



PREGÃO ELETRÔNICO Nº 291/2019
Processo nº 04.001.774.19.38
IDENTIFICADOR BANCO DO BRASIL: 813509

LICITAÇÃO COM LOTE ÚNICO DE AMPLA PARTICIPAÇÃO DE
INTERESSADOS

- **OBJETO: REGISTRO DE PREÇOS PARA AQUISIÇÃO DE DISCOS DE ANTIBIOGRAMA, COM COMODATO DE 10 DISPENSADORES MANUAIS DE ANTIBIÓTICOS NECESSÁRIOS PARA ATENDER A DEMANDA DO MUNICÍPIO DE BELO HORIZONTE.**
- **TIPO MENOR PREÇO, AFERIDO PELO VALOR GLOBAL DO LOTE.**
- **ABERTURA DAS PROPOSTAS:** dia 20/05/2020, às 09:00 h.
- **INÍCIO DA SESSÃO DE LANCES:** dia 20/05/2020, às 10:00 h.
- **FORMALIZAÇÃO DE PEDIDOS DE ESCLARECIMENTOS:** Os pedidos poderão ser formulados de acordo com o item “5” deste edital.
- **PRAZO DA DISPUTA:** A etapa inicial de lances será encerrada por decisão do(a) pregoeiro(a), resguardado o tempo mínimo de 05 minutos, seguindo-se um tempo aleatório de até 30 minutos. O sistema emitirá, durante a disputa, aviso alertando para o fechamento iminente do pregão.
- **SITE PARA CONSULTAS:** www.licitacoes-e.com.br e www.pbh.gov.br.
- **FONE:** (31) 3277-7735
- **CARTILHA DO FORNECEDOR:** Deverá ser de conhecimento de todos os licitantes, podendo ser impressa por meio do “site” www.licitacoes-e.com.br, através do “link” “Introdução às Regras do Jogo”, para que não ocorram dúvidas de procedimento durante a sessão.
- **REFERÊNCIA DE TEMPO:** horário de Brasília.



1. DO PREÂMBULO

A Diretoria de Logística/Gerência de Compras da Secretaria Municipal de Saúde de Belo Horizonte torna público que fará realizar procedimento licitatório na modalidade pregão, por meio de utilização de recursos da tecnologia da informação – INTERNET, nos termos dos Decretos Municipais nº 12.436/06, nº 12.437/06, nº 15.113/13 e nº 16.538/16, da Lei Municipal nº 10.936/16, das Leis Federais nº 8.666/93 e nº 10.520/02 e Lei Complementar nº 123/06, observadas ainda as determinações da Lei Federal nº 12.846/13.

2. DO OBJETO

Registro de Preços para aquisição de Discos de Antibiograma, com comodato de 10 dispensadores manuais de antibióticos, para atender demanda do Município de Belo Horizonte, por um período de 12 (doze) meses, conforme especificações constantes no Anexo I deste edital.

3. DAS DISPOSIÇÕES/RECOMENDAÇÕES PRELIMINARES

3.1. O pregão eletrônico será realizado em sessão pública, por meio da INTERNET, mediante condição de segurança - criptografia e autenticação em todas as suas fases.

3.2. Os trabalhos serão conduzidos por servidor do Município, denominado pregoeiro, mediante a inserção e monitoramento de dados gerados ou transferidos para o aplicativo “Licitações” constante do “site” www.licitacoes-e.com.br.

4. DOS PEDIDOS DE ESCLARECIMENTOS

4.1. Os pedidos de esclarecimentos referentes ao processo licitatório deverão ser enviados até o 2º dia útil anterior à data fixada para abertura da sessão pública, via INTERNET, para o e-mail cplsmsa@pbh.gov.br ou ser entregues diretamente nas dependências da Gerência de Compras da Secretaria Municipal de Saúde situada na Av. Afonso Pena, 2336 – 6º andar, Savassi - Belo Horizonte / MG, CEP 30.130-012, no horário de 8h às 17h.

4.2. As respostas serão disponibilizadas diretamente no “site” www.licitacoes-e.com.br, no campo “mensagens”, no “link” correspondente a este edital e poderão ser acessados por todos os licitantes.

5. DA IMPUGNAÇÃO DO EDITAL

5.1. Poderá ser apresentada IMPUGNAÇÃO ao Edital deste Pregão até o 2º dia útil anterior à data fixada para abertura da sessão pública.



5.2. As razões de impugnação ao edital, quando propostas, poderão ser enviadas via INTERNET, para o e-mail cplsmsa@pbh.gov.br, com remessa posterior do documento original no prazo máximo de 02 (dois) dias úteis contados do prazo final para sua apresentação junto à Gerência de Compras da Secretaria Municipal de Saúde situada na Av. Afonso Pena, 2336 – 6º andar, Savassi - Belo Horizonte / MG, CEP 30.130-012, impreterivelmente no horário de atendimento, de 08:00 às 17:00 horas.

5.3. Não serão acolhidas as impugnações apresentadas fora do prazo legal.

5.4. As respostas serão disponibilizadas diretamente no “site” www.licitacoes-e.com.br, no campo “mensagens”, no “link” correspondente a este edital e poderão ser acessados por todos os licitantes.

6. DAS CONDIÇÕES DE PARTICIPAÇÃO

6.1. Poderão participar deste procedimento os interessados que atenderem a todas as exigências contidas neste edital e seus anexos.

6.2. Estarão impedidos de participar de qualquer fase do procedimento os interessados que se enquadrem em quaisquer das situações a seguir:

- a) estejam constituídos sob a forma de consórcio;
- b) estejam cumprindo a penalidade de suspensão temporária imposta pelo Município;
- c) tenham sido declarados inidôneos ou impedidos de licitar e contratar em qualquer esfera de Governo;
- d) estejam sob falência, dissolução ou liquidação;
- e) estejam em recuperação judicial ou extrajudicial, salvo as empresas que comprovarem que o plano de recuperação foi homologado pelo juízo competente;
- f) demais hipóteses proibidas pela legislação vigente.

6.3. A observância das vedações do subitem 6.2 é de inteira responsabilidade da LICITANTE que, pelo descumprimento, sujeitar-se-á às penalidades cabíveis.

7. DO CREDENCIAMENTO JUNTO AO BANCO DO BRASIL

7.1. Os interessados em participar do pregão deverão dispor de chave de identificação e senha pessoal (intransferíveis), obtidas junto às Agências do Banco do Brasil S/A sediadas no País.

7.2. A chave de identificação e a senha poderão ser utilizadas em qualquer pregão eletrônico, salvo quando canceladas por solicitação do credenciado ou por iniciativa devidamente justificada do Banco do Brasil S/A.



7.3. É de exclusiva responsabilidade do usuário o sigilo da senha, bem como seu uso em qualquer transação efetuada, não cabendo ao Banco do Brasil S/A ou ao Município de Belo Horizonte a responsabilidade por eventuais danos decorrentes de seu uso indevido, ainda que por terceiros.

7.4. O credenciamento junto ao provedor do sistema implica na responsabilidade do licitante ou de seu representante legal pelos atos praticados e na presunção de capacidade técnica e habilitatória para realização das transações inerentes ao pregão eletrônico.

8. DO ACESSO E DA PARTICIPAÇÃO NO PREGÃO

8.1. O acesso deve ser feito na página inicial do “site” www.licitacoes-e.com.br, opção “Acesso Identificado”.

8.2. A participação no pregão eletrônico se dará por meio da digitação da chave de identificação e da senha pessoal do representante credenciado e do subsequente encaminhamento da proposta de preços até data e horário limite estabelecidos para a abertura das propostas.

8.2.1. O licitante deverá obrigatoriamente identificar o tipo de segmento da empresa, ficando responsável pela legitimidade e veracidade desta informação, sob pena de aplicação da penalidade prevista no art. 7º da Lei nº 10.520/2002.

8.3. O acesso à sala de disputa deve ser feito na página inicial do “site” www.licitacoes-e.com.br, opção “Sala de Disputa”.

8.4. Caberá ao licitante acompanhar as operações no sistema eletrônico durante todo o processo do pregão, desde a publicação até a homologação, ficando responsável pelo ônus decorrente da perda de negócios diante de sua desconexão ou da inobservância de qualquer mensagem emitida pelo sistema ou pelo pregoeiro, bem como da perda do direito de exercer o benefício previsto na Lei Complementar nº 123/06.

8.4.1. Havendo desconexão do pregoeiro por prazo superior a 10 (dez) minutos, a sessão será suspensa e reiniciada somente após comunicação eletrônica aos participantes.

8.5. O encaminhamento de proposta pressupõe o pleno conhecimento e atendimento às exigências de habilitação previstas neste edital. O licitante será responsável por todas as transações que forem efetuadas em seu nome no sistema eletrônico, assumindo como firmes e verdadeiras suas propostas e lances.

8.6. O licitante deverá adotar como referência para sua proposta as informações constantes no presente edital e seus anexos.



8.7. Quando do lançamento da proposta, através do SISTEMA ELETRÔNICO, o licitante deverá lançar o valor global do lote, com duas casas decimais após a vírgula.

8.7.1. No preço proposto deverão estar incluídos todos os tributos, encargos sociais, fretes até o destino e quaisquer outros ônus que porventura possam recair sobre o objeto do presente pregão.

8.7.2. É vedada a identificação do licitante em qualquer campo ou anexo quando do preenchimento da proposta eletrônica, sob pena de desclassificação imediata.

8.8. Aplicam-se aos produtos todas as normas e exigências do Código de Defesa do Consumidor.

8.9. É vedada a participação de um mesmo procurador como representante de licitantes diferentes em um mesmo lote.

8.10. Até a abertura das propostas, os licitantes poderão retirar ou substituir a proposta apresentada.

9. DA CONDUÇÃO DO CERTAME

9.1. O certame será conduzido pelo pregoeiro, que terá, em especial, as seguintes atribuições:

- a) coordenar o procedimento licitatório;
- b) receber, examinar e decidir as impugnações e consultas relativas ao edital;
- c) abrir e conduzir a sessão pública na INTERNET;
- d) abrir as propostas de preços, examiná-las e classificá-las para a disputa de lances;
- e) conduzir a etapa de lances;
- f) julgar a proposta e a habilitação do arrematante;
- g) receber, examinar e decidir recurso, encaminhando-o à autoridade competente quando mantiver sua decisão;
- h) declarar o vencedor do certame;
- i) adjudicar o objeto, exceto quando, havendo recurso, mantiver a sua decisão, hipótese em que a adjudicação será feita por autoridade superior;
- j) encaminhar o processo devidamente instruído à autoridade superior para homologação.

9.2. Todas as ações do pregoeiro serão formalizadas via Sistema Eletrônico

10. DOS PROCEDIMENTOS

10.1. A sessão pública do pregão eletrônico terá início a partir do horário previsto neste edital, com a abertura das propostas de preços recebidas, passando o pregoeiro a avaliar a aceitabilidade das mesmas ou desclassificá-las no caso de não atenderem às exigências editalícias.



10.2. Aberta a etapa competitiva, os licitantes deverão estar conectados ao sistema para participar da sessão de lances. A cada lance ofertado, o participante será imediatamente informado de seu recebimento e dos respectivos registros de horário e valor.

10.3. O licitante somente poderá oferecer lance de valor inferior ao último por ele ofertado e registrado pelo sistema.

10.4. Não serão aceitos dois ou mais lances de mesmo valor, prevalecendo aquele que for recebido e registrado em primeiro lugar.

10.5. Durante o transcurso da sessão pública, o licitante será informado, em tempo real, do valor do menor lance registrado por participante, vedada a identificação do detentor do lance.

10.6. A duração da etapa de lances do pregão será composta de duas etapas, sendo a primeira encerrada por decisão do(a) pregoeiro(a), resguardado o tempo mínimo de 05 minutos, e a segunda aleatória, consistindo em um tempo de até 30 (trinta) minutos.

10.7. O sistema anunciará o arrematante, após o encerramento da etapa de lances da sessão pública.

10.7.1. O pregoeiro poderá solicitar a demonstração da exequibilidade da proposta após o término da fase competitiva.

10.8. Ocorrendo a situação de empate prevista nos artigos 44 e 45 da LC nº 123/06, após a disputa de cada lote, o Sistema Eletrônico possibilitará, automaticamente, a condução pelo pregoeiro dos procedimentos para obtenção dos benefícios previstos.

10.8.1. Entende-se por empate aquelas situações em que as propostas eletrônicas apresentadas pelos beneficiários da Lei Complementar 123/06 sejam iguais ou até 5% (cinco por cento) superiores à proposta mais bem classificada, que não tiver sido apresentada por empresa beneficiária.

10.9. Nas hipóteses de desclassificação ou inabilitação do então arrematante, o pregoeiro **verificará a ocorrência de nova situação de empate**, assegurando a preferência de contratação para os beneficiários da **Lei Complementar nº 123/2006**, procedendo da seguinte forma:

- a) convocação para realização de sessão pública, eletrônica, via “chat” de mensagem com antecedência mínima de 06 (seis) horas, onde será concedido ao beneficiário mais bem classificado, oportunidade de exercer o seu direito de preferência, **no prazo máximo de 5 (cinco) minutos**, apresentando proposta de preço inferior à atual, ofertada por empresa que não esteja enquadrada como beneficiária. Tal proposta deverá ser apresentada no prazo e limites estabelecidos pelo pregoeiro, diretamente no “chat” de mensagem do sistema eletrônico;



-
- b) a não apresentação de proposta no prazo estipulado na sessão pública implicará na decadência do direito conferido pela Lei Complementar nº 123/2006, sendo convocadas as empresas remanescentes que porventura se enquadrem na mesma situação, respeitada a ordem de classificação das propostas, para o exercício do mesmo direito, observado o procedimento previsto na alínea anterior.

10.10. Encerrada a etapa de lances, o pregoeiro emitirá comunicado ao arrematante para que apresente a proposta formulada em conformidade com o item 11 e a documentação listada no item 12.

10.11. Se a proposta ou o lance de menor valor não for aceitável, ou se o licitante desatender às exigências habilitatórias, o pregoeiro examinará a proposta ou o lance subsequente, verificando a sua aceitabilidade e a habilitação do licitante, e assim sucessivamente, até a apuração de uma proposta ou lance que atenda ao presente edital, podendo negociar com o licitante para obter proposta melhor.

- 10.11.1. A negociação será realizada por meio do sistema, podendo ser acompanhada pelos demais licitantes.

10.12. Na hipótese de não ocorrência de lances durante a sessão e caso haja equivalência dos valores das propostas apresentadas será realizado sorteio para classificação das propostas, observando-se na sequência o direito de preferência previsto na Lei Complementar nº 123/2006.

10.13. Constatado o atendimento das exigências fixadas neste edital, o licitante será declarado vencedor e após transcurso do prazo recursal será adjudicado o objeto do certame.

10.14. Após a declaração do vencedor e havendo alguma restrição na comprovação da regularidade fiscal e trabalhista, será assegurado aos beneficiários da Lei Complementar nº 123/06 o prazo de 05 (cinco) dias úteis, prorrogáveis por igual período, a critério da Administração, para regularização da mesma.

- 10.14.1. A prorrogação do prazo para a regularização fiscal e trabalhista prevista no subitem 10.14 dependerá de requerimento pelo interessado, devidamente fundamentado, dirigido ao pregoeiro.

10.14.2. O requerimento deverá ser apresentado dentro do prazo inicial de 05 (cinco) dias úteis concedidos para a regularização fiscal e trabalhista.

10.14.3. A não regularização da documentação, no prazo previsto acima, implicará decadência do direito à contratação, sem prejuízo das sanções previstas nas Leis Federais nº 8.666/93 e nº 10.520/02, sendo facultado à Administração convocar os licitantes remanescentes.



11. DA ACEITABILIDADE DA PROPOSTA DE PREÇOS

11.1. Em até 03 (três) dias úteis, contados da data da convocação pelo pregoeiro, o arrematante deverá apresentar em original, sua proposta impressa, conforme modelo Anexo II, em uma via, com suas páginas numeradas e rubricadas, e a última assinada pelo representante legal do licitante, sem emendas, acréscimos, borrões, rasuras, ressalvas, entrelinhas ou omissões, sob pena de desclassificação, salvo se, inequivocamente, tais falhas não impedirem a exata compreensão de seu conteúdo.

11.1.1. Quando necessário o pregoeiro solicitará o envio da proposta por meio eletrônico.

11.2. A proposta de preços deverá conter:

11.2.1. razão social, n.º do CNPJ, endereço, telefone e endereço eletrônico do licitante;

11.2.2. modalidade e número da licitação;

11.2.3. especificação do objeto licitado, conforme este edital e anexos, sendo obrigatório constar nome do fabricante, marca e modelo do produto ofertado, se houver;

11.2.3.1. no caso em que a marca possuir mais de um modelo, o licitante deverá informá-lo.

11.2.4. valor global do lote, discriminando o preço unitário e total do(s) item(ns) que o compõe;

11.2.4.1. o(s) valor(es) unitário(s) e total(is) deve(m) ser apresentado(s) em moeda nacional, em algarismo e por extenso com no máximo 02 (duas) casas decimais após a vírgula.

11.2.4.2. o valor global do lote deve ser apresentado em moeda nacional, em algarismo e por extenso, com no máximo 02 (duas) casas decimais após a vírgula.

11.2.4.2.1. Quando a divisão do valor total/global pela quantidade licitada resultar em valor com mais de 2 (duas) casas decimais, o valor unitário deverá ser adequado ao limite de duas casas decimais. O valor global de cada lote obtido após a adequação deverá ser igual ou inferior ao valor arrematado.

11.2.5. declaração de validade da proposta de 90 (noventa) dias contados da assinatura;

11.2.6. Registro da ANSIVA.



11.3. Juntamente com a proposta de preços a empresa arrematante deverá apresentar:

11.3.1. Declaração de **BENEFICIÁRIO DA LEI COMPLEMENTAR Nº 123/2006**, conforme modelo Anexo V, no caso de beneficiário.

11.3.2. Declaração de elaboração independente de proposta, conforme modelo Anexo VI.

11.4. Só será aceito um preço e uma marca para cada produto.

11.5. Para fins de verificação da adequabilidade do produto em face das exigências editalícias, deverão ser entregues pelo arrematante, amostra(s), de acordo com o especificado no Anexo III.

12. DAS EXIGÊNCIAS PARA HABILITAÇÃO

12.1. Será considerado habilitado o licitante que atender ao disposto abaixo:

12.1.1. Se cadastrado no Sistema Único de Cadastro de Fornecedores do Município – SUCAF:

- a) com situação regular e habilitado na (s) linha (s) de fornecimento compatível (véis) com o (s) objeto (s) licitado (s) deverá apresentar ao pregoeiro a documentação prevista nos subitens 12.1.1.1 a 12.1.1.5 deste edital;
- b) com documentação vencida, mas habilitado na (s) linha (s) de fornecimento compatível (véis) com o (s) objeto (s) licitado (s), deverá apresentar ao pregoeiro o (s) documento (s) regularizador (es) e a documentação prevista nos subitens 12.1.1.1 a 12.1.1.5 deste edital;
 - b.1) Na hipótese em que a Certidão para recuperação judicial ou extrajudicial for positiva, deve o licitante apresentar comprovante da homologação/deferimento, pelo juízo competente, do plano de recuperação em vigor.
- c) com situação regular, mas não habilitado na (s) linha (s) de fornecimento compatível (véis) com o (s) objeto (s) licitado(s), deverá apresentar ao pregoeiro além dos documentos exigidos nos subitens 12.1.1.1 a 12.1.1.5 deste edital, o Estatuto ou Contrato social em vigor acompanhado da(s) última(s) alteração(ões), para análise do objeto social quanto à compatibilidade em relação ao(s) objeto(s) licitado(s).



12.1.1.1. Atestado(s) de Capacidade Técnica, emitido(s) por pessoa jurídica de direito público ou privado, comprovando que o licitante fornece ou forneceu bens de natureza compatível com o(s) objeto(s) do(s) lote(s) arrematado(s).

12.1.1.1.1. O(s) atestado(s) deverá(ão) estar emitido(s) em papel(eis) timbrado(s) do(s) Órgão(s) ou da(s) Empresa(s) que o expediu(ram), ou deverá(ão) conter carimbo do CNPJ do(s) mesmo(s) ou outra informação que permita a devida identificação do emitente.

12.1.1.1.2. O(s) atestado(s) de capacidade técnica poderá(ão) ser apresentado(s) em nome da empresa, com CNPJ da matriz e/ou da(s) filial(ais) do licitante.

12.1.1.1.3. Não será(ão) aceito(s) atestado(s) de capacidade técnica emitido(s) pelo próprio licitante.

12.1.1.2. Balanço Patrimonial e Demonstração Contábil do Resultado do Último Exercício Social já exigíveis e apresentados na forma da lei, que demonstrem a situação financeira do licitante, vedada a sua substituição por balancetes ou balanços provisórios, devendo ser observados os subitens abaixo para o devido enquadramento.

12.1.1.2.1. Serão considerados, “na forma da lei”, o Balanço Patrimonial e a Demonstração Contábil do Resultado do Último Exercício Social, assim apresentados:

- a) publicados em Diário Oficial; ou
- b) publicados em Jornal; ou
- c) por fotocópia do livro Diário, devidamente registrado/autenticado na Junta Comercial da sede ou domicílio do licitante ou registrado no órgão de registro equivalente, inclusive com os Termos de Abertura e de Encerramento; ou
- d) na forma de escrituração contábil digital (ECD) instituída pela Instrução Normativa da RFB nº 1.420 de 19/12/2013 e suas alterações.

12.1.1.2.2. As empresas com menos de um ano de existência, desde que não enquadradas no art. 1.065 do Código Civil, devem apresentar Balanço de Abertura devidamente registrado/autenticado na Junta Comercial da sede ou domicílio do licitante ou registrado no órgão de registro equivalente.

12.1.1.2.3. O Balanço Patrimonial (inclusive o Balanço de Abertura) e a Demonstração Contábil do Resultado do Último Exercício Social deverão estar assinadas por Contador ou por outro profissional equivalente, devidamente registrados no Conselho Regional de Contabilidade.



12.1.1.3. Cálculo dos índices de Liquidez Geral (LG) e Liquidez Corrente (LC), resultantes da aplicação das fórmulas abaixo, sendo considerado habilitado o licitante que apresentar resultado igual ou maior que 1 (um), em todos os índices aqui mencionados:

$$LG = \frac{\text{Ativo Circulante} + \text{Realizável a Longo Prazo}}{\text{Passivo Circulante} + \text{Passivo Não Circulante}}$$

$$LC = \frac{\text{Ativo Circulante}}{\text{Passivo Circulante}}$$

12.1.1.3.1. Reserva-se ao pregoeiro o direito de efetuar os cálculos, caso o memorial dos cálculos dos índices não seja apresentado.

12.1.1.4. Prova de possuir Patrimônio Líquido ou Capital Social mínimo de 10% (dez por cento) do valor da proposta.

12.1.1.5. Declaração expressa de que o licitante não emprega trabalhador menor nas situações previstas no inciso XXXIII do art. 7º da Constituição da República, conforme modelo do Anexo IV.

12.1.2. Se não cadastrado no SUCAF, deverá apresentar toda documentação relacionada abaixo:

12.1.2.1. Habilitação Jurídica:

- a) Registro comercial, no caso de empresa individual;
- b) Ato constitutivo, estatuto ou contrato social em vigor devidamente registrado, em se tratando de sociedades comerciais e, no caso de sociedades por ações, acompanhado de documentos de eleição de seus administradores;
- c) Inscrição do ato constitutivo, no caso de sociedades civis, acompanhada de prova de diretoria em exercício;
- d) Decreto de autorização, em se tratando de empresa ou sociedade estrangeira em funcionamento no País, e ato de registro ou autorização para funcionamento expedido pelo órgão competente, quando a atividade assim o exigir;

Observação: Para todos os efeitos, considera-se como ato constitutivo, estatuto ou contrato social em vigor, o documento de constituição da empresa, acompanhado da(s) última(s) alteração(ões) referente(s) à natureza da atividade comercial e à administração da empresa, ou a última alteração consolidada.



12.1.2.2. Regularidade Fiscal e Trabalhista:

- a) Prova de inscrição no Cadastro Nacional de Pessoa Jurídica (CNPJ);
- b) 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;
- c) Prova de regularidade para com as Fazendas Federal, Estadual/Distrital e Municipal do domicílio ou sede do licitante, ou outra equivalente, na forma da lei;
- d) Prova de regularidade relativa à Seguridade Social e ao Fundo de Garantia por Tempo de Serviço (FGTS), demonstrando situação regular no cumprimento dos encargos sociais instituídos por lei.
- e) Prova de inexistência de débitos inadimplidos perante a Justiça do Trabalho, mediante apresentação de certidão, nos termos do Título VII-A da Consolidação das Leis do Trabalho, aprovada pelo Decreto-Lei nº 5.452, de 1º de maio de 1943.

12.1.2.3. Qualificação Técnica:

- a) Atestado(s) de Capacidade Técnica, emitido(s) por pessoa jurídica de direito público ou privado, comprovando que o licitante fornece ou forneceu bens de natureza compatível com o(s) objeto(s) do(s) lote(s) arrematado(s).
 - a.1. O(s) atestado(s) deverá(ão) estar emitido(s) em papel(eis) timbrado(s) do(s) Órgão(s) ou da(s) Empresa(s) que o expediu(ram), ou deverá(ão) conter carimbo do CNPJ do(s) mesmo(s) ou outra informação que permita a devida identificação do emitente.
 - a.2. O(s) atestado(s) de capacidade técnica poderá(ão) ser apresentado(s) em nome da empresa, com CNPJ da matriz e/ou da(s) filial(ais) do licitante.
 - a.3. Não será(ão) aceito(s) atestado(s) de capacidade técnica emitido(s) pelo próprio licitante.
- b) Alvará Sanitário, vigente na data da disputa de preço;
- c) Autorização de Funcionamento da Empresa emitido pela (ANVISA), vigente na data da disputa de preço;



12.1.2.4. Qualificação Econômico-Financeira:

a) Balanço Patrimonial e Demonstração Contábil do Resultado do Último Exercício Social já exigíveis e apresentados na forma da lei, que demonstrem a situação financeira do licitante, vedada a sua substituição por balancetes ou balanços provisórios, devendo ser observados os subitens abaixo para o devido enquadramento.

a.1) Serão considerados, “na forma da lei”, o Balanço Patrimonial e a Demonstração Contábil do Resultado do Último Exercício Social, assim apresentados:

- a) publicados em Diário Oficial; ou
- b) publicados em Jornal; ou
- c) por fotocópia do livro Diário, devidamente registrado/autenticado na Junta Comercial da sede ou domicílio do licitante ou registrado no órgão de registro equivalente, inclusive com os Termos de Abertura e de Encerramento; ou
- d) na forma de escrituração contábil digital (ECD) instituída pela Instrução Normativa da RFB nº 1.420 de 19/12/2013 e suas alterações.

a.2. As empresas com menos de um ano de existência, desde que não enquadradas no art. 1.065 do Código Civil, devem apresentar Balanço de Abertura devidamente registrado/autenticado na Junta Comercial da sede ou domicílio do licitante ou registrado no órgão de registro equivalente.

a.3. O Balanço Patrimonial (inclusive o Balanço de Abertura) e a Demonstração Contábil do Resultado do Último Exercício Social deverão estar assinadas por Contador ou por outro profissional equivalente, devidamente registrados no Conselho Regional de Contabilidade.

b) Cálculo dos índices de Liquidez Geral (LG) e Liquidez Corrente (LC), resultantes da aplicação das fórmulas abaixo, sendo considerado habilitado o licitante que apresentar resultado igual ou maior que 1 (um), em todos os índices aqui mencionados:

$$LG = \frac{\text{Ativo Circulante} + \text{Realizável a Longo Prazo}}{\text{Passivo Circulante} + \text{Passivo Não Circulante}}$$

$$LC = \frac{\text{Ativo Circulante}}{\text{Passivo Circulante}}$$



b.1. Reserva-se ao pregoeiro o direito de efetuar os cálculos, caso o memorial dos cálculos dos índices não seja apresentado.

c) Prova de possuir Patrimônio Líquido ou Capital Social mínimo de 10% (dez por cento) do valor da proposta.

d) Certidão negativa de falência ou recuperação judicial, expedida pelo distribuidor da sede da pessoa jurídica, ou de execução patrimonial, expedida no domicílio da pessoa física, quando for o caso.

d.1) Na hipótese em que a certidão para recuperação judicial ou extrajudicial for positiva, deve o licitante apresentar comprovante da homologação/deferimento, pelo juízo competente, do plano de recuperação em vigor.

12.1.2.5. Outras declarações:

12.1.2.5.1. Declaração expressa de que o licitante não emprega trabalhador menor nas situações previstas no inciso XXXIII do art. 7º da Constituição da República, conforme modelo do Anexo IV.

12.2. O licitante poderá acessar o site www.pbh.gov.br/sucaf para consulta/conhecimento de:

12.2.1. Linha de fornecimento, clicando dentro da coluna Informações Específicas no “link” TABELA - LINHAS DE FORNECIMENTO;

12.2.2. Situação cadastral.

12.3. O licitante obriga-se a declarar a superveniência de fato impeditivo da habilitação, quando houver, sujeitando-se às penalidades cabíveis.

12.4. Sob pena de inabilitação, todos os documentos apresentados para habilitação deverão estar em nome do licitante, devendo ser observado:

- a) se o licitante for a matriz, todos os documentos deverão estar em nome da mesma;
- b) se o licitante for a filial, todos os documentos deverão estar em nome da filial, exceto aqueles que, comprovadamente, pela própria natureza, forem emitidos somente em nome da matriz;



12.5. Para fins de habilitação, os documentos que não possuem prazo de validade deverão possuir data de emissão de no máximo 180 (cento e oitenta) dias, tendo como referência a data de abertura do pregão.

12.5.1. Não se enquadram no subitem 13.5 os documentos que, pela própria natureza, não apresentam prazo de validade, inclusive quanto aos atestados de capacidade técnica.

12.6. Os beneficiários da Lei Complementar nº 123/06 deverão apresentar toda a documentação de habilitação referente à comprovação de regularidade fiscal e trabalhista, como condição para ter o objeto adjudicado a seu favor.

12.6.1. A comprovação referida no subitem acima poderá ser realizada por meio do Relatório de Situação do Fornecedor do SUCAF.

12.6.2. Havendo alguma restrição na comprovação da regularidade fiscal e trabalhista, a devida regularização ocorrerá conforme disposto no subitem 10.14.

12.7. Para efeito do julgamento da habilitação, o pregoeiro considerará como referência para a validação dos documentos a data da abertura das propostas, salvo na ocorrência do previsto no § 1º do art. 43 da LC nº 123/06.

12.8. A regularidade da situação do licitante no SUCAF será confirmada por meio de consulta on-line ao Sistema. Procedida a consulta, serão impressos relatórios de situação de cada participante.

12.9. Os documentos exigidos nos subitens acima deverão ser encaminhados em original ou cópia autenticada por cartório competente ou por servidor do órgão licitante, sendo o prazo máximo para a sua apresentação de 03 (três) dias úteis, contados da convocação pelo pregoeiro, para o seguinte endereço: Av. Afonso Pena, 2336 – 6º andar, Savassi - Belo Horizonte / MG, CEP 30.130-012.

12.9.1. Serão aceitas somente cópias legíveis;

12.9.2. Não serão aceitos documentos cujas datas estejam rasuradas;

12.9.3. Quando necessário, o pregoeiro solicitará o envio da documentação por meio eletrônico.



13. DA ENTREGA DA DOCUMENTAÇÃO/ PROPOSTA

13.1. A documentação e a proposta deverão ser apresentadas em envelope fechado, na Av. Afonso Pena, 2336 – 6º andar, Savassi - Belo Horizonte / MG, CEP 30.130-012, no horário de 08:00 às 17:00 horas, contendo em sua parte externa e frontal os seguintes dizeres:

SECRETARIA MUNICIPAL DE SAÚDE
DIRETORIA DE LOGÍSTICA / GERÊNCIA DE COMPRAS
LICITANTE:

PREGÃO ELETRÔNICO Nº 291/2019

OBJETO: REGISTRO DE PREÇOS PARA AQUISIÇÃO DE DISCOS DE ANTIBIOGRAMA COM COMODATO DE 10 DISPENSADORES MANUAIS DE ANTIBIÓTICOS.

14. DO CRITÉRIO DE JULGAMENTO

14.1. O critério de julgamento das propostas será o de **MENOR PREÇO, AFERIDO PELO VALOR GLOBAL DO LOTE**, observadas as exigências deste edital e seus anexos.

14.1.1. No certame será analisado o valor unitário de cada item/produto que compõem o lote; portanto quando da avaliação da aceitabilidade da proposta será considerado o valor referencial de mercado de cada item/produto.

14.1.2. Para efeito de julgamento das propostas apresentadas, será considerada a pesquisa de preços mais próxima realizada anteriormente à data da abertura das propostas eletrônicas.

15. DOS RECURSOS

15.1. Declarado o vencedor ou restando o lote fracassado, o licitante, inclusive aquele que foi desclassificado antes da sessão de lances, poderá manifestar motivadamente a intenção de recorrer. Esta manifestação deverá ser realizada via sistema eletrônico, nas 24 (vinte e quatro) horas imediatamente posteriores ao ato da declaração de vencedor ou do lote fracassado.

15.1.1. A manifestação a que se refere o subitem anterior deverá ser motivada e efetivada através do botão virtual “intenção de recurso” do sistema eletrônico.

15.2. Não serão acolhidos os recursos apresentados fora do prazo legal, nem os recursos subscritos por representante não habilitado legalmente ou não identificado no processo para representar o licitante.

15.3. Será concedido o prazo de **3 (três) dias** para apresentação das razões de recurso, contados do término do prazo para manifestação motivada da intenção de recorrer.



Os demais licitantes ficarão automaticamente intimados para apresentar contrarrazões em igual número de dias, que começarão a ser contados do término do prazo do recorrente, sendo-lhes assegurada vista imediata dos autos.

15.4. A ausência de manifestação da intenção de recorrer, a ausência da motivação da intenção ou a não apresentação das razões de recurso importará na decadência do direito, ficando o pregoeiro autorizado a adjudicar o objeto ao licitante declarado vencedor.

15.5. O acolhimento do recurso importará na invalidação apenas dos atos insuscetíveis de aproveitamento.

15.6. As razões do recurso e as contrarrazões, quando propostas, poderão ser enviadas via INTERNET, para o e-mail cplmsa@pbh.gov.br, com remessa posterior do documento original no prazo máximo de 02 (dois) dias úteis contados do prazo final para sua apresentação junto à Gerência de Compras da Secretaria Municipal de Saúde situada na Av. Afonso Pena, 2336 – 6º andar, Savassi - Belo Horizonte / MG, CEP 30.130-012, impreterivelmente no horário de atendimento, de 08:00 às 17:00 horas.

15.7. As respostas serão disponibilizadas diretamente no “site” www.licitacoes-e.com.br, no campo “mensagens”, no “link” correspondente a este edital e poderão ser acessados por todos os licitantes.

16. DA ATA DE REGISTRO DE PREÇOS – ARP

16.1. Homologada a licitação será lavrado um documento vinculativo obrigacional com força de compromisso para futura aquisição denominado ATA DE REGISTRO DE PREÇOS - ARP.

16.1.1. Para a assinatura da ARP, a Adjudicatária deverá estar devidamente cadastrada no Sistema Único de Cadastro de Fornecedores do Município de Belo Horizonte - SUCAF e comprovar a manutenção das condições de regularidade demonstradas para habilitação.

16.1.2. As empresas não cadastradas no Sistema Único de Cadastro de Fornecedores – SUCAF terão até 2 (dois) dias úteis contados a partir da data da homologação para solicitar o respectivo cadastramento no SUCAF.

16.2. A adjudicatária terá até 5 (cinco) dias úteis contados da sua convocação para assinar a ARP, sob pena de decair o direito à contratação.

16.2.1. O prazo para assinatura estipulado no subitem anterior poderá ser prorrogado por uma vez, por igual período, quando solicitado, durante seu transcurso, desde que haja motivo justificado, devidamente aceito pela Administração.



16.2.2. Quando da assinatura da Ata a adjudicatária deverá apresentar Declaração da Lei Orgânica, conforme modelo Anexo VII.

16.3. É facultado ao Órgão Gerenciador convocar os licitantes remanescentes quando o convocado não assinar a ARP no prazo e condições determinados no edital.

16.4. A ARP terá validade e vigência por 12 (doze) meses, contados a partir da publicação do seu resumo no DOM – Diário Oficial do Município.

16.5. A ARP será lavrada em três vias.

16.6. A ARP a ser celebrada, conforme Minuta - Anexo VIII - parte integrante deste edital, conterà, dentre suas cláusulas, as de: Condições de entrega, acondicionamento e transporte; Condições de recebimento; Condições de pagamento; Obrigações do Fornecedor; Obrigações do Órgão Gerenciador; Alteração de Preços e Marcas; Pesquisa de Preços; Obrigações dos Órgãos Participantes e Cancelamento do Registro de Preços.

16.7. Para ciência dos interessados e efeitos legais, a publicação do extrato da ARP no DOM – Diário Oficial do Município – será providenciada e correrá por conta e ônus da Administração Municipal.

17. DA EXECUÇÃO DA ATA

17.1. A Nota de Empenho ou outro instrumento hábil substituirá o instrumento de contrato, nos termos do art. 62, caput e § 4.º da Lei Federal nº 8.666/93.

17.2. Após autorização da aquisição, a área demandante encaminhará Nota de Empenho ou outro instrumento hábil ao Fornecedor da ARP.

17.2.1. A comprovação de que o Fornecedor recebeu a Nota de Empenho ou outro instrumento hábil deverá ocorrer via e-mail ou outro meio de comunicação eficaz.

17.3. Na hipótese de a área demandante não conseguir um meio eficaz para envio da Nota de Empenho ou outro instrumento hábil ao Fornecedor, deverá ser publicado um aviso no DOM – Diário Oficial do Município, para que o Fornecedor retire a Nota de Empenho ou outro instrumento hábil no prazo máximo de 03 (três) dias úteis contados da convocação.

17.4. A critério da Gerência solicitante, quando se fizer necessária a verificação da qualidade e do atendimento às legislações específicas pertinentes, a Administração determinará as análises necessárias e prazos para a entrega do(s) produto(s), com ônus para o Fornecedor, ficando suspenso o pagamento da Nota Fiscal/Fatura correspondente.



18. DAS SANÇÕES ADMINISTRATIVAS

18.1. O descumprimento total ou parcial das obrigações assumidas caracterizará a inadimplência do licitante e/ou da Adjudicatária/ Fornecedor, sujeitando-a as seguintes penalidades:

18.1.1. advertência.

18.1.2. multas nos seguintes percentuais:

- a) multa moratória de 0,33% (trinta e três centésimos por cento) por dia de atraso, na entrega dos produtos, até o limite de 9,9%, correspondente a até 30 (trinta) dias de atraso, calculado sobre o valor correspondente à parte inadimplente, excluída, quando for o caso, a parcela correspondente aos impostos destacados no documento fiscal;
- b) multa indenizatória de 10% (dez por cento) sobre o valor total da adjudicação da licitação em caso de recusa do infrator em assinar a ARP;
- c) multa indenizatória de 10% (dez por cento) sobre o valor total da nota de empenho ou outro instrumento hábil em caso de recusa do infrator em aceitá-la(o) ou retirá-la(o);
- d) multa de 3% (três por cento) sobre o valor de referência para a licitação na hipótese de o infrator retardar o procedimento de contratação ou descumprir preceito normativo ou as obrigações assumidas;
- e) multa de 3% (três por cento) sobre o valor total da adjudicação da licitação quando houver o descumprimento das normas jurídicas atinentes ou das obrigações assumidas;
- f) multa de 5% (cinco por cento) sobre o valor da parcela que eventualmente for descumprida na hipótese de o infrator entregar o objeto contratual em desacordo com as especificações, condições e qualidade contratadas e/ou com vício, irregularidade ou defeito oculto que o tornem impróprio para o fim a que se destina;
- g) multa indenizatória de 10% (dez por cento) sobre o valor total da ARP quando o infrator der causa ao cancelamento da ARP;
- h) multa indenizatória, a título de perdas e danos, na hipótese de o infrator ensejar o cancelamento da ARP e sua conduta implicar em gastos à Administração Pública superiores aos contratados ou registrados.



-
- 18.1.3. impedimento de licitar e contratar, com o conseqüente descredenciamento do SUCAF – Sistema Único de Cadastro de Fornecedores do Município de Belo Horizonte, nos termos do art. 7º da Lei nº 10.520/02.
- 18.1.4. declaração de inidoneidade para licitar e contratar com a Administração Pública, enquanto perdurarem os motivos determinantes da punição ou até que seja promovida a reabilitação perante a própria autoridade que aplicou a penalidade, nos termos do inciso IV do art. 87 da Lei nº 8.666/93.
- 18.2. As penalidades de advertência e multa serão aplicadas pela Diretoria de Logística da Secretaria Municipal de Saúde ou pelo detentor de cargo equivalente nos demais órgãos e entidades da Administração Pública Municipal.
- 18.2.1. Nos casos previstos pela legislação, as multas poderão ser descontadas do pagamento imediatamente subsequente à sua aplicação.
- 18.3. A penalidade de impedimento de licitar e contratar será aplicada pelo Secretário Municipal Adjunto de Saúde ou pelo detentor de cargo equivalente nos demais órgãos e entidades da Administração Pública Municipal.
- 18.4. A penalidade de declaração de inidoneidade será aplicada pelo Secretário Municipal de Saúde ou pelo detentor de cargo equivalente nos demais órgãos e entidades da Administração Pública Municipal.
- 18.5. Na notificação de aplicação das penalidades de advertência, multa e impedimento de licitar e contratar será facultada a defesa prévia no respectivo processo, no prazo de 5 (cinco) dias úteis.
- 18.6. Na notificação de aplicação da penalidade de declaração de inidoneidade será facultada a defesa prévia no respectivo processo, no prazo de 10 (dez) dias úteis.
- 18.7. No caso de aplicação das penalidades previstas será concedido prazo de 10 (dez) dias úteis para apresentação de recurso.
- 18.8. As penalidades são independentes entre si, podendo ser aplicadas em conjunto ou separadamente, após a análise do caso concreto e não exime a Contratada da plena execução do objeto contratado.
- 18.8.1. Na hipótese de cumulação a que se refere o subitem acima serão concedidos os prazos para defesa e recurso aplicáveis à pena mais gravosa.
- 18.9. O atraso injustificado superior a 30 (trinta) dias corridos será considerado como inexecução total do Contrato, devendo o instrumento respectivo ser rescindido, salvo razões



de interesse público devidamente explicitadas no ato da autoridade competente pela contratação.

18.10. Poderá, ainda, ser objeto de apuração e processo administrativo a prática considerada abusiva, inclusive aquela caracterizada por proposta com preço manifestamente majorado ou inexequível.

19. DO SISTEMA DO REGISTRO DE PREÇOS

19.1. O Sistema de Registro de Preços regula-se pelas normas e procedimentos previstos na Lei Federal 8.666/93 e no Decreto Municipal nº 16.538/16 e demais normas complementares.

19.2. Uma vez registrado(s) o(s) preço(s), a Administração poderá convocar o Fornecedor a fornecer o(s) produto(s) respectivo(s), na forma e condições fixadas neste Edital e na ARP.

19.3. A existência de preço(s) registrado(s) não obriga a Administração a firmar as contratações que dele(s) poderão advir, ficando-lhe facultada a utilização de outros meios, assegurando-se ao Fornecedor do registro a preferência de fornecimento, no caso de igualdade de condições das propostas.

19.4. É vedada a aquisição do(s) produto(s) por valor(es) superior(es) ao(s) registrado(s) vigente(s).

19.5. Após autorização, a Gerência solicitante ou equivalente de cada um dos Órgãos Participantes do Registro encaminhará Nota de Empenho ou outro instrumento hábil ao Fornecedor da ARP.

19.5.1. A comprovação de que o Fornecedor recebeu a Nota de Empenho ou outro instrumento hábil deverá ocorrer via fax ou outro meio de comunicação eficaz.

19.6. Na hipótese de as Gerências solicitantes ou equivalentes dos Órgãos Participantes não conseguirem um meio eficaz para envio da Nota de Empenho ou outro instrumento hábil ao Fornecedor, deverá ser publicado um aviso no DOM – Diário Oficial do Município, para que o Fornecedor retire a Nota de Empenho ou outro instrumento hábil no prazo máximo de 03 (três) dias úteis contados da convocação.

19.7. O Fornecedor fica obrigado a atender a todos os pedidos de fornecimento efetuados durante a vigência do Registro de Preços, ainda que não esteja no período estipulado pelo cronograma.

19.8. O Fornecedor deverá garantir a qualidade do(s) produto(s) entregue(s) mesmo após o vencimento da ARP.

19.9. A critério da Gerência solicitante, quando se fizer necessária a verificação da qualidade e do atendimento às legislações específicas pertinentes, a Administração determinará as



análises necessárias e prazos para a entrega do(s) produto(s), com ônus para o Fornecedor, ficando suspenso o pagamento da Nota Fiscal/Fatura correspondente.

19.10. Para as Atas de Registro de Preços que contemplem cotas reservadas e cotas principais para um mesmo item, sendo os Fornecedores pessoas jurídicas distintas, a execução das Atas pelos órgãos participantes se dará, preferencialmente, de forma simultânea.

20. DA ADESÃO EM ATA DE REGISTRO DE PREÇOS – ARP

20.1. A ARP, durante sua vigência, poderá ser utilizada por qualquer órgão ou entidade da Administração direta e indireta federal, estadual e municipal, observada a legislação vigente.

20.2. As aquisições ou contratações adicionais a que se refere este artigo não poderão exceder, por órgão ou entidade, a cem por cento dos quantitativos dos itens constantes do instrumento convocatório e registrados na ARP.

20.3. As aquisições adicionais não poderão exceder, na totalidade, ao quádruplo do quantitativo de cada item registrado na ARP independente do número de órgãos não participantes que aderirem.

21. DA FRAUDE E CORRUPÇÃO

21.1. Nos procedimentos licitatórios realizados pela Secretaria de Saúde do Município de Belo Horizonte serão observadas as determinações que se seguem.

21.2. A Secretaria de Saúde do Município de Belo Horizonte exige que os licitantes/contratados, observem o mais alto padrão de ética durante a licitação e execução dos contratos. Em consequência desta política, define, com os propósitos dessa disposição, os seguintes termos:

21.2.1. “prática corrupta” significa a oferta, a doação, o recebimento ou a solicitação de qualquer coisa de valor para influenciar a ação de um funcionário público no processo de licitação ou execução do Contrato;

21.2.2. “prática fraudulenta” significa a deturpação dos fatos a fim de influenciar um processo de licitação ou a execução de um Contrato em detrimento do Contratante;

21.2.3. “prática conspiratória” significa um esquema ou arranjo entre os concorrentes (antes ou após a apresentação da proposta) com ou sem conhecimento do Contratante, destinado a estabelecer os preços das propostas a níveis artificiais não competitivos e privar o Contratante dos benefícios da competição livre e aberta;

21.2.4. “prática coercitiva” significa prejudicar ou ameaçar prejudicar, diretamente ou indiretamente, pessoas ou suas propriedades a fim de influenciar a participação delas no processo de licitação ou afetar a execução de um contrato;



21.2.5. prática obstrutiva” significa:

21.2.5.1. destruir, falsificar, alterar ou esconder intencionalmente provas materiais para investigação ou oferecer informações falsas aos investigadores com o objetivo de impedir uma investigação do Contratante ou outro Órgão de Controle sobre alegações de corrupção, fraude, coerção ou conspiração; significa ainda ameaçar, assediar ou intimidar qualquer parte envolvida com vistas a impedir a liberação de informações ou conhecimentos que sejam relevantes para a investigação; ou

21.2.5.2. agir intencionalmente com o objetivo de impedir o exercício do direito do Contratante ou outro Órgão de Controle de investigar e auditar.

21.3. O Município rejeitará uma proposta e aplicará as sanções previstas na legislação vigente se julgar que o licitante, diretamente ou por um agente, envolveu-se em práticas corruptas, fraudulentas, conspiratórias ou coercitivas durante o procedimento licitatório.

21.4. A ocorrência de qualquer das hipóteses acima elencadas, assim como as previstas no Anexo I da Portaria SDE nº 51 de 03 de julho de 2009, será denunciada à Secretaria de Desenvolvimento Econômico do Ministério da Justiça para adoção das medidas cabíveis.

22. DAS DISPOSIÇÕES FINAIS

22.1. Poderá a Administração revogar a presente licitação, no todo ou em parte, por conveniência administrativa e interesse público devidamente justificado, sem que caiba ao licitante direito à indenização, excetuadas as hipóteses previstas em lei.

22.2. O licitante é responsável pela fidelidade e legitimidade das informações prestadas e dos documentos apresentados em qualquer fase da licitação e da execução do fornecimento. A falsidade de qualquer documento apresentado ou a inverdade das informações nele contidas implicará na imediata desclassificação do licitante que o tiver apresentado, ou, caso tenha sido o vencedor, no cancelamento da ARP, sem prejuízo das demais sanções cabíveis.

22.3. É facultado ao pregoeiro ou à autoridade a ele superior, em qualquer fase da licitação, promover diligências com vistas a esclarecer ou a complementar a instrução do processo, vedada a inclusão posterior de documento ou informação que deveria constar originariamente da proposta.

22.4. O pregoeiro, no exercício de suas funções, poderá valer-se de pareceres técnicos e/ou jurídicos exarados por servidor/comissão devidamente constituídos, para embasar sua decisão quando do julgamento das fases de habilitação e proposta.



22.5. O licitante intimado para prestar qualquer esclarecimento adicional deverá fazê-lo no prazo determinado pelo pregoeiro, sob pena de desclassificação/inabilitação.

22.6. O não atendimento de exigências formais, não essenciais, não importará no afastamento do licitante, desde que seja possível a aferição de sua qualificação e a exata compreensão da sua proposta.

22.7. A tolerância do Município com qualquer atraso ou inadimplência por parte do Fornecedor não importará de forma alguma em alteração ou novação.

22.8. O Fornecedor não poderá caucionar ou utilizar a ARP para qualquer operação financeira.

22.9. O Fornecedor não poderá:

22.9.1. subcontratar total ou parcialmente o objeto contratado, exceto na hipótese de serviço secundário que não integre a essência do objeto, desde que expressamente autorizada pelo Contratante, mantida em qualquer caso a integral responsabilidade da Contratada;

22.9.2. associar-se com outrem, realizar fusão, cisão, incorporação ou integralização de capital, salvo com expressa autorização do Contratante.

22.10. As normas que disciplinam este pregão serão sempre interpretadas em favor da ampliação da disputa entre os licitantes, desde que não comprometam o interesse da Administração, a finalidade e a segurança da contratação.

22.11. As decisões referentes a este processo licitatório serão comunicadas aos licitantes via Sistema Eletrônico ou por qualquer meio de comunicação que comprove o recebimento ou, ainda, mediante publicação no Diário Oficial do Município.

22.12. Os casos não previstos neste edital serão decididos pelo pregoeiro ou pela autoridade a ele superior.

22.13. A participação do licitante nesta licitação implica em aceitação de todos os termos deste edital.

22.14. Os fornecimentos dos produtos, objetos do presente Edital, serão tratados como contratações autônomas e independentes, para todos os fins de direito.

22.15. O Fornecedor deverá manter em compatibilidade com as obrigações assumidas, todas as condições de habilitação e qualificação exigidas neste edital, em cumprimento ao disposto no Inciso XIII do artigo 55 da Lei nº 8.666/93.



22.16. Se a empresa vencedora não for cadastrada no SUCAF, a documentação apresentada para fins de habilitação será enviada ao órgão competente para as devidas providências relativas ao seu cadastramento.

22.16.1. Nessa hipótese, a exigência prevista no art. 4º do Decreto Municipal 11.245/05 será cumprida mediante o encaminhamento da referida documentação e da proposta constando a solicitação para cadastramento.

22.17. Se a empresa vencedora já se encontrar cadastrada deverá manter a documentação atualizada.

22.18. O foro designado para julgamento de quaisquer questões judiciais resultantes deste edital será o da Comarca de Belo Horizonte, local da realização do certame.

22.19. Constituem anexos do presente edital e dele fazem parte os seguintes documentos:

- Anexo I – Especificação e Quantidade do Objeto da Licitação
- Anexo II – Modelo de Proposta de Preços;
- Anexo III – Da apresentação de amostras
- Anexo IV – Modelo de Declaração de Empregador Pessoa Jurídica;
- Anexo V – Modelo de Declaração de **BENEFICIÁRIO DA LEI COMPLEMENTAR Nº 123/2006**;
- Anexo VI – Modelo de Declaração de Elaboração Independente de Proposta;
- Anexo VII – Modelo de Declaração da Lei Orgânica;
- Anexo VIII - Minuta da Ata de Registro de Preços – ARP;
- Anexo IX – Termo de Referência.
- Anexo X – Termo de Comodato

Belo Horizonte, de de

Secretário Municipal de Saúde



ANEXO I
ESPECIFICAÇÃO E QUANTIDADE DO OBJETO DA LICITAÇÃO

LOTE ÚNICO	ITEM	SICAM	DESCRIÇÃO	UNID	QNTDE	VIDA ÚTIL
	1	80229	<p>DISCOS IMPREGNADOS COM AMOXICILINA/ÁCIDO CLAVULÂNICO 20/10 MCG, COM DIÂMETRO DE 6,0 A 6,5 MM, PREPARADOS ATRAVÉS DA IMPREGNAÇÃO DE PAPEL ABSORVENTE DE ALTA QUALIDADE, PARA USO EM ANTIBIOGRAMA POR DIFUSÃO EM AGAR, SEGUNDO A TÉCNICA DE KIRBY & BAUER E PADRÃO CLSI/BRCST, COM QUANTIDADES RIGOROSAMENTE DETERMINADAS DO ANTIMICROBIANO SOLICITADO. COM ESPESSURA UNIFORME, GRAVAÇÃO INDIVIDUAL CONTENDO A CODIFICAÇÃO E CONCENTRAÇÃO DO ANTIBIÓTICO, ESTÉRIL, ISENTO DE SUBSTÂNCIAS INIBIDORAS TANTO PARA OS MICRO-ORGANISMOS QUANTO PARA OS ANTIMICROBIANOS.</p> <p>ACONDICIONADO EM CARTUCHOS CONTENDO NO MÁXIMO 50 DISCOS, COMPATÍVEIS COM O USO DE DISPENSADORES MANUAIS DE ANTIBIÓTICOS PARA PLACAS DE 90 MM, 100 MM E 150 MM. DEPOIS DE ABERTO, SEGUINDO-SE AS CONDIÇÕES PRECONIZADAS DE ARMAZENAMENTO, DEVE APRESENTAR ESTABILIDADE ATÉ O FINAL DO PRAZO DE VALIDADE INDICADO PELO FABRICANTE. O PRAZO DE VALIDADE PARA UTILIZAÇÃO DEVE SER SUPERIOR A 12 MESES APÓS O RECEBIMENTO. A EMBALAGEM DEVE CONTER CADA CARTUCHO CLARAMENTE IDENTIFICADO COM AS QUANTIDADES, NÚMERO DE LOTE, DATA DE VALIDADE E NÚMERO DE REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE.</p>	FRASCO	720	80%
	2	80230	<p>DISCOS IMPREGNADOS COM AZTREONAM 30 MCG, COM DIÂMETRO DE 6,0 A 6,5 MM, PREPARADOS ATRAVÉS DA IMPREGNAÇÃO DE PAPEL ABSORVENTE DE ALTA QUALIDADE, PARA USO EM ANTIBIOGRAMA POR DIFUSÃO EM AGAR, SEGUNDO A TÉCNICA DE KIRBY & BAUER E PADRÃO CLSI/BRCST, COM QUANTIDADES RIGOROSAMENTE DETERMINADAS DO ANTIMICROBIANO SOLICITADO. COM ESPESSURA UNIFORME, GRAVAÇÃO INDIVIDUAL CONTENDO A CODIFICAÇÃO E CONCENTRAÇÃO DO ANTIBIÓTICO, ESTÉRIL, ISENTO DE SUBSTÂNCIAS INIBIDORAS TANTO PARA OS MICRO-ORGANISMOS QUANTO PARA OS ANTIMICROBIANOS. ACONDICIONADO EM CARTUCHOS CONTENDO NO MÁXIMO 50 DISCOS, COMPATÍVEIS COM O USO DE DISPENSADORES MANUAIS DE ANTIBIÓTICOS PARA PLACAS DE 90 MM, 100 MM E 150 MM. DEPOIS DE ABERTO, SEGUINDO-SE AS CONDIÇÕES</p>	FRASCO	150	80%



			PRECONIZADAS DE ARMAZENAMENTO, DEVE APRESENTAR ESTABILIDADE ATÉ O FINAL DO PRAZO DE VALIDADE INDICADO PELO FABRICANTE. O PRAZO DE VALIDADE PARA UTILIZAÇÃO DEVE SER SUPERIOR A 12 MESES APÓS O RECEBIMENTO. A EMBALAGEM DEVE CONTER CADA CARTUCHO CLARAMENTE IDENTIFICADO COM AS QUANTIDADES, NÚMERO DE LOTE, DATA DE VALIDADE E NÚMERO DE REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE.			
3	80231		DISCOS IMPREGNADOS COM AMICACINA 30MCG, COM DIÂMETRO DE 6,0 A 6,5 MM, PREPARADOS ATRAVÉS DA IMPREGNAÇÃO DE PAPEL ABSORVENTE DE ALTA QUALIDADE, PARA USO EM ANTIBIOGRAMA POR DIFUSÃO EM AGAR, SEGUNDO A TÉCNICA DE KIRBY & BAUER E PADRÃO CLSI/BRCAST COM QUANTIDADES RIGOROSAMENTE DETERMINADAS DO ANTIMICROBIANO SOLICITADO. COM ESPESSURA UNIFORME, GRAVAÇÃO INDIVIDUAL CONTENDO A CODIFICAÇÃO E CONCENTRAÇÃO DO ANTIBIÓTICO, ESTÉRIL, ISENTO DE SUBSTÂNCIAS INIBIDORAS TANTO PARA OS MICRO-ORGANISMOS QUANTO PARA OS ANTIMICROBIANOS. ACONDICIONADO EM CARTUCHOS CONTENDO NO MÁXIMO 50 DISCOS, COMPATÍVEIS COM O USO DE DISPENSADORES MANUAIS DE ANTIBIÓTICOS PARA PLACAS DE 90 MM, 100 MM E 150 MM. DEPOIS DE ABERTO, SEGUINDO-SE AS CONDIÇÕES PRECONIZADAS DE ARMAZENAMENTO, DEVE APRESENTAR ESTABILIDADE ATÉ O FINAL DO PRAZO DE VALIDADE INDICADO PELO FABRICANTE. O PRAZO DE VALIDADE PARA UTILIZAÇÃO DEVE SER SUPERIOR A 12 MESES APÓS O RECEBIMENTO. A EMBALAGEM DEVE CONTER CADA CARTUCHO CLARAMENTE IDENTIFICADO COM AS QUANTIDADES, NÚMERO DE LOTE, DATA DE VALIDADE E NÚMERO DE REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE.	FRASCO	720	80%
4	80232		DISCOS IMPREGNADOS COM AMPICILINA 10MCG, COM DIÂMETRO DE 6,0 A 6,5 MM, PREPARADOS ATRAVÉS DA IMPREGNAÇÃO DE PAPEL ABSORVENTE DE ALTA QUALIDADE, PARA USO EM ANTIBIOGRAMA POR DIFUSÃO EM AGAR, SEGUNDO A TÉCNICA DE KIRBY & BAUER E PADRÃO CLSI/BRCAST, COM QUANTIDADES RIGOROSAMENTE DETERMINADAS DO ANTIMICROBIANO SOLICITADO. COM ESPESSURA UNIFORME, GRAVAÇÃO INDIVIDUAL CONTENDO A CODIFICAÇÃO E CONCENTRAÇÃO DO ANTIBIÓTICO, ESTÉRIL, ISENTO DE SUBSTÂNCIAS INIBIDORAS TANTO PARA OS MICRO-ORGANISMOS QUANTO PARA OS ANTIMICROBIANOS. ACONDICIONADO EM CARTUCHOS CONTENDO NO MÁXIMO 50 DISCOS, COMPATÍVEIS COM O USO DE DISPENSADORES MANUAIS DE	FRASCO	720	80%



			ANTIBIÓTICOS PARA PLACAS DE 90 MM, 100 MM E 150 MM. DEPOIS DE ABERTO, SEGUINDO-SE AS CONDIÇÕES PRECONIZADAS DE ARMAZENAMENTO, DEVE APRESENTAR ESTABILIDADE ATÉ O FINAL DO PRAZO DE VALIDADE INDICADO PELO FABRICANTE. O PRAZO DE VALIDADE PARA UTILIZAÇÃO DEVE SER SUPERIOR A 12 MESES APÓS O RECEBIMENTO. A EMBALAGEM DEVE CONTER CADA CARTUCHO CLARAMENTE IDENTIFICADO COM AS QUANTIDADES, NÚMERO DE LOTE, DATA DE VALIDADE E NÚMERO DE REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE.			
5	80233		DISCOS IMPREGNADOS COM CEFAZOLINA 30 MCG, COM DIÂMETRO DE 6,0 A 6,5 MM, PREPARADOS ATRAVÉS DA IMPREGNAÇÃO DE PAPEL ABSORVENTE DE ALTA QUALIDADE, PARA USO EM ANTIBIOGRAMA POR DIFUSÃO EM AGAR, SEGUNDO A TÉCNICA DE KIRBY & BAUER E PADRÃO CLSI/BRCAST, COM QUANTIDADES RIGOROSAMENTE DETERMINADAS DO ANTIMICROBIANO SOLICITADO. COM ESPESSURA UNIFORME, GRAVAÇÃO INDIVIDUAL CONTENDO A CODIFICAÇÃO E CONCENTRAÇÃO DO ANTIBIÓTICO, ESTÉRIL, ISENTO DE SUBSTÂNCIAS INIBIDORAS TANTO PARA OS MICRO-ORGANISMOS QUANTO PARA OS ANTIMICROBIANOS. ACONDICIONADO EM CARTUCHOS CONTENDO NO MÁXIMO 50 DISCOS, COMPATÍVEIS COM O USO DE DISPENSADORES MANUAIS DE ANTIBIÓTICOS PARA PLACAS DE 90 MM, 100 MM E 150 MM. DEPOIS DE ABERTO, SEGUINDO-SE AS CONDIÇÕES PRECONIZADAS DE ARMAZENAMENTO, DEVE APRESENTAR ESTABILIDADE ATÉ O FINAL DO PRAZO DE VALIDADE INDICADO PELO FABRICANTE. O PRAZO DE VALIDADE PARA UTILIZAÇÃO DEVE SER SUPERIOR A 12 MESES APÓS O RECEBIMENTO. A EMBALAGEM DEVE CONTER CADA CARTUCHO CLARAMENTE IDENTIFICADO COM AS QUANTIDADES, NÚMERO DE LOTE, DATA DE VALIDADE E NÚMERO DE REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE.	FRASCO	720	80%
6	80234		DISCOS IMPREGNADOS COM CEFOTAXIMA 5 MCG, COM DIÂMETRO DE 6,0 A 6,5 MM, PREPARADOS ATRAVÉS DA IMPREGNAÇÃO DE PAPEL ABSORVENTE DE ALTA QUALIDADE, PARA USO EM ANTIBIOGRAMA POR DIFUSÃO EM AGAR, SEGUNDO A TÉCNICA DE KIRBY & BAUER E PADRÃO CLSI/BRCAST, COM QUANTIDADES RIGOROSAMENTE DETERMINADAS DO ANTIMICROBIANO SOLICITADO. COM ESPESSURA UNIFORME, GRAVAÇÃO INDIVIDUAL CONTENDO A CODIFICAÇÃO E CONCENTRAÇÃO DO ANTIBIÓTICO, ESTÉRIL, ISENTO DE SUBSTÂNCIAS INIBIDORAS TANTO PARA OS MICRO-ORGANISMOS QUANTO PARA OS ANTIMICROBIANOS. ACONDICIONADO EM CARTUCHOS	FRASCO	70	80%



			CONTENDO NO MÁXIMO 50 DISCOS, COMPATÍVEIS COM O USO DE DISPENSADORES MANUAIS DE ANTIBIÓTICOS PARA PLACAS DE 90 MM, 100 MM E 150 MM. DEPOIS DE ABERTO, SEGUINDO-SE AS CONDIÇÕES PRECONIZADAS DE ARMAZENAMENTO, DEVE APRESENTAR ESTABILIDADE ATÉ O FINAL DO PRAZO DE VALIDADE INDICADO PELO FABRICANTE. O PRAZO DE VALIDADE PARA UTILIZAÇÃO DEVE SER SUPERIOR A 12 MESES APÓS O RECEBIMENTO. A EMBALAGEM DEVE CONTER CADA CARTUCHO CLARAMENTE IDENTIFICADO COM AS QUANTIDADES, NÚMERO DE LOTE, DATA DE VALIDADE E NÚMERO DE REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE.			
7	80235		DISCOS IMPREGNADOS COM CEFOTIXIMA 30 MCG, COM DIÂMETRO DE 6,0 A 6,5 MM, PREPARADOS ATRAVÉS DA IMPREGNAÇÃO DE PAPEL ABSORVENTE DE ALTA QUALIDADE, PARA USO EM ANTIBIOGRAMA POR DIFUSÃO EM AGAR, SEGUNDO A TÉCNICA DE KIRBY & BAUER E PADRÃO CLSI/BRCAST, COM QUANTIDADES RIGOROSAMENTE DETERMINADAS DO ANTIMICROBIANO SOLICITADO. COM ESPESSURA UNIFORME, GRAVAÇÃO INDIVIDUAL CONTENDO A CODIFICAÇÃO E CONCENTRAÇÃO DO ANTIBIÓTICO, ESTÉRIL, ISENTO DE SUBSTÂNCIAS INIBIDORAS TANTO PARA OS MICRO-ORGANISMOS QUANTO PARA OS ANTIMICROBIANOS. ACONDICIONADO EM CARTUCHOS CONTENDO NO MÁXIMO 50 DISCOS, COMPATÍVEIS COM O USO DE DISPENSADORES MANUAIS DE ANTIBIÓTICOS PARA PLACAS DE 90 MM, 100 MM E 150 MM. DEPOIS DE ABERTO, SEGUINDO-SE AS CONDIÇÕES PRECONIZADAS DE ARMAZENAMENTO, DEVE APRESENTAR ESTABILIDADE ATÉ O FINAL DO PRAZO DE VALIDADE INDICADO PELO FABRICANTE. O PRAZO DE VALIDADE PARA UTILIZAÇÃO DEVE SER SUPERIOR A 12 MESES APÓS O RECEBIMENTO. A EMBALAGEM DEVE CONTER CADA CARTUCHO CLARAMENTE IDENTIFICADO COM AS QUANTIDADES, NÚMERO DE LOTE, DATA DE VALIDADE E NÚMERO DE REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE.	FRASCO	720	80%
8	80236		DISCOS IMPREGNADOS COM CEFTAZIDIMA 10 MCG, COM DIÂMETRO DE 6,0 A 6,5 MM, PREPARADOS ATRAVÉS DA IMPREGNAÇÃO DE PAPEL ABSORVENTE DE ALTA QUALIDADE, PARA USO EM ANTIBIOGRAMA POR DIFUSÃO EM AGAR, SEGUNDO A TÉCNICA DE KIRBY & BAUER E PADRÃO CLSI/BRCAST, COM QUANTIDADES RIGOROSAMENTE DETERMINADAS DO ANTIMICROBIANO SOLICITADO. COM ESPESSURA UNIFORME, GRAVAÇÃO INDIVIDUAL CONTENDO A CODIFICAÇÃO E CONCENTRAÇÃO DO ANTIBIÓTICO, ESTÉRIL, ISENTO DE SUBSTÂNCIAS INIBIDORAS TANTO	FRASCO	720	80%



			PARA OS MICRO-ORGANISMOS QUANTO PARA OS ANTIMICROBIANOS. ACONDICIONADO EM CARTUCHOS CONTENDO NO MÁXIMO 50 DISCOS, COMPATÍVEIS COM O USO DE DISPENSADORES MANUAIS DE ANTIBIÓTICOS PARA PLACAS DE 90 MM, 100 MM E 150 MM. DEPOIS DE ABERTO, SEGUINDO-SE AS CONDIÇÕES PRECONIZADAS DE ARMAZENAMENTO, DEVE APRESENTAR ESTABILIDADE ATÉ O FINAL DO PRAZO DE VALIDADE INDICADO PELO FABRICANTE. O PRAZO DE VALIDADE PARA UTILIZAÇÃO DEVE SER SUPERIOR A 12 MESES APÓS O RECEBIMENTO. A EMBALAGEM DEVE CONTER CADA CARTUCHO CLARAMENTE IDENTIFICADO COM AS QUANTIDADES, NÚMERO DE LOTE, DATA DE VALIDADE E NÚMERO DE REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE.			
9	80237		DISCOS IMPREGNADOS COM CEFTRIAXONA 30 MCG, COM DIÂMETRO DE 6,0 A 6,5 MM, PREPARADOS ATRAVÉS DA IMPREGNAÇÃO DE PAPEL ABSORVENTE DE ALTA QUALIDADE, PARA USO EM ANTIBIOGRAMA POR DIFUSÃO EM AGAR, SEGUNDO A TÉCNICA DE KIRBY & BAUER E PADRÃO CLSI/BRCAST, COM QUANTIDADES RIGOROSAMENTE DETERMINADAS DO ANTIMICROBIANO SOLICITADO. COM ESPESSURA UNIFORME, GRAVAÇÃO INDIVIDUAL CONTENDO A CODIFICAÇÃO E CONCENTRAÇÃO DO ANTIBIÓTICO, ESTÉRIL, ISENTO DE SUBSTÂNCIAS INIBIDORAS TANTO PARA OS MICRO-ORGANISMOS QUANTO PARA OS ANTIMICROBIANOS. ACONDICIONADO EM CARTUCHOS CONTENDO NO MÁXIMO 50 DISCOS, COMPATÍVEIS COM O USO DE DISPENSADORES MANUAIS DE ANTIBIÓTICOS PARA PLACAS DE 90 MM, 100 MM E 150 MM. DEPOIS DE ABERTO, SEGUINDO-SE AS CONDIÇÕES PRECONIZADAS DE ARMAZENAMENTO, DEVE APRESENTAR ESTABILIDADE ATÉ O FINAL DO PRAZO DE VALIDADE INDICADO PELO FABRICANTE. O PRAZO DE VALIDADE PARA UTILIZAÇÃO DEVE SER SUPERIOR A 12 MESES APÓS O RECEBIMENTO. A EMBALAGEM DEVE CONTER CADA CARTUCHO CLARAMENTE IDENTIFICADO COM AS QUANTIDADES, NÚMERO DE LOTE, DATA DE VALIDADE E NÚMERO DE REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE.	FRASCO	720	80%
10	80238		DISCOS IMPREGNADOS COM CIPROFLOXACINA 5 MCG, COM DIÂMETRO DE 6,0 A 6,5 MM, PREPARADOS ATRAVÉS DA IMPREGNAÇÃO DE PAPEL ABSORVENTE DE ALTA QUALIDADE, PARA USO EM ANTIBIOGRAMA POR DIFUSÃO EM AGAR, SEGUNDO A TÉCNICA DE KIRBY & BAUER E PADRÃO CLSI/BRCAST, COM QUANTIDADES RIGOROSAMENTE DETERMINADAS DO ANTIMICROBIANO SOLICITADO. COM ESPESSURA UNIFORME, GRAVAÇÃO INDIVIDUAL CONTENDO A	FRASCO	720	80%



			CODIFICAÇÃO E CONCENTRAÇÃO DO ANTIBIÓTICO, ESTÉRIL, ISENTO DE SUBSTÂNCIAS INIBIDORAS TANTO PARA OS MICRO-ORGANISMOS QUANTO PARA OS ANTIMICROBIANOS. ACONDICIONADO EM CARTUCHOS CONTENDO NO MÁXIMO 50 DISCOS, COMPATÍVEIS COM O USO DE DISPENSADORES MANUAIS DE ANTIBIÓTICOS PARA PLACAS DE 90 MM, 100 MM E 150 MM. DEPOIS DE ABERTO, SEGUINDO-SE AS CONDIÇÕES PRECONIZADAS DE ARMAZENAMENTO, DEVE APRESENTAR ESTABILIDADE ATÉ O FINAL DO PRAZO DE VALIDADE INDICADO PELO FABRICANTE. O PRAZO DE VALIDADE PARA UTILIZAÇÃO DEVE SER SUPERIOR A 12 MESES APÓS O RECEBIMENTO. A EMBALAGEM DEVE CONTER CADA CARTUCHO CLARAMENTE IDENTIFICADO COM AS QUANTIDADES, NÚMERO DE LOTE, DATA DE VALIDADE E NÚMERO DE REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE.			
11	80239	DISCOS IMPREGNADOS COM GENTAMICINA 10 MCG, COM DIÂMETRO DE 6,0 A 6,5 MM, PREPARADOS ATRAVÉS DA IMPREGNAÇÃO DE PAPEL ABSORVENTE DE ALTA QUALIDADE, PARA USO EM ANTIBIOGRAMA POR DIFUSÃO EM AGAR, SEGUNDO A TÉCNICA DE KIRBY & BAUER E PADRÃO CLSI/BRCAST, COM QUANTIDADES RIGOROSAMENTE DETERMINADAS DO ANTIMICROBIANO SOLICITADO. COM ESPESSURA UNIFORME, GRAVAÇÃO INDIVIDUAL CONTENDO A CODIFICAÇÃO E CONCENTRAÇÃO DO ANTIBIÓTICO, ESTÉRIL, ISENTO DE SUBSTÂNCIAS INIBIDORAS TANTO PARA OS MICRO-ORGANISMOS QUANTO PARA OS ANTIMICROBIANOS. ACONDICIONADO EM CARTUCHOS CONTENDO NO MÁXIMO 50 DISCOS, COMPATÍVEIS COM O USO DE DISPENSADORES MANUAIS DE ANTIBIÓTICOS PARA PLACAS DE 90 MM, 100 MM E 150 MM. DEPOIS DE ABERTO, SEGUINDO-SE AS CONDIÇÕES PRECONIZADAS DE ARMAZENAMENTO, DEVE APRESENTAR ESTABILIDADE ATÉ O FINAL DO PRAZO DE VALIDADE INDICADO PELO FABRICANTE. O PRAZO DE VALIDADE PARA UTILIZAÇÃO DEVE SER SUPERIOR A 12 MESES APÓS O RECEBIMENTO. A EMBALAGEM DEVE CONTER CADA CARTUCHO CLARAMENTE IDENTIFICADO COM AS QUANTIDADES, NÚMERO DE LOTE, DATA DE VALIDADE E NÚMERO DE REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE.	FRASCO	720	80%	
12	80240	DISCOS IMPREGNADOS COM GENTAMICINA 30 MCG, COM DIÂMETRO DE 6,0 A 6,5 MM, PREPARADOS ATRAVÉS DA IMPREGNAÇÃO DE PAPEL ABSORVENTE DE ALTA QUALIDADE, PARA USO EM ANTIBIOGRAMA POR DIFUSÃO EM AGAR, SEGUNDO A TÉCNICA DE KIRBY & BAUER E PADRÃO CLSI/BRCAST, COM QUANTIDADES RIGOROSAMENTE DETERMINADAS DO	FRASCO	70	80%	



			ANTIMICROBIANO SOLICITADO. COM ESPESSURA UNIFORME, GRAVAÇÃO INDIVIDUAL CONTENDO A CODIFICAÇÃO E CONCENTRAÇÃO DO ANTIBIÓTICO, ESTÉRIL, ISENTO DE SUBSTÂNCIAS INIBIDORAS TANTO PARA OS MICRO-ORGANISMOS QUANTO PARA OS ANTIMICROBIANOS. ACONDICIONADO EM CARTUCHOS CONTENDO NO MÁXIMO 50 DISCOS, COMPATÍVEIS COM O USO DE DISPENSADORES MANUAIS DE ANTIBIÓTICOS PARA PLACAS DE 90 MM, 100 MM E 150 MM. DEPOIS DE ABERTO, SEGUINDO-SE AS CONDIÇÕES PRECONIZADAS DE ARMAZENAMENTO, DEVE APRESENTAR ESTABILIDADE ATÉ O FINAL DO PRAZO DE VALIDADE INDICADO PELO FABRICANTE. O PRAZO DE VALIDADE PARA UTILIZAÇÃO DEVE SER SUPERIOR A 12 MESES APÓS O RECEBIMENTO. A EMBALAGEM DEVE CONTER CADA CARTUCHO CLARAMENTE IDENTIFICADO COM AS QUANTIDADES, NÚMERO DE LOTE, DATA DE VALIDADE E NÚMERO DE REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE.			
13	80241		DISCOS IMPREGNADOS COM MEROPENEM 10 MCG, COM DIÂMETRO DE 6,0 A 6,5 MM, PREPARADOS ATRAVÉS DA IMPREGNAÇÃO DE PAPEL ABSORVENTE DE ALTA QUALIDADE, PARA USO EM ANTIBIOGRAMA POR DIFUSÃO EM AGAR, SEGUNDO A TÉCNICA DE KIRBY & BAUER E PADRÃO CLSI/BRCAST, COM QUANTIDADES RIGOROSAMENTE DETERMINADAS DO ANTIMICROBIANO SOLICITADO. COM ESPESSURA UNIFORME, GRAVAÇÃO INDIVIDUAL CONTENDO A CODIFICAÇÃO E CONCENTRAÇÃO DO ANTIBIÓTICO, ESTÉRIL, ISENTO DE SUBSTÂNCIAS INIBIDORAS TANTO PARA OS MICRO-ORGANISMOS QUANTO PARA OS ANTIMICROBIANOS. ACONDICIONADO EM CARTUCHOS CONTENDO NO MÁXIMO 50 DISCOS, COMPATÍVEIS COM O USO DE DISPENSADORES MANUAIS DE ANTIBIÓTICOS PARA PLACAS DE 90 MM, 100 MM E 150 MM. DEPOIS DE ABERTO, SEGUINDO-SE AS CONDIÇÕES PRECONIZADAS DE ARMAZENAMENTO, DEVE APRESENTAR ESTABILIDADE ATÉ O FINAL DO PRAZO DE VALIDADE INDICADO PELO FABRICANTE. O PRAZO DE VALIDADE PARA UTILIZAÇÃO DEVE SER SUPERIOR A 12 MESES APÓS O RECEBIMENTO. A EMBALAGEM DEVE CONTER CADA CARTUCHO CLARAMENTE IDENTIFICADO COM AS QUANTIDADES, NÚMERO DE LOTE, DATA DE VALIDADE E NÚMERO DE REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE.	FRASCO	150	80%
14	80242		DISCOS IMPREGNADOS COM NITROFURANTOÍNA 100 UI, COM DIÂMETRO DE 6,0 A 6,5 MM, PREPARADOS ATRAVÉS DA IMPREGNAÇÃO DE PAPEL ABSORVENTE DE ALTA QUALIDADE, PARA USO EM ANTIBIOGRAMA POR DIFUSÃO EM AGAR, SEGUNDO A TÉCNICA DE	FRASCO	720	80%



			<p>KIRBY & BAUER E PADRÃO CLSI/BRCAST, COM QUANTIDADES RIGOROSAMENTE DETERMINADAS DO ANTIMICROBIANO SOLICITADO. COM ESPESSURA UNIFORME, GRAVAÇÃO INDIVIDUAL CONTENDO A CODIFICAÇÃO E CONCENTRAÇÃO DO ANTIBIÓTICO, ESTÉRIL, ISENTO DE SUBSTÂNCIAS INIBIDORAS TANTO PARA OS MICRO-ORGANISMOS QUANTO PARA OS ANTIMICROBIANOS. ACONDICIONADO EM CARTUCHOS CONTENDO NO MÁXIMO 50 DISCOS, COMPATÍVEIS COM O USO DE DISPENSADORES MANUAIS DE ANTIBIÓTICOS PARA PLACAS DE 90 MM, 100 MM E 150 MM. DEPOIS DE ABERTO, SEGUINDO-SE AS CONDIÇÕES PRECONIZADAS DE ARMAZENAMENTO, DEVE APRESENTAR ESTABILIDADE ATÉ O FINAL DO PRAZO DE VALIDADE INDICADO PELO FABRICANTE. O PRAZO DE VALIDADE PARA UTILIZAÇÃO DEVE SER SUPERIOR A 12 MESES APÓS O RECEBIMENTO. A EMBALAGEM DEVE CONTER CADA CARTUCHO CLARAMENTE IDENTIFICADO COM AS QUANTIDADES, NÚMERO DE LOTE, DATA DE VALIDADE E NÚMERO DE REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE.</p>			
15	80243		<p>DISCOS IMPREGNADOS COM NORFLOXACINA 10 MCG, COM DIÂMETRO DE 6,0 A 6,5 MM, PREPARADOS ATRAVÉS DA IMPREGNAÇÃO DE PAPEL ABSORVENTE DE ALTA QUALIDADE, PARA USO EM ANTIBIOGRAMA POR DIFUSÃO EM AGAR, SEGUNDO A TÉCNICA DE KIRBY & BAUER E PADRÃO CLSI/BRCAST, COM QUANTIDADES RIGOROSAMENTE DETERMINADAS DO ANTIMICROBIANO SOLICITADO. COM ESPESSURA UNIFORME, GRAVAÇÃO INDIVIDUAL CONTENDO A CODIFICAÇÃO E CONCENTRAÇÃO DO ANTIBIÓTICO, ESTÉRIL, ISENTO DE SUBSTÂNCIAS INIBIDORAS TANTO PARA OS MICRO-ORGANISMOS QUANTO PARA OS ANTIMICROBIANOS. ACONDICIONADO EM CARTUCHOS CONTENDO NO MÁXIMO 50 DISCOS, COMPATÍVEIS COM O USO DE DISPENSADORES MANUAIS DE ANTIBIÓTICOS PARA PLACAS DE 90 MM, 100 MM E 150 MM. DEPOIS DE ABERTO, SEGUINDO-SE AS CONDIÇÕES PRECONIZADAS DE ARMAZENAMENTO, DEVE APRESENTAR ESTABILIDADE ATÉ O FINAL DO PRAZO DE VALIDADE INDICADO PELO FABRICANTE. O PRAZO DE VALIDADE PARA UTILIZAÇÃO DEVE SER SUPERIOR A 12 MESES APÓS O RECEBIMENTO. A EMBALAGEM DEVE CONTER CADA CARTUCHO CLARAMENTE IDENTIFICADO COM AS QUANTIDADES, NÚMERO DE LOTE, DATA DE VALIDADE E NÚMERO DE REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE.</p>	FRASCO	720	80%



16	80244	<p>DISCOS IMPREGNADOS COM NOVIOBIOCINA 5 MCG, COM DIÂMETRO DE 6,0 A 6,5 MM, PREPARADOS ATRAVÉS DA IMPREGNAÇÃO DE PAPEL ABSORVENTE DE ALTA QUALIDADE, PARA USO EM ANTIBIOGRAMA POR DIFUSÃO EM AGAR, SEGUNDO A TÉCNICA DE KIRBY & BAUER E PADRÃO CLSI/BRCAS, COM QUANTIDADES RIGOROSAMENTE DETERMINADAS DO ANTIMICROBIANO SOLICITADO. COM ESPESSURA UNIFORME, GRAVAÇÃO INDIVIDUAL CONTENDO A CODIFICAÇÃO E CONCENTRAÇÃO DO ANTIBIÓTICO, ESTÉRIL, ISENTO DE SUBSTÂNCIAS INIBIDORAS TANTO PARA OS MICRO-ORGANISMOS QUANTO PARA OS ANTIMICROBIANOS. ACONDICIONADO EM CARTUCHOS CONTENDO NO MÁXIMO 50 DISCOS, COMPATÍVEIS COM O USO DE DISPENSADORES MANUAIS DE ANTIBIÓTICOS PARA PLACAS DE 90 MM, 100 MM E 150 MM. DEPOIS DE ABERTO, SEGUINDO-SE AS CONDIÇÕES PRECONIZADAS DE ARMAZENAMENTO, DEVE APRESENTAR ESTABILIDADE ATÉ O FINAL DO PRAZO DE VALIDADE INDICADO PELO FABRICANTE. O PRAZO DE VALIDADE PARA UTILIZAÇÃO DEVE SER SUPERIOR A 12 MESES APÓS O RECEBIMENTO. A EMBALAGEM DEVE CONTER CADA CARTUCHO CLARAMENTE IDENTIFICADO COM AS QUANTIDADES, NÚMERO DE LOTE, DATA DE VALIDADE E NÚMERO DE REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE.</p>	FRASCO	300	80%
17	80245	<p>DISCOS IMPREGNADOS COM SULFAMETOXAZOL/TRIMETOPRIMA 1,25/23/75 MCG, COM DIÂMETRO DE 6,0 A 6,5 MM, PREPARADOS ATRAVÉS DA IMPREGNAÇÃO DE PAPEL ABSORVENTE DE ALTA QUALIDADE, PARA USO EM ANTIBIOGRAMA POR DIFUSÃO EM AGAR, SEGUNDO A TÉCNICA DE KIRBY & BAUER E PADRÃO CLSI/BRCAS, COM QUANTIDADES RIGOROSAMENTE DETERMINADAS DO ANTIMICROBIANO SOLICITADO. COM ESPESSURA UNIFORME, GRAVAÇÃO INDIVIDUAL CONTENDO A CODIFICAÇÃO E CONCENTRAÇÃO DO ANTIBIÓTICO, ESTÉRIL, ISENTO DE SUBSTÂNCIAS INIBIDORAS TANTO PARA OS MICRO-ORGANISMOS QUANTO PARA OS ANTIMICROBIANOS. ACONDICIONADO EM CARTUCHOS CONTENDO NO MÁXIMO 50 DISCOS, COMPATÍVEIS COM O USO DE DISPENSADORES MANUAIS DE ANTIBIÓTICOS PARA PLACAS DE 90 MM, 100 MM E 150 MM. DEPOIS DE ABERTO, SEGUINDO-SE AS CONDIÇÕES PRECONIZADAS DE ARMAZENAMENTO, DEVE APRESENTAR ESTABILIDADE ATÉ O FINAL DO PRAZO DE VALIDADE INDICADO PELO FABRICANTE. O PRAZO DE VALIDADE PARA UTILIZAÇÃO DEVE SER SUPERIOR A 12 MESES APÓS O RECEBIMENTO. A EMBALAGEM DEVE CONTER CADA CARTUCHO CLARAMENTE</p>	FRASCO	720	80%



		IDENTIFICADO COM AS QUANTIDADES, NÚMERO DE LOTE, DATA DE VALIDADE E NÚMERO DE REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE.			
18	80246	DISCOS IMPREGNADOS COM AMPICILINA 2 MCG, COM DIÂMETRO DE 6,0 A 6,5 MM, PREPARADOS ATRAVÉS DA IMPREGNAÇÃO DE PAPEL ABSORVENTE DE ALTA QUALIDADE, PARA USO EM ANTIBIOGRAMA POR DIFUSÃO EM AGAR, SEGUNDO A TÉCNICA DE KIRBY & BAUER E PADRÃO CLSI/BRCAS, COM QUANTIDADES RIGOROSAMENTE DETERMINADAS DO ANTIMICROBIANO SOLICITADO. COM ESPESSURA UNIFORME, GRAVAÇÃO INDIVIDUAL CONTENDO A CODIFICAÇÃO E CONCENTRAÇÃO DO ANTIBIÓTICO, ESTÉRIL, ISENTO DE SUBSTÂNCIAS INIBIDORAS TANTO PARA OS MICRO-ORGANISMOS QUANTO PARA OS ANTIMICROBIANOS. ACONDICIONADO EM CARTUCHOS CONTENDO NO MÁXIMO 50 DISCOS, COMPATÍVEIS COM O USO DE DISPENSADORES MANUAIS DE ANTIBIÓTICOS PARA PLACAS DE 90 MM, 100 MM E 150 MM. DEPOIS DE ABERTO, SEGUINDO-SE AS CONDIÇÕES PRECONIZADAS DE ARMAZENAMENTO, DEVE APRESENTAR ESTABILIDADE ATÉ O FINAL DO PRAZO DE VALIDADE INDICADO PELO FABRICANTE. O PRAZO DE VALIDADE PARA UTILIZAÇÃO DEVE SER SUPERIOR A 12 MESES APÓS O RECEBIMENTO. A EMBALAGEM DEVE CONTER CADA CARTUCHO CLARAMENTE IDENTIFICADO COM AS QUANTIDADES, NÚMERO DE LOTE, DATA DE VALIDADE E NÚMERO DE REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE.	FRASCO	70	80%
19	80247	DISCOS IMPREGNADOS COM BENZIL PENICILINA 1 U, COM DIÂMETRO DE 6,0 A 6,5 MM, PREPARADOS ATRAVÉS DA IMPREGNAÇÃO DE PAPEL ABSORVENTE DE ALTA QUALIDADE, PARA USO EM ANTIBIOGRAMA POR DIFUSÃO EM AGAR, SEGUNDO A TÉCNICA DE KIRBY & BAUER E PADRÃO CLSI/BRCAS, COM QUANTIDADES RIGOROSAMENTE DETERMINADAS DO ANTIMICROBIANO SOLICITADO. COM ESPESSURA UNIFORME, GRAVAÇÃO INDIVIDUAL CONTENDO A CODIFICAÇÃO E CONCENTRAÇÃO DO ANTIBIÓTICO, ESTÉRIL, ISENTO DE SUBSTÂNCIAS INIBIDORAS TANTO PARA OS MICRO-ORGANISMOS QUANTO PARA OS ANTIMICROBIANOS. ACONDICIONADO EM CARTUCHOS CONTENDO NO MÁXIMO 50 DISCOS, COMPATÍVEIS COM O USO DE DISPENSADORES MANUAIS DE ANTIBIÓTICOS PARA PLACAS DE 90 MM, 100 MM E 150 MM. DEPOIS DE ABERTO, SEGUINDO-SE AS CONDIÇÕES PRECONIZADAS DE ARMAZENAMENTO, DEVE APRESENTAR ESTABILIDADE ATÉ O FINAL DO PRAZO DE	FRASCO	60	80%



			VALIDADE INDICADO PELO FABRICANTE. O PRAZO DE VALIDADE PARA UTILIZAÇÃO DEVE SER SUPERIOR A 12 MESES APÓS O RECEBIMENTO. A EMBALAGEM DEVE CONTER CADA CARTUCHO CLARAMENTE IDENTIFICADO COM AS QUANTIDADES, NÚMERO DE LOTE, DATA DE VALIDADE E NÚMERO DE REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE.			
20	80248		DISCOS IMPREGNADOS COM BACITRACINA 0,04 U, COM DIÂMETRO DE 6,0 A 6,5 MM, PREPARADOS ATRAVÉS DA IMPREGNAÇÃO DE PAPEL ABSORVENTE DE ALTA QUALIDADE, PARA USO EM ANTIBIOGRAMA POR DIFUSÃO EM AGAR, SEGUNDO A TÉCNICA DE KIRBY & BAUER E PADRÃO CLSI/BRCAS, COM QUANTIDADES RIGOROSAMENTE DETERMINADAS DO ANTIMICROBIANO SOLICITADO. COM ESPESSURA UNIFORME, GRAVAÇÃO INDIVIDUAL CONTENDO A CODIFICAÇÃO E CONCENTRAÇÃO DO ANTIBIÓTICO, ESTÉRIL, ISENTO DE SUBSTÂNCIAS INIBIDORAS TANTO PARA OS MICRO-ORGANISMOS QUANTO PARA OS ANTIMICROBIANOS. ACONDICIONADO EM CARTUCHOS CONTENDO NO MÁXIMO 50 DISCOS, COMPATÍVEIS COM O USO DE DISPENSADORES MANUAIS DE ANTIBIÓTICOS PARA PLACAS DE 90 MM, 100 MM E 150 MM. DEPOIS DE ABERTO, SEGUINDO-SE AS CONDIÇÕES PRECONIZADAS DE ARMAZENAMENTO, DEVE APRESENTAR ESTABILIDADE ATÉ O FINAL DO PRAZO DE VALIDADE INDICADO PELO FABRICANTE. O PRAZO DE VALIDADE PARA UTILIZAÇÃO DEVE SER SUPERIOR A 12 MESES APÓS O RECEBIMENTO. A EMBALAGEM DEVE CONTER CADA CARTUCHO CLARAMENTE IDENTIFICADO COM AS QUANTIDADES, NÚMERO DE LOTE, DATA DE VALIDADE E NÚMERO DE REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE.	FRASCO	70	80%
21	80249		DISCOS IMPREGNADOS COM TOBRAMICINA 10 MCG, COM DIÂMETRO DE 6,0 A 6,5 MM, PREPARADOS ATRAVÉS DA IMPREGNAÇÃO DE PAPEL ABSORVENTE DE ALTA QUALIDADE, PARA USO EM ANTIBIOGRAMA POR DIFUSÃO EM AGAR, SEGUNDO A TÉCNICA DE KIRBY & BAUER E PADRÃO CLSI/BRCAS, COM QUANTIDADES RIGOROSAMENTE DETERMINADAS DO ANTIMICROBIANO SOLICITADO. COM ESPESSURA UNIFORME, GRAVAÇÃO INDIVIDUAL CONTENDO A CODIFICAÇÃO E CONCENTRAÇÃO DO ANTIBIÓTICO, ESTÉRIL, ISENTO DE SUBSTÂNCIAS INIBIDORAS TANTO PARA OS MICRO-ORGANISMOS QUANTO PARA OS ANTIMICROBIANOS. ACONDICIONADO EM CARTUCHOS CONTENDO NO MÁXIMO 50 DISCOS, COMPATÍVEIS COM O USO DE DISPENSADORES MANUAIS DE ANTIBIÓTICOS PARA PLACAS DE 90 MM, 100 MM E 150 MM. DEPOIS DE ABERTO, SEGUINDO-SE AS CONDIÇÕES	FRASCO	720	80%



			PRECONIZADAS DE ARMAZENAMENTO, DEVE APRESENTAR ESTABILIDADE ATÉ O FINAL DO PRAZO DE VALIDADE INDICADO PELO FABRICANTE. O PRAZO DE VALIDADE PARA UTILIZAÇÃO DEVE SER SUPERIOR A 12 MESES APÓS O RECEBIMENTO. A EMBALAGEM DEVE CONTER CADA CARTUCHO CLARAMENTE IDENTIFICADO COM AS QUANTIDADES, NÚMERO DE LOTE, DATA DE VALIDADE E NÚMERO DE REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE.			
22	80250		DISCOS IMPREGNADOS COM OPTOQUINA 5 MCG, COM DIÂMETRO DE 6,0 A 6,5 MM, PREPARADOS ATRAVÉS DA IMPREGNAÇÃO DE PAPEL ABSORVENTE DE ALTA QUALIDADE, PARA USO EM ANTIBIOGRAMA POR DIFUSÃO EM AGAR, SEGUNDO A TÉCNICA DE KIRBY & BAUER E PADRÃO CLSI/BRCAST, COM QUANTIDADES RIGOROSAMENTE DETERMINADAS DO ANTIMICROBIANO SOLICITADO. COM ESPESSURA UNIFORME, GRAVAÇÃO INDIVIDUAL CONTENDO A CODIFICAÇÃO E CONCENTRAÇÃO DO ANTIBIÓTICO, ESTÉRIL, ISENTO DE SUBSTÂNCIAS INIBIDORAS TANTO PARA OS MICRO-ORGANISMOS QUANTO PARA OS ANTIMICROBIANOS. ACONDICIONADO EM CARTUCHOS CONTENDO NO MÁXIMO 50 DISCOS, COMPATÍVEIS COM O USO DE DISPENSADORES MANUAIS DE ANTIBIÓTICOS PARA PLACAS DE 90 MM, 100 MM E 150 MM. DEPOIS DE ABERTO, SEGUINDO-SE AS CONDIÇÕES PRECONIZADAS DE ARMAZENAMENTO, DEVE APRESENTAR ESTABILIDADE ATÉ O FINAL DO PRAZO DE VALIDADE INDICADO PELO FABRICANTE. O PRAZO DE VALIDADE PARA UTILIZAÇÃO DEVE SER SUPERIOR A 12 MESES APÓS O RECEBIMENTO. A EMBALAGEM DEVE CONTER CADA CARTUCHO CLARAMENTE IDENTIFICADO COM AS QUANTIDADES, NÚMERO DE LOTE, DATA DE VALIDADE E NÚMERO DE REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE.	FRASCO	60	80%
23	80251		DISCOS IMPREGNADOS COM POLIMIXINA B 300 MCG, COM DIÂMETRO DE 6,0 A 6,5 MM, PREPARADOS ATRAVÉS DA IMPREGNAÇÃO DE PAPEL ABSORVENTE DE ALTA QUALIDADE, PARA USO EM ANTIBIOGRAMA POR DIFUSÃO EM AGAR, SEGUNDO A TÉCNICA DE KIRBY & BAUER E PADRÃO CLSI/BRCAST, COM QUANTIDADES RIGOROSAMENTE DETERMINADAS DO ANTIMICROBIANO SOLICITADO. COM ESPESSURA UNIFORME, GRAVAÇÃO INDIVIDUAL CONTENDO A CODIFICAÇÃO E CONCENTRAÇÃO DO ANTIBIÓTICO, ESTÉRIL, ISENTO DE SUBSTÂNCIAS INIBIDORAS TANTO PARA OS MICRO-ORGANISMOS QUANTO PARA OS ANTIMICROBIANOS. ACONDICIONADO EM CARTUCHOS CONTENDO NO MÁXIMO 50 DISCOS, COMPATÍVEIS COM O USO DE DISPENSADORES MANUAIS DE	FRASCO	60	80%



			ANTIBIÓTICOS PARA PLACAS DE 90 MM, 100 MM E 150 MM. DEPOIS DE ABERTO, SEGUINDO-SE AS CONDIÇÕES PRECONIZADAS DE ARMAZENAMENTO, DEVE APRESENTAR ESTABILIDADE ATÉ O FINAL DO PRAZO DE VALIDADE INDICADO PELO FABRICANTE. O PRAZO DE VALIDADE PARA UTILIZAÇÃO DEVE SER SUPERIOR A 12 MESES APÓS O RECEBIMENTO. A EMBALAGEM DEVE CONTER CADA CARTUCHO CLARAMENTE IDENTIFICADO COM AS QUANTIDADES, NÚMERO DE LOTE, DATA DE VALIDADE E NÚMERO DE REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE.			
--	--	--	--	--	--	--

OBSERVAÇÃO:

A empresa vencedora do **Lote Único (Global)** deverá fornecer em regime de comodato 10 dispensadores manuais adequados ao uso com os discos de antibiograma ofertados, conforme especificação descrita abaixo:

- Os produtos especificados no anexo I do edital (DISCOS DE ANTIBIOGRAMA, COM CESSÃO DE 10 DISPENSADORES DE ANTIBIÓTICOS PARA O USO DOS ANTIBIÓTICOS) deverão ser entregues acondicionadas em suas embalagens originais com as identificações de quantidade (múltiplos de embalagem), material, prazo de validade, condições de armazenagem, fabricante, número do registro do produto na ANVISA/MS e demais informações técnicas pertinentes;
- Os produtos citados no inciso anterior deverão ter, individualmente, identificação indelével contendo: nome do produto, número de lote e data de validade;
- Deverão ser acondicionadas em embalagem impermeável para evitar umidade durante o armazenamento;
- Os certificados de controle da qualidade, emitidos por lote, deverão comprovar coerência aos padrões do CLSI, contendo bulas em português, e identificação que permita a rastreabilidade da sua fabricação;
- O transporte de todos os insumos ocorrerá por conta exclusiva da contratada e deverá ser realizada em recipientes rígidos, resistentes e impermeáveis, que possibilitem higienização e fechamento seguro, garantindo a temperatura de 2°C (dois graus centígrados) a 8°C (oito graus centígrados).

Gerenciamento de resíduos sólidos e /ou líquidos:

- As orientações quanto à disposição dos resíduos sólidos e/ou líquidos gerados pelos equipamentos será de responsabilidade da contratada e as mesmas deverão estar de acordo com normas municipais, estaduais e federais aplicáveis a Belo Horizonte. Estas orientações deverão ser apresentadas quando solicitadas pelas áreas técnicas;
- Se houver necessidade de tratamento local antes do descarte final, os meios para esse tratamento não disponíveis no laboratório devem ser providos pela contratada;



-
- A contratada deverá fornecer as FISPQs (fichas de informações de segurança de produtos químicos) de todo e qualquer reagente utilizado nos equipamentos, sendo responsável pelo treinamento dos usuários no que se refere ao conteúdo das mesmas durante toda a vigência do contrato.

Obrigações da contratada:

- Os produtos deverão estar acondicionados em embalagens originais de fábrica, lacradas pelo fabricante, com a data e o número do lote de fabricação, o prazo de validade para consumo, rótulo, com as devidas identificações de quantidade (múltiplos de embalagem), condições de armazenagem, fabricante, número do registro do produto na ANVISA/MS e demais informações técnicas pertinentes, bula com instruções de uso e outras informações, exigíveis, de acordo com a legislação brasileira vigente.
- Os produtos citados no inciso anterior deverão ter, individualmente, identificação indelével contendo: nome do produto, número de lote e data de validade;
- Deverão ser acondicionadas em embalagem impermeável para evitar umidade durante o armazenamento;
- Os certificados de controle da qualidade, emitidos por lote, deverão comprovar coerência aos padrões do CLSI/BRCAST/, contendo bulas em português, e identificação que permita a rastreabilidade da sua fabricação;
- Treinamento e promoção de ações relacionadas com atualizações técnicas de todos os profissionais no uso dos produtos; nas adequadas formas de descarte dos resíduos gerados de acordo com a legislação municipal, na ausência desta, legislação estadual, e na ausência desta última, a legislação federal aplicável. Este treinamento deverá ser em tempo suficiente para que os profissionais estejam habilitados para a liberação da rotina laboratorial. Os certificados dos treinamentos deverão ser confeccionados em papel timbrado da empresa e individualmente para cada profissional treinado, constando nome do profissional, período do treinamento, carga horária, empresa responsável e assinatura do responsável pelo mesmo. O prazo de entrega dos certificados não deverá exceder 30 dias após a realização dos treinamentos para a unidade;
- A contratada deverá providenciar informações escritas precisas quanto ao descarte, manuseio, tratamento e destino final dos resíduos gerados;

Validação:

- O fornecimento de todo e qualquer material necessários à realização da validação é de responsabilidade da contratada, incluindo os meios de cultura, cepas bacterianas, discos de antibióticos e cópia do documento do clsi atualizado e traduzido para o português;
- A contratada deve garantir, se necessário, o acompanhamento da validação por pelo menos 01 técnico da contratante e dar todo e qualquer suporte em termos de assessoria científica;

Será permitido realizar a validação:

- em comparação com serviços consolidadas fora da rede laboratorial da smsa em laboratório acreditado pelo palc da sbpc/ml ou cnpq da sbac, através do envio de amostras já determinadas pelo laboratório para este local, ou;



-
- em paralelo em laboratório acreditado pelo palc da sbpc/ml ou cnpq da sbac, através do envio de amostras já determinadas pelo laboratório para este local, ou;
 - Com o uso de painéis de amostras de valor conhecido;
 - Nota 1:** se for utilizado para o processo de validação dosagens realizadas em outros serviços os dados brutos das mesmas devem ser fornecidos obrigatoriamente ao laboratório.
 - Nota 2:** a responsabilidade da obtenção das amostras é da contratada.

Características dos 10 dispensadores manuais de antibióticos:

- a) Capacidade de dispensação de até 12 antibióticos simultaneamente;
- b) Compatível com placas de 90, 100 e 150 mm;
- c) Deve possuir suporte para armazenamento sob refrigeração;
- d) Garantir a segurança para evitar a contaminação dos cartuchos em uso;
- e) Possuir anel de ajuste gradual que permita controlar a altura da base do dispensador à superfície do ágar na placa;
- f) Trava de segurança que permita a dispensação e bloqueio dos antibióticos;
- g) Manual escrito em português;



ANEXO II

MODELO PROPOSTA DE PREÇOS

PREGÃO ELETRÔNICO Nº

Razão social:

CNPJ:

Endereço:

Telefone:

Endereço eletrônico (e-mail) para contato:

Objeto:

Validade da proposta: 90 (noventa) dias.

LOTE ÚNICO

LOTE ÚNICO	SICAM	DESCRIÇÃO	QUANTIDADE	UNIDADE	MARCA / MODELO	VALOR UNITÁRIO	VALOR TOTAL
1							
VALOR GLOBAL DO LOTE:		 reais e centavos.				

_____, ____ de _____ de _____

Assinatura do responsável legal da empresa licitante



ANEXO III

DA APRESENTAÇÃO DE AMOSTRAS

1. Para fins de verificação da adequabilidade do(s) produto(s) em face das exigências deste Termo, poderá ser solicitado a entrega de amostra no prazo de 3 dias úteis contados da convocação.
 - 1.1. A(s) amostra(s) deverá(ão) ser etiquetadas contendo identificação da empresa interessada, número do pregão, código do item e número do lote.
 - 1.1.1. A(s) amostra(s) deverá(ão) ser entregues nas dependências da GCOMP- SA – Gerência de Compras e Licitações da Secretaria Municipal de Saúde, situada na Avenida Afonso Pena, 2336 – 6º andar – Savassi, CEP 30130-012, Belo Horizonte/MG, no horário de 09h às 17 h.
 - 1.1.2. A(s) amostra(s) deverá(ão) ser entregues em embalagem original ou na qual será(ão) entregue(s) o(s) produto(s) (contendo as informações gerais do mesmo).
 - 1.2. Será desclassificada a proposta cujas amostras estejam em desacordo com as exigências deste Termo e da legislação aplicável
 - 1.3. As amostras da empresa vencedora serão retidas pela Administração e poderão ser encaminhadas às unidades receptoras do(s) produto(s) para confronto e controle de qualidade nos atos de entrega.
 - 1.4. As amostras da empresa vencedora serão retidas pela Administração e poderão ser encaminhadas às unidades receptoras do(s) produto(s) para confronto e controle de qualidade nos atos de entrega.
 - 1.5. Serão solicitadas uma amostra de cada item (frasco) e do dispensador que serão avaliadas conforme os critérios técnicos relacionados a seguir:
 - 1.6. Conferência das características técnicas descritas na especificação de cada item, tais como: apresentação do lote, avaliação da embalagem, marca vida útil, necessidade de refrigeração e adequação ao descritivo da proposta comercial;
 - 1.7. Após as avaliações iniciais pela referência técnica da SMSA, os produtos que estiverem aptos ao uso terão suas aquisições aprovadas se forem de marcas em uso na SMSA e apresentarem bom desempenho técnico durante o período de uso;
 - 1.8. Para produtos que estiverem aptos ao uso e forem de marcas ainda não usadas pela SMSA, ou que tenham sido utilizadas na SMSA, porém tenham apresentado alguma reclamação quanto ao uso, serão enviados para teste de desempenho técnico nos laboratórios da SMSA;



1.9. Após os testes nas unidades referenciadas, as áreas técnicas responsáveis emitirão parecer técnico concluindo se os produtos avaliados poderão ter seus preços registrados para a realização dos exames dos pacientes do SUS atendidos na SMSA.

1.10. Os critérios abaixo nortearão a análise inicial das amostras:

- Rotulagem do item;
- Razão social e endereço do fabricante/importador;
- Descrição do conteúdo na embalagem externa;
- Descrição de esterilidade se houver;
- Código do lote na embalagem externa;
- Data de fabricação;
- Prazo ou data de validade;
- Nome do responsável técnico pelo produto;
- Número de registro e regularidade do produto na ANVISA;
- Características conforme descritivo do produto no edital;

1.11. Os testes de desempenho técnico (quando necessários) ocorrerão nos laboratórios da SMSA utilizando critérios específicos do material (ver descrição no item 31. Outras informações).



ANEXO IV

MODELO DE DECLARAÇÃO DE EMPREGADOR PESSOA JURÍDICA

PREGÃO ELETRÔNICO Nº

A empresa com sede na nº Bairro , cidade de, inscrita no CNPJ nºpor intermédio de seu representante legal o(a) Sr.(a.), portador (a) Carteira de Identidade R.G. nº..... e do CPF nº DECLARA, sob as penas da lei, em cumprimento ao disposto no art. 7º, XXXIII, da Constituição da República/88, 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.
(Observação: em caso afirmativo, assinalar a ressalva acima)

_____, ____ de _____ de _____

Assinatura do responsável legal da empresa licitante



ANEXO V
MODELO DE DECLARAÇÃO DE BENEFICIÁRIO DA LEI COMPLEMENTAR
123/2006

PREGÃO ELETRÔNICO Nº

Declaramos, sob as penas da lei, que a licitante _____ é beneficiária da Lei Complementar 123/2006, na condição de _____ considerando os valores da receita bruta e o atendimento aos requisitos previstos na Lei supracitada.

Atestamos para os devidos fins, que a licitante não se encontra enquadrada em nenhuma das hipóteses, que veda a concessão do tratamento jurídico diferenciado, previstas nos incisos I a X do § 4º do art. 3º da Lei 123/2006:

- a) de cujo capital participe outra pessoa jurídica;
- b) que seja filial, sucursal, agência ou representação, no País, de pessoa jurídica com sede no exterior;
- c) de cujo capital participe pessoa física que seja inscrita como empresário ou seja sócia de outra empresa que receba tratamento jurídico diferenciado nos termos desta Lei Complementar, desde que a receita bruta global ultrapasse o limite de que trata o inciso II do caput deste artigo;
- d) cujo titular ou sócio participe com mais de 10% (dez por cento) do capital de outra empresa não beneficiada por esta Lei Complementar, desde que a receita bruta global ultrapasse o limite de que trata o inciso II do caput deste artigo;
- e) cujo sócio ou titular seja administrador ou equiparado de outra pessoa jurídica com fins lucrativos, desde que a receita bruta global ultrapasse o limite de que trata o inciso II do caput deste artigo;
- f) constituída sob a forma de cooperativas, salvo as de consumo;
- g) que participe do capital de outra pessoa jurídica;
- h) que exerça atividade de banco comercial, de investimentos e de desenvolvimento, de caixa econômica, de sociedade de crédito, financiamento e investimento ou de crédito imobiliário, de corretora ou de distribuidora de títulos, valores mobiliários e câmbio, de empresa de arrendamento mercantil, de seguros privados e de capitalização ou de previdência complementar;
- i) resultante ou remanescente de cisão ou qualquer outra forma de desmembramento de pessoa jurídica que tenha ocorrido em um dos 5 (cinco) anos-calendário anteriores;
- j) constituída sob a forma de sociedade por ações;
- k) cujos titulares ou sócios guardem, cumulativamente, com o contratante do serviço, relação de pessoalidade, subordinação e habitualidade.

Possuímos ciência da nossa obrigação de comunicar ao Município de Belo Horizonte quaisquer fatos supervenientes que alterem a situação de nossa empresa.

_____, ____ de _____ de _____

Assinatura do responsável legal da empresa licitante



ANEXO VI
MODELO DE DECLARAÇÃO DE ELABORAÇÃO INDEPENDENTE DE
PROPOSTA

PREGÃO ELETRÔNICO Nº

[IDENTIFICAÇÃO COMPLETA DO REPRESENTANTE DO LICITANTE], como representante devidamente constituído de [IDENTIFICAÇÃO COMPLETA DO LICITANTE] (doravante denominado [Licitante]), declara, sob as penas da lei, em especial o art. 299 do Código Penal Brasileiro, que:

- (a) a proposta foi elaborada de maneira independente e que seu conteúdo não foi, no todo ou em parte, direta ou indiretamente, informado a, discutido com ou recebido de qualquer outro participante potencial ou de fato do presente certame, por qualquer meio ou por qualquer pessoa;
- (b) a intenção de apresentar a proposta não foi informada a, discutido com ou recebido de qualquer outro participante potencial ou de fato do presente certame, por qualquer meio ou por qualquer pessoa;
- (c) que não tentou, por qualquer meio ou por qualquer pessoa, influir na decisão de qualquer outro participante potencial ou de fato do presente certame, quanto a participar ou não da referida licitação;
- (d) que o conteúdo da proposta não será, no todo ou em parte, direta ou indiretamente, comunicado a ou discutido com qualquer outro participante potencial ou de fato do presente certame, antes da adjudicação do objeto da referida licitação;
- (e) que o conteúdo da proposta não foi, no todo ou em parte, direta ou indiretamente, informado a, discutido com ou recebido de qualquer integrante do Município antes da abertura oficial das propostas; e
- (f) que está plenamente ciente do teor e da extensão desta declaração e que detém plenos poderes e informações para firmá-la.

_____, ____ de _____ de _____

Assinatura do responsável legal da empresa licitante



ANEXO VII

MODELO DE DECLARAÇÃO DA LEI ORGÂNICA

PREGÃO ELETRÔNICO Nº

Declaro, para os devidos fins, que os trabalhadores da _____ (Razão Social do Licitante) _____, inscrita no CNPJ sob o nº _____, sediada no _____ (endereço completo) _____, envolvidos na execução do objeto da licitação mencionada acima não incorrem nas proibições previstas no artigo 49-B da Lei Orgânica deste Município, in verbis:

Art. 49-B - Não poderão prestar serviço a órgãos e entidades do Município os trabalhadores das empresas contratadas declarados inelegíveis em resultado de decisão transitada em julgado ou proferida por órgão colegiado relativa a, pelo menos, uma das seguintes situações:

Art. 49-B acrescentado pela Emenda à Lei Orgânica nº 23, de 14/09/2011 (Art. 2º)

I - representação contra sua pessoa julgada procedente pela Justiça Eleitoral em processo de abuso do poder econômico ou político;

II - condenação por crimes contra a economia popular, a fé pública, a administração pública ou o patrimônio público.

Parágrafo único - Ficam as empresas a que se refere o caput deste artigo obrigadas a apresentar ao contratante, antes do início da execução do contrato, declaração de que os trabalhadores que prestarão serviço ao Município não incorrem nas proibições de que trata este artigo. (NR)

_____, ____ de _____ de _____

Assinatura do responsável legal da adjudicatária



ANEXO VIII

MINUTA DA ATA DE REGISTRO DE PREÇOS - ARP

ATA DE REGISTRO DE PREÇOS-ARP VINCULADA AO PREGÃO ELETRÔNICO 291/2019

I.J.

O Município de Belo Horizonte, CNPJ 18.715.383/0001-40, doravante denominado ÓRGÃO GERENCIADOR, neste ato representado pelo Secretário Municipal de celebra com a empresa....., CNPJ....., doravante denominada FORNECEDOR, estabelecida na, representada por, a presente Ata de Registro de Preços- ARP, documento vinculativo e obrigacional, com força de compromisso para futura aquisição de, em que se registram os preços e as condições a serem praticadas, nos termos das disposições legais aplicáveis, especialmente a Lei Federal nº 8.666/93 e os Decretos Municipais nº 16.538/16, nº 15.113/2013 e nº 15.185/2013, decorrente do certame licitatório - Pregão Eletrônico, processo administrativo nº, mediante as seguintes disposições:

CLÁUSULA PRIMEIRA – DO OBJETO

Constitui objeto deste Registro de Preços a aquisição de Discos de Antibiograma com Comodato de 10 Dispensadores manuais de antibióticos destinados a atender a demanda do Município de Belo Horizonte, conforme descrições e quantidades estimadas constantes no Anexo I desta Ata de Registro de Preços - ARP.

CLÁUSULA SEGUNDA – DA VIGÊNCIA

A presente ARP terá vigência de 12 (doze) meses a partir da publicação do seu resumo no DOM – Diário Oficial do Município.

CLÁUSULA TERCEIRA – DO PREÇO REGISTRADO E DA DIFERENÇA PERCENTUAL

3.1. O(s) preço(s), a(s) marca(s), a(s) quantidade(s) e a(s) especificação(ões) do(s) produto(s) a ser(em) fornecido(s) encontram-se indicados no Anexo I desta ARP.

3.2. A(s) diferença(s) percentual(is) entre o(s) valor(es) unitário(s) registrado(s) e o(s) valor(es) pesquisado(s) de cada produto, a(s) qual(is) deve(m), preferencialmente, ser(em)



mantida(s) durante a vigência desta Ata, também está(ão) especificada(s) no Anexo I desta ARP.

CLÁUSULA QUARTA – DO VALOR

O valor total estimado para as aquisições decorrentes da presente ARP perfaz o montante de R\$(*valor por extenso*).

CLÁUSULA QUINTA - DOS ÓRGÃOS PARTICIPANTES E DAS DOTAÇÕES ORÇAMENTÁRIAS

A dotação será informada em momento posterior.

CLÁUSULA SEXTA – DO SISTEMA DO REGISTRO DE PREÇOS

6.1. O Sistema de Registro de Preços regula-se pelas normas e procedimentos previstos na Lei Federal 8.666/93 e no Decreto Municipal nº 16.538/16 e demais normas complementares.

6.2. Uma vez registrados o(s) preço(s), a Administração poderá convocar o Fornecedor a fornecer o(s) produto(s) respectivo(s), na forma e condições fixadas no edital e nesta ARP.

6.3. A existência de preço(s) registrado(s) não obriga a Administração a firmar as contratações que dele(s) poderão advir, ficando-lhe facultada a utilização de outros meios, assegurando-se ao fornecedor do registro a preferência de fornecimento, no caso de igualdade de condições das propostas.

6.4. É vedada a aquisição do(s) produto(s) por valor(es) superior(es) ao(s) registrado(s) vigente(s).

6.5. O Fornecedor fica obrigado a atender a todos os pedidos de fornecimento efetuados durante a vigência do Registro de Preços, ainda que não esteja no período estipulado pelo cronograma.

6.6. O Fornecedor deverá garantir a qualidade do(s) produto(s) entregue(s) mesmo após o vencimento da ARP.

CLÁUSULA SÉTIMA– DA EXECUÇÃO DA ATA

7.1. A Nota de Empenho ou outro instrumento hábil substituirá o instrumento de contrato, nos termos do art. 62, caput e § 4.º da Lei Federal nº 8.666/93.

7.2. Após autorização da aquisição, a Gerência Solicitante encaminhará Nota de Empenho ou outro instrumento hábil ao Fornecedor da ARP.



7.2.1. A comprovação de que o Fornecedor recebeu a Nota de Empenho ou outro instrumento hábil deverá ocorrer via e-mail ou outro meio de comunicação eficaz.

7.3. Na hipótese de a Gerência Solicitante não conseguir um meio eficaz para envio da Nota de Empenho ou outro instrumento hábil ao Fornecedor, deverá ser publicado um aviso no DOM – Diário Oficial do Município, para que o Fornecedor retire a Nota de Empenho ou outro instrumento hábil no prazo máximo de 03 (três) dias úteis contados da convocação.

7.4. A critério da Gerência solicitante, quando se fizer necessária a verificação da qualidade e do atendimento às legislações específicas pertinentes, a Administração determinará as análises necessárias e prazos para a entrega dos produtos, com ônus para o Fornecedor, ficando suspenso o pagamento da Nota Fiscal/Fatura correspondente.

CLÁUSULA OITAVA – DOS PRAZOS, CONDIÇÕES DE ENTREGA, ACONDICIONAMENTO E TRANSPORTE

8.1. O prazo máximo de entrega do(s) produto(s) será **de até 15 (quinze) dias corridos, ou outro prazo determinado pela Gerência de Assistência Farmaceutica – GEASF**, contados a partir do seu recebimento pela Contratada/Detentora.

8.1.1. Devidamente justificado e antes de finalizado o prazo de entrega, o fornecedor poderá solicitar prorrogação da entrega, ficando a cargo da área demandante aceitar a solicitação, desde que não haja prejuízo no abastecimento da rede.

8.1.2. Em caso de omissão, recusa ou protelação do Fornecedor em acusar o recebimento da Nota de Empenho, o prazo de entrega iniciar-se-á a partir do terceiro dia útil subsequente à data de envio da Nota de Empenho.

8.1.3. Na contagem do prazo estabelecido, excluir-se-á o dia do recebimento da Nota de empenho e incluir-se-á o do limite para entrega, e considerar-se-ão os dias consecutivos, conforme art. 110 da Lei Federal nº 8.666/93.

8.1.4. O prazo referido somente se inicia e vence em dia de expediente no órgão ou na entidade.

8.2. Os locais de entrega, cujas relações encontram-se nos Anexo II desta ARP, serão os indicados na Nota de Empenho ou outro instrumento hábil.

8.2.1. Durante a execução do fornecimento, os locais de entrega poderão sofrer modificações, a critério da Administração Pública, dentro da Região Metropolitana de Belo Horizonte, conforme descrito na Nota de Empenho ou outro instrumento hábil.

8.3. O(s) produto(s) deverá(ão) ser descarregado(s) e entregue(s) no interior dos locais designados para a entrega.



8.4. Os produtos deverão ser entregues em sua(s) embalagem(ns) original(is) e individual(is) e adequadas à natureza do(s) mesmo(s), ou seja, que resistam ao peso, à forma e às condições de transporte, garantindo que seja(m) entregue(s) em perfeito estado de conservação e limpeza.

8.5. A Secretaria Municipal de Saúde – SMSA não aceitará ou receberá qualquer produto com defeitos ou imperfeições, em desacordo com as especificações e condições constantes desta Ata de Registro de Preços ou em desconformidade com as normas legais ou técnicas pertinentes ao objeto.

8.6. O Fornecedor somente poderá entregar o(s) produto(s) nos horários e locais estabelecidos pelos Órgãos Participantes. Também deverá respeitar todas as condições impostas pela legislação para a comercialização do(s) produto(s), além das exigências e padrões definidos nesta Ata.

8.7. Os produtos deverão ter no mínimo 80% de seu prazo de validade total, contando a partir de sua fabricação, quando de sua entrega nos locais no Almoxarifado da SMSA ou outro local fixado na Ordem de Fornecimento.

8.8. A entrega poderá ser parcelada conforme cronograma da SMSA.

CLÁUSULA NONA – DO RECEBIMENTO DO(S) PRODUTO(S)

9.1. O recebimento do(s) produto(s) no(s) local(is) designado(s) na(s) Nota(s) de Empenho ou outro instrumento hábil será feito por servidor ou comissão constituída para este fim e obedecerá ao seguinte trâmite:

9.1.1. O Fornecedor dirigirá-se ao local da entrega munido da Nota Fiscal e da Nota de Empenho ou outro instrumento hábil, respectivos;

9.1.2. A comissão/servidor, de posse dos documentos apresentados pelo Fornecedor, receberá o(s) produto(s) provisoriamente, para verificação de especificação(ões), quantidade(s), marca(s), preço(s), prazo(s) e outras exigências que se fizerem pertinentes:

9.1.2.1. encontrando irregularidade ou caso o(s) produto(s) esteja(m) fora dos padrões determinados, a unidade recebedora o(s) devolverá para regularização no prazo máximo de 2 (dois) dias úteis. O atraso na substituição do(s) mesmo(s) acarretará a suspensão dos pagamentos, além da aplicação das penalidades previstas no edital e na ARP;



9.1.2.2. aprovando o(s) produto(s), o(s) receberá definitivamente em até 15 (quinze) dias úteis contados do recebimento provisório, mediante recibo apostado na Nota Fiscal respectiva.

9.2. Em caso de irregularidade não sanada pelo Fornecedor, a comissão/servidor reduzirá a termo os fatos ocorridos e encaminhará ao Órgão competente para providências de penalização.

9.3. É vedada, tanto a entrega do(s) produto(s) por parte do Fornecedor, quanto o recebimento do(s) mesmo(s) pelos órgãos participantes com marca(s) diferente(s) da(s) aprovada(s) e devidamente publicada(s) no DOM – Diário Oficial do Município.

CLÁUSULA DÉCIMA – DAS CONDIÇÕES DE PAGAMENTO

10.1. O pagamento será realizado pela Gerência de Orçamento e Finanças ou equivalente do Órgão receptor, em até 30 (trinta) dias contados da entrega e apresentação da Nota Fiscal devidamente atestada pelo Órgão Receptor.

10.2. Os documentos fiscais deverão ser atestados pelo servidor ou comissão responsável pelo recebimento do(s) produto(s), após o recebimento definitivo do(s) mesmo(s).

10.3. Os documentos fiscais deverão, obrigatoriamente, discriminar o(s) produtos, a(s) marca(s) e a quantidade efetivamente entregue.

10.4. Deverão ser informados pelo fornecedor no corpo da Nota Fiscal/Fatura os seguintes dados: Número do processo, modalidade/número, lote(s), item(ns), número da Nota de Empenho, tributos e informações bancárias para fins de pagamento.

10.5. Na ocorrência de necessidade de providências complementares por parte do Fornecedor, o decurso do prazo de pagamento será interrompido, reiniciando sua contagem a partir da data em que estas forem cumpridas, caso em que não será devida atualização financeira.

CLÁUSULA DÉCIMA PRIMEIRA - DA ALTERAÇÃO DE MARCA E DE PREÇO

11.1. A ARP poderá ser alterada mediante a substituição de marca nas seguintes condições:

- I - Por solicitação do Órgão Gerenciador, se comprovado que a marca não mais atende às especificações exigidas ou se encontra fora da legislação aplicável;
- II - Por requerimento do fornecedor, que deve ser apreciado pelo Órgão Gerenciador, em hipótese que comprove a impossibilidade de fornecimento.



11.1.1. O Órgão Gerenciador somente poderá aquiescer com a substituição requerida pelo fornecedor se comprovadamente houver igualdade de condições ou vantagem para o interesse público.

11.1.2. A substituição de marca implicará em nova análise do produto, conforme previsto no Edital e na legislação aplicável.

11.2. As alterações de preços em ata decorrentes de SRP obedecerão as seguintes regras:

I - O preço registrado na ata não poderá ultrapassar o praticado no mercado.

II - O Órgão Gerenciador poderá aumentar o preço inicialmente registrado na ata, caso haja pedido do Fornecedor, somente para que seja mantido o equilíbrio econômico-financeiro e devendo obedecer ao que se segue:

a) ao deferir o pedido deve, preferencialmente, manter a diferença percentual apurada na época da licitação entre o preço ofertado pelo licitante e o preço de mercado;

b) o Órgão Gerenciador deve considerar o valor solicitado pelo Fornecedor como o máximo que pode ser alcançado nesta revisão;

c) o Órgão Gerenciador poderá deferir valor menor daquele solicitado pelo Fornecedor;

d) o indeferimento do pedido de revisão, não desobriga o Fornecedor do compromisso assumido nem o libera de eventuais penalidades por descumprimento contratual.

11.2.1. A exceção à regra prevista na alínea “a” do subitem 10.2, deverá ser devidamente justificada no processo administrativo.

11.2.2. O fornecedor não será liberado do compromisso assumido ainda que os preços de mercado venham a se tornar superiores ao registrado.

11.2.3. O preço registrado poderá ser revisto de ofício pelo Órgão Gerenciador em decorrência de eventual redução do valor praticado no mercado, ou de fato que eleve o custo do item registrado.

11.2.4. A solicitação de revisão de preço(s) deverá ser devidamente justificada e acompanhada de documentos comprobatórios da sua necessidade, originais ou cópias autenticadas, para análise em aproximadamente 10 (dez) dias úteis, contados a partir da entrega da documentação completa pelo Fornecedor.



11.3. Os pedidos de revisão de preço e de alteração de marca, enquanto não deferidos total ou parcialmente, não isentam o Fornecedor a dar continuidade às entregas nas condições vigentes.

11.4. Os pedidos para revisão de preço ou substituição de marca deverão ser protocolados na Gerência de Compras da Secretaria Municipal de Saúde, situada na Avenida Afonso Pena, n.º 2336, 6º andar, bairro Savassi, CEP 30.130-012

11.5. A alteração de preço e a substituição de marca somente terão validade a partir da publicação no DOM – Diário Oficial do Município, produzindo todos os efeitos legais, não se exigindo nenhum outro instrumento jurídico formal para a sua efetivação.

11.5.1. As alterações citadas no subitem anterior, valerão somente para as futuras contratações e não para as contratações já realizadas.

11.6. Será pago o preço vigente na data em que as Notas de Empenho ou outros instrumentos hábeis forem entregues ao Fornecedor, independentemente da data de entrega do(s) produto(s) na unidade requisitante, ou de qualquer revisão de preços deferida nesse intervalo de tempo.

11.7. É de responsabilidade dos Órgãos Participantes e dos Órgãos não Participantes que futuramente aderirem à ARP, o acompanhamento das alterações de preço e de marca do(s) produto(s) no DOM – Diário Oficial do Município.

CLÁUSULA DÉCIMA SEGUNDA - DA PESQUISA DE PREÇOS

12.1. A pesquisa de preços poderá consistir em consultas ao mercado, a publicações especializadas, a preços praticados no âmbito da Administração Pública, a listas de instituições privadas e públicas de formação de preços ou outros meios praticados no mercado.

12.1.1. As consultas referidas no subitem anterior poderão ser realizadas por qualquer meio de comunicação, devendo ser certificadas pela autoridade competente.

12.1.2. A pesquisa de preços, a critério do Órgão Gerenciador ou da autoridade competente para autorizar a contratação, poderá ser repetida sempre que necessário à preservação do interesse público, considerado o tempo decorrido, a sazonalidade de mercado ou outras condições específicas.

12.1.3. Será utilizada, preferencialmente, a média aritmética simples dos preços pesquisados como referência.

12.1.4. Qualquer alteração na forma da pesquisa de preço deverá ser devidamente motivada.

CLÁUSULA DÉCIMA TERCEIRA - DAS OBRIGAÇÕES DO ÓRGÃO GERENCIADOR

- 13.1. Gerenciar a ARP, em especial o controle dos quantitativos e das autorizações para as respectivas contratações, as quais deverão indicar o fornecedor, as quantidades e os valores a serem praticados.
- 13.2. Autorizar a adesão à ARP pelo Órgão não Participante, nas condições previstas na legislação.
- 13.3. Conduzir os procedimentos relativos às revisões dos preços registrados e substituições de marcas, devidamente justificados, obedecidas às disposições da legislação.
- 13.4. Aplicar, garantida a ampla defesa e o contraditório, as penalidades decorrentes do descumprimento do pactuado na ARP ou do descumprimento das obrigações contratuais, em relação às suas próprias contratações, bem como de comportamentos que comprometam o funcionamento do SRP.
- 13.5. Publicar no Diário Oficial as alterações de preço(s) e marca(s).
- 13.6. Publicar no Diário Oficial o(s) preço(s) registrado(s), no mínimo, trimestralmente.
- 13.7. Exercer as demais competências constantes do Decreto Municipal 16.538/16.

CLÁUSULA DÉCIMA QUARTA - DAS OBRIGAÇÕES DOS ÓRGÃOS PARTICIPANTES

- 14.1. Solicitar, acompanhar e fiscalizar o fornecimento do(s) produto(s), assim como se responsabilizar pelo pedido dentro dos quantitativos fixados.
- 14.2. Promover a formalização do contrato ou instrumento equivalente, após autorização do Órgão Gerenciador.
- 14.3. Zelar pelo cumprimento dos atos relativos às obrigações que assumir contratualmente, bem como pela aplicação de eventuais penalidades decorrentes do descumprimento do contrato em que figure como parte.
- 14.4. Informar ao Órgão Gerenciador, no prazo de 5 (cinco) dias da ocorrência, qualquer descumprimento de obrigação por parte do Fornecedor, em especial a recusa em assinar o contrato ou retirar o documento equivalente no prazo estabelecido.



14.5. Encaminhar ao Órgão Gerenciador cópia dos documentos emitidos, eventuais anulações e relatório de desempenho de fornecedor no prazo de 02 (dois) dias úteis da ocorrência, nos casos em que o contrato for substituído por nota de empenho ou instrumento equivalente.

14.6. Executar os atos relativos à cobrança do cumprimento pelo Fornecedor das obrigações contratualmente assumidas e a aplicação, observada a ampla defesa e o contraditório, de eventuais penalidades decorrentes do descumprimento de cláusulas contratuais em relação às suas próprias contratações.

14.7. Acompanhar os preços e marcas registrados no Diário Oficial do Município, para verificação de possíveis alterações.

14.8. Pagar no vencimento a fatura correspondente ao fornecimento do(s) produto(s).

14.8.1. Os documentos fiscais deverão estar devidamente atestados por servidor ou comissão responsável pelo recebimento do(s) produto(s), após o recebimento definitivo do(s) mesmo(s).

14.9. Fiscalizar a manutenção das condições de habilitação e qualificações do Fornecedor, exigidas no edital, durante toda a execução do fornecimento, em cumprimento ao disposto no Inciso XIII do artigo 55 da Lei 8.666/93 e do Decreto 15.185/2013.

CLÁUSULA DÉCIMA QUINTA - DAS OBRIGAÇÕES DO FORNECEDOR

15.1. Dar ciência, imediatamente e por escrito, do recebimento das Notas de Empenho ou outros instrumentos hábeis enviados pelos Órgãos Participantes.

15.2. Atender, no prazo máximo de 3 (três) dias úteis, as convocações para confirmação do recebimento da(s) Nota(s) de Empenho encaminhadas via e-mail, publicação no DOM ou outro meio eficaz.

15.2.1. Em caso de omissão, recusa ou protelação em acusar o recebimento da Nota de Empenho, o prazo de entrega iniciar-se-á a partir do terceiro dia útil subsequente à data de envio da Nota de Empenho.

15.3. Atender a todos os pedidos de fornecimento, não se admitindo procrastinação em função de pedido de revisão de preço ou substituição de marca.

15.4. Praticar, sempre, o(s) preço(s) e as marca(s) vigente(s) publicado(s) no Diário Oficial do Município pelo Órgão Gerenciador.

15.5. Entregar o(s) produto(s) no prazo, local e condições estabelecidos, cumprindo, fielmente, todas as disposições constantes no Edital e nesta ARP.



15.6. Entregar o(s) produto(s) com data de fabricação recente.

15.6.1. Quando determinado o prazo de validade na embalagem do produto, o mesmo deverá ser entregue com no mínimo 80% da sua vida de prateleira.

15.7. Responsabilizar-se pelo transporte do(s) produto(s) de seu estabelecimento até o local determinado, bem como pelo seu descarregamento até o interior do local de entrega.

15.8. Garantir a boa qualidade do(s) produto(s) fornecido(s), respondendo por qualquer deterioração, substituindo-os sempre que for o caso.

15.8.1. O Fornecedor deverá garantir a qualidade do(s) produto(s) entregue(s) mesmo após o vencimento desta ARP.

15.9. Substituir, após solicitação do Órgão Gerenciador, ou propor a substituição da(s) marca(s) do(s) produto(s) registrado(s), mantendo no mínimo os padrões fixados no edital e nesta ARP, sempre que for comprovado que a qualidade da marca atual não atende mais às especificações exigidas ou se encontra fora da legislação aplicável.

15.10. Providenciar a imediata correção das irregularidades apontadas quanto à execução do fornecimento, nos termos do edital e da legislação aplicável.

15.11. Manter, durante toda a vigência desta ARP, as mesmas condições de habilitação, especialmente as de regularidade fiscal e trabalhista exigidas na fase licitatória e/ou assinatura da ARP, inclusive as relativas ao INSS e ao FGTS, renovando as certidões sempre que vencidas e apresentando-as ao setor competente do Órgão Gerenciador ou Órgão Participante, quando solicitadas.

15.12. Comunicar ao Órgão Gerenciador toda e qualquer alteração de dados cadastrais para atualização.

15.13. Apresentar, sempre que solicitado pelo Órgão Gerenciador, comprovação de cumprimento das obrigações tributárias e sociais, bem como outras legalmente exigidas.

15.14. Responsabilizar-se pelos salários, encargos sociais, previdenciários, securitários, tributários e quaisquer outros que incidam ou venham a incidir sobre seu pessoal necessário à execução do fornecimento.

15.15. Arcar com todas as despesas pertinentes ao fornecimento contratado, tais como tributos, fretes, embalagem e demais encargos.

15.16. Responder, integralmente, pelos danos causados ao Órgão Gerenciador ou a terceiros, por sua culpa ou dolo, decorrentes da execução desta ARP, não reduzindo ou excluindo a



responsabilidade o mero fato de a execução ser fiscalizada ou acompanhada por parte do Órgão Gerenciador e Órgãos Participantes.

15.17. Não utilizar em seu quadro de funcionários menores de 18 (dezoito) anos em trabalho noturno, perigoso ou insalubre, nem menores de 16 (dezesesseis) anos em qualquer trabalho, salvo na condição de aprendiz, a partir de 14 (quatorze) anos, nos termos do art. 7º, XXXIII, da Constituição Federal.

CLÁUSULA DÉCIMA SEXTA - DAS SANÇÕES ADMINISTRATIVAS

16.1. O descumprimento total ou parcial das obrigações assumidas caracterizará a inadimplência do Fornecedor, sujeitando-o às seguintes penalidades:

16.1.1. advertência.

16.1.2. multas nos seguintes percentuais:

- a) multa moratória de 0,33% (trinta e três centésimos por cento) por dia de atraso, na entrega do(s) produto(s), até o limite de 9,9%, correspondente a até 30 (trinta) dias de atraso, calculado sobre o valor correspondente à parte inadimplente, excluída, quando for o caso, a parcela correspondente aos impostos destacados no documento fiscal;
- b) multa indenizatória de 10% (dez por cento) sobre o valor total da nota de empenho ou outro instrumento hábil em caso de recusa do infrator em aceitá-la(o) ou retirá-la(o);
- c) multa de 3% (três por cento) sobre o valor total da adjudicação da licitação quando houver o descumprimento das normas jurídicas atinentes ou das obrigações assumidas;
- d) multa de 5% (cinco por cento) sobre o valor da parcela que eventualmente for descumprida na hipótese de o infrator entregar o objeto contratual em desacordo com as especificações, condições e qualidade contratadas e/ou com vício, irregularidade ou defeito oculto que o tornem impróprio para o fim a que se destina;
- e) multa indenizatória de 10% (dez por cento) sobre o valor total da ARP quando o infrator der causa ao cancelamento da ARP;
- f) multa indenizatória, a título de perdas e danos, na hipótese de o infrator ensejar o cancelamento da ARP e sua conduta implicar em gastos à Administração Pública superiores aos contratados ou registrados.



-
- 16.1.3. impedimento de licitar e contratar, com o consequente descredenciamento do SUCAF – Sistema Único de Cadastro de Fornecedores do Município de Belo Horizonte, nos termos do art. 7º da Lei nº 10.520/02 e do artigo 20 do Decreto Municipal 12.436/2006;
- 16.1.4. declaração de inidoneidade para licitar e contratar com a Administração Pública, enquanto perdurarem os motivos determinantes da punição ou até que seja promovida a reabilitação perante a própria autoridade que aplicou a penalidade, nos termos do inciso IV do art. 87 da Lei nº 8.666/93.
- 16.2. As penalidades de advertência e multa serão aplicadas pela Diretoria de Logística da Secretaria Municipal de Saúde.
- 16.2.1. Nos casos previstos pela legislação, as multas poderão ser descontadas do pagamento imediatamente subsequente à sua aplicação.
- 16.3. A penalidade de impedimento de licitar e contratar será aplicada pelo Secretário Municipal Adjunto de Saúde.
- 16.4. A penalidade de declaração de inidoneidade será aplicada pelo Secretário Municipal de Saúde ou pelo detentor de cargo equivalente nos demais órgãos e entidades da Administração Pública Municipal.
- 16.5. Na notificação de aplicação das penalidades de advertência, multa e impedimento de licitar e contratar será facultada a defesa prévia no respectivo processo, no prazo de 5 (cinco) dias úteis.
- 16.6. Na notificação de aplicação da penalidade de declaração de inidoneidade será facultada a defesa prévia no respectivo processo, no prazo de 10 (dez) dias úteis.
- 16.7. No caso de aplicação das penalidades previstas será concedido prazo de 10 (dez) dias úteis para apresentação de recurso.
- 16.8. As penalidades são independentes entre si, podendo ser aplicadas em conjunto ou separadamente, após a análise do caso concreto e não exime a Contratada da plena execução do objeto contratado.
- 16.8.1. Na hipótese de cumulação a que se refere o subitem acima serão concedidos os prazos para defesa e recurso aplicáveis à pena mais gravosa.
- 16.9. O atraso injustificado superior a 30 (trinta) dias corridos será considerado como inexecução total do Contrato, devendo o instrumento respectivo ser rescindido, salvo razões



de interesse público devidamente explicitadas no ato da autoridade competente pela contratação.

CLÁUSULA DÉCIMA SÉTIMA - DO CANCELAMENTO DO REGISTRO DE PREÇOS

17.1. O Órgão Gerenciador poderá cancelar o registro de preços do Fornecedor observados o contraditório e a ampla defesa, nos seguintes casos:

I - pelo descumprimento parcial ou total, por parte do Fornecedor, das condições da ARP;

II - quando o Fornecedor não atender à convocação para firmar as obrigações contratuais decorrentes do Registro de Preços, não retirar ou não aceitar o instrumento equivalente no prazo estabelecido pelo Órgão Gerenciador;

III - nas hipóteses de inexecução parcial ou total do contrato decorrente da ARP;

IV - nas hipóteses de os preços registrados se tornarem superiores àqueles praticados no mercado e o Fornecedor se recusar a adequá-los na forma prevista no edital e na Ata de Registro de Preços;

V - por razões de interesse público;

VI - quando o Fornecedor for suspenso ou impedido de licitar e contratar com a Administração Municipal;

VII - quando o Fornecedor for declarado inidôneo para licitar ou contratar com a Administração Pública;

VIII - amigavelmente, nos termos do art. 79, inciso II, da Lei nº 8.666/93.

IX - por ordem judicial.

X - subcontratação, cessão ou transferência, total ou parcial do objeto contratado, exceto na hipótese de serviço secundário que não integre a essência do objeto, desde que expressamente autorizada pelo Contratante, mantida em qualquer caso a integral responsabilidade da Contratada.

XI - associação com outrem, bem como realização de fusão, cisão, incorporação ou integralização de capital, salvo com expressa autorização do Contratante.



17.2. O Fornecedor poderá solicitar o cancelamento do seu preço registrado na ocorrência de fato superveniente decorrente de caso fortuito ou de força maior, devidamente comprovados, bem como nas hipóteses compreendidas na legislação aplicável que venham a comprometer o fornecimento do bem, excluída a alegação de elevação dos preços de mercado.

17.3. A solicitação do Fornecedor para cancelamento do seu Registro de Preço deverá ser formulada por escrito, assegurando-se o fornecimento do bem registrado por prazo mínimo de 45 (quarenta e cinco) dias, contado a partir da comprovação do recebimento da solicitação do cancelamento, salvo na hipótese da impossibilidade de seu cumprimento, devidamente justificada e aprovada pelo Órgão Gerenciador.

17.4. A notificação para o cancelamento do preço registrado será enviada diretamente ao Fornecedor por ofício, correspondência eletrônica ou por outro meio eficaz, e no caso da ausência do recebimento, a notificação será publicada no Diário Oficial do Município.

17.5. O cancelamento da ARP não afasta a possibilidade de aplicação de sanções, observadas as competências previstas na legislação.

17.6. O cancelamento do Registro, nas hipóteses previstas, será formalizado por despacho da autoridade superior do Órgão Gerenciador e publicado no Diário Oficial do Município- DOM.

CLÁUSULA DÉCIMA OITAVA – DA ADESÃO EM ATA DE REGISTRO DE PREÇO

18.1. A ARP poderá ser utilizada por qualquer ente ou órgão da Administração incluindo outros órgãos de outras esferas governamentais que não tenham participado do certame licitatório, nos termos do Decreto Municipal nº 16.538/2016.

18.2. As aquisições ou contratações adicionais não poderão exceder, por órgão ou entidade, a cem por cento dos quantitativos dos itens do instrumento convocatório e registrados na ARP para o órgão gestor e órgãos participantes.

18.3. O quantitativo decorrente das adesões à ARP não poderá exceder, na totalidade, ao quántuplo do quantitativo de cada item registrado na ARP para o órgão gestor e órgãos participantes, independente do número de órgãos não participantes que aderirem.

CLÁUSULA DÉCIMA NONA - DAS DISPOSIÇÕES FINAIS

19.1. Aplicam-se aos produtos todas as normas e exigências do Código de Defesa do Consumidor.

19.2. A tolerância do Município com qualquer atraso ou inadimplência por parte do Fornecedor, não importará de forma alguma em alteração ou novação.



19.3. O Fornecedor não poderá caucionar ou utilizar a ARP para qualquer operação financeira.

19.4. Para ciência dos interessados e efeitos legais, a publicação do extrato da presente ARP no DOM – Diário Oficial do Município - será providenciada e correrá por conta e ônus do Município.

19.5. Vincula-se à presente ARP, a proposta do Fornecedor, nos termos do art. 55, XI, da Lei 8.666/93 e integram o presente instrumento os seguintes anexos:

- a) **ANEXO I** – Informações sobre os produtos registrados;
- b) **ANEXO II** - Relação dos endereços dos participantes deste Registro.

19.6. As questões decorrentes da utilização da presente Ata que não possam ser dirimidas administrativamente serão processadas e julgadas no foro da cidade de Belo Horizonte/MG, eleito pelas partes com exclusão de qualquer outro.

Belo Horizonte, _____ de _____ de

.....
Secretário Municipal de Saúde

.....
Fornecedor da Ata de Registro de Preço



ANEXOS DA ATA DE REGISTRO DE PREÇOS

ANEXO I

INFORMAÇÕES SOBRE OS PRODUTOS REGISTRADOS

(PREENCHER CONFORME O(S) LOTE(S))

ATA DE REGISTRO DE PREÇOS N.º .../...	
PROCESSO N.º:	PREGÃO N.º :
DATA DO PREGÃO:	
FORNECEDOR:	
ENDEREÇO:	
CNPJ/MF:	

CÓDIGO SICAM	DESCRIÇÃO	UNL COTAÇÃO	MARCA/ FABRICANTE	PREÇO UNITÁRIO	PREÇO MERCADO	DIFERENÇA %

(*) PESQUISA:	FONTE	DA	DATA PESQUISA:	DA
-------------------	-------	----	-------------------	----

PRAZO DE ENTREGA:

DATA DESTA REGISTRO:	VIGÊNCIA:
----------------------	-----------



ANEXO II

RELAÇÃO DOS ENDEREÇOS DA SMSA DESTE REGISTRO

1. O local da entrega será Gerência de Logística, Apoio a Rede e Almoxarifado – Rua Piraquara 325 –Vila Oeste – Belo Horizonte, horário de 9:00 às 16:00.
 - a. A entrega deverá ser agendada pelo Telefone do Almoxarifado Central: 31 3277 9090 – Setor de Recebimentos – Responsável : Jaime Martins.



ANEXO IX

TERMO DE REFERÊNCIA

1. UNIDADE REQUISITANTE:

1.1. Coordenação de Insumos em Saúde/Gerência de Assistência Farmacêutica – COIS/GEASF

2. RESPONSÁVEL PELA EMISSÃO:

2.1. Maria das Graças Moreira Fernandes

3. DATA:

3.1. 03/02/2020

4. OBJETO:

4.1. Constitui objeto desta licitação o Registro de Preços para aquisição de material de laboratório: de discos de antibiograma, com comodato de 10 dispensadores manuais de antibióticos adequados ao uso conjunto com os discos, para ressuprimento de estoque e abastecimento da Rede Municipal de Saúde – SMSA-PBH.

LOTE ÚNICO	ITEM	SICAM	ESPECIFICAÇÃO	UNIDADE	QUANT.	VIDA ÚTIL
	1	80229	DISCOS IMPREGNADOS COM AMOXICILINA/ÁCIDO CLAVULÂNICO 20/10 MCG, COM DIÂMETRO DE 6,0 A 6,5 MM, PREPARADOS ATRAVÉS DA IMPREGNAÇÃO DE PAPEL ABSORVENTE DE ALTA QUALIDADE, PARA USO EM ANTIBIOGRAMA POR DIFUSÃO EM AGAR, SEGUNDO A TÉCNICA DE KIRBY & BAUER E PADRÃO CLSI/BRCAS, COM QUANTIDADES RIGOROSAMENTE DETERMINADAS DO ANTIMICROBIANO SOLICITADO. COM ESPESSURA UNIFORME,	FRASCO	720	80%



			<p>GRAVAÇÃO INDIVIDUAL CONTENDO A CODIFICAÇÃO E CONCENTRAÇÃO DO ANTIBIÓTICO, ESTÉRIL, ISENTO DE SUBSTÂNCIAS INIBIDORAS TANTO PARA OS MICRO-ORGANISMOS QUANTO PARA OS ANTIMICROBIANOS.</p> <p>ACONDICIONADO EM CARTUCHOS CONTENDO NO MÁXIMO 50 DISCOS, COMPATÍVEIS COM O USO DE DISPENSADORES MANUAIS DE ANTIBIÓTICOS PARA PLACAS DE 90 MM, 100 MM E 150 MM. DEPOIS DE ABERTO, SEGUINDO-SE AS CONDIÇÕES PRECONIZADAS DE ARMAZENAMENTO, DEVE APRESENTAR ESTABILIDADE ATÉ O FINAL DO PRAZO DE VALIDADE INDICADO PELO FABRICANTE. O PRAZO DE VALIDADE PARA UTILIZAÇÃO DEVE SER SUPERIOR A 12 MESES APÓS O RECEBIMENTO. A EMBALAGEM DEVE CONTER CADA CARTUCHO CLARAMENTE IDENTIFICADO COM AS QUANTIDADES, NÚMERO DE LOTE, DATA DE VALIDADE E NÚMERO DE REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE.</p>			
2	80230		<p>DISCOS IMPREGNADOS COM AZTREONAM 30 MCG, COM DIÂMETRO DE 6,0 A 6,5 MM, PREPARADOS ATRAVÉS DA IMPREGNAÇÃO DE PAPEL ABSORVENTE DE ALTA QUALIDADE, PARA USO EM ANTIBIOGRAMA POR DIFUSÃO EM AGAR, SEGUNDO A TÉCNICA DE KIRBY & BAUER E PADRÃO CLSI/BRCAST, COM QUANTIDADES RIGOROSAMENTE DETERMINADAS DO ANTIMICROBIANO SOLICITADO. COM ESPESSURA UNIFORME, GRAVAÇÃO INDIVIDUAL CONTENDO A CODIFICAÇÃO E CONCENTRAÇÃO DO ANTIBIÓTICO, ESTÉRIL, ISENTO</p>	FRASCO	150	80%



			<p>DE SUBSTÂNCIAS INIBIDORAS TANTO PARA OS MICRO-ORGANISMOS QUANTO PARA OS ANTIMICROBIANOS.</p> <p>ACONDICIONADO EM CARTUCHOS CONTENDO NO MÁXIMO 50 DISCOS, COMPATÍVEIS COM O USO DE DISPENSADORES MANUAIS DE ANTIBIÓTICOS PARA PLACAS DE 90 MM, 100 MM E 150 MM. DEPOIS DE ABERTO, SEGUINDO-SE AS CONDIÇÕES PRECONIZADAS DE ARMAZENAMENTO, DEVE APRESENTAR ESTABILIDADE ATÉ O FINAL DO PRAZO DE VALIDADE INDICADO PELO FABRICANTE. O PRAZO DE VALIDADE PARA UTILIZAÇÃO DEVE SER SUPERIOR A 12 MESES APÓS O RECEBIMENTO. A EMBALAGEM DEVE CONTER CADA CARTUCHO CLARAMENTE IDENTIFICADO COM AS QUANTIDADES, NÚMERO DE LOTE, DATA DE VALIDADE E NÚMERO DE REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE.</p>			
	3	80231	<p>DISCOS IMPREGNADOS COM AMICACINA 30MCG, COM DIÂMETRO DE 6,0 A 6,5 MM, PREPARADOS ATRAVÉS DA IMPREGNAÇÃO DE PAPEL ABSORVENTE DE ALTA QUALIDADE, PARA USO EM ANTIBIOGRAMA POR DIFUSÃO EM AGAR, SEGUNDO A TÉCNICA DE KIRBY & BAUER E PADRÃO CLSI/BRCAS COM QUANTIDADES RIGOROSAMENTE DETERMINADAS DO ANTIMICROBIANO SOLICITADO. COM ESPESURA UNIFORME, GRAVAÇÃO INDIVIDUAL CONTENDO A CODIFICAÇÃO E CONCENTRAÇÃO DO ANTIBIÓTICO, ESTÉRIL, ISENTO DE SUBSTÂNCIAS INIBIDORAS TANTO PARA OS MICRO-ORGANISMOS QUANTO PARA OS ANTIMICROBIANOS.</p>	FRASCO	720	80%



			ACONDICIONADO EM CARTUCHOS CONTENDO NO MÁXIMO 50 DISCOS, COMPATÍVEIS COM O USO DE DISPENSADORES MANUAIS DE ANTIBIÓTICOS PARA PLACAS DE 90 MM, 100 MM E 150 MM. DEPOIS DE ABERTO, SEGUINDO-SE AS CONDIÇÕES PRECONIZADAS DE ARMAZENAMENTO, DEVE APRESENTAR ESTABILIDADE ATÉ O FINAL DO PRAZO DE VALIDADE INDICADO PELO FABRICANTE. O PRAZO DE VALIDADE PARA UTILIZAÇÃO DEVE SER SUPERIOR A 12 MESES APÓS O RECEBIMENTO. A EMBALAGEM DEVE CONTER CADA CARTUCHO CLARAMENTE IDENTIFICADO COM AS QUANTIDADES, NÚMERO DE LOTE, DATA DE VALIDADE E NÚMERO DE REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE.			
	4	80232	DISCOS IMPREGNADOS COM AMPICILINA 10MCG, COM DIÂMETRO DE 6,0 A 6,5 MM, PREPARADOS ATRAVÉS DA IMPREGNAÇÃO DE PAPEL ABSORVENTE DE ALTA QUALIDADE, PARA USO EM ANTIBIOGRAMA POR DIFUSÃO EM AGAR, SEGUNDO A TÉCNICA DE KIRBY & BAUER E PADRÃO CLSI/BRCAST, COM QUANTIDADES RIGOROSAMENTE DETERMINADAS DO ANTIMICROBIANO SOLICITADO. COM ESPESSURA UNIFORME, GRAVAÇÃO INDIVIDUAL CONTENDO A CODIFICAÇÃO E CONCENTRAÇÃO DO ANTIBIÓTICO, ESTÉRIL, ISENTA DE SUBSTÂNCIAS INIBIDORAS TANTO PARA OS MICRO-ORGANISMOS QUANTO PARA OS ANTIMICROBIANOS. ACONDICIONADO EM CARTUCHOS CONTENDO NO MÁXIMO 50 DISCOS, COMPATÍVEIS COM O USO DE	FRASCO	720	80%



			DISPENSADORES MANUAIS DE ANTIBIÓTICOS PARA PLACAS DE 90 MM, 100 MM E 150 MM. DEPOIS DE ABERTO, SEGUINDO-SE AS CONDIÇÕES PRECONIZADAS DE ARMAZENAMENTO, DEVE APRESENTAR ESTABILIDADE ATÉ O FINAL DO PRAZO DE VALIDADE INDICADO PELO FABRICANTE. O PRAZO DE VALIDADE PARA UTILIZAÇÃO DEVE SER SUPERIOR A 12 MESES APÓS O RECEBIMENTO. A EMBALAGEM DEVE CONTER CADA CARTUCHO CLARAMENTE IDENTIFICADO COM AS QUANTIDADES, NÚMERO DE LOTE, DATA DE VALIDADE E NÚMERO DE REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE.			
5	80233		DISCOS IMPREGNADOS COM CEFAZOLINA 30 MCG, COM DIÂMETRO DE 6,0 A 6,5 MM, PREPARADOS ATRAVÉS DA IMPREGNAÇÃO DE PAPEL ABSORVENTE DE ALTA QUALIDADE, PARA USO EM ANTIBIOGRAMA POR DIFUSÃO EM AGAR, SEGUNDO A TÉCNICA DE KIRBY & BAUER E PADRÃO CLSI/BRCAS, COM QUANTIDADES RIGOROSAMENTE DETERMINADAS DO ANTIMICROBIANO SOLICITADO. COM ESPESSURA UNIFORME, GRAVAÇÃO INDIVIDUAL CONTENDO A CODIFICAÇÃO E CONCENTRAÇÃO DO ANTIBIÓTICO, ESTÉRIL, ISENTO DE SUBSTÂNCIAS INIBIDORAS TANTO PARA OS MICRO-ORGANISMOS QUANTO PARA OS ANTIMICROBIANOS. ACONDICIONADO EM CARTUCHOS CONTENDO NO MÁXIMO 50 DISCOS, COMPATÍVEIS COM O USO DE DISPENSADORES MANUAIS DE ANTIBIÓTICOS PARA PLACAS DE 90 MM, 100 MM E 150 MM. DEPOIS DE	FRASCO	720	80%



			ABERTO, SEGUINDO-SE AS CONDIÇÕES PRECONIZADAS DE ARMAZENAMENTO, DEVE APRESENTAR ESTABILIDADE ATÉ O FINAL DO PRAZO DE VALIDADE INDICADO PELO FABRICANTE. O PRAZO DE VALIDADE PARA UTILIZAÇÃO DEVE SER SUPERIOR A 12 MESES APÓS O RECEBIMENTO. A EMBALAGEM DEVE CONTER CADA CARTUCHO CLARAMENTE IDENTIFICADO COM AS QUANTIDADES, NÚMERO DE LOTE, DATA DE VALIDADE E NÚMERO DE REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE.			
6	80234		DISCOS IMPREGNADOS COM CEFOTAXIMA 5 MCG, COM DIÂMETRO DE 6,0 A 6,5 MM, PREPARADOS ATRAVÉS DA IMPREGNAÇÃO DE PAPEL ABSORVENTE DE ALTA QUALIDADE, PARA USO EM ANTIBIOGRAMA POR DIFUSÃO EM AGAR, SEGUNDO A TÉCNICA DE KIRBY & BAUER E PADRÃO CLSI/BRCAS, COM QUANTIDADES RIGOROSAMENTE DETERMINADAS DO ANTIMICROBIANO SOLICITADO. COM ESPESSURA UNIFORME, GRAVAÇÃO INDIVIDUAL CONTENDO A CODIFICAÇÃO E CONCENTRAÇÃO DO ANTIBIÓTICO, ESTÉRIL, ISENTO DE SUBSTÂNCIAS INIBIDORAS TANTO PARA OS MICRO-ORGANISMOS QUANTO PARA OS ANTIMICROBIANOS. ACONDICIONADO EM CARTUCHOS CONTENDO NO MÁXIMO 50 DISCOS, COMPATÍVEIS COM O USO DE DISPENSADORES MANUAIS DE ANTIBIÓTICOS PARA PLACAS DE 90 MM, 100 MM E 150 MM. DEPOIS DE ABERTO, SEGUINDO-SE AS CONDIÇÕES PRECONIZADAS DE ARMAZENAMENTO, DEVE	FRASCO	70	80%



			APRESENTAR ESTABILIDADE ATÉ O FINAL DO PRAZO DE VALIDADE INDICADO PELO FABRICANTE. O PRAZO DE VALIDADE PARA UTILIZAÇÃO DEVE SER SUPERIOR A 12 MESES APÓS O RECEBIMENTO. A EMBALAGEM DEVE CONTER CADA CARTUCHO CLARAMENTE IDENTIFICADO COM AS QUANTIDADES, NÚMERO DE LOTE, DATA DE VALIDADE E NÚMERO DE REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE.			
	7	80235	DISCOS IMPREGNADOS COM CEFOXITINA 30 MCG, COM DIÂMETRO DE 6,0 A 6,5 MM, PREPARADOS ATRAVÉS DA IMPREGNAÇÃO DE PAPEL ABSORVENTE DE ALTA QUALIDADE, PARA USO EM ANTIBIOGRAMA POR DIFUSÃO EM AGAR, SEGUNDO A TÉCNICA DE KIRBY & BAUER E PADRÃO CLSI/BRCAST, COM QUANTIDADES RIGOROSAMENTE DETERMINADAS DO ANTIMICROBIANO SOLICITADO. COM ESPESSURA UNIFORME, GRAVAÇÃO INDIVIDUAL CONTENDO A CODIFICAÇÃO E CONCENTRAÇÃO DO ANTIBIÓTICO, ESTÉRIL, ISENTO DE SUBSTÂNCIAS INIBIDORAS TANTO PARA OS MICRO-ORGANISMOS QUANTO PARA OS ANTIMICROBIANOS. ACONDICIONADO EM CARTUCHOS CONTENDO NO MÁXIMO 50 DISCOS, COMPATÍVEIS COM O USO DE DISPENSADORES MANUAIS DE ANTIBIÓTICOS PARA PLACAS DE 90 MM, 100 MM E 150 MM. DEPOIS DE ABERTO, SEGUINDO-SE AS CONDIÇÕES PRECONIZADAS DE ARMAZENAMENTO, DEVE APRESENTAR ESTABILIDADE ATÉ O FINAL DO PRAZO DE VALIDADE INDICADO PELO FABRICANTE. O	FRASCO	720	80%



			PRAZO DE VALIDADE PARA UTILIZAÇÃO DEVE SER SUPERIOR A 12 MESES APÓS O RECEBIMENTO. A EMBALAGEM DEVE CONTER CADA CARTUCHO CLARAMENTE IDENTIFICADO COM AS QUANTIDADES, NÚMERO DE LOTE, DATA DE VALIDADE E NÚMERO DE REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE.			
	8	80236	<p>DISCOS IMPREGNADOS COM CEFTAZIDIMA 10 MCG, COM DIÂMETRO DE 6,0 A 6,5 MM, PREPARADOS ATRAVÉS DA IMPREGNAÇÃO DE PAPEL ABSORVENTE DE ALTA QUALIDADE, PARA USO EM ANTIBIOGRAMA POR DIFUSÃO EM AGAR, SEGUNDO A TÉCNICA DE KIRBY & BAUER E PADRÃO CLSI/BRCAS, COM QUANTIDADES RIGOROSAMENTE DETERMINADAS DO ANTIMICROBIANO SOLICITADO. COM ESPESSURA UNIFORME, GRAVAÇÃO INDIVIDUAL CONTENDO A CODIFICAÇÃO E CONCENTRAÇÃO DO ANTIBIÓTICO, ESTÉRIL, ISENTO DE SUBSTÂNCIAS INIBIDORAS TANTO PARA OS MICRO-ORGANISMOS QUANTO PARA OS ANTIMICROBIANOS. ACONDICIONADO EM CARTUCHOS CONTENDO NO MÁXIMO 50 DISCOS, COMPATÍVEIS COM O USO DE DISPENSADORES MANUAIS DE ANTIBIÓTICOS PARA PLACAS DE 90 MM, 100 MM E 150 MM. DEPOIS DE ABERTO, SEGUINDO-SE AS CONDIÇÕES PRECONIZADAS DE ARMAZENAMENTO, DEVE APRESENTAR ESTABILIDADE ATÉ O FINAL DO PRAZO DE VALIDADE INDICADO PELO FABRICANTE. O PRAZO DE VALIDADE PARA UTILIZAÇÃO DEVE SER SUPERIOR A 12 MESES APÓS O RECEBIMENTO. A</p>	FRASCO	720	80%



			EMBALAGEM DEVE CONTER CADA CARTUCHO CLARAMENTE IDENTIFICADO COM AS QUANTIDADES, NÚMERO DE LOTE, DATA DE VALIDADE E NÚMERO DE REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE.			
9	80237		DISCOS IMPREGNADOS COM CEFTRIAXONA 30 MCG, COM DIÂMETRO DE 6,0 A 6,5 MM, PREPARADOS ATRAVÉS DA IMPREGNAÇÃO DE PAPEL ABSORVENTE DE ALTA QUALIDADE, PARA USO EM ANTIBIOGRAMA POR DIFUSÃO EM AGAR, SEGUNDO A TÉCNICA DE KIRBY & BAUER E PADRÃO CLSI/BRCAST, COM QUANTIDADES RIGOROSAMENTE DETERMINADAS DO ANTIMICROBIANO SOLICITADO. COM ESPESSURA UNIFORME, GRAVAÇÃO INDIVIDUAL CONTENDO A CODIFICAÇÃO E CONCENTRAÇÃO DO ANTIBIÓTICO, ESTÉRIL, ISENTO DE SUBSTÂNCIAS INIBIDORAS TANTO PARA OS MICRO-ORGANISMOS QUANTO PARA OS ANTIMICROBIANOS. ACONDICIONADO EM CARTUCHOS CONTENDO NO MÁXIMO 50 DISCOS, COMPATÍVEIS COM O USO DE DISPENSADORES MANUAIS DE ANTIBIÓTICOS PARA PLACAS DE 90 MM, 100 MM E 150 MM. DEPOIS DE ABERTO, SEGUINDO-SE AS CONDIÇÕES PRECONIZADAS DE ARMAZENAMENTO, DEVE APRESENTAR ESTABILIDADE ATÉ O FINAL DO PRAZO DE VALIDADE INDICADO PELO FABRICANTE. O PRAZO DE VALIDADE PARA UTILIZAÇÃO DEVE SER SUPERIOR A 12 MESES APÓS O RECEBIMENTO. A EMBALAGEM DEVE CONTER CADA CARTUCHO CLARAMENTE	FRASCO	720	80%



			IDENTIFICADO COM AS QUANTIDADES, NÚMERO DE LOTE, DATA DE VALIDADE E NÚMERO DE REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE.			
	10	80238	DISCOS IMPREGNADOS COM CIPROFLOXACINA 5 MCG, COM DIÂMETRO DE 6,0 A 6,5 MM, PREPARADOS ATRAVÉS DA IMPREGNAÇÃO DE PAPEL ABSORVENTE DE ALTA QUALIDADE, PARA USO EM ANTIBIOGRAMA POR DIFUSÃO EM AGAR, SEGUNDO A TÉCNICA DE KIRBY & BAUER E PADRÃO CLSI/BRCAS, COM QUANTIDADES RIGOROSAMENTE DETERMINADAS DO ANTIMICROBIANO SOLICITADO. COM ESPESSURA UNIFORME, GRAVAÇÃO INDIVIDUAL CONTENDO A CODIFICAÇÃO E CONCENTRAÇÃO DO ANTIBIÓTICO, ESTÉRIL, ISENTO DE SUBSTÂNCIAS INIBIDORAS TANTO PARA OS MICRO-ORGANISMOS QUANTO PARA OS ANTIMICROBIANOS. ACONDICIONADO EM CARTUCHOS CONTENDO NO MÁXIMO 50 DISCOS, COMPATÍVEIS COM O USO DE DISPENSADORES MANUAIS DE ANTIBIÓTICOS PARA PLACAS DE 90 MM, 100 MM E 150 MM. DEPOIS DE ABERTO, SEGUINDO-SE AS CONDIÇÕES PRECONIZADAS DE ARMAZENAMENTO, DEVE APRESENTAR ESTABILIDADE ATÉ O FINAL DO PRAZO DE VALIDADE INDICADO PELO FABRICANTE. O PRAZO DE VALIDADE PARA UTILIZAÇÃO DEVE SER SUPERIOR A 12 MESES APÓS O RECEBIMENTO. A EMBALAGEM DEVE CONTER CADA CARTUCHO CLARAMENTE IDENTIFICADO COM AS QUANTIDADES, NÚMERO DE LOTE, DATA DE VALIDADE E NÚMERO DE	FRASCO	720	80%



			REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE.			
11	80239		<p>DISCOS IMPREGNADOS COM GENTAMICINA 10 MCG, COM DIÂMETRO DE 6,0 A 6,5 MM, PREPARADOS ATRAVÉS DA IMPREGNAÇÃO DE PAPEL ABSORVENTE DE ALTA QUALIDADE, PARA USO EM ANTIBIOGRAMA POR DIFUSÃO EM AGAR, SEGUNDO A TÉCNICA DE KIRBY & BAUER E PADRÃO CLSI/BRCAS, COM QUANTIDADES RIGOROSAMENTE DETERMINADAS DO ANTIMICROBIANO SOLICITADO. COM ESPESSURA UNIFORME, GRAVAÇÃO INDIVIDUAL CONTENDO A CODIFICAÇÃO E CONCENTRAÇÃO DO ANTIBIÓTICO, ESTÉRIL, ISENTO DE SUBSTÂNCIAS INIBIDORAS TANTO PARA OS MICRO-ORGANISMOS QUANTO PARA OS ANTIMICROBIANOS.</p> <p>ACONDICIONADO EM CARTUCHOS CONTENDO NO MÁXIMO 50 DISCOS, COMPATÍVEIS COM O USO DE DISPENSADORES MANUAIS DE ANTIBIÓTICOS PARA PLACAS DE 90 MM, 100 MM E 150 MM. DEPOIS DE ABERTO, SEGUINDO-SE AS CONDIÇÕES PRECONIZADAS DE ARMAZENAMENTO, DEVE APRESENTAR ESTABILIDADE ATÉ O FINAL DO PRAZO DE VALIDADE INDICADO PELO FABRICANTE. O PRAZO DE VALIDADE PARA UTILIZAÇÃO DEVE SER SUPERIOR A 12 MESES APÓS O RECEBIMENTO. A EMBALAGEM DEVE CONTER CADA CARTUCHO CLARAMENTE IDENTIFICADO COM AS QUANTIDADES, NÚMERO DE LOTE, DATA DE VALIDADE E NÚMERO DE REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE.</p>	FRASCO	720	80%



	12	80240	<p>DISCOS IMPREGNADOS COM GENTAMICINA 30 MCG, COM DIÂMETRO DE 6,0 A 6,5 MM, PREPARADOS ATRAVÉS DA IMPREGNAÇÃO DE PAPEL ABSORVENTE DE ALTA QUALIDADE, PARA USO EM ANTIBIOGRAMA POR DIFUSÃO EM AGAR, SEGUNDO A TÉCNICA DE KIRBY & BAUER E PADRÃO CLSI/BRCAS, COM QUANTIDADES RIGOROSAMENTE DETERMINADAS DO ANTIMICROBIANO SOLICITADO. COM ESPESSURA UNIFORME, GRAVAÇÃO INDIVIDUAL CONTENDO A CODIFICAÇÃO E CONCENTRAÇÃO DO ANTIBIÓTICO, ESTÉRIL, ISENTO DE SUBSTÂNCIAS INIBIDORAS TANTO PARA OS MICRO-ORGANISMOS QUANTO PARA OS ANTIMICROBIANOS.</p> <p>ACONDICIONADO EM CARTUCHOS CONTENDO NO MÁXIMO 50 DISCOS, COMPATÍVEIS COM O USO DE DISPENSADORES MANUAIS DE ANTIBIÓTICOS PARA PLACAS DE 90 MM, 100 MM E 150 MM. DEPOIS DE ABERTO, SEGUINDO-SE AS CONDIÇÕES PRECONIZADAS DE ARMAZENAMENTO, DEVE APRESENTAR ESTABILIDADE ATÉ O FINAL DO PRAZO DE VALIDADE INDICADO PELO FABRICANTE. O PRAZO DE VALIDADE PARA UTILIZAÇÃO DEVE SER SUPERIOR A 12 MESES APÓS O RECEBIMENTO. A EMBALAGEM DEVE CONTER CADA CARTUCHO CLARAMENTE IDENTIFICADO COM AS QUANTIDADES, NÚMERO DE LOTE, DATA DE VALIDADE E NÚMERO DE REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE.</p>	FRASCO	70	80%
--	----	-------	---	--------	----	-----



	13	80241	<p>DISCOS IMPREGNADOS COM MEROPENEM 10 MCG, COM DIÂMETRO DE 6,0 A 6,5 MM, PREPARADOS ATRAVÉS DA IMPREGNAÇÃO DE PAPEL ABSORVENTE DE ALTA QUALIDADE, PARA USO EM ANTIBIOGRAMA POR DIFUSÃO EM AGAR, SEGUNDO A TÉCNICA DE KIRBY & BAUER E PADRÃO CLSI/BRCAS, COM QUANTIDADES RIGOROSAMENTE DETERMINADAS DO ANTIMICROBIANO SOLICITADO. COM ESPESSURA UNIFORME, GRAVAÇÃO INDIVIDUAL CONTENDO A CODIFICAÇÃO E CONCENTRAÇÃO DO ANTIBIÓTICO, ESTÉRIL, ISENTO DE SUBSTÂNCIAS INIBIDORAS TANTO PARA OS MICRO-ORGANISMOS QUANTO PARA OS ANTIMICROBIANOS.</p> <p>ACONDICIONADO EM CARTUCHOS CONTENDO NO MÁXIMO 50 DISCOS, COMPATÍVEIS COM O USO DE DISPENSADORES MANUAIS DE ANTIBIÓTICOS PARA PLACAS DE 90 MM, 100 MM E 150 MM. DEPOIS DE ABERTO, SEGUINDO-SE AS CONDIÇÕES PRECONIZADAS DE ARMAZENAMENTO, DEVE APRESENTAR ESTABILIDADE ATÉ O FINAL DO PRAZO DE VALIDADE INDICADO PELO FABRICANTE. O PRAZO DE VALIDADE PARA UTILIZAÇÃO DEVE SER SUPERIOR A 12 MESES APÓS O RECEBIMENTO. A EMBALAGEM DEVE CONTER CADA CARTUCHO CLARAMENTE IDENTIFICADO COM AS QUANTIDADES, NÚMERO DE LOTE, DATA DE VALIDADE E NÚMERO DE REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE.</p>	FRASCO	150	80%
	14	80242	<p>DISCOS IMPREGNADOS COM NITROFURANTOÍNA 100 UI, COM DIÂMETRO DE 6,0 A 6,5 MM,</p>	FRASCO	720	80%



		<p>PREPARADOS ATRAVÉS DA IMPREGNAÇÃO DE PAPEL ABSORVENTE DE ALTA QUALIDADE, PARA USO EM ANTIBIOGRAMA POR DIFUSÃO EM AGAR, SEGUNDO A TÉCNICA DE KIRBY & BAUER E PADRÃO CLSI/BRCAS, COM QUANTIDADES RIGOROSAMENTE DETERMINADAS DO ANTIMICROBIANO SOLICITADO. COM ESPESSURA UNIFORME, GRAVAÇÃO INDIVIDUAL CONTENDO A CODIFICAÇÃO E CONCENTRAÇÃO DO ANTIBIÓTICO, ESTÉRIL, ISENTO DE SUBSTÂNCIAS INIBIDORAS TANTO PARA OS MICRO-ORGANISMOS QUANTO PARA OS ANTIMICROBIANOS. ACONDICIONADO EM CARTUCHOS CONTENDO NO MÁXIMO 50 DISCOS, COMPATÍVEIS COM O USO DE DISPENSADORES MANUAIS DE ANTIBIÓTICOS PARA PLACAS DE 90 MM, 100 MM E 150 MM. DEPOIS DE ABERTO, SEGUINDO-SE AS CONDIÇÕES PRECONIZADAS DE ARMAZENAMENTO, DEVE APRESENTAR ESTABILIDADE ATÉ O FINAL DO PRAZO DE VALIDADE INDICADO PELO FABRICANTE. O PRAZO DE VALIDADE PARA UTILIZAÇÃO DEVE SER SUPERIOR A 12 MESES APÓS O RECEBIMENTO. A EMBALAGEM DEVE CONTER CADA CARTUCHO CLARAMENTE IDENTIFICADO COM AS QUANTIDADES, NÚMERO DE LOTE, DATA DE VALIDADE E NÚMERO DE REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE.</p>			
--	--	---	--	--	--



	15	80243	<p>DISCOS IMPREGNADOS COM NORFLOXACINA 10 MCG, COM DIÂMETRO DE 6,0 A 6,5 MM, PREPARADOS ATRAVÉS DA IMPREGNAÇÃO DE PAPEL ABSORVENTE DE ALTA QUALIDADE, PARA USO EM ANTIBIOGRAMA POR DIFUSÃO EM AGAR, SEGUNDO A TÉCNICA DE KIRBY & BAUER E PADRÃO CLSI/BRCAS, COM QUANTIDADES RIGOROSAMENTE DETERMINADAS DO ANTIMICROBIANO SOLICITADO. COM ESPESSURA UNIFORME, GRAVAÇÃO INDIVIDUAL CONTENDO A CODIFICAÇÃO E CONCENTRAÇÃO DO ANTIBIÓTICO, ESTÉRIL, ISENTO DE SUBSTÂNCIAS INIBIDORAS TANTO PARA OS MICRO-ORGANISMOS QUANTO PARA OS ANTIMICROBIANOS.</p> <p>ACONDICIONADO EM CARTUCHOS CONTENDO NO MÁXIMO 50 DISCOS, COMPATÍVEIS COM O USO DE DISPENSADORES MANUAIS DE ANTIBIÓTICOS PARA PLACAS DE 90 MM, 100 MM E 150 MM. DEPOIS DE ABERTO, SEGUINDO-SE AS CONDIÇÕES PRECONIZADAS DE ARMAZENAMENTO, DEVE APRESENTAR ESTABILIDADE ATÉ O FINAL DO PRAZO DE VALIDADE INDICADO PELO FABRICANTE. O PRAZO DE VALIDADE PARA UTILIZAÇÃO DEVE SER SUPERIOR A 12 MESES APÓS O RECEBIMENTO. A EMBALAGEM DEVE CONTER CADA CARTUCHO CLARAMENTE IDENTIFICADO COM AS QUANTIDADES, NÚMERO DE LOTE, DATA DE VALIDADE E NÚMERO DE REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE.</p>	FRASCO	720	80%
	16	80244	<p>DISCOS IMPREGNADOS COM NOVOBIOCINA 5 MCG, COM DIÂMETRO DE 6,0 A 6,5 MM,</p>	FRASCO	300	80%



			<p>PREPARADOS ATRAVÉS DA IMPREGNAÇÃO DE PAPEL ABSORVENTE DE ALTA QUALIDADE, PARA USO EM ANTIBIOGRAMA POR DIFUSÃO EM AGAR, SEGUNDO A TÉCNICA DE KIRBY & BAUER E PADRÃO CLSI/BRCAS, COM QUANTIDADES RIGOROSAMENTE DETERMINADAS DO ANTIMICROBIANO SOLICITADO. COM ESPESSURA UNIFORME, GRAVAÇÃO INDIVIDUAL CONTENDO A CODIFICAÇÃO E CONCENTRAÇÃO DO ANTIBIÓTICO, ESTÉRIL, ISENTO DE SUBSTÂNCIAS INIBIDORAS TANTO PARA OS MICRO-ORGANISMOS QUANTO PARA OS ANTIMICROBIANOS. ACONDICIONADO EM CARTUCHOS CONTENDO NO MÁXIMO 50 DISCOS, COMPATÍVEIS COM O USO DE DISPENSADORES MANUAIS DE ANTIBIÓTICOS PARA PLACAS DE 90 MM, 100 MM E 150 MM. DEPOIS DE ABERTO, SEGUINDO-SE AS CONDIÇÕES PRECONIZADAS DE ARMAZENAMENTO, DEVE APRESENTAR ESTABILIDADE ATÉ O FINAL DO PRAZO DE VALIDADE INDICADO PELO FABRICANTE. O PRAZO DE VALIDADE PARA UTILIZAÇÃO DEVE SER SUPERIOR A 12 MESES APÓS O RECEBIMENTO. A EMBALAGEM DEVE CONTER CADA CARTUCHO CLARAMENTE IDENTIFICADO COM AS QUANTIDADES, NÚMERO DE LOTE, DATA DE VALIDADE E NÚMERO DE REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE.</p>			
	17	80245	<p>DISCOS IMPREGNADOS COM SULFAMETOXAZOL/TRIMETOPRIMA 1,25/23/75 MCG, COM DIÂMETRO DE 6,0 A 6,5 MM, PREPARADOS ATRAVÉS DA IMPREGNAÇÃO DE PAPEL ABSORVENTE DE ALTA QUALIDADE,</p>	FRASCO	720	80%



			<p>PARA USO EM ANTIBIOGRAMA POR DIFUSÃO EM AGAR, SEGUNDO A TÉCNICA DE KIRBY & BAUER E PADRÃO CLSI/BRCAST, COM QUANTIDADES RIGOROSAMENTE DETERMINADAS DO ANTIMICROBIANO SOLICITADO. COM ESPESSURA UNIFORME, GRAVAÇÃO INDIVIDUAL CONTENDO A CODIFICAÇÃO E CONCENTRAÇÃO DO ANTIBIÓTICO, ESTÉRIL, ISENTO DE SUBSTÂNCIAS INIBIDORAS TANTO PARA OS MICRO-ORGANISMOS QUANTO PARA OS ANTIMICROBIANOS. ACONDICIONADO EM CARTUCHOS CONTENDO NO MÁXIMO 50 DISCOS, COMPATÍVEIS COM O USO DE DISPENSADORES MANUAIS DE ANTIBIÓTICOS PARA PLACAS DE 90 MM, 100 MM E 150 MM. DEPOIS DE ABERTO, SEGUINDO-SE AS CONDIÇÕES PRECONIZADAS DE ARMAZENAMENTO, DEVE APRESENTAR ESTABILIDADE ATÉ O FINAL DO PRAZO DE VALIDADE INDICADO PELO FABRICANTE. O PRAZO DE VALIDADE PARA UTILIZAÇÃO DEVE SER SUPERIOR A 12 MESES APÓS O RECEBIMENTO. A EMBALAGEM DEVE CONTER CADA CARTUCHO CLARAMENTE IDENTIFICADO COM AS QUANTIDADES, NÚMERO DE LOTE, DATA DE VALIDADE E NÚMERO DE REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE.</p>			
	18	80246	<p>DISCOS IMPREGNADOS COM AMPICILINA 2 MCG, COM DIÂMETRO DE 6,0 A 6,5 MM, PREPARADOS ATRAVÉS DA IMPREGNAÇÃO DE PAPEL ABSORVENTE DE ALTA QUALIDADE, PARA USO EM ANTIBIOGRAMA POR DIFUSÃO EM AGAR, SEGUNDO A TÉCNICA DE KIRBY & BAUER E PADRÃO</p>	FRASCO	70	80%



			<p>CLSI/BRCAST, COM QUANTIDADES RIGOROSAMENTE DETERMINADAS DO ANTIMICROBIANO SOLICITADO. COM ESPESSURA UNIFORME, GRAVAÇÃO INDIVIDUAL CONTENDO A CODIFICAÇÃO E CONCENTRAÇÃO DO ANTIBIÓTICO, ESTÉRIL, ISENTO DE SUBSTÂNCIAS INIBIDORAS TANTO PARA OS MICRO-ORGANISMOS QUANTO PARA OS ANTIMICROBIANOS.</p> <p>ACONDICIONADO EM CARTUCHOS CONTENDO NO MÁXIMO 50 DISCOS, COMPATÍVEIS COM O USO DE DISPENSADORES MANUAIS DE ANTIBIÓTICOS PARA PLACAS DE 90 MM, 100 MM E 150 MM. DEPOIS DE ABERTO, SEGUINDO-SE AS CONDIÇÕES PRECONIZADAS DE ARMAZENAMENTO, DEVE APRESENTAR ESTABILIDADE ATÉ O FINAL DO PRAZO DE VALIDADE INDICADO PELO FABRICANTE. O PRAZO DE VALIDADE PARA UTILIZAÇÃO DEVE SER SUPERIOR A 12 MESES APÓS O RECEBIMENTO. A EMBALAGEM DEVE CONTER CADA CARTUCHO CLARAMENTE IDENTIFICADO COM AS QUANTIDADES, NÚMERO DE LOTE, DATA DE VALIDADE E NÚMERO DE REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE.</p>			
19	80247		<p>DISCOS IMPREGNADOS COM BENZIL PENICILINA 1 U, COM DIÂMETRO DE 6,0 A 6,5 MM, PREPARADOS ATRAVÉS DA IMPREGNAÇÃO DE PAPEL ABSORVENTE DE ALTA QUALIDADE, PARA USO EM ANTIBIOGRAMA POR DIFUSÃO EM AGAR, SEGUNDO A TÉCNICA DE KIRBY & BAUER E PADRÃO CLSI/BRCAST, COM QUANTIDADES RIGOROSAMENTE DETERMINADAS DO ANTIMICROBIANO SOLICITADO. COM ESPESSURA UNIFORME,</p>	FRASCO	60	80%



			<p>GRAVAÇÃO INDIVIDUAL CONTENDO A CODIFICAÇÃO E CONCENTRAÇÃO DO ANTIBIÓTICO, ESTÉRIL, ISENTO DE SUBSTÂNCIAS INIBIDORAS TANTO PARA OS MICRO-ORGANISMOS QUANTO PARA OS ANTIMICROBIANOS.</p> <p>ACONDICIONADO EM CARTUCHOS CONTENDO NO MÁXIMO 50 DISCOS, COMPATÍVEIS COM O USO DE DISPENSADORES MANUAIS DE ANTIBIÓTICOS PARA PLACAS DE 90 MM, 100 MM E 150 MM. DEPOIS DE ABERTO, SEGUINDO-SE AS CONDIÇÕES PRECONIZADAS DE ARMAZENAMENTO, DEVE APRESENTAR ESTABILIDADE ATÉ O FINAL DO PRAZO DE VALIDADE INDICADO PELO FABRICANTE. O PRAZO DE VALIDADE PARA UTILIZAÇÃO DEVE SER SUPERIOR A 12 MESES APÓS O RECEBIMENTO. A EMBALAGEM DEVE CONTER CADA CARTUCHO CLARAMENTE IDENTIFICADO COM AS QUANTIDADES, NÚMERO DE LOTE, DATA DE VALIDADE E NÚMERO DE REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE.</p>			
20	80248		<p>DISCOS IMPREGNADOS COM BACITRACINA 0,04 U, COM DIÂMETRO DE 6,0 A 6,5 MM, PREPARADOS ATRAVÉS DA IMPREGNAÇÃO DE PAPEL ABSORVENTE DE ALTA QUALIDADE, PARA USO EM ANTIBIOGRAMA POR DIFUSÃO EM AGAR, SEGUNDO A TÉCNICA DE KIRBY & BAUER E PADRÃO CLSI/BRCAST, COM QUANTIDADES RIGOROSAMENTE DETERMINADAS DO ANTIMICROBIANO SOLICITADO. COM ESPESSURA UNIFORME, GRAVAÇÃO INDIVIDUAL CONTENDO A CODIFICAÇÃO E CONCENTRAÇÃO DO ANTIBIÓTICO, ESTÉRIL, ISENTO</p>	FRASCO	70	80%



			<p>DE SUBSTÂNCIAS INIBIDORAS TANTO PARA OS MICRO-ORGANISMOS QUANTO PARA OS ANTIMICROBIANOS.</p> <p>ACONDICIONADO EM CARTUCHOS CONTENDO NO MÁXIMO 50 DISCOS, COMPATÍVEIS COM O USO DE DISPENSADORES MANUAIS DE ANTIBIÓTICOS PARA PLACAS DE 90 MM, 100 MM E 150 MM. DEPOIS DE ABERTO, SEGUINDO-SE AS CONDIÇÕES PRECONIZADAS DE ARMAZENAMENTO, DEVE APRESENTAR ESTABILIDADE ATÉ O FINAL DO PRAZO DE VALIDADE INDICADO PELO FABRICANTE. O PRAZO DE VALIDADE PARA UTILIZAÇÃO DEVE SER SUPERIOR A 12 MESES APÓS O RECEBIMENTO. A EMBALAGEM DEVE CONTER CADA CARTUCHO CLARAMENTE IDENTIFICADO COM AS QUANTIDADES, NÚMERO DE LOTE, DATA DE VALIDADE E NÚMERO DE REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE.</p>			
	21	80249	<p>DISCOS IMPREGNADOS COM TOBRAMICINA 10 MCG, COM DIÂMETRO DE 6,0 A 6,5 MM, PREPARADOS ATRAVÉS DA IMPREGNAÇÃO DE PAPEL ABSORVENTE DE ALTA QUALIDADE, PARA USO EM ANTIBIOGRAMA POR DIFUSÃO EM AGAR, SEGUNDO A TÉCNICA DE KIRBY & BAUER E PADRÃO CLSI/BRCAS, COM QUANTIDADES RIGOROSAMENTE DETERMINADAS DO ANTIMICROBIANO SOLICITADO. COM ESPESSURA UNIFORME, GRAVAÇÃO INDIVIDUAL CONTENDO A CODIFICAÇÃO E CONCENTRAÇÃO DO ANTIBIÓTICO, ESTÉRIL, ISENTO DE SUBSTÂNCIAS INIBIDORAS TANTO PARA OS MICRO-ORGANISMOS QUANTO PARA OS</p>	FRASCO	720	80%



			<p>ANTIMICROBIANOS. ACONDICIONADO EM CARTUCHOS CONTENDO NO MÁXIMO 50 DISCOS, COMPATÍVEIS COM O USO DE DISPENSADORES MANUAIS DE ANTIBIÓTICOS PARA PLACAS DE 90 MM, 100 MM E 150 MM. DEPOIS DE ABERTO, SEGUINDO-SE AS CONDIÇÕES PRECONIZADAS DE ARMAZENAMENTO, DEVE APRESENTAR ESTABILIDADE ATÉ O FINAL DO PRAZO DE VALIDADE INDICADO PELO FABRICANTE. O PRAZO DE VALIDADE PARA UTILIZAÇÃO DEVE SER SUPERIOR A 12 MESES APÓS O RECEBIMENTO. A EMBALAGEM DEVE CONTER CADA CARTUCHO CLARAMENTE IDENTIFICADO COM AS QUANTIDADES, NÚMERO DE LOTE, DATA DE VALIDADE E NÚMERO DE REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE.</p>			
	22	80250	<p>DISCOS IMPREGNADOS COM OPTOQUINA 5 MCG, COM DIÂMETRO DE 6,0 A 6,5 MM, PREPARADOS ATRAVÉS DA IMPREGNAÇÃO DE PAPEL ABSORVENTE DE ALTA QUALIDADE, PARA USO EM ANTIBIOGRAMA POR DIFUSÃO EM AGAR, SEGUNDO A TÉCNICA DE KIRBY & BAUER E PADRÃO CLSI/BRCAS, COM QUANTIDADES RIGOROSAMENTE DETERMINADAS DO ANTIMICROBIANO SOLICITADO. COM ESPESSURA UNIFORME, GRAVAÇÃO INDIVIDUAL CONTENDO A CODIFICAÇÃO E CONCENTRAÇÃO DO ANTIBIÓTICO, ESTÉRIL, ISENTO DE SUBSTÂNCIAS INIBIDORAS TANTO PARA OS MICRO- ORGANISMOS QUANTO PARA OS ANTIMICROBIANOS. ACONDICIONADO EM CARTUCHOS CONTENDO NO MÁXIMO 50 DISCOS, COMPATÍVEIS COM O USO DE</p>	FRASCO	60	80%



			DISPENSADORES MANUAIS DE ANTIBIÓTICOS PARA PLACAS DE 90 MM, 100 MM E 150 MM. DEPOIS DE ABERTO, SEGUINDO-SE AS CONDIÇÕES PRECONIZADAS DE ARMAZENAMENTO, DEVE APRESENTAR ESTABILIDADE ATÉ O FINAL DO PRAZO DE VALIDADE INDICADO PELO FABRICANTE. O PRAZO DE VALIDADE PARA UTILIZAÇÃO DEVE SER SUPERIOR A 12 MESES APÓS O RECEBIMENTO. A EMBALAGEM DEVE CONTER CADA CARTUCHO CLARAMENTE IDENTIFICADO COM AS QUANTIDADES, NÚMERO DE LOTE, DATA DE VALIDADE E NÚMERO DE REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE.			
	23	80251	DISCOS IMPREGNADOS COM POLIMIXINA B 300 MCG, COM DIÂMETRO DE 6,0 A 6,5 MM, PREPARADOS ATRAVÉS DA IMPREGNAÇÃO DE PAPEL ABSORVENTE DE ALTA QUALIDADE, PARA USO EM ANTIBIOGRAMA POR DIFUSÃO EM AGAR, SEGUNDO A TÉCNICA DE KIRBY & BAUER E PADRÃO CLSI/BRCAS, COM QUANTIDADES RIGOROSAMENTE DETERMINADAS DO ANTIMICROBIANO SOLICITADO. COM ESPESSURA UNIFORME, GRAVAÇÃO INDIVIDUAL CONTENDO A CODIFICAÇÃO E CONCENTRAÇÃO DO ANTIBIÓTICO, ESTÉRIL, ISENTO DE SUBSTÂNCIAS INIBIDORAS TANTO PARA OS MICRO-ORGANISMOS QUANTO PARA OS ANTIMICROBIANOS. ACONDICIONADO EM CARTUCHOS CONTENDO NO MÁXIMO 50 DISCOS, COMPATÍVEIS COM O USO DE DISPENSADORES MANUAIS DE ANTIBIÓTICOS PARA PLACAS DE 90 MM, 100 MM E 150 MM. DEPOIS DE	FRASCO	60	80%



			ABERTO, SEGUINDO-SE AS CONDIÇÕES PRECONIZADAS DE ARMAZENAMENTO, DEVE APRESENTAR ESTABILIDADE ATÉ O FINAