

PROCESSO SIMPLIFICADO DE COMPRA N. 001.2023

Aquisição de equipamentos hospitalares (CardioTocografo, Detector Fetal Portátil, Detector Fetal de Mesa e Marcapasso) para o Hospital Regional Deputado Affonso Ghizzo (HRA).

O INSTITUTO MARIA SCHMITT DE DESENVOLVIMENTO DE ENSINO, ASSISTÊNCIA SOCIAL E SAÚDE DO CIDADÃO – IMAS, pessoa jurídica de direito privado, sem finalidade lucrativa, qualificada como Organização Social pelo Decreto Estadual nº. 1449 de 18 de janeiro de 2018, por meio de sua Presidência Executiva, solicitar o envio de orçamento, destinado à aquisição de equipamentos hospitalares o Hospital Regional Deputado Affonso Ghizzo (HRA), que será regido pelas regras estabelecidas na presente solicitação, no Regulamento próprio de contratações do IMAS, aprovado pelo Conselho de Administração, bem como normas aplicáveis ao modelo de contratação.

1. OBJETO:

Aquisição de equipamentos hospitalares (CardioTocografo, Detector Fetal Portátil, Detector Fetal de Mesa e Marcapasso) o Hospital Regional Deputado Affonso Ghizzo (HRA), conforme especificações constantes do Anexo I.

Anexo I – Quadro de quantitativo(s) e especificação (ões) mínima(s) do(s) item(ns) e condições de fornecimento;

OBSERVAÇÃO:

Para participar do Processo de Compras é obrigatório o envio da proposta para o email: orcamento.hra@imas.net.br, até a data estipulada.

2. JUSTIFICATIVA:

A aquisição dos equipamentos listados no Anexo 1 deste Edital justifica-se para a melhoria da assistência aos usuários do Hospital Regional Deputado Affonso Ghizzo – Araranguá-SC HRA-SC.

3. LOCAL DA ENTREGA DOS EQUIPAMENTOS:

A entrega dos equipamentos será realizada no HOSPITAL REGIONAL DEPUTADO AFFONSO GHIZZO, localizado na Rua Castro Alves, n. 303 – Bairro: Coloninha, Araranguá, Santa Catarina, CEP 88.906-631.

4. DAS CONDIÇÕES DE FORNECIMENTO

4.1. Não serão aceitos equipamentos que sofreram transformações ou adaptações em suas configurações originais apenas para atender o edital;

- 4.2. Deverão ser fornecidos apenas componentes novos, sendo vedado, em quaisquer circunstâncias, o uso de produtos reconicionados, reciclados, ou provenientes de reutilização de material já empregado;
- 4.3. A proponente deverá apresentar proposta constando claramente cada uma das características dos equipamentos em questão com marca e modelo, suas funções e/ou aplicações básicas;
- 4.4. Ficará a proponente responsável por vícios e/ou defeitos de fabricação ou desgaste anormal dos equipamentos e peças, obrigando-se a reparar o dano e substituir as peças que se fizerem necessárias sem ônus ao IMAS;
- 4.5. A proponente deverá encaminhar, quando da entrega do equipamento, os manuais (impresso e digital) de operações em português e o de serviço em português e/ou inglês;
- 4.6. Caso haja necessidade, ficará a Licitante obrigada a treinar os profissionais da área técnica e clínica, sem nenhum ônus ao IMAS;
- 4.7. O atendimento referente a manutenção ou reparo em garantia deverá ser prestado no hospital beneficiário desta aquisição. Caso haja algum impedimento, deverá ser acordado com o setor de Engenharia Clínica a retirada do equipamento, na ocasião do reparo, sem ônus ao IMAS;
- 4.8. Itens caracterizados como acessórios deverão ser passíveis de manutenção corretiva em garantia;

5. DA APRESENTAÇÃO DAS PROPOSTAS:

Os interessados deverão enviar suas propostas através do e-mail orcamento.hra@imas.net.br, até o dia 1º (primeiro) de junho de 2023, às 18:00h (dezoito horas).

6. DA PROPOSTA DE PREÇO

- 6.1. As propostas de preços devem ser redigidas em papel timbrado, em português, em moeda nacional (R\$), de forma clara e detalhada, sem emendas ou rasuras, devidamente datadas, numeradas sequencialmente, rubricadas e assinadas pelo representante da proponente, contendo as seguintes informações: a) QUALIFICAÇÃO (identificação e endereço da empresa proponente, incluindo telefone e e-mail); b) PREÇO (oferta firme e precisa, sem qualquer alternativa de preços ou qualquer outra condição que induza o julgamento a ter mais de um resultado); c) PRAZO (a proposta deverá ter validade mínima de 30 (trinta) dias; d) ASSINATURA (a proposta deverá ser assinada por representante legal da proponente).

7. JULGAMENTO

- 7.1. Será considerada primeira classificada, a proposta que, obedecendo às condições, especificações e procedimentos estabelecidos neste edital, apresentar o **“MENOR PREÇO POR ITEM”**, conforme Anexo I;

8. HOMOLOGAÇÃO DO RESULTADO E CONVOCAÇÃO DO VENCEDOR:

8.1. O resultado do julgamento da coleta de preços será submetido ao Diretor Geral do Hospital Regional Affonso Ghizzo para homologação;

9. DO PAGAMENTO

- 9.1. O Instituto Maria Schmitt – Hospital Regional de Araranguá-SC, efetuará o pagamento **em até 30 (trinta)** dias após o recebimento e aceite do material com a respectiva Nota Fiscal/Fatura ou documento legalmente equivalente, observado o cumprimento integral das disposições contidas neste edital;
- 9.2. Caso o vencimento do prazo de pagamento da Nota Fiscal/Fatura ocorra fora do calendário semanal ou de expediente bancário, o pagamento será efetuado na próxima data do calendário, imediatamente posterior ao vencimento, não incidindo qualquer compensação financeira neste período;
- 9.3. A empresa deverá mencionar na respectiva Nota Fiscal/Fatura informações sobre o produto, tais como: a MARCA sob o qual o mesmo é comercializado, Fabricante, Apresentação, País de Origem, o número Certificado de Registro do Produto junto ao Ministério da Saúde, o número do item e o prazo de validade do produto. Além de mencionar o número da Ordem de compra.
- 9.4. Também será obrigatório que a empresa mencione na Nota Fiscal/Fatura os seguintes dados bancários para pagamento: número do banco, número da agência com dígito, número da conta corrente com dígito.

10. CONDIÇÕES DE ENTREGA E INSTALAÇÃO

- 10.1. A entrega do equipamento será acompanhada e fiscalizada por um responsável do Setor de Engenharia Clínica e um responsável do Setor do Patrimonio-Almoxarifado do referido hospital, o qual deverá atestar os documentos da aquisição, quando comprovada a fiel e correta entrega para fins de pagamento;
- 10.2. A presença da fiscalização do Hospital Regional de Araranguá não elide nem diminui a responsabilidade da empresa contratada;
- 10.3. Quanto ao prazo de entrega do equipamento, adota-se o padrão de: **Até trinta dias após o recebimento da ordem de compra.**
- 10.4. Caberá ao fiscal, rejeitar totalmente ou em parte, qualquer equipamento que não esteja de acordo com as exigências, ou aquele que não seja comprovadamente original e novo, assim considerado de primeiro uso, bem como, determinar prazo pra substituição do material, eventualmente fora de especificação;
- 10.5. As caixas contendo os equipamentos não poderão ser abertas, a não ser pelo técnico da CONTRATADA devidamente credenciado e identificado, ou

com documento autorizando o Setor de Engenharia Clínica a realizar a abertura, pois isso poderá ocasionar a perda da garantia do equipamento;

11. CONDIÇÕES DE GARANTIA

- 11.1. O proponente deverá prestar garantia de funcionamento do equipamento durante o período de 12 (doze) meses para equipamentos/acessórios e 03 (três) meses para consumíveis, a partir da aceitação dos mesmos, atestando o correto e pleno fornecimento do objeto contratado;
- 11.2. O proponente, durante o período de garantia, independentemente de ser ou não fabricante do objeto, obriga-se a prestar manutenção aos equipamentos, por meios próprios ou por intermédio de empresa devidamente credenciada, a fim de mantê-los em perfeitas condições de uso, sem ônus adicionais para o IMAS;
- 11.3. No período de garantia é admitida a troca de equipamentos defeituosos por outros iguais ou de tecnologia superior, desde que aprovado pela CONTRATANTE;
- 11.4. Para os equipamentos, entende-se por perfeito funcionamento quando, após atendimento, os equipamentos estiverem operacionais conforme exigido por este Termo de Referência, e as demais funcionalidades idênticas às das instaladas em fábrica;
- 11.5. A manutenção deverá ocorrer no local onde estiverem instalados os equipamentos. Caso não seja possível, a remoção do equipamento se dará sem qualquer ônus para o IMAS;
- 11.6. Nos casos em que a manutenção ultrapassar o limite de 12 horas, a CONTRATADA deverá realizar a substituição do equipamento, assim como todo e qualquer equipamento que necessite de remoção para sua devida manutenção, ficando a CONTRATADA responsável pela sua substituição.
- 11.7. Deverão ser apresentados relatórios com informações sobre os serviços executados, sempre que ser realizado qualquer Suporte de Garantia Técnica referente a anormalidades e/ou falhas eventualmente observadas nos equipamentos;
- 11.8. Ocorrendo o término da garantia ofertada, e havendo pendências com relação a serviços não realizados por culpa da CONTRATADA, ficará prorrogado, por igual período da suspensão, o prazo de garantia, sem ônus para a IMAS.

Araranguá, 26 de maio de 2023.

Kristian de Souza
Diretor Geral
Hospital Regional Deputado
Affonso Ghizzo de Araranguá/IMAS

ANEXO I

QUADRO DE QUANTITATIVOS E ESPECIFICAÇÕES MÍNIMAS DOS ITENS

Item	Descritivo	Unidade	Quantidade
1	<p>CARDIOTOCÓGRAFO Cardiotocógrafo para monitoração fetal externa gemelar, com display e impressora térmica embutidos, realização de medida externa de frequência cardíaca fetal, atividade uterina e movimentação fetal, além de permitir a marcação de eventos pelo paciente.</p> <p>2. Especificações técnicas mínimas</p> <p>2.1 medidas da frequência cardíaca fetal</p> <p>2.1.1 faixa: 50 a 210bpm;</p> <p>2.1.2 deve permitir controle de volume do sinal</p> <p>2.2 medição da atividade uterina</p> <p>2.2.1 através de transdutor toco;</p> <p>2.2.2 deve permitir ajuste de atividade zero (manual ou automaticamente):</p> <p>2.3 medida da movimentação fetal:</p> <p>2.3.1 através do transdutor de ultra-som;</p> <p>2.4 Monitor de video LCD e ou LED de 10", no mínimo.</p> <p>2.4.1 deve mostrar a atividade uterina e frequência cardíaca fetal;</p> <p>2.4.2 deve indicar a qualidade do sinal de frequência cardíaca fetal;</p> <p>2.4.3 deve permitir a visualização em modo gráfico do traço da frequência cardíaca fetal;</p> <p>2.5 impressão em papel térmico:</p> <p>2.5.1 deve registrar a frequência cardíaca fetal, a atividade uterina e a movimentação fetal;</p> <p>2.5.2 impressão automática de: hora, data, velocidade do papel e modo de monitoramento;</p> <p>2.5.3 deve permitir ajuste de velocidade do papel: 1,2 ou 3 cm/mim;</p> <p>3. Alimentação:</p> <p>3.1 220 volts, 60hz</p> <p>3.2 cabos de alimentação com no mínimo 2 metros conforme abnt</p> <p>3.3 bateria interna recarregável de no mínimo 30 minutos,</p> <p>4. Acessórios: O equipamento deverá ser acompanhado de todos os acessórios para seu funcionamento.</p>	Peça	3

	<p>4.1 Dois (02) transdutores de ultra-som; 4.2 Dois (02) transdutores toco; 4.3 Um (01) marcador de eventos remotos; 4.4 Cinquenta (50) rolos e/ou blocos de papel com no mínimo 150 folhas, para a impressora; 4.5 tubo de gel 4.6 três (03) cintas para fixação dos transdutores. 4.7 um (01) Estimulador Sonoro e/ou Vibratório; 4.8 Suporte com rodízios e/ou carro de transporte, com cesto e/ou gaveta para guarda dos acessórios do equipamento; O equipamento deverá ser acompanhado pelos manuais digitais de operação em língua portuguesa e de serviços em língua portuguesa e/ou inglesa. O licitante deve fornecer treinamento adequado aos usuários, sem ônus para a administração.</p>		
2	<p>DETECTOR FETAL PORTÁTIL PARA ATENDIMENTO PRÉ-HOSPITALAR</p> <p>1. Generalidades: 1.1. Detector Fetal Portátil 2. Especificações Técnicas Mínimas 2.1. Detecção de batimentos cardíacos fetais (BCF) a partir da 10ª semana de gestação, no máximo; 2.2. Faixa de transmissão de 30 a 240 batimentos cardíacos fetais por minuto, no mínimo. 2.3. Deve apresentar um transdutor piezoelétrico com frequência 2,0 a 2,2 mhz, no mínimo; 2.4. O Transdutor deve ser desconectável; 2.5. Deve ser produzido em material que permita higienização com álcool e desinfetantes de uso hospitalar; 2.6. Deve possuir controle de volume; 2.7. Potência de auto-falante deve ter no mínimo 600mw; 3. Alimentação: 3.1. Bateria 4. Acessórios 4.1. Transdutor para Detecção Fetal; 5. Garantia Mínima de 01 ano a partir da entrega e instrução de uso; 6. O equipamento deve possuir registro ativo na ANVISA; 7. O equipamento deve ser acompanhado pelos manuais de operação e serviço em língua portuguesa. O licitante deve fornecer treinamento adequado aos usuários, sem ônus para a administração.</p>	Unidades	5

3	<p>DETECTOR FETAL DE MESA</p> <p>1. Generalidades:</p> <p>1.1. Detector Fetal De Mesa</p> <p>2. Especificações Técnicas Mínimas</p> <p>2.1. Detecção de batimentos cardíacos fetais (BCF) a partir da 10ª semana de gestação, no máximo;</p> <p>2.2. Faixa de transmissão de 30 a 240 batimentos cardíacos fetais por minuto, no mínimo.</p> <p>2.3. Deve apresentar um transdutor piezoelétrico com frequência 2,0 a 2,2 mhz, no mínimo;</p> <p>2.4. O Transdutor deve ser desconectável;</p> <p>2.5. Deve ser produzido em material que permita higienização com álcool e desinfetantes de uso hospitalar;</p> <p>2.6. Deve possuir controle de volume;</p> <p>2.7. Potência de auto-falante deve ter no mínimo 600mw;</p> <p>3. Alimentação:</p> <p>3.1. Elétrica 220v/60hz</p> <p>4. Acessórios</p> <p>4.1. Transdutor para Detecção Fetal;</p> <p>5. Garantia Mínima de 01 ano a partir da entrega e instrução de uso;</p> <p>6. O equipamento deve possuir registro ativo na ANVISA;</p> <p>7. O equipamento deve ser acompanhado pelos manuais de operação e serviço em língua portuguesa. O licitante deve fornecer treinamento adequado aos usuários, sem ônus para a administração.</p>	Unidades	3
4	<p>MARCAPASSO</p> <p>1. Generalidades:</p> <p>1.1. Gerador de pulso elétrico externo usado no cuidado intensivo temporário de estimulação do coração sem atividade espontânea ou com problemas no sistema de condução.</p> <p>2. Características técnicas mínimas:</p> <p>2.1. Câmara única;</p> <p>2.2. Indicadores de status (led's) ou através de tela LCD;</p> <p>2.3. Indicador para bateria fraca;</p> <p>2.4. Sensibilidade das ondas Atrial/Ventricular: 1,5 a 10mv, no mínimo;</p> <p>2.5. Amplitude de saída Atrial e Ventricular: de 1 a 10 mA, no mínimo;</p> <p>2.6. Modos VVI, VOO, no mínimo,</p>	Unidades	1

	<p>2.7. Proteção contra pulsos provocados por desfibrilação; 3. Impulso de saída: 3.1. Frequência: 40 a 150/min, no mínimo; 4. Alimentação elétrica: bateria alcalina de 9v ou pilhas alcalinas de 1,5V tamanho AA; com duração mínima de 200 horas de uso contínuo; O equipamento de ser acompanhado pelos manuais impressos de operação em língua portuguesa (Brasil) e serviço em língua inglesa ou portuguesa (Brasil).</p>		
--	---	--	--