores entre 0°C a 25°C; 1 módulo de EtCO2 sidestream de baixo fluxo c/ faixa entre 0 a 99 mmHg. Deve contemplar 10 monitores c/ suporte p/ fixação, de arquitetura modular c/ espaço p/ inclusão de no mínimo 2 parâmetros, tela mínima de 10 pol., autonomia de bateria de no mínimo 2h. Os monitores devem atender às seguintes especificações: Monitor Multiparamétrico para uso na monitorização de parâmetros vitais de pacientes neonatais de baixo peso até adultos com obesidade mórbida, sem a necessidade da troca de partes internas do equipamento, e com sistema modular para parâmetros vitais avançados; Possuir "Módulos de Parâmetros Vitais" com conexão tipo <i>plug and play</i>, ou seja, que conectem ao equipamento sem precisar de cabos e sem a necessidade de atualização/modificação de peças, partes e/ou softwares, e que além disto quando conectados diretamente ao equipamento formem, Monitor Multiparamétrico e "Módulos de Parâmetros Vitais", um elemento único; Possuir, integrado ao equipamento ou em "Módulo de Parâmetros Vitais" único, no mínimo a monitorização dos seguintes parâmetros vitais básicos: ECG, RESPIRAÇÃO, SPO2, PRESSÃO NÃO INVASIVA, e TEMPERATURA; Permitir ainda, através da adição de "Módulos de Parâmetros Vitais", no mínimo a monitorização dos seguintes parâmetros vitais avançados: PRESSÃO INVASIVA, CAPNOGRAFIA e DÉBITO CARDÍACO; Possuir Alça de Transporte integrada ao equipamento;		
--	---	--	--

	Possuir teclas e/ou botão rotacional que permita a programação de todos os parâmetros do equipamento; Possuir ajustes pré-programados através da seleção do tipo de paciente: adulto, pediátrico ou neonatal; Possuir tela principal colorida, em LCD ou similar, e com tamanho de no mínimo 10 polegadas e no máximo 17 polegadas; Possuir capacidade para apresentar simultaneamente na tela principal no mínimo 08 curvas de Parâmetros Vitais; Permitir o ajuste da velocidade do traçado de curva apresentado; Permitir o ajuste do ganho do traçado de curva apresentado; Permitir o ajuste do tamanho do valor dos parâmetros apresentados; Possuir sistema de memória que apresente no mínimo as informações das últimas 48 horas; Permitir o ajuste dos limites, alto e baixo, para todos os parâmetros vitais monitorizados; Possuir sistema de alarme audiovisual para todos os parâmetros vitais monitorizados que ultrapassem os limites ajustados; Possuir sistema de memória que apresente no mínimo os 50 últimos eventos de alarme, juntamente com seus respectivos traçados de curva; Possuir sistema de alarme audiovisual para os alarmes funcionais do equipamento, tais como: sensor desconectado, bateria fraca, etc.; Possuir tecla para interrupção temporária dos alarmes sonoros, com tempo de interrupção de no máximo 120 s; Características mínimas do sistema de monitorização de ECG: ○ Possuir a monitorização de 07 derivações (I, II, III, aVR, AVL, AVF, V); ○ Permitir a monitorização de 12 derivações (I, II, III, aVR, AVL, AVF, V1, V2, V3, V4, V5, V6) sem a necessidade da troca de partes internas do equipamento ou do módulo; ○ Apresentar a medição da Frequência Cardíaca, com faixa de medição no mínimo de 30 a 300 bpm, resolução de 1 bpm, e com precisão de no mínimo ± 1 bpm ou ± 1 % (o que for maior para a respectiva medida); ○ Apresentar o traçado de curva das 07 (ou 12) derivações de ECG; ○ Possuir sistema de análise de Segmentos ST; ○ Possuir sistema de detecção de pulso de marca-passo; ○ Possuir sistema de detecção de arritmias; ○ Possuir sistema de alarme audiovisual para arritmias; ○ Possuir sistema de memória que apresente no mínimo os 50 últimos eventos de arritmia, juntamente com seus respectivos traçados de curva.		
--	---	--	--

	Características mínimas do sistema de monitorização de RESPIRAÇÃO: ○ Possuir monitorização por tecnologia de detecção de bioimpedância transtorácica, através do cabo de ECG; ○ Apresentar a medição da Frequência Respiratória, com faixa de medição no mínimo de 15 a 150 rpm, resolução de 1 rpm, e com precisão de no mínimo ± 2 rpm ou ± 2 % (o que for maior para a respectiva medida); ○ Apresentar o traçado de curva da RESPIRAÇÃO; ○ Possuir sistema de detecção de apneia; ○ Possuir sistema de alarme audiovisual para apneia. Características mínimas do sistema de monitorização de SPO2: ○ Possuir monitorização por tecnologia Nellcor ou Masimo; ○ Apresentar a medição da Saturação de O2, com faixa de medição no mínimo de 10 a 100 %, resolução de 1 %, e com precisão de no mínimo ± 3 %; ○ Apresentar a curva plestimográfica; ○ Apresentar a medição da Frequência de Pulso, com faixa de medição no mínimo de 40 a 240 bpm, resolução de 1 bpm, e com precisão de no mínimo ± 3 bpm. Características mínimas do sistema de monitorização de PRESSÃO NÃO INVASIVA: ○ Possuir monitorização por tecnologia oscilométrica; ○ Apresentar a medição da Pressão Arterial Sistólica, com faixa de medição no mínimo de 50 a 250 mmHg, resolução de 1 mmHg, e com precisão de no mínimo ± 5 mmHg; ○ Apresentar a medição da Pressão Arterial Diastólica, com faixa de medição no mínimo de 20 a 200 mmHg, resolução de 1 mmHg, e com precisão de no mínimo ± 5 mmHg; ○ Apresentar a medição da Pressão Arterial Média, com faixa de medição no mínimo de 20 a 230 mmHg, resolução de 1 mmHg, e com precisão de no mínimo ± 5 mmHg; ○ Permitir a medição automática com intervalo de aferição ajustável, a medição contínua, e a medição manual através de botão dedicado; ○ Possuir sistema de segurança que limite a pressão através da seleção do tipo de paciente: adulto, pediátrico ou neonatal; ○ Possuir sistema de memória que apresente no mínimo as 500 últimas medições de PRESSÃO NÃO INVASIVA. Características mínimas do sistema de monitorização de TEMPERATURA: ○ Possuir a monitorização de dois canais de TEMPERATURA; ○ Permitir o uso de sensores cutâneos (superfície) e esofágicos/retais (cavidade); ○ Apresentar a medição da Temperatura 1, da Temperatura 2, e do Delta entre as Temperaturas 1 e 2, com faixa de medição no mínimo de 5 a 45 °C, resolução de 0,1 °C, e com precisão de no mínimo $\pm 0,1$ °C. Permitir a conexão com Central de Monitorização; Possuir sistema de proteção contra descarga de Desfibrilador; Possuir sistema de proteção contra descarga de Bisturi Elétrico; Possuir Índice de Proteção IPX1;		
--	---	--	--

	Possuir Fonte de Alimentação interna ao equipamento; Possuir indicação para equipamento ligado em rede elétrica e bateria; Possuir indicação para bateria com carga baixa; Tensão de Entrada BÍVOLT AUTOMÁTICO; Possuir peso do equipamento com bateria de no máximo 10Kg; Atender no mínimo as Normas Técnicas ABNT NBR IEC 60601-1, ABNT NBR IEC 60601-1-2 e ABNT NBR IEC 60601-2-49, e ainda ABNT NBR IEC 60601-2-27, ABNT NBR IEC 60601-2-30 e ABNT NBR IEC 60601-2-34; O equipamento deve ter interface com o usuário no idioma Português; Acessórios que devem acompanhar: 10 cabos de ECG c/ 5 vias, 10 cabos de extensão p/ SpO2, 10 sensores reutilizáveis de SpO2 tipo clipe de dedo p/ adulto, 10 manguitos reutilizáveis c/ mangueiras extensoras p/ PNI, 10 sensores de temp. reutilizáveis tipo pele p/ adulto, 10 sensores de temp. reutilizáveis tipo retal/esofágico p/ adulto, 2 cabos permanentes de PI compatíveis c/ os módulos, 2 cabos permanentes de DC, 2 cabos permanentes de temp. do sangue e seringa p/ infusão e 2 sensores p/ EtCO2 compatível c/ o módulo. Todos os acessórios p/ instalação e interligamento da central de monitoração c/ os monitores deverão estar contemplados.		
02	CARRO MACA AVANÇADO Estrutura tubular com chapas de diferentes espessuras de aço carbono, projetada para atender aos esforços e carga nominal do produto. Chassi consiste numa estrutura de tubos 60 x 40 X 2,0 mm com chapas de 3/8" de espessura. O estrado é composto por estrutura de tubos 40 x 20 x 2,0 mm com chapas de 1/4" de espessura. A estrutura metálica dos leitos consiste em seções articuladas feitas com uma estrutura de tubos 30 X 20 X 1,2 mm com chapas de 3mm e 3/16" de espessura. Leito: Leito termoplástico estruturado, com contenção de paciente e limitador para colchão, removível. Fixação feita de forma independente nas quatro seções articuladas da estrutura metálica do leito. Movimentação: Movimentação vertical realizada por um sistema mecânico em aço carbono que transforma o movimento linear horizontal do atuador hidráulico no movimento vertical da maca, proporcionando, desta forma, a elevação de altura (sistema articulado). Movimentos da maca realizados utilizando molas a gás e atuador hidráulico, acionados através de pedais e alavancas manuais.	UND	02

	Os movimentos realizados pela maca são: Fowler, semi-fowler, elevação do dorso, elevação da perna, elevação e descida do leito, Trendelemburg e Proclive. Rodízios e Sistema de Freio: Possuem 6" de diâmetro em termoplástico, desempenhando proteção ao piso com baixo ruído no deslocamento e excelente capacidade de carga. Sistema de frenagem realizada de forma individual em cada uma das quatro rodas, através de pedal com função de trava estacionaria de rotação e translação. Grades Laterais e Sistema de Grade: Conjunto de duas grades laterais em polietileno soprado de alto impacto. Sistema de grade retrátil com trava. Acabamento Superficial da Estrutura Metálica: Toda estrutura de aço carbono recebe tratamento químico antiferrugem e acabamento com pintura eletrostática a pó, sendo levado a uma temperatura de 220 °C em estufa, desta maneira aumenta-se a resistência química da estrutura. Acabamento para Chassi: Revestimento chassi em termoplástico. Acessórios inclusos: 01 Suporte de soro com regulagem de altura Suporte para cilindro de oxigênio Indicador de Ângulo Trendelemburg/Proclive 5ª roda Acabamento decorativo padrão para grades Colchonete: nas mesmas dimensões da cama possuindo registro na ANVISA, D-28, 7cm Dados técnicos: Fowler Dorso: 80° de Inclinação Fowler Pernas: 25 de Inclinação Trendelenburg: 12° de Inclinação Proclive: (-12°) de Inclinação Elevação Máxima: 0,94 m		
--	--	--	--

	Elevação Mínima: 0,64 m Leito: Comprimento 1870mm x Largura 700mm Total: Comprimento 2070mm x Largura 880mm Carga máxima de trabalho: 230 kg / Peso Máximo do Paciente: 200 kg.		
03	AUTOCLAVE Características mínimas técnicas do equipamento esterilizador Autoclave, atendendo as solicitadas estão regulamentadas em RDC nº 15/2012, ABNT NBR ISO 17665-1: 2010, ABNT NBR ISO 17665-2:2013, ABNT 16328:2014 e ABNT NBR 15883-2:2013, comuns a todas as centrais de material e esterilização e a todos os fabricantes de equipamentos especializados em esterilização de materiais. Construção: Câmara interna retangular com capacidade mínima de 360 litros, construída em aço inoxidável AISI-316L ou superior e acabamento polido sanitário, incluso trilhos removíveis para movimentação dos carinhos internos e deve possuir dreno. Câmara Externa em aço inoxidável AISI-316L ou superior com revestimento para evitar perda de calor e aquecimento do ambiente de trabalho. A estrutura em aço carbono com pintura anticorrosiva ou aço inoxidável AISI 304. Câmara interna deve possuir garantia de no mínimo 10 anos e guarnição de vedação das portas de no mínimo 02 anos. Deverá possuir dimensões externas máximas de (AxLxP) 2050x1250x1300mm e dimensões aproximadas da câmara interna (AxLxP) 600 x 600 x 1000 mm; Câmara com pressão hidrostática de acordo com a ASME VIII; Deve possuir 02 (duas) Portas deslizantes acionadas pneumaticamente com face interna construída em chapa de aço inoxidável AISI 316L. estrutura interna através de perfis de aço e acabamento externo. Abertura e fechamento automático, acionados através da interface do comando, de movimentação vertical ascendente e descendente através de pistões pneumáticos, sem contrapeso para movimentação suave da porta e proteção contra esmagamento através de dispositivo com sensores sensíveis ao toque. Travas mecânicas de segurança para impedir a abertura das portas durante o processo de esterilização e a abertura simultânea das portas de carga e descarga. Deve possuir bloqueio automático para evitar o início do ciclo se a porta não estiver fechada. Vedação da porta por guarnição de silicone alojada em canaleta na câmara, tanto a face da porta como a da canaleta devem retificadas para um ajuste adequado. Entradas de validação independentes, com 1" de diâmetro na câmara do equipamento, para introdução de sensores para coleta de dados de temperatura e pressão em processos de qualificação operacional e de desempenho.	UND	01

	Dreno da câmara interna protegido com filtro em chapa perfurada de aço inoxidável localizado próxima a flange da porta do lado de carga. Estrutura de apoio da câmara e componentes em perfis de aço inoxidável, com altura dos pés reguláveis para permitir o perfeito nivelamento do equipamento. Tubulações usadas para a alimentação e interligação das câmaras sob a proteção do revestimento deverá ser construída em aço inoxidável 316L. Gabinete Frontal e acabamentos laterais removíveis em aço inoxidável AISI 304 ou AISI 316, com acabamento escovado, com acesso por apenas um dos lados e acesso frontal para manutenções. Sistema de Vácuo através de bomba de vácuo de anel líquido, montada dentro do gabinete da Autoclave, com capacidade para produzir pressão inferior a 80 mbar absoluto. O sistema de vácuo deve promover economia de água de forma que o consumo total para o sistema de vácuo seja >200L por ciclo. Painel elétrico para conexão da alimentação elétrica, 220V / 380V (trifásica) ao equipamento, com proteção dos elementos de carga por disjuntores. Gerador de vapor com potência de no mínimo 27KW adequada ao tamanho do equipamento que garanta o aquecimento em até 30 minutos, incorporado a autoclave construído em aço inoxidável 316L ou superior para trabalhar com resistências elétricas blindadas, com controle automático do nível da água preparado para água de osmose, dispositivo de proteção contra sobre temperatura das resistências, , bomba d'água e manômetro localizado no painel frontal da autoclave. Painel de comando disposto em altura que facilita visualização e operação do lado de carregamento do esterilizador, agrupando os instrumentos de segurança e controle a seguir: Chave Liga / Desliga; IHM de no mínimo 5,7"; Botão de Emergência; Manovacuômetro da câmara interna; Manômetro do gerador de vapor; impressora para registro dos parâmetros alcançados no processo. O lado de descarga deve agrupar um segundo botão de emergência; Manovacuômetro da câmara interna; e painel com luzes indicativas do status do ciclo. O Comando deve possuir 01 microprocessador dedicado com CLP integrado com tela tátil (touch screen) colorida de no mínimo 5,7" possibilitando a visualização dos parâmetros do ciclo selecionado, fases do ciclo programado mediante senha, operação em processo, mensagens operacionais e de segurança, pressão do gerador de vapor, pressão da câmara externa, vácuo e pressão da câmara interna e temperatura dos sensores. Comando deve possuir menu de seleção de usuários, valores dos sensores, configurações e mensagens de alarmes de avisos e erros e indicação de fim de ciclo;		
--	--	--	--

	Deve possuir 01 impressora térmica de alta qualidade para a aquisição de dados como tempo e temperatura, com canais configuráveis que permitindo a visualização de dados do ciclo. A impressora térmica deve ser constituída de corpo termoplástico de alta resistência e tecnologia de impressão térmica, bobina de papel protegida por tampa, interface serial, e instalada no painel frontal do esterilizador, resistente a vapor, calor e água; Controle do processo: realizado pelo CLP principal com dados de temperatura, verificação dos dados de temperatura - e com os dados de pressão enviados pelos transdutores ou sensores da câmara interna e da câmara externa; Ciclos e programação: Deve possuir programação de ciclos distintos para cada tipo de processo com no mínimo 08 opções de ciclo programáveis. Ciclos com perfil para esterilização de materiais têxteis, vidrarias, instrumentos metálicos dispositivos com lúmen, e outros materiais onde a correta remoção do ar da carga seja parte fundamental do processo. Ciclos para Teste Bowie & Dick e Leak Test; Equipamentos devem possuir garantia de 12 meses a partir da instalação (incluso todos componentes necessários ao perfeito funcionamento do equipamento). Acessórios inclusos em cada equipamento: 01 (um) unidade de carro Interno deslizante, construído em aço inox 304 ou material de qualidade superior para acondicionamento da carga e alocação dos cestos amarrados; com duas prateleiras de tamanho compatível com a câmara interna sendo uma fixa e uma ajustável; O carro interno obrigatoriamente ser capaz de receber 08 cestos com medidas mínimas de (AxLxP) 300x300x600mm; 02 (duas) unidades de Carros Externos com rodízios para movimentação das cargas construídos em aço inox 304 ou material de qualidade superior com trava e freios; 04 (quatro) unidades de Cestos Amarrados para Esterilização; 01 (uma) unidade de Sistema de Osmose Reversa completa de no mínimo 50 litros/hora no mínimo (03 filtros) compatível com o equipamento; com 1 (um) Reservatório de no mínimo 50 litros com capacidade de produção de água compatível com o consumo do equipamento com qualidade de água que atenda a NBR ISO 11.134.		
--	---	--	--

04	MESA CIRÚRGICA ELETRÍCA Mesa cirúrgica eletro hidráulica para cirurgias de pequeno, médio e grande porte, permitindo ao cirurgião posicionar o paciente de acordo com a exigência da intervenção e da técnica a ser empregada. Movimentos de trendelemburg, reverso trendelemburg, lateral direita, lateral esquerda, dorso subir e baixar acionados por meio de pistões hidráulicos e comandados através de controle remoto e painel localizado na estrutura da mesa. Os movimentos de subir e baixar cabeceira e pernas deverão possuir regulação manual ou elétrica, deve possuir movimento longitudinal elétrico, de no mínimo 300mm, acionados através do controle remoto. Deve possuir sistema de segurança que trava a movimentação das rodas, enquanto a superfície da mesa (leito) permanece em qualquer posição. Na posição limite mais próxima do solo (leito na posição mais baixa), as rodas são liberadas permitindo o deslocamento do equipamento, movimento acionado por pistão hidráulico e comandado por controle remoto. Leito universal radio transparente (cabeceira, dorso e perneira) apropriado para a utilização de raios-x e do arco cirúrgico com colchonetes isento de costuras. Deve possuir um sistema de emergência, que permite a continuidade dos procedimentos cirúrgicos em caso de falta de energia elétrica, equipada com baterias seladas. Estrutura robusta com coluna fabricada em aço retificado e revestido com cromo duro (guias) com sistema de ajuste de folga. Base, elevador e quadro de assento devem ser revestidos em chapa de aço inoxidável (aço cromo níquel) com espessura mínima de 2 mm. As articulações (pernas e dorso), guias laterais (régua) e placas laterais de acabamento do leito devem ser fabricadas em aço inoxidável (aço cromo níquel). Equipamento deve suportar pacientes de 450 Kg ou mais em movimento, alimentação 220 Volts, com as seguintes dimensões aproximadas 2,00 m comprimento do leito; 0,55 m largura do leito; 0,67 m de altura mínima do leito e 0,96 m altura máxima do leito. Deve permitir os seguintes ângulos mínimos: Cabeceira subir/baixar 0°-30°/0°-90°; Perneira subir/baixar 0°-10°/0°-90°; Dorso subir/baixar 0°-75°/0°-10°; Trendelemburg/reverso 0°-25°/0°-25°; Lateral esquerda/ direita 0°-25°/0°-25°. O equipamento deve possuir registro ministério da saúde e ainda certificado conforme as normas ABNT EN IEC 60601-1; EN IEC 60601-1-2; EN IEC 60601-2-46.	UND	04
----	--	-----	----

	Com os seguintes acessórios: 01 (um) arco de narcose em aço inox AISI 304; 01 (um) par de apoio de ombro; 01 (um) par de apoio lateral; 01 (um) par de porta braço com cinta de fixação; 01 (um) conjunto acessório para cirurgia obstetrícia e urologia; 01 (um) conjunto acessório cirurgia tração colo fêmur; 01 (um) conjunto acessório cirurgia tração em decúbito lateral; 01 (um) conjunto acessório cirurgia tração tíbia; 01 (um) conjunto acessório tratamento úmero dispositivo winberg		
05	LAVADORA TERMODESINFECTORA Lavadora termodesinfetadora de câmara única para uso na limpeza e desinfecção de utensílios sujos reutilizáveis, bandejas, artigos de vidro, objetos de borracha e plástico, instrumentos cirúrgicos de superfície rígida simples (tais como fórceps e grampos) e outros itens similares encontrados em estruturas de assistência médica. A lavadora termodesinfetadora deverá ser fabricada em Aço Inoxidável AISI 304, com câmara em aço inox AISI-316 a parede da câmara é de no mínimo 1,5mm possuindo cantos arredondados para facilitar o processo de limpeza. Possui dois braços aspersores giratórios dentro da câmara de lavagem, sendo um na parte superior e um na parte inferior, posicionados para alcançar todas as superfícies da carga. Os braços aspersores deverão ser facilmente montados/desmontados e é possível acessá-los através da porta de carga da câmara. O exterior da câmara deverá ser construído por parede dupla e isolada, com o objetivo de reduzir a perda de calor e o nível de ruído na área de trabalho. O volume da câmara de lavagem deverá ser de no mínimo 260Lporém com capacidade de processar pelo menos de 8 cestos padrão DIN utilizando rack de 4 níveis. A bomba de circulação de água fabricada em aço inox 304L é alimentada no mínimo por um motor de 3 HP, garantindo alta performance de limpeza e preservação do instrumental. O aquecimento da água deve ser elétrico e a temperatura da água até 90°C. A lavadora termodesinfetadora deverá no mínimo possuir quatro ciclos pré-programados de lavagem e um ciclo de descontaminação. Deverá ainda possuir ciclos abertos para programação customizada, a fim de atender requisitos operacionais específicos. Possui portas de suspensão manual que formam uma base de apoio dos racks ou de elevação vertical ambas com trava elétrica construídas com vidro duplo temperado para permitir que o operador visualize o interior da câmara com a porta fechada. A porta do lado de descarga somente pode ser aberta após realização do ciclo de desinfecção, conforme exigência da norma ISO 15883. As portas deverão	UND	01

	permanecer frias ao toque enquanto o ciclo estiver em andamento. O controle dos ciclos e visualização de gráficos deverá ser através de tela colorida sensível ao toque, com identificação das fases dos ciclos através de cores e fácil visualização do tempo restante do ciclo. Possuir impressora de impacto/material para impressão de todos os dados do processo. A lavadora termodesinfetadora deverá possuir no mínimo três bombas de injeção de produtos químicos, localizadas internamente na porção inferior da lavadora. Permitir processo neutro, processo enzimático ou processo duplo alcalino/enzimático e enzimático/neutralizador ou variar o produto químico dependendo da carga. Uma bomba será dedicada ao lubrificante a ser injetado durante a fase de enxágue térmico. O sistema de Bomba deverá ter um sensor de baixo nível para indicar quando o nível de detergente no galão está baixo ou quando o produto não for suficiente para realização do próximo ciclo. O controle também deverá monitorar o volume dos produtos químicos injetados e indicar se esses parâmetros atendem a critérios específicos durante todas as fases do processo. Para promover a secagem completa, deverá ser equipado com um ventilador de alta capacidade que libere ar fresco ou aquecido. Este sistema deverá possuir um pré-filtro de entrada de ar e um filtro HEPA. A lavadora termodesinfetadora deverá possuir porta USB para extração dos dados dos ciclos. A lavadora termodesinfetadora deverá ser equipada com um recurso de bloqueio de segurança para que o programa não possa ser iniciado a menos que a porta esteja totalmente fechada. A porta é automaticamente travada durante o ciclo e não pode ser aberta até a conclusão do ciclo, bem como impedir que ambas portas sejam abertas simultaneamente. A Termodesinfetadora deverá ter acesso para manutenção frontal e traseira e permitir a instalação do equipamento lado a lado e/ou junto à parede. Deverão acompanhar todos os acessórios necessários para o bom funcionamento do equipamento. Acessórios mínimos que podem acompanhar o produto: 01 (um) Rack de 4 níveis com espaços iguais para acomodação de 8 padrão DIM para cestos de instrumentais; 01 (um) Rack de material respiratório/anestesia; 08 (oito) Cestos DIN para lavagem de instrumentais; 01 (uma) unidade de Sistema de Osmose Reversa completa de no mínimo 40 litros/hora no mínimo (03 filtros) compatível com o equipamento; com 1 (um) Reservatório de no mínimo 50 litros com capacidade de produção de água compatível com o consumo do equipamento com qualidade de água que atenda a NBR ISO 11.134; Dimensões externas (LxAxP): 724 x 1981 x 724mm (não exceder a 10%) Dimensões internas (LxAxP): 635 x 648 x 642 mm (aproximadamente 260L +/- 5%). Garantia: 12 meses. Instalação inclusa.		
06	Carros de Emergência • Carrinho Auxiliar com 3 Gavetas Simples e 2 Gavetas Duplas • Dimensões aproximadas 100 (A)cm x 87 (C)cm x 60 (L)cm • Tampo em aço carbono carbono/ inox ou superior; • 4 Rodas com travas; • 4 Para-choques; • Gavetas em policarbonato ou material superior;	UND	04

	- Gavetas com trilhos e hastes telescópicas, com travas, produzidos em aço inoxidável e/ou plásticos de engenharia. Puxadores e frontais Divisórias organizadoras Suporte para cardioversor / desfibrilador: Bandeja com possibilidade de giro 360 graus. Furações para velcro e cadeado. Base do suporte em aço com pintura eletrostática a pó medindo: 400x400mm. Suporte para cilindro de oxigênio: Suportes para encaixe do cilindro em aço inox, cintas de retenção em velcro. Base de apoio do cilindro sobre estrutura de aço e polímero injetado. Para cilindros de aço ou alumínio. Prancha de massagem cardíaca: Acesso livre para pronta utilização. Possui o tamanho 580x600mm Produzido em policarbonato. Comporta de 150 a 200 quilos Acessórios inclusos 1x Prateleira Suspensa Giratória 1x Fecho Geral 1x Bandeja Auxiliar Retrátil		
07	MARCAPASSO CARDÍACO EXTERNO Marcapasso Externo, para estimulação temporária de marcapasso; - Permitir estimulação bicameral; - Permitir estimulação atrial rápida; - Permitir estimulação de emergência; - Possuir sistema que permita substituição de bateria sem interrupção na assistência; - Permitir frequências inferiores de 30 a 200ppm; - Permitir frequências superiores de 80 a 230ppm; - Permitir amplitude de saída ventricular de 0,1 a 25Ma. - Possuir no mínimo os seguintes acessórios: o Demais acessórios necessários para o completo funcionamento do equipamento e suas especificações supracitadas.	UND	01
08	MEDIDORES DE CUFF Insuflador Medidor de Cuff Traqueal; Equipamento utilizado para a medição e calibração da pressão do cuff de tubos endotraqueais; Possuir monitor integrado; Possuir bomba de calibração com botão de alívio para ajuste rápido da pressão;	UND	02

	Possuir mostrador vedado por tampa transparente; Manômetro mecânico; Permitir leitura de pressões de 0 a 120 cmH₂O; Possuir bulbo anatômico; Dimensões aproximadas: 20cmx10cm,10cm; Peso aproximado: 300g;		
09	GERADORES (ACIMA DE 300 KVA) Grupo Gerador Estacionário à Diesel na potência mínima de 360 kVA (regime de operação contínuo Stand-By). Possui disjuntor tripolar de proteção mecânica, proteção contra curto-circuito, corrente máxima e inversão de fases; Possuir painel digital e quadro de transferência automática. Possuir sistema de partida elétrica a 24 Vcc e com regulador automático de tensão (AVR); Possuir alternador com fator de potência 0.8, Trifásico, na tensão 220 127 V, 60 Hz, 4 polos, tipo BRUSHLESS, reconectável em 220 380 ou 440 v e com acesso ao neutro; Possui motor a diesel a 1.800 RPM, refrigerado água (Radiador); Possuir no mínimo 5 cilindros em linha, governador mecânico de velocidade; Possui tanque acoplado na base com autonomia mínima de até 8 horas, em funcionamento contínuo; Possui isolamento acústico com pressão acústica a 7 metros entre 70 a 75 dB(A) Deve acompanhar: sistema de pré-aquecimento e bandeja de contenção de líquidos na base; Possuir sistema de proteção automática; Possuir de sistema de partida elétrica; Possuir conjunto de baterias estacionárias; Possuir sistema de refrigeração com: Bomba de circulação de água; ventilador tipo industrial; Radiador; Termômetro; Sistema de escapamento de gases com: Filtro de ar seco; Coletor de escape; Coletor de admissão; silencioso;	UND	02
10	LAVADORA ULTRASSÔNICA ACIMA DE 15 LITROS		

	Lavadora Ultrassônica de no mínimo 30 litros projetada para limpar e remover tecidos, sangue e outros contaminantes de diferentes instrumentais cirúrgicos reutilizáveis. A Lavadora Ultrassônica deverá oferecer irrigação sônica tanto para o interior quanto para o exterior dos instrumentais com lúmen. O equipamento também tem um sistema de enxágue do Lúmen, quando os instrumentais são conectados para ajudar a remover detritos dos canais internos de dispositivos com lúmen. A Lavadora Ultrassônica deverá realizar o enchimento, fazer a dosagem dos produtos químicos e drenagem no final do ciclo de forma automática. deverá ser de superfície de bancada e possuir todos os componentes necessários para efetivamente limpar e reutilizar instrumentais cirúrgicos antes da esterilização. deverá ser equipada com sistema de Irrigação Sônica, sensor de intertravamento de tampa, tela de toque tátil e capacidade de captura e exportação de dados. A Lavadora Ultrassônica deverá ser construída internamente e externamente bem como a tampa e os cestos em aço inoxidável 304. deverá operar em 220 V (60 Hz). Deverão ser fornecidos todos os componentes necessários para o bom funcionamento, pronta para instalação e conexão nas linhas de serviço da instalação. Possui cesto que suporta uma carga de 12 instrumentos com lúmen e até 4,5 kg de carga. A Bandeja é projetada para suportar instrumentais com dimensões de até 483 x 254 x 76 mm. Frequências por geradores que operam entre 34 e 40 kHz (dependendo da carga). Controle através de tela sensível ao toque. Uma Entrada para Produto Químico para conexão de produtos químicos (detergentes). Porta USB integrada. Possibilidade de senha de usuário para desbloquear o painel de controle do usuário. Monitoramento de Ciclos para registro de ciclos e quaisquer anormalidades que possam ocorrer durante o ciclo. O registro do ciclo pode ser baixado através de um USB. Sistema de segurança onde em uma condição inesperada durante um ciclo de lavagem, o sistema aborta o ciclo e registra o erro, deverá ter capacidade de lavar até 12 instrumentos com lúmen e 4,5 kg de instrumentais cirúrgicos gerais. Com ciclos pré-programados e ciclos abertos disponíveis para customização, fazendo no mínimo um total de 5 ciclos. Os ciclos deverão ser programados com fases de Pré-lavagem, Lavagem e Enxágue e Enxágue final. Durante o ciclo, o tempo restante para cada estágio e a pressão de temperatura/bomba deverão ser mostrados no visor. deverá possuir registro na Anvisa 1 unidade de Cesto 2 unidades Cotovelo Plástico 6mm, 1 unidade Kit Filtro descartável para Ultrassônica c/50 unidades, 10 unidades de Conectores Luer para Tubos, 10 unidades de Conectores Y para Tubos, 10 unidades Conector distal 1 mm, 10 unidades Conector distal 5mm, 10 unidades Conector distal 8mm, 10 unidades Conector distal 12mm. Garantia 12 meses.	UND	01
11	GELADEIRAS/REFRIGERADORES • Refrigerador doméstico com as seguintes características; • Capacidade mínima para 260L; • Cor Branca; • Frost Free; • Duplex; • Gaveta organizadora; • 110V; • Classificação do inmentro classe A. Todos os acessórios para o perfeito funcionamento.	UND	02

DEMAIS INFORMAÇÕES:

1. DAS OBRIGAÇÕES DA CONTRATADA

- a) A CONTRATADA deverá responder, integralmente, por perdas e danos que vier a causar a Associação Beneficência Amparo de Maria ou a terceiros em razão de ação ou omissão, dolosa ou culposa, sua ou dos seus prepostos, independentemente de outras cominações contratuais ou legais a que estiver sujeita;
- b) Manter durante a vigência do contrato, todas as condições de habilitação exigidas neste Termo de Referência, Edital e Contrato;
- c) A(s) embalagem(ns) deverá(ão) ser entregue(s) em condições físicas e visuais íntegras e lacradas; o não cumprimento deste item gera não recebimento dos equipamentos/materiais licitados;
- d) O(s) bem(ns) deverá(ão) ser entregue(s) no Almoxarifado da Associação Beneficência Amparo de Maria, no horário das 07h00min às 11h30min e das 14h00min às 16h30min de segunda à sexta-feira, dentro do **prazo máximo de até 30 (trinta) dias corridos** a contar do recebimento da Ordem de Fornecimento, podendo ser prorrogado a critério do Contratante;
- e) A instalação e/ou montagem e treinamento operacional do(s) equipamento(s) serão na sede da Associação Beneficência Amparo de Maria e de responsabilidade da Contratada;
- f) A Associação Beneficência Amparo de Maria, não aceitará, sob nenhum pretexto, a transferência de responsabilidade da CONTRATADA para outras empresas/entidades, sejam fabricantes, técnicos ou quaisquer outros.

2. DAS OBRIGAÇÕES DA CONTRATANTE

- a) Efetuar os pagamentos após a entrega que na oportunidade será verificado atendimento as especificações deste Termo de Referência e demais condições estabelecidas no edital;
- b) Promover o acompanhamento e fiscalização do presente contrato, anotando em registro próprio as falhas detectadas e comunicando à Contratada as ocorrências de quaisquer fatos;
- c) Fornecer atestados de capacidade técnica quando solicitado, desde que atendidas as obrigações contratuais;

3. DA ENTREGA DO(S) EQUIPAMENTO(S):

- a) O(s) equipamento(s) deverá(ão) ser entregue(s) em embalagem(ns) resistente(s) que proporcione(m) integridade do produto até o seu uso;
- b) A entrega deverá ser no Almoxarifado da Associação Beneficência Amparo de Maria, situado na Rua Dr. Jessé Fontes, nº 197, Bairro Centro, na cidade de Estância/SE, de Segunda-feira à Sexta-feira, no horário das 07h00min às 11h:30min e das 14h:00min às 16h:30min.

4. CONDIÇÕES DE ENTREGA E INSTALAÇÃO

- a) Após a emissão da Nota de Fornecimento, a CONTRATANTE deverá entrar em contato com a CONTRATADA, enviar a Nota de Fornecimento;
- b) No processo de entrega e instalação do(s) equipamento(s) deverá constar o contato (telefone/e-mail) do responsável da CONTRATADA por realizar o recebimento e a instalação, e o detalhamento técnico quanto às necessidades de pré-instalação do(s) equipamento(s),

instruindo quanto às instalações de rede elétrica, água e esgoto, aterramento, temperatura, dimensões do local, blindagens, umidade, poeira, partículas ou poluentes, proteção ambiental, riscos de acidentes e todas as demais condições físicas pertinentes à instalação e ao funcionamento do(s) equipamento(s) e proteção ao meio-ambiente;

- c) As caixas contendo os equipamentos deverão ser abertas por representante da CONTRATADA, juntamente com representante da CONTRATANTE;
- d) A Licitante deverá encaminhar, quando da entrega do(s) equipamento(s), os manuais de operação e serviço, em formato impresso e digital, devendo o manual de operação ser obrigatoriamente em português e o manual de serviço ser obrigatoriamente em português ou inglês. O manual de serviço deve compreender: esquemas do equipamento (tipo diagramas de bloco ou similar) e a relação das placas/módulos e suas respectivas funções, lista de códigos de erros e possíveis soluções, e rotinas de manutenção preventiva quando aplicável, podendo a CONTRATADA exigir sigilo em função do seu direito à propriedade industrial ou intelectual;
- e) **A INSTALAÇÃO DEVERÁ SER FEITA PELA LICITANTE VENCEDORA, COM AGENDAMENTO PRÉVIO ENTRE AS PARTES, E EM LOCAL INDICADO PELA CONTRATANTE, SEM ÔNUS ADICIONAL POSTERIOR AO PROCESSO DE AQUISIÇÃO, MEDIANTE O ACOMPANHAMENTO DO SETOR DE ENGENHARIA DO HOSPITAL, BENEFICIÁRIO DESTA AQUISIÇÃO. A INSTALAÇÃO COMPREENDE, QUANDO APLICÁVEL: A MOVIMENTAÇÃO VERTICAL E/OU HORIZONTAL DO(S) EQUIPAMENTO(S) ATÉ O LOCAL DE INSTALAÇÃO, A MONTAGEM DO(S) EQUIPAMENTO(S), A REALIZAÇÃO DE TESTES OPERACIONAIS, A CONFIGURAÇÃO DE PRESETS, E OS AJUSTES QUE COLOQUEM O(S) EQUIPAMENTO(S) EM PLENO FUNCIONAMENTO, ALÉM DE TREINAMENTO OPERACIONAL E TREINAMENTO TÉCNICO PARA OS PROFISSIONAIS DA CONTRATANTE;**
- f) Sobre os Treinamentos:
 - i **O Treinamento Operacional, para os usuários do Corpo Clínico e equipe de Engenharia da CONTRATANTE, deverá ter como escopo itens como instruções operacionais, princípios de funcionamento, aplicações de uso, configurações de *presets*, montagem do equipamento e acessórios, limpeza e desinfecção, solução de problemas etc.;**
 - ii O Treinamento Técnico, para equipe de Engenharia da CONTRATANTE, deverá ter como escopo a Manutenção Corretiva e Preventiva do(s) equipamento(s).
- g) Deverão ser fornecidos e instalados apenas equipamentos novos, sendo vedado, em quaisquer circunstâncias, o uso de produtos reconicionados, reciclados, enfim, provenientes de reutilização de material já empregado;
- h) Todos os equipamentos entregues deverão ser iguais entre si, mesmo modelo, marca e especificação técnica apresentada, ou de tecnologia superior com a devida aprovação prévia da CONTRATANTE;
- i) Não serão aceitos equipamentos com qualquer conexão, fios, jumpers ou outros elementos que indiquem erro ou imprecisão de projeto da parte do fabricante ou do montador/integrador;
- j) A CONTRATANTE rejeitará, no todo ou em parte, o objeto executado em desacordo com as condições deste Termo de Referência e de seus Anexos.
- k) Prazo de Entrega e Instalação:

- i **Todos os equipamentos devem ser entregues em no máximo, 30 (trinta) dias corridos a contar do recebimento da Autorização de Fornecimento pela CONTRATADA;**
- ii A CONTRATANTE receberá o(s) equipamento(s) em conjunto com a CONTRATADA e, após a devida análise da sua conformidade formal com as especificações e condições deste Termo de Referência, emitirá e atestará a entrega dos equipamentos;
- iii O simples recebimento de volumes lacrados, sem a devida conferência conjunta pela CONTRATADA e CONTRATANTE do conteúdo destes, não caracteriza a entrega do(s) equipamento(s);
- iv Todos os equipamentos devem ser instalados em no máximo 10 (dez) dias corridos a contar a partir da data de recebimento do equipamento junto com a nota fiscal;
- v Ocorrendo atraso na instalação, causado por problema motivado exclusivamente pela CONTRATANTE, a CONTRATADA deverá de forma imediata formalizar o fato a CONTRATANTE, que por sua vez, desde que julgue procedente a ocorrência, estenderá o prazo de instalação em até 10 (dez) dias corridos a contar a partir da data da formalização deste problema pela CONTRATADA;
- vi A CONTRATANTE acompanhará a instalação do(s) equipamento(s) pela CONTRATADA e, após a devida análise da sua conformidade formal com as especificações e condições deste Termo de Referência, emitirá e atestará o documento que oficializa a instalação do(s) equipamento(s).

5. CONDIÇÕES DE GARANTIA DOS EQUIPAMENTOS E ASSISTÊNCIA TÉCNICA

a) Sobre a Garantia dos Equipamentos:

- i Para a solução envolvida na contratação, a CONTRATADA deverá prestar Garantia dos Equipamentos pelo período mínimo de 12 (doze) meses, a partir da emissão do documento que oficializa a instalação **atestando** o correto e pleno fornecimento do objeto contratado;
- ii Prazo de Garantia dos Equipamentos é o período em meses, dentro do qual, nas condições registradas na Proposta Técnica e constantes do respectivo Termo de Garantia, a CONTRATADA compromete-se em manter os equipamentos por ela fornecidos em perfeito funcionamento, configurados da forma especificada e nas condições e configurações constantes deste Termo de Referência;
- iii Para os equipamentos entende-se por perfeito funcionamento quando estes estiverem operando conforme sua especificação técnica deste Termo de Referência e seu documento "Instruções de Uso" (manual);
- iv Para efeito de cumprimento da garantia, quando da instalação dos equipamentos, a empresa CONTRATADA poderá utilizar método de lacre que garanta a identificação da violação dos equipamentos durante o prazo de garantia, obrigando-se a efetuar a troca a cada atendimento ao equipamento. Toda operação de lacre do equipamento, deverá ser identificada na respectiva ordem de serviço, com a assinatura datada do responsável pela unidade beneficiada, identificado no documento;

- v Todas as partes, peças, acessórios e componentes, exceto consumíveis de uso único, estarão sujeitas ao mesmo período de garantia aqui determinado, desde que não tenham sido objeto de mau uso;
- vi Durante todo o período de garantia, ficará a licitante responsável por vícios e/ou defeitos de fabricação ou desgaste anormal dos equipamentos, peças, acessórios e componentes, ou defeitos da criação de algoritmos de software, obrigando-se a reparar o dano e substituir as peças, acessórios, componentes e/ou software que se fizerem necessários, sem ônus;
- vii A garantia deverá ser prestada usualmente no local onde o equipamento foi instalado. Caso seja necessário o envio do equipamento para manutenção em outro local, todos os custos deverão ficar a cargo da CONTRATADA;

6. CONDIÇÕES DE PAGAMENTO

- a) O pagamento será efetuado, até o décimo dia útil do mês subsequente à entrega dos equipamentos, após emissão da Nota Fiscal, que deverá constar o número do Convênio (Convênio nº 961681/2024-MS) devidamente atestada e de acordo com as quantidades fornecidas pela Contratada, mediante o repasse dos recursos pelo Ministério da Saúde;
- b) A contratada deverá apresentar as certidões de regularidade fiscal e manter as condições de habilitação previstas no Edital.
- c) Não será efetuado qualquer pagamento à CONTRATADA enquanto houver pendência de liquidação da obrigação financeira em virtude de penalidade ou inadimplência contratual;
- d) As despesas correrão por conta do Convênio nº 961681/2024 celebrado com o Ministério da Saúde-MS.

Estância/SE, 04 de agosto de 2026

Ewerton Diego Castro Silva
Engenheiro Biomédico
CREA/PE - 054076

ANEXO II

COTAÇÃO PRÉVIA DE PREÇOS ELETRÔNICA

PROPOSTA COMERCIAL (MODELO)

A
COMISSÃO DE COMPRAS
ASSOCIAÇÃO BENEFICÊNCIA AMPARO DE MARIA
Rua Dr. Jessé Fontes, 197, Centro,
Estância/SE.

_____/__, __ de ____ de 2026

REFERENTE: Cotação Prévia de Preços Eletrônica nº ____/2026

Prezados Senhores,

Apresentamos e submetemos à apreciação de Vossas Senhorias nossa Cotação de Preços em anexo, relativa à Cotação Prévia de Preços em epígrafe, assumindo inteira responsabilidade por qualquer erro ou omissão que venha ser verificada na sua preparação, conforme a seguir:

Valor total da Cotação: R\$ (.....)

Validade da Propostas: 60 (sessenta) dias.

Forma de Pagamento: Conforme estabelecido no Edital.

Declaramos que o(s) material(ais) cotado(s) atende(m) a(s) norma(s) de fabricação, funcionamento, segurança, meio ambiente e demais regras vigentes.

Declaramos que em nossos preços estão incluídos todos os custos diretos e indiretos para o perfeito fornecimento, inclusive as despesas com manutenção, bem como qualquer dano causado a terceiros ou dispêndios resultantes de impostos, frete, taxas, regulamentos e posturas Municipais, Estaduais e Federais, enfim, tudo o que for, sem que nos caiba, em qualquer caso, direito regressivo em relação a **ASSOCIAÇÃO BENEFICÊNCIA AMPARO DE MARIA**.

Declaramos aceitar todas as condições e exigências no Edital acima citado.

Acompanham a nossa Cotação de Preços os documentos previstos no Edital, bem como todos os demais julgados oportunos para perfeita compreensão e avaliação da Cotação.

Atenciosamente,

Nome e Assinatura do Responsável pela Empresa
Cargo/Função - Carteira de Identidade (nº e órgão expedidor)

ANEXO A - PROPOSTA COMERCIAL (MODELO)

ITEM	ESPECIFICAÇÕES	UND.	MARCA/ MODELO	QUANT	VL. UNIT. (R\$)	VL. TOTAL (R\$)
01	CENTRAL DE MONITORIZAÇÃO PARA UTI Central de Monitoração para UTI -Central de monitoração p/ UTI Adulto c/ monitores c/ parâmetros seguindo as exigências mínimas da RDC 7/2010 p/ atender 10 leitos via cabo de rede c/ preparo p/ expansão p/ no mínimo 48 leitos. Monitoração completa de todos os leitos, deve possibilitar o armazenamento de dados de no mínimo 140h p/ ondas de tendência e no mínimo 96h p/ ECG, gravadas p/ cada monitor. Deverá manter registros de alarmes de no mínimo 100h por leito. Deverá possibilitar a inclusão de dados e gerenciamento de informações dos pacientes via protocolo de comunicação bidirecional permitindo no mínimo configurar alarmes, admissão e alta de pacientes e gerenciamento de leitos. Deve possuir alarmes audiovisuais e possibilidade de silenciar os monitores via Central. Visualização simultânea de no mínimo 16 leitos por tela, c/ no mínimo duas formas de onda por leito. Deverá permitir a visualização completa de todas as formas de onda p/ um paciente. Deverá ser compatível e apta p/ amostragem de todos os parâmetros dos monitores. Deverá possuir software completo, licenciado, em dispositivo que permita reinstalações de manutenção quando necessário, idioma em português c/ todos os módulos necessários p/ o completo funcionamento do sistema. Deverá possuir sistema de gravação de dados p/ registro, monitor LCD de no mínimo 19 pol. de alta resolução, colorido, microcomputador c/ configuração compatível c/ a central, teclado	UND		01		

	alfanumérico, mouse e caixas de som. Possibilidade de: atualização de software e impressão de relatórios de pacientes. Possuir minimamente 2 módulos de PI c/ 2 canais, c/ faixa de medição que atenda os valores entre -50 a 300 mmHg, c/ alarmes da pressão sistólica, diastólica e média selecionáveis; 1 módulo de DC por método de termodiluição c/ capacidade de medir a temp. sanguínea e temp. do injetado, c/ faixa de medida de DC que atenda os valores entre 0,5 a 20 L/min, temp. sanguínea que atenda os valores entre 26°C a 42°C, temp. do injetado que atenda os valores entre 0°C a 25°C; 1 módulo de EtCO2 sidestream de baixo fluxo c/ faixa entre 0 a 99 mmHg. Deve contemplar 10 monitores c/ suporte p/ fixação, de arquitetura modular c/ espaço p/ inclusão de no mínimo 2 parâmetros, tela mínima de 10 pol., autonomia de bateria de no mínimo 2h. Os monitores devem atender às seguintes especificações: Monitor Multiparamétrico para uso na monitorização de parâmetros vitais de pacientes neonatais de baixo peso até adultos com obesidade mórbida, sem a necessidade da troca de partes internas do equipamento, e com sistema modular para parâmetros vitais avançados; Possuir "Módulos de Parâmetros Vitais" com conexão tipo <i>plug and play</i>, ou seja, que conectem ao equipamento sem precisar de cabos e sem a necessidade de atualização/modificação de peças, partes e/ou softwares, e que além disto quando conectados diretamente ao equipamento formem, Monitor Multiparamétrico e "Módulos de Parâmetros Vitais", um elemento único; Possuir, integrado ao equipamento ou em "Módulo de Parâmetros Vitais" único, no					
--	---	--	--	--	--	--

mínimo a monitorização dos seguintes parâmetros vitais básicos: ECG, RESPIRAÇÃO, SPO2, PRESSÃO NÃO INVASIVA, e TEMPERATURA; Permitir ainda, através da adição de "Módulos de Parâmetros Vitais", no mínimo a monitorização dos seguintes parâmetros vitais avançados: PRESSÃO INVASIVA, CAPNOGRAFIA e DÉBITO CARDÍACO; Possuir Alça de Transporte integrada ao equipamento; Possuir teclas e/ou botão rotacional que permita a programação de todos os parâmetros do equipamento; Possuir ajustes pré-programados através da seleção do tipo de paciente: adulto, pediátrico ou neonatal; Possuir tela principal colorida, em LCD ou similar, e com tamanho de no mínimo 10 polegadas e no máximo 17 polegadas; Possuir capacidade para apresentar simultaneamente na tela principal no mínimo 08 curvas de Parâmetros Vitais; Permitir o ajuste da velocidade do traçado de curva apresentado; Permitir o ajuste do ganho do traçado de curva apresentado; Permitir o ajuste do tamanho do valor dos parâmetros apresentados; Possuir sistema de memória que apresente no mínimo as informações das últimas 48 horas; Permitir o ajuste dos limites, alto e baixo, para todos os parâmetros vitais monitorizados; Possuir sistema de alarme audiovisual para todos os parâmetros vitais monitorizados que ultrapassem os limites ajustados; Possuir sistema de memória que apresente no mínimo os 50 últimos eventos de alarme,					
--	--	--	--	--	--

	juntamente com seus respectivos traçados de curva; Possuir sistema de alarme audiovisual para os alarmes funcionais do equipamento, tais como: sensor desconectado, bateria fraca, etc.; Possuir tecla para interrupção temporária dos alarmes sonoros, com tempo de interrupção de no máximo 120 s; Características mínimas do sistema de monitorização de ECG: ○ Possuir a monitorização de 07 derivações (I, II, III, aVR, AVL, AVF, V); ○ Permitir a monitorização de 12 derivações (I, II, III, aVR, AVL, AVF, V1, V2, V3, V4, V5, V6) sem a necessidade da troca de partes internas do equipamento ou do módulo; ○ Apresentar a medição da Frequência Cardíaca, com faixa de medição no mínimo de 30 a 300 bpm, resolução de 1 bpm, e com precisão de no mínimo ± 1 bpm ou $\pm 1\%$ (o que for maior para a respectiva medida); ○ Apresentar o traçado de curva das 07 (ou 12) derivações de ECG; ○ Possuir sistema de análise de Segmentos ST; ○ Possuir sistema de detecção de pulso de marca-passo; ○ Possuir sistema de detecção de arritmias; ○ Possuir sistema de alarme audiovisual para arritmias; ○ Possuir sistema de memória que apresente no mínimo os 50 últimos eventos de arritmia, juntamente com seus respectivos traçados de curva. Características mínimas do sistema de monitorização de RESPIRAÇÃO: ○ Possuir monitorização por tecnologia de detecção de bioimpedância transtorácica, através do cabo de ECG; ○ Apresentar a medição da Frequência Respiratória, com faixa de medição no mínimo de 15 a 150 rpm, resolução de 1 rpm, e com precisão de no mínimo ± 2 rpm ou $\pm 2\%$ (o que for maior para a respectiva medida);					
--	--	--	--	--	--	--

	○Apresentar o traçado de curva da RESPIRAÇÃO; ○Possuir sistema de detecção de apneia; ○Possuir sistema de alarme audiovisual para apneia. Características mínimas do sistema de monitorização de SPO2: ○Possuir monitorização por tecnologia Nellcor ou Masimo; ○Apresentar a medição da Saturação de O2, com faixa de medição no mínimo de 10 a 100 %, resolução de 1 %, e com precisão de no mínimo ± 3 %; ○Apresentar a curva plestimográfica; ○Apresentar a medição da Frequência de Pulso, com faixa de medição no mínimo de 40 a 240 bpm, resolução de 1 bpm, e com precisão de no mínimo ± 3 bpm. Características mínimas do sistema de monitorização de PRESSÃO NÃO INVASIVA: ○Possuir monitorização por tecnologia oscilométrica; ○Apresentar a medição da Pressão Arterial Sistólica, com faixa de medição no mínimo de 50 a 250 mmHg, resolução de 1 mmHg, e com precisão de no mínimo ± 5 mmHg; ○Apresentar a medição da Pressão Arterial Diastólica, com faixa de medição no mínimo de 20 a 200 mmHg, resolução de 1 mmHg, e com precisão de no mínimo ± 5 mmHg; ○Apresentar a medição da Pressão Arterial Média, com faixa de medição no mínimo de 20 a 230 mmHg, resolução de 1 mmHg, e com precisão de no mínimo ± 5 mmHg; ○Permitir a medição automática com intervalo de aferição ajustável, a medição contínua, e a medição manual através de botão dedicado; ○Possuir sistema de segurança que limite a pressão através da seleção do tipo de paciente: adulto, pediátrico ou neonatal; ○ Possuir sistema de memória que apresente no mínimo as 500 últimas medições de PRESSÃO NÃO INVASIVA. Características mínimas do sistema de monitorização de TEMPERATURA: ○Possuir a monitorização de dois canais de TEMPERATURA;					
--	--	--	--	--	--	--

	○ Permitir o uso de sensores cutâneos (superfície) e esofágicos/retais (cavidade); ○ Apresentar a medição da Temperatura 1, da Temperatura 2, e do Delta entre as Temperaturas 1 e 2, com faixa de medição no mínimo de 5 a 45 °C, resolução de 0,1 °C, e com precisão de no mínimo $\pm 0,1$ °C. Permitir a conexão com Central de Monitorização; Possuir sistema de proteção contra descarga de Desfibrilador; Possuir sistema de proteção contra descarga de Bisturi Elétrico; Possuir Índice de Proteção IPX1; Possuir Fonte de Alimentação interna ao equipamento; Possuir indicação para equipamento ligado em rede elétrica e bateria; Possuir indicação para bateria com carga baixa; Tensão de Entrada BÍVOLT AUTOMÁTICO; Possuir peso do equipamento com bateria de no máximo 10Kg; Atender no mínimo as Normas Técnicas ABNT NBR IEC 60601-1, ABNT NBR IEC 60601-1-2 e ABNT NBR IEC 60601-2-49, e ainda ABNT NBR IEC 60601-2-27, ABNT NBR IEC 60601-2-30 e ABNT NBR IEC 60601-2-34; O equipamento deve ter interface com o usuário no idioma Português; Acessórios que devem acompanhar: 10 cabos de ECG c/ 5 vias, 10 cabos de extensão p/ SpO2, 10 sensores reutilizáveis de SpO2 tipo clipe de dedo p/ adulto, 10 manguitos reutilizáveis c/ mangueiras extensoras p/ PNI, 10 sensores de temp. reutilizáveis tipo pele p/ adulto, 10 sensores de temp. reutilizáveis tipo retal/esofágico p/ adulto, 2 cabos permanentes de PI compatíveis c/ os					
--	---	--	--	--	--	--

	módulos, 2 cabos permanentes de DC, 2 cabos permanentes de temp. do sangue e seringa p/ infusão e 2 sensores p/ EtCO2 compatível c/ o módulo. Todos os acessórios p/ instalação e interligamento da central de monitoração c/ os monitores deverão estar contemplados.					
02	CARRO MACA AVANÇADO Estrutura tubular com chapas de diferentes espessuras de aço carbono, projetada para atender aos esforços e carga nominal do produto. Chassi consiste numa estrutura de tubos 60 x 40 X 2,0 mm com chapas de 3/8" de espessura. O estrado é composto por estrutura de tubos 40 x 20 x 2,0 mm com chapas de 1/4" de espessura. A estrutura metálica dos leitos consiste em seções articuladas feitas com uma estrutura de tubos 30 X 20 X 1,2 mm com chapas de 3mm e 3/16" de espessura. Leito: Leito termoplástico estruturado, com contenção de paciente e limitador para colchão, removível. Fixação feita de forma independente nas quatro seções articuladas da estrutura metálica do leito. Movimentação: Movimentação vertical realizada por um sistema mecânico em aço carbono que transforma o movimento linear horizontal do atuador hidráulico no movimento vertical da maca, proporcionando, desta forma, a elevação de altura (sistema articulado). Movimentos da maca realizados utilizando molas a gás e atuador hidráulico, acionados através de pedais e alavancas manuais. Os movimentos realizados pela maca são: Fowler, semi-fowler, elevação do dorso, elevação da perna, elevação e descida do leito, Trendelenburg e Proclive. Rodízios e Sistema de Freio: Possuem 6" de diâmetro em termoplástico, desempenhando proteção ao piso com baixo	UND		02		

	ruído no deslocamento e excelente capacidade de carga. Sistema de frenagem realizada de forma individual em cada uma das quatro rodas, através de pedal com função de trava estacionária de rotação e translação. Grades Laterais e Sistema de Grade: Conjunto de duas grades laterais em polietileno soprado de alto impacto. Sistema de grade retrátil com trava. Acabamento Superficial da Estrutura Metálica: Toda estrutura de aço carbono recebe tratamento químico antiferrugem e acabamento com pintura eletrostática a pó, sendo levado a uma temperatura de 220 °C em estufa, desta maneira aumenta-se a resistência química da estrutura. Acabamento para Chassi: Revestimento chassi em termoplástico. Acessórios inclusos: 01 Suporte de soro com regulagem de altura Suporte para cilindro de oxigênio Indicador de Ângulo Trendelenburg/Proclive 5ª roda Acabamento decorativo padrão para grades Colchonete: nas mesmas dimensões da cama possuindo registro na ANVISA, D-28, 7cm Dados técnicos: Fowler Dorso: 80° de Inclinação Fowler Pernas: 25 de Inclinação Trendelenburg: 12° de Inclinação Proclive: (-12°) de Inclinação					
--	--	--	--	--	--	--

	Elevação Máxima: 0,94 m Elevação Mínima: 0,64 m Leito: Comprimento 1870mm x Largura 700mm Total: Comprimento 2070mm x Largura 880mm Carga máxima de trabalho: 230 kg / Peso Máximo do Paciente: 200 kg.					
03	AUTOCLAVE Características mínimas técnicas do equipamento esterilizador Autoclave, atendendo as solicitadas estão regulamentadas em RDC nº 15/2012, ABNT NBR ISO 17665-1: 2010, ABNT NBR ISO 17665-2:2013, ABNT 16328:2014 e ABNT NBR 15883-2:2013, comuns a todas as centrais de material e esterilização e a todos os fabricantes de equipamentos especializados em esterilização de materiais. Construção: Câmara interna retangular com capacidade mínima de 360 litros, construída em aço inoxidável AISI-316L ou superior e acabamento polido sanitário, incluso trilhos removíveis para movimentação dos carinhos internos e deve possuir dreno. Câmara Externa em aço inoxidável AISI-316L ou superior com revestimento para evitar perda de calor e aquecimento do ambiente de trabalho. A estrutura em aço carbono com pintura anticorrosiva ou aço inoxidável AISI 304. Câmara interna deve possuir garantia de no mínimo 10 anos e guarnição de vedação das portas de no mínimo 02 anos. Deverá possuir dimensões externas máximas de (AxLxP) 2050x1250x1300mm e dimensões aproximadas da câmara interna (AxLxP) 600 x 600 x 1000 mm; Câmara com pressão hidrostática de acordo com a ASME VIII; Deve possuir 02 (duas) Portas deslizantes acionadas pneumáticamente com face interna construída em chapa de aço inoxidável AISI	UND		01		

	316L. estrutura interna através de perfis de aço e acabamento externo. Abertura e fechamento automático, acionados através da interface do comando, de movimentação vertical ascendente e descendente através de pistões pneumáticos, sem contrapeso para movimentação suave da porta e proteção contra esmagamento através de dispositivo com sensores sensíveis ao toque. Travas mecânicas de segurança para impedir a abertura das portas durante o processo de esterilização e a abertura simultânea das portas de carga e descarga. Deve possuir bloqueio automático para evitar o início do ciclo se a porta não estiver fechada. Vedação da porta por guarnição de silicone alojada em canaleta na câmara, tanto a face da porta como a da canaleta devem retificadas para um ajuste adequado. Entradas de validação independentes, com 1" de diâmetro na câmara do equipamento, para introdução de sensores para coleta de dados de temperatura e pressão em processos de qualificação operacional e de desempenho. Dreno da câmara interna protegido com filtro em chapa perfurada de aço inoxidável localizado próxima a flange da porta do lado de carga. Estrutura de apoio da câmara e componentes em perfis de aço inoxidável, com altura dos pés reguláveis para permitir o perfeito nivelamento do equipamento. Tubulações usadas para a alimentação e interligação das câmaras sob a proteção do revestimento deverá ser construída em aço inoxidável 316L. Gabinete Frontal e acabamentos laterais removíveis em aço inoxidável AISI 304 ou AISI 316, com acabamento escovado, com acesso por apenas um dos lados e acesso frontal para manutenções. Sistema de Vácuo através de bomba de vácuo de anel líquido, montada dentro do					
--	---	--	--	--	--	--

	gabinete da Autoclave, com capacidade para produzir pressão inferior a 80 mbar absoluto. O sistema de vácuo deve promover economia de água de forma que o consumo total para o sistema de vácuo seja >200L por ciclo. Painel elétrico para conexão da alimentação elétrica, 220V / 380V (trifásica) ao equipamento, com proteção dos elementos de carga por disjuntores. Gerador de vapor com potência de no mínimo 27KW adequada ao tamanho do equipamento que garanta o aquecimento em até 30 minutos, incorporado a autoclave construído em aço inoxidável 316L ou superior para trabalhar com resistências elétricas blindadas, com controle automático do nível da água preparado para água de osmose, dispositivo de proteção contra sobre temperatura das resistências, , bomba d'água e manômetro localizado no painel frontal da autoclave. Painel de comando disposto em altura que facilita visualização e operação do lado de carregamento do esterilizador, agrupando os instrumentos de segurança e controle a seguir: Chave Liga / Desliga; IHM de no mínimo 5.7"; Botão de Emergência; Manovacuômetro da câmara interna; Manômetro do gerador de vapor; impressora para registro dos parâmetros alcançados no processo. O lado de descarga deve agrupar um segundo botão de emergência; Manovacuômetro da câmara interna; e painel com luzes indicativas do status do ciclo. O Comando deve possuir 01 microprocessador dedicado com CLP integrado com tela tátil (touch screen) colorida de no mínimo 5,7" possibilitando a visualização dos parâmetros do ciclo selecionado, fases do ciclo programado mediante senha, operação em processo, mensagens operacionais e de segurança, pressão do gerador de vapor, pressão da câmara externa, vácuo e pressão da câmara interna e temperatura dos sensores.					
--	---	--	--	--	--	--

	Comando deve possuir menu de seleção de usuários, valores dos sensores, configurações e mensagens de alarmes de avisos e erros e indicação de fim de ciclo; Deve possuir 01 impressora térmica de alta qualidade para a aquisição de dados como tempo e temperatura, com canais configuráveis que permitindo a visualização de dados do ciclo. A impressora térmica deve ser constituída de corpo termoplástico de alta resistência e tecnologia de impressão térmica, bobina de papel protegida por tampa, interface serial, e instalada no painel frontal do esterilizador, resistente a vapor, calor e água; Controle do processo: realizado pelo CLP principal com dados de temperatura, verificação dos dados de temperatura - e com os dados de pressão enviados pelos transdutores ou sensores da câmara interna e da câmara externa; Ciclos e programação: Deve possuir programação de ciclos distintos para cada tipo de processo com no mínimo 08 opções de ciclo programáveis. Ciclos com perfil para esterilização de materiais têxteis, vidrarias, instrumentos metálicos dispositivos com lúmen, e outros materiais onde a correta remoção do ar da carga seja parte fundamental do processo. Ciclos para Teste Bowie & Dick e Leak Test; Equipamentos devem possuir garantia de 12 meses a partir da instalação (incluso todos componentes necessários ao perfeito funcionamento do equipamento). Acessórios inclusos em cada equipamento: 01 (um) unidade de carro Interno deslizante, construído em aço inox 304 ou material de qualidade superior para acondicionamento da carga e alocação dos cestos aramados; com duas prateleiras de tamanho compatível com a câmara interna sendo uma fixa e uma ajustável; O carro interno obrigatoriamente ser capaz de					
--	--	--	--	--	--	--

	receber 08 cestos com medidas mínimas de (AxLxP) 300x300x600mm; 02 (duas) unidades de Carros Externos com rodízios para movimentação das cargas construídos em aço inox 304 ou material de qualidade superior com trava e freios; 04 (quatro) unidades de Cestos Aramados para Esterilização; 01 (uma) unidade de Sistema de Osmose Reversa completa de no mínimo 50 litros/hora no mínimo (03 filtros) compatível com o equipamento; com 1 (um) Reservatório de no mínimo 50 litros com capacidade de produção de água compatível com o consumo do equipamento com qualidade de água que atenda a NBR ISO 11.134.					
04	MESA CIRÚRGICA ELETRÍCA Mesa cirúrgica eletro hidráulica para cirurgias de pequeno, médio e grande porte, permitindo ao cirurgião posicionar o paciente de acordo com a exigência da intervenção e da técnica a ser empregada. Movimentos de trendelemburg, reverso trendelemburg, lateral direita, lateral esquerda, dorso subir e baixar acionados por meio de pistões hidráulicos e comandados através de controle remoto e painel localizado na estrutura da mesa. Os movimentos de subir e baixar cabeceira e pernas deverão possuir regulagem manual ou elétrica, deve possuir movimento longitudinal elétrico, de no mínimo 300mm, acionados através do controle remoto. Deve possuir sistema de segurança que trava a movimentação das rodas, enquanto a superfície da mesa (leito) permanece em qualquer posição. Na posição limite mais próxima do solo (leito na posição mais baixa), as rodas são liberadas permitindo o deslocamento do equipamento, movimento acionado por pistão hidráulico e comandado por controle remoto.	UND		04		

	Leito universal radio transparente (cabeceira, dorso e perneira) apropriado para a utilização de raios-x e do arco cirúrgico com colchonetes isento de costuras. Deve possuir um sistema de emergência, que permite a continuidade dos procedimentos cirúrgicos em caso de falta de energia elétrica, equipada com baterias seladas. Estrutura robusta com coluna fabricada em aço retificado e revestido com cromo duro (guias) com sistema de ajuste de folga. Base, elevador e quadro de assento devem ser revestidos em chapa de aço inoxidável (aço cromo níquel) com espessura mínima de 2 mm. As articulações (perneiras e dorso), guias laterais (régua) e placas laterais de acabamento do leito devem ser fabricadas em aço inoxidável (aço cromo níquel). Equipamento deve suportar pacientes de 450 Kg ou mais em movimento, alimentação 220 Volts, com as seguintes dimensões aproximadas 2,00 m comprimento do leito; 0,55 m largura do leito; 0,67 m de altura mínima do leito e 0,96 m altura máxima do leito. Deve permitir os seguintes ângulos mínimos: Cabeceira subir/baixar 0°-30°/0°-90°; Perneira subir/baixar 0°-10°/0°-90°; Dorso subir/baixar 0°-75°/0°-10°; Trendelenburg/reverso 0°-25°/0°-25°; Lateral esquerda/ direita 0°-25°/0°-25°. O equipamento deve possuir registro ministério da saúde e ainda certificado conforme as normas ABNT EN IEC 60601-1; EN IEC 60601-1-2; EN IEC 60601-2-46. Com os seguintes acessórios: 01 (um) arco de narcose em aço inox AISI 304;					
--	---	--	--	--	--	--

	01 (um) par de apoio de ombro; 01 (um) par de apoio lateral; 01 (um) par de porta braço com cinta de fixação; 01 (um) conjunto acessório para cirurgia obstetrícia e urologia; 01 (um) conjunto acessório cirurgia tração colo fêmur; 01 (um) conjunto acessório cirurgia tração em decúbito lateral; 01 (um) conjunto acessório cirurgia tração tíbia; 01 (um) conjunto acessório tratamento úmero dispositivo winberg					
05	LAVADORA TERMODESINFECTORA Lavadora termodesinfetadora de câmara única para uso na limpeza e desinfecção de utensílios sujos reutilizáveis, bandejas, artigos de vidro, objetos de borracha e plástico, instrumentos cirúrgicos de superfície rígida simples (tais como fórceps e grampos) e outros itens similares encontrados em estruturas de assistência médica. A lavadora termodesinfetadora deverá ser fabricada em Aço Inoxidável AISI 304, com câmara em aço inox AISI-316 a parede da câmara é de no mínimo 1,5mm possuindo cantos arredondados para facilitar o processo de limpeza. Possui dois braços aspersores giratórios dentro da câmara de lavagem, sendo um na parte superior e um na parte inferior, posicionados para alcançar todas as superfícies da carga. Os braços aspersores deverão ser facilmente montados/desmontados e é possível acessá-los através da porta de carga da câmara. O exterior da câmara deverá ser construído por parede dupla e isolada, com o objetivo de reduzir a perda de calor e o nível de ruído na área de trabalho. O volume da câmara de lavagem deverá ser de no mínimo 260Lporém com capacidade de	UND		01		

	processar pelo menos de 8 cestos padrão DIN utilizando rack de 4 níveis. A bomba de circulação de água fabricada em aço inox 304L é alimentada no mínimo por um motor de 3 HP, garantindo alta performance de limpeza e preservação do instrumental. O aquecimento da água deve ser elétrico e a temperatura da água até 90°C. A lavadora termodesinfetadora deverá no mínimo possuir quatro ciclos pré-programados de lavagem e um ciclo de descontaminação. Deverá ainda possuir ciclos abertos para programação customizada, a fim de atender requisitos operacionais específicos. Possui portas de suspensão manual que formam uma base de apoio dos racks ou de elevação vertical ambas com trava elétrica construídas com vidro duplo temperado para permitir que o operador visualize o interior da câmara com a porta fechada. A porta do lado de descarga somente pode ser aberta após realização do ciclo de desinfecção, conforme exigência da norma ISO 15883. As portas deverão permanecer frias ao toque enquanto o ciclo estiver em andamento. O controle dos ciclos e visualização de gráficos deverá ser através de tela colorida sensível ao toque, com identificação das fases dos ciclos através de cores e fácil visualização do tempo restante do ciclo. Possui impressora de impacto/material para impressão de todos os dados do processo. A lavadora termodesinfetadora deverá possuir no mínimo três bombas de injeção de produtos químicos, localizadas internamente na porção inferior da lavadora. Permitir processo neutro, processo enzimático ou processo duplo alcalino/enzimático e enzimático/neutralizador ou variar o produto químico dependendo da carga. Uma bomba será dedicada ao lubrificante a ser injetado durante a fase de enxágue térmico. O sistema de Bomba deverá ter um sensor de baixo nível para indicar quando o nível de detergente no galão está baixo ou quando o produto não for suficiente para realização do próximo ciclo. O controle também deverá monitorar o volume dos produtos químicos					
--	--	--	--	--	--	--

	injetados e indicar se esses parâmetros atendem a critérios específicos durante todas as fases do processo. Para promover a secagem completa, deverá ser equipado com um ventilador de alta capacidade que libere ar fresco ou aquecido. Este sistema deverá possuir um pré-filtro de entrada de ar e um filtro HEPA. A lavadora termodesinfetadora deverá possuir porta USB para extração dos dados dos ciclos. A lavadora termodesinfetadora deverá ser equipada com um recurso de bloqueio de segurança para que o programa não possa ser iniciado a menos que a porta esteja totalmente fechada. A porta é automaticamente travada durante o ciclo e não pode ser aberta até a conclusão do ciclo, bem como impedir que ambas portas sejam abertas simultaneamente. A Termodesinfetadora deverá ter acesso para manutenção frontal e traseira e permitir a instalação do equipamento lado a lado e/ou junto à parede. Deverão acompanhar todos os acessórios necessários para o bom funcionamento do equipamento. Acessórios mínimos que podem acompanhar o produto: 01 (um) Rack de 4 níveis com espaços iguais para acomodação de 8 padrão DIM para cestos de instrumentais; 01 (um) Rack de material respiratório/anestesia; 08 (oito) Cestos DIN para lavagem de instrumentais; 01 (uma) unidade de Sistema de Osmose Reversa completa de no mínimo 40 litros/hora no mínimo (03 filtros) compatível com o equipamento; com 1 (um) Reservatório de no mínimo 50 litros com capacidade de produção de água compatível com o consumo do equipamento com qualidade de água que atenda a NBR ISO 11.134; Dimensões externas (LxAxP): 724 x 1981 x 724mm (não exceder a 10%) Dimensões internas (LxAxP): 635 x 648 x 642 mm (aproximadamente 260L +/- 5%). Garantia: 12 meses. Instalação inclusa.					
06	Carros de Emergência • Carrinho Auxiliar com 3 Gavetas Simples e 2 Gavetas Duplas • Dimensões aproximadas 100 (A)cm x 87 (C)cm x 60 (L)cm	UND		04		

	• Tampo em aço carbono carbono/inox ou superior; • 4 Rodas com travas; • 4 Para-choques; • Gavetas em policarbonato ou material superior; • Gavetas com trilhos e hastes telescópicas, com travas, produzidos em aço inoxidável e/ou plásticos de engenharia. • Puxadores e frontais • Divisórias organizadoras • Suporte para cardioversor / desfibrilador: Bandeja com possibilidade de giro 360 graus. Furações para velcro e cadeado. Base do suporte em aço com pintura eletrostática a pó medindo: 400x400mm. • Suporte para cilindro de oxigênio: Suportes para encaixe do cilindro em aço inox, cintas de retenção em velcro. Base de apoio do cilindro sobre estrutura de aço e polímero injetado. Para cilindros de aço ou alumínio. • Prancha de massagem cardíaca: Acesso livre para pronta utilização. Possui o tamanho 580x600mm Produzido em policarbonato. Comporta de 150 a 200 quilos Acessórios inclusos 1x Prateleira Suspensa Giratória 1x Fecho Geral 1x Bandeja Auxiliar Retrátil					
07	MARCAPASSO CARDÍACO EXTERNO Marcapasso Externo, para estimulação temporária de marcapasso; • Permitir estimulação bicameral; • Permitir estimulação atrial rápida; • Permitir estimulação de emergência; • Possuir sistema que permita substituição de bateria sem interrupção na assistência; • Permitir frequências inferiores de 30 a 200ppm; • Permitir frequências superiores de 80 a 230ppm;	UND		01		

	• Permitir amplitude de saída ventricular de 0,1 a 25Ma. • Possuir no mínimo os seguintes acessórios: o Demais acessórios necessários para o completo funcionamento do equipamento e suas especificações supracitadas.					
08	MEDIDORES DE CUFF Insuflador Medidor de Cuff Traqueal; Equipamento utilizado para a medição e calibração da pressão do cuff de tubos endotraqueais; Possuir monitor integrado; Possuir bomba de calibração com botão de alívio para ajuste rápido da pressão; Possuir mostrador vedado por tampa transparente; Manômetro mecânico; Permitir leitura de pressões de 0 a 120 cmH₂O; Possuir bulbo anatômico; Dimensões aproximadas: 20cmx10cm,10cm; Peso aproximado: 300g;	UND		02		
09	GERADORES (ACIMA DE 300 KVA) Grupo Gerador Estacionário à Diesel na potência mínima de 360 kVA (regime de operação contínuo Stand-By). Possui disjuntor tripolar de proteção mecânico, proteção contra curto-circuito, corrente máxima e inversão de fases; Possuir painel digital e quadro de transferência automática.	UND		02		

	Possuir sistema de partida elétrica a 24 Vcc e com regulador automático de tensão (AVR); Possuir alternador com fator de potência 0.8, Trifásico, na tensão 220 127 V, 60 Hz, 4 polos, tipo BRUSHLESS, reconectável em 220 380 ou 440 v e com acesso ao neutro; Possui motor a diesel a 1.800 RPM, refrigerado água (Radiador); Possuir no mínimo 5 cilindros em linha, governador mecânico de velocidade; Possui tanque acoplado na base com autonomia mínima de até 8 horas, em funcionamento contínuo; Possui isolamento acústico com pressão acústica a 7 metros entre 70 a 75 dB(A) Deve acompanhar: sistema de pré-aquecimento e bandeja de contenção de líquidos na base; Possuir sistema de proteção automática; Possuir de sistema de partida elétrica; Possuir conjunto de baterias estacionárias; Possuir sistema de refrigeração com: Bomba de circulação de água; ventilador tipo industrial; Radiador; Termômetro; Sistema de escapamento de gases com: Filtro de ar seco; Coletor de escape; Coletor de admissão; silencioso;					
10	LAVADORA ULTRASSÔNICA ACIMA DE 15 LITROS Lavadora Ultrassônica de no mínimo 30 litros projetada para limpar e remover tecidos, sangue e outros contaminantes de diferentes instrumentais cirúrgicos reutilizáveis. A Lavadora Ultrassônica deverá oferecer irrigação sônica tanto para o interior quanto para o exterior dos instrumentais com lúmen. O equipamento também tem um sistema de enxágue do Lúmen, quando os instrumentais são conectados para ajudar a	UND		01		

	remover detritos dos canais internos de dispositivos com lúmen. A Lavadora Ultrassônica deverá realizar o enchimento, fazer a dosagem dos produtos químicos e drenagem no final do ciclo de forma automática. deverá ser de superfície de bancada e possuir todos os componentes necessários para efetivamente limpar e reutilizar instrumentais cirúrgicos antes da esterilização. deverá ser equipada com sistema de Irrigação Sônica, sensor de intertravamento de tampa, tela de toque tátil e capacidade de captura e exportação de dados. A Lavadora Ultrassônica deverá ser construída internamente e externamente bem como a tampa e os cestos em aço inoxidável 304. deverá operar em 220 V (60 Hz). Deverão ser fornecidos todos os componentes necessários para o bom funcionamento, pronta para instalação e conexão nas linhas de serviço da instalação. Possui cesto que suporta uma carga de 12 instrumentos com lúmen e até 4,5 kg de carga. A Bandeja é projetada para suportar instrumentais com dimensões de até 483 x 254 x 76 mm. Frequências por geradores que operam entre 34 e 40 kHz (dependendo da carga). Controle através de tela sensível ao toque. Uma Entrada para Produto Químico para conexão de produtos químicos (detergentes). Porta USB integrada. Possibilidade de senha de usuário para desbloquear o painel de controle do usuário. Monitoramento de Ciclos para registro de ciclos e quaisquer anormalidades que possam ocorrer durante o ciclo. O registro do ciclo pode ser baixado através de um USB. Sistema de segurança onde em uma condição inesperada durante um ciclo de lavagem, o sistema aborta o ciclo e registra o erro, deverá ter capacidade de lavar até 12 instrumentos com lúmen e 4,5 kg de instrumentais cirúrgicos gerais. Com ciclos pré-programados e ciclos abertos disponíveis para customização, fazendo no mínimo um total de 5 ciclos. Os ciclos deverão ser programados com fases de Pré-lavagem, Lavagem e Enxágue e Enxágue final. Durante o ciclo, o tempo restante para cada estágio e a pressão de temperatura/bomba deverão ser mostrados no visor. deverá possuir registro na Anvisa 1 unidade de Cesto 2 unidades					
--	---	--	--	--	--	--

	Cotovelo Plástico 6mm, 1 unidade Kit Filtro descartável para Ultrassônica c/50 unidades,10 unidades de Conectores Luer para Tubos,10 unidades de Conectores Y para Tubos,10unidades Conector distal 1 mm,10 unidades Conector distal 5mm, 10 unidades Conector distal 8mm,10 unidades Conector distal 12mm.Garantia 12 meses.					
11	GELADEIRAS/REFRIGERADORES • Refrigerador doméstico com as seguintes características; • Capacidade mínima para 260L; • Cor Branca; • Frost Free; • Duplex; • Gaveta organizadora; • 110V; • Classificação do inmentro classe A. Todos os acessórios para o perfeito funcionamento.	UND		02		
	VALOR TOTAL R\$					

Atenciosamente,

Nome e Assinatura do Responsável pela Empresa
Cargo/Função - Carteira de Identidade (nº e órgão expedidor)

ANEXO III

MODELO DE DECLARAÇÃO UNIFICADA

A

COMISSÃO DE COMPRAS

ASSOCIAÇÃO BENEFICÊNCIA AMPARO DE MARIA

**Rua Dr. Jessé Fontes, 197, Centro,
Estância/SE.**

REFERENCIA: COTAÇÃO PRÉVIA DE PREÇOS ELETRÔNICA Nº ____/2026.

A **(RAZÃO SOCIAL DA EMPRESA)**, inscrita no CNPJ nº_____, por intermédio de seu representante legal o(a) Sr(a). _____, portador(a) da Carteira de Identidade nº_____ e CPF nº_____, **DECLARA:**

- a)** Que recebeu cópia do Edital do certame em apreço e concorda com todos os termos do edital;
- b)** Que está ciente e cumpre plenamente os requisitos do edital pertinentes a Cotação de Preços.
- c)** Que não emprega menor de dezoito anos em trabalho noturno, perigoso ou insalubre e não emprega menor de dezesseis anos. Ressalva emprega menor, a partir de quatorze anos, na condição de aprendiz?
Sim () Não ().
- d)** Que não possui no quadro da empresa servidor ou dirigente de órgão ou entidade contratante ou responsável pela cotação.
- e)** Que cumpre plenamente todas as condições legais de funcionamento junto aos órgãos responsáveis;
- f)** Que possui Certidão Negativa de Débitos ou Certidão Positiva com Efeito de Negativa perante as fazendas Municipal, Estadual e Federal, bem como possui Certidão Negativa Trabalhista e Certificado de Regularidade perante o FGTS;
- g)** Que não está em processo de falência, concordata e recuperação judicial;
- h)** Que o(s) item(ns) cotado(s) atende(m) atende(m) a(s) norma(s) de fabricação, funcionamento, segurança, meio ambiente e demais regras vigentes.
- i)** Que até a presente data inexistem fatos impeditivos para a participação desta empresa no presente procedimento de compras, inclusive não consta **inscrição no Cadastro Nacional de Empresas Inidôneas e Suspensas – CEIS**, ciente da obrigatoriedade de declarar ocorrências posteriores;
- Que até a presente data não está suspenso ou proibido de participar ou contratar com a **ASSOCIAÇÃO BENEFICÊNCIA AMPARO DE MARIA** e com a administração pública do Estado de Sergipe, ciente da obrigatoriedade de declarar ocorrências posteriores.

Por ser verdade, firmamos a presente declaração para que produza seus efeitos legais e de direito.

_____/____, ____ de _____ de 2026.

Nome e assinatura do representante legal
Cargo/função - Carteira de Identidade (nº e órgão expedidor)

ANEXO IV

MODELO DE PROCURAÇÃO

A
COMISSÃO DE COMPRAS
ASSOCIAÇÃO BENEFICÊNCIA AMPARO DE MARIA
Rua Dr. Jessé Fontes, 197, Centro,
Estância/SE.

REFERENCIA: COTAÇÃO PRÉVIA DE PREÇOS ELETRÔNICA Nº ____/2026

PROCURAÇÃO

OUTORGANTE: (nome e qualificação do responsável legal da empresa, endereço, razão social, etc.)

OUTORGADO: (nome e qualificação do representante)

OBJETO: representar a outorgante perante a **ASSOCIAÇÃO BENEFICÊNCIA AMPARO DE MARIA.**

PODERES: entregar e receber envelopes contendo os documentos e a cotação de preços, juntar documentos, assinar atos e termos, tomar deliberações, formular ofertas e lances de preços, firmar e prestar declaração, receber ofícios e relatórios de julgamentos, firmar declarações, dar ciência e, especialmente, renunciar prazo de recurso referente à quaisquer fase da cotação, retirar autorização de fornecimento, enfim, praticar todos os atos que se tornem necessários ao bom e fiel cumprimento do presente mandato junto a ASSOCIAÇÃO BENEFICÊNCIA AMPARO DE MARIA.

_____/____, ____ de _____ de 2026.

Nome e assinatura do representante legal
Cargo/função - Carteira de Identidade (nº e órgão expedidor)

ANEXO V

MINUTA DE CONTRATO Nº ____/2026

QUE ENTRE SI CELEBRAM A ASSOCIAÇÃO BENEFICÊNCIA AMPARO DE MARIA E A EMPRESA _____, DECORRENTE DA COTAÇÃO PRÉVIA DE PREÇOS ELETRÔNICA Nº ____/2026.

A **ASSOCIAÇÃO BENEFICÊNCIA AMPARO DE MARIA**, pessoa jurídica de direito privado, inscrita no CNPJ sob nº 13.258.637/0001-24, com sede na Rua Dr. Jessé Fontes, nº 197, Bairro Centro, na cidade de Estância/SE, CEP: 49055-210, neste ato representada por seu Presidente o senhor _____, brasileiro, advogado, casado, portador do R. G nº _____ SSP/SE, inscrita no CNPJ/MF sob nº _____, domiciliado no endereço acima especificado, doravante denominada CONTRATANTE e do outro lado a empresa _____, inscrita no CNPJ/MF sob o nº _____, com sede na _____, neste ato representada por _____, brasileiro, portador da carteira de identidade nº _____ SSP/____, CPF nº _____, doravante denominada contratada, tendo em vista o que consta no Processo de Cotação Prévia de Preços nº ____/2026 e as condições seguintes:

CLÁUSULA PRIMEIRA - FUNDAMENTAÇÃO LEGAL

1.1. O presente contrato vincula-se as Exigências e Condições Gerais do Edital da Cotação Prévia de Preços nº ____/2026, Decreto Federal nº 7.983, de 8 de abril de 2013, Decreto nº 11.271, de 5 de dezembro de 2022, Decreto Federal nº 11.531, de 16 de maio de 2023, regulamentado pela Portaria Conjunta MGI/MF/CGU, nº 33, de agosto de 2023, alterada pela Portaria Conjunta MGI/MF/CGU nº 29, de 22 de maio de 2024 e das demais leis e normativos vigentes que tratem da matéria, na forma abaixo:

CLÁUSULA SEGUNDA – OBJETO

2.1. Contratação de empresa para a aquisição de equipamentos e materiais permanentes conforme especificações detalhadas no Termo de Referência que integra o Edital e a Proposta de Preços da Contratada, decorrentes da Cotação Prévia de Preços Eletrônica nº ____/2026.

CLAUSULA TERCEIRA – PRAZO DE VIGÊNCIA E ENTREGA

3.1. O prazo de vigência deste Contrato é de **120(cento e vinte) dias** contados de sua assinatura;

3.2. Todos os equipamentos devem ser entregues em no máximo **30 (trinta) dias corridos**, a contar do recebimento da Autorização de Fornecimento pela CONTRATADA;

3.3. Os prazos os quais se referem os subitens 3.1. e 3.2. poderão a critério da CONTRATANTE ser prorrogados.

CLÁUSULA QUARTA – DO VALOR

4.1. Pelo fornecimento dos produtos a CONTRATANTE pagará à CONTRATADA pelo(s) item(ns) o(s) valor(es):

ITEM	PRODUTO	MARCA/ MODELO	QUANT	VALOR UNITÁRIO (R\$)	VALOR TOTAL (R\$)

4.2. O valor total deste Contrato é R\$ _____ (_____).

CLÁUSULA QUINTA - CONDIÇÕES DE PAGAMENTO

5.1. O pagamento será efetuado até o décimo dia contados do repasse do recurso pelo Ministério da Saúde mediante a entrega dos equipamentos e apresentação das notas fiscais/faturas do fornecimento, observadas as disposições do Termo de Referência e Proposta de Preços da Contratada.

5.2. As referidas notas fiscais deverão ser acompanhadas da seguinte documentação hábil à quitação: Nota fiscal; Autorização de fornecimento, devidamente atestada pelo (a) pelo responsável pelo recebimento do objeto; Certidão de Regularidade Fiscal com as Fazendas Federal e Estadual, Municipal, Trabalhista, Receita Federal do Brasil (RFB)/Procuradoria-Geral da Fazenda Nacional (PGFN) e FGTS.

5.3. Nenhum pagamento será efetuado enquanto houver pendência de liquidação de obrigação financeira, em virtude de penalidade ou inadimplência contratual.

5.4. Não haverá, sob hipótese alguma, pagamento antecipado.

5.5. O CNPJ da contratada constante na Nota Fiscal deverá ser o mesmo da documentação apresentada no processo da Cotação Prévia de Preços.

5.6. A NOTA FISCAL DEVERÁ CONTER OBRIGATORIAMENTE: A DESCRIÇÃO DO PRODUTO, A QUANTIDADE, VALOR UNITÁRIO E TOTAL, O NÚMERO DO LOTE, A DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, E MARCA CONFORME EXIGÊNCIA LEGAL. E NO CAMPO OBSERVAÇÃO DA NOTA FISCAL CONSTAR OBRIGATORIAMENTE: CONVÊNIO Nº 961681/2024 – MS.

5.6.1. A falta das informações na Nota Fiscal será motivo para rejeição e consequente devolução da mesma.

CLÁUSULA SEXTA – DAS OBRIGAÇÕES DA CONTRATADA

6.1. A CONTRATADA obriga-se a:

6.1.1. Responsabilizar-se pelo transporte apropriado dos equipamentos, assumindo exclusivamente a responsabilidade por todas as despesas relativas à entrega do objeto, inclusive o frete;

6.1.2. O equipamento será entregue mediante o recebimento de Autorização de Fornecimento, na Rua Dr. Jessé Fontes, 197, Centro, Estância/SE, de Segunda-feira à Sexta-feira, no horário das 08h00min às 11h:30min e das 14h:00min às 16h:30min;

6.1.3. Reparar, corrigir, remover, as suas expensas, no todo em parte o(s) equipamentos(s) em que se verifiquem danos em decorrência de qualquer evento (problemas de transporte, defeito de fabricação ou de armazenagem, reprovado pela **Contratante** e outros, providenciando sua substituição, quando for o caso, no **prazo máximo de até 10 (dez) dias corridos**, improrrogáveis, contados da notificação que lhe for entregue oficialmente;

6.1.4. Não transferir a outrem, no todo ou em parte, o objeto adjudicado, sem prévia e expressa anuência da **Contratante**.

6.1.5. Cumprir com a legislação vigente inerente ao objeto, inclusive com todos os encargos tributários, fiscais, trabalhista, devendo arcar ainda, com todas as despesas e custo necessários ao cumprimento do objeto;

6.1.6. É de total responsabilidade da Adjudicatária, informar a **Contratante** qualquer mudança que houver na situação cadastral (CNPJ) da empresa, para após comprovação de regularidade, a devida efetivação do pagamento;

6.1.7. Fornecer junto com o(s) equipamento(s), nota(s) fiscal(is) com as certidões devidamente atualizadas e demais documentos necessários a efetivação do pagamento;

6.1.8. Manter as obrigações assumidas, todas as condições de habilitação e qualificação exigidas.

CLÁUSULA SÉTIMA – DAS OBRIGAÇÕES DA CONTRATANTE

7.1. A **CONTRATANTE** obriga-se a:

7.1.1. Notificar o Contratado quanto à requisição dos equipamentos mediante o envio da Autorização de Fornecimento, a ser repassada por endereço eletrônico ou retirada pessoalmente pelo fornecedor;

7.1.2. Instalar os equipamentos mediante as condições estabelecidas no Termo de Referência;

7.1.3. Verificar minuciosamente, no prazo fixado, a conformidade dos produtos recebidos provisoriamente com as especificações constantes do Termo de referência e da proposta, para fins de aceitação e recebimento definitivo;

7.1.4. Comunicar à Contratada, por escrito, sobre imperfeições, falhas ou irregularidades verificadas no objeto fornecido, para que seja substituído, reparado ou corrigido;

7.1.5. Promover o acompanhamento e fiscalização do presente contrato, anotando em registro próprio as falhas detectadas e comunicando à Contratada as ocorrências de quaisquer fatos;

7.1.6. Efetuar os pagamentos após a entrega que na oportunidade será verificado atendimento as especificações deste Termo de Referência e demais condições estabelecidas no edital;

7.1.7. A Contratante não responderá por quaisquer compromissos assumidos pela Contratada com terceiros, ainda que vinculados à execução do presente Termo de Contrato ou instrumento correlato/equivalente, bem como por qualquer dano causado a terceiros em decorrência de ato da Contratada, de seus empregados, prepostos ou subordinados.

7.1.8. Fornecer atestados de capacidade técnica quando solicitado, desde que atendidas as obrigações contratuais.

CLÁUSULA OITAVA - DOS RECURSOS FINANCEIROS

8.1. A despesa prevista na Cláusula Quarta correrá por conta do Convênio nº 961681/2024, celebrado com o Ministério da Saúde.

CLÁUSULA NONA – DAS CONDIÇÕES E PRAZOS DE ENTREGA

9.1. DA ENTREGA DOS EQUIPAMENTOS:

9.1.2. Após a emissão da Autorização de Fornecimento, a CONTRATANTE deverá enviar à CONTRATADA;

9.1.3. No processo de entrega e instalação do(s) equipamento(s) deverá constar o contato (telefone/e-mail) do responsável da CONTRATADA por realizar o recebimento e a instalação, e o detalhamento técnico quanto às necessidades de pré-instalação do(s) equipamento(s), instruindo quanto às instalações de rede elétrica, água e esgoto, aterramento, temperatura, dimensões do local, blindagens, umidade, poeira, partículas ou poluentes, proteção ambiental, riscos de acidentes e todas as demais condições físicas pertinentes à instalação e ao funcionamento do(s) equipamento(s) e proteção ao meio-ambiente;

9.1.4. As caixas contendo os equipamentos deverão ser abertas por representante da CONTRATADA, juntamente com representante da CONTRATANTE;

9.1.5. A Contratada deverá encaminhar, quando da entrega do(s) equipamento(s), os manuais de operação e serviço, em formato impresso e digital, devendo o manual de operação ser obrigatoriamente em português e o manual de serviço ser obrigatoriamente em português ou inglês. O manual de serviço deve compreender: esquemas do equipamento (tipo diagramas de bloco ou similar) e a relação das placas/módulos e suas respectivas funções, lista de códigos de erros e possíveis soluções, e rotinas de manutenção preventiva quando aplicável, podendo a CONTRATADA exigir sigilo em função do seu direito à propriedade industrial ou intelectual.

9.2. DA INSTALAÇÃO DOS EQUIPAMENTOS:

9.2.1. A instalação deverá ser feita pela contratada, com agendamento prévio entre as partes, em local indicado pela contratante, sem ônus adicionais posterior ao processo de aquisição, mediante o acompanhamento do setor de engenharia do hospital, beneficiário desta aquisição;

9.2.2. A instalação compreende, quando aplicável: a movimentação vertical e/ou horizontal do(s) equipamento(s) até o local de instalação, a montagem do(s) equipamento(s), a realização de testes operacionais, a configuração de *presets*, e os ajustes que coloquem o(s) equipamento(s) em pleno funcionamento, além de treinamento operacional e treinamento técnico para os profissionais da contratante.

9.3. DO TREINAMENTO OPERACIONAL:

9.3.1. O Treinamento Operacional, para os usuários do Corpo Clínico e equipe de Engenharia da CONTRATANTE, deverá ter como escopo itens como instruções operacionais, princípios de funcionamento, aplicações de uso, configurações de *presets*, montagem do equipamento e acessórios, limpeza e desinfecção, solução de problemas etc.;

9.3.2. O Treinamento Técnico, para equipe de Engenharia da CONTRATANTE, deverá ter como escopo a Manutenção Corretiva e Preventiva do(s) equipamento(s).

9.3.3. Deverão ser fornecidos e instalados apenas equipamentos novos, sendo vedado, em quaisquer circunstâncias, o uso de produtos reconicionados, reciclados, enfim, provenientes de reutilização de material já empregado;

9.3.4. Todos os equipamentos entregues deverão ser iguais entre si, mesmo modelo, marca e especificação técnica apresentada, ou de tecnologia superior com a devida aprovação prévia da CONTRATANTE;

9.3.5. Não serão aceitos equipamentos com qualquer conexão, fios, jumpers ou outros elementos que indiquem erro ou imprecisão de projeto da parte do fabricante ou do montador/integrador;

9.3.6. A CONTRATANTE rejeitará, no todo ou em parte, o objeto executado em desacordo com as condições do Termo de Referência e de seus Anexos.

9.4. DOS PRAZOS DE ENTREGA E INSTALAÇÃO:

9.4.1. Todos os equipamentos devem ser entregues em no máximo, 30 (trinta) dias corridos a contar do recebimento da Autorização de Fornecimento pela CONTRATADA;

9.4.2. A CONTRATANTE receberá o(s) equipamento(s) em conjunto com a CONTRATADA e, após a devida análise da sua conformidade formal com as especificações e condições deste Termo de Referência, atestará o recebimento definitivo dos equipamentos;

9.4.3. O simples recebimento de volumes lacrados, sem a devida conferência conjunta pela CONTRATADA e CONTRATANTE do conteúdo destes, não caracteriza a entrega do(s) equipamento(s);

9.4.4. Todos os equipamentos devem ser **instalados em no máximo 10 (dez) dias corridos** a contar do recebimento da Autorização de Fornecimento;

9.4.5 Ocorrendo atraso na instalação, causado por problema motivado exclusivamente pela CONTRATANTE, a CONTRATADA deverá de forma imediata formalizar o fato a CONTRATANTE, que por sua vez, desde que julgue procedente a ocorrência, estenderá o prazo de instalação em até **10 (dez) dias corridos** a contar a partir da data da formalização deste problema pela CONTRATADA;

9.4.6. A CONTRATANTE acompanhará a instalação do(s) equipamento(s) pela CONTRATADA e, após a devida análise da sua conformidade formal com as especificações e condições deste Termo de Referência.

9.4.7. Reparar, corrigir, remover, as suas expensas, no todo em parte o(s) produto(s) em que se verifiquem danos em decorrência de qualquer evento (problemas de transporte, defeito de fabricação ou de armazenagem, reprovado pela Contratante, providenciando sua substituição, quando for o caso, no prazo de **até 10 (dez) dias corridos**, contados da notificação que lhe for entregue oficialmente.

CLÁUSULA DÉCIMA – GARANTIA E ASSISTÊNCIA TÉCNICA

10.1. CONDIÇÕES DE GARANTIA DOS EQUIPAMENTOS E ASSISTÊNCIA TÉCNICA

10.1.1. Para a solução envolvida na contratação, a CONTRATADA deverá prestar Garantia dos Equipamentos pelo período mínimo de 12 (doze) meses, a partir da emissão do documento que oficializa a instalação **atestando** o correto e pleno fornecimento do objeto contratado;

10.1.2. Prazo de Garantia dos Equipamentos é o período em meses, dentro do qual, nas condições registradas na Proposta Técnica e constantes do respectivo Termo de Garantia, a CONTRATADA compromete-se em manter os equipamentos por ela fornecidos em perfeito funcionamento, configurados da forma especificada e nas condições e configurações constantes deste Termo de Referência;

10.1.3. Para os equipamentos entende-se por perfeito funcionamento quando estes estiverem operando conforme sua especificação técnica deste Termo de Referência e seu documento “Instruções de Uso” (manual);

10.1.4. Para efeito de cumprimento da garantia, quando da instalação dos equipamentos, a empresa CONTRATADA poderá utilizar método de lacre que garanta a identificação da violação dos equipamentos durante o prazo de garantia, obrigando-se a efetuar a troca a cada atendimento ao equipamento. Toda operação de lacre do equipamento, deverá ser identificada na respectiva ordem de serviço, com a assinatura datada do responsável pela unidade beneficiada, identificado no documento;

10.1.5. Todas as partes, peças, acessórios e componentes, exceto consumíveis de uso único, estarão sujeitas ao mesmo período de garantia aqui determinado, desde que não tenham sido objeto de mau uso;

10.1.6. Durante todo o período de garantia, ficará a licitante responsável por vícios e/ou defeitos de fabricação ou desgaste anormal dos equipamentos, peças, acessórios e componentes, ou defeitos da criação de algoritmos de software, obrigando-se a reparar o dano e substituir as peças, acessórios, componentes e/ou software que se fizerem necessários, sem ônus;

10.1.7. A garantia deverá ser prestada usualmente no local onde o equipamento foi instalado. Caso seja necessário o envio do equipamento para manutenção em outro local, todos os custos deverão ficar a cargo da CONTRATADA.

CLÁUSULA DÉCIMA PRIMEIRA – DENÚNCIA E RESCISÃO

11.1. O presente Contrato será rescindido:

a) ordinariamente, por sua completa execução;

b) excepcionalmente, de acordo com o disposto a seguir:

- b.1 - o não cumprimento de cláusulas contratuais, especificações, projetos ou prazos;
- b.2 - a lentidão do seu cumprimento, levando a CONTRATANTE comprovar a impossibilidade da conclusão do fornecimento, nos prazos estipulados;
- b.3 - o atraso injustificado no início do fornecimento;
- b.4 - a paralisação do fornecimento, sem justa causa e prévia comunicação a CONTRATANTE;
- b.5 - a subcontratação total ou parcial do seu objeto, a associação do contratado com outrem, a cessão ou transferência, total ou parcial, bem como a fusão, cisão ou incorporação, não admitidas no edital e no contrato;
- b.6 - o desatendimento das determinações regulares da autoridade designada para acompanhar e fiscalizar a sua execução, assim como as de seus superiores;
- b.7 - o cometimento reiterado de faltas na sua execução
- b.8 - a decretação de falência ou a instauração de insolvência civil;
- b.9 - a dissolução da sociedade ou o falecimento do contratado;
- b.10 - a alteração social ou a modificação da finalidade ou da estrutura da empresa, que prejudique a execução do contrato;
- b.11 - razões de interesse público, de alta relevância e amplo conhecimento, justificadas e determinadas pela máxima autoridade da esfera administrativa a que está subordinado o contratante e exaradas no processo administrativo a que se refere o contrato;
- b.12 - a suspensão de sua execução, por ordem escrita do Contratante, por prazo superior a 120 (cento e vinte) dias, salvo em caso de calamidade pública, grave perturbação da ordem interna ou guerra, ou ainda por repetidas suspensões que totalizem o mesmo prazo, independentemente do pagamento obrigatório de indenizações pelas sucessivas e contratualmente imprevistas desmobilizações e mobilizações e outras previstas, assegurado ao contratado, nesses casos, o direito de optar pela suspensão do cumprimento das obrigações assumidas até que seja normalizada a situação;
- b.13 - a ocorrência de caso fortuito ou de força maior, regularmente comprovada, impeditiva da execução do contrato;
- b.14 - descumprimento do disposto na Declaração emitida pela empresa de que não emprega menor de dezoito anos em trabalho noturno, perigoso ou insalubre e não emprega menor de dezesseis anos. Ressalva emprega menor, a partir de quatorze anos, na condição de aprendiz.

PARÁGRAFO PRIMEIRO - Em caso de rescisão administrativa decorrente da inexecução total ou parcial do Contrato, a CONTRATADA não terá direito a espécie alguma de indenização, sujeitando-se às consequências contratuais e legais, reconhecidos os direitos do contratante.

CLÁUSULA DÉCIMA SEGUNDA - DAS PENALIDADES

12.1. Pela inexecução total ou parcial deste Contrato, a CONTRATANTE poderá aplicar à CONTRATADA, garantida a prévia defesa e segundo a extensão da falta ensejada, as seguintes penalidades:

I - Advertência;

II - Multa;

III - Impedimento de licitar e contratar com a Associação de Beneficência Amparo de Maria, por período não superior a 03 (três) anos até que seja promovida a reabilitação perante a autoridade que aplicou a penalidade;

IV - Declaração de inidoneidade para licitar ou contratar com a Associação de Beneficência Amparo de Maria;

PARÁGRAFO PRIMEIRO - A multa será aplicada até o limite de 1/3 (um terço) do valor da adjudicação e, no caso de atraso não justificado devidamente, cobrar-se-á 1% (um por cento) por dia, sobre o valor da respectiva Autorização de Fornecimento, o que não impedirá, a critério do Contratante, a aplicação das demais sanções a que se refere esta Cláusula, podendo a multa ser descontada dos pagamentos devidos pelo Contratante, ou cobrada diretamente da Contratada, amigável ou judicialmente.

CLÁUSULA DÉCIMA TERCEIRA - FORO

13.1. Para qualquer ação decorrente deste contrato, fica eleito o foro da Comarca de Estância, Estado de Sergipe, com exclusão de qualquer outro, por mais privilegiado que seja;

13.2. E por estarem justos e contratados, assinam o presente termo, a fim de que possa surtir os seus jurídicos e legais efeitos.

Estância/SE, ____ de _____ de 2026.

Contratante
**ASSOCIAÇÃO DE BENEFICÊNCIA
AMPARO DE MARIA**

Nome do Representante Legal - Contratada
IDENTIFICAÇÃO DA EMPRESA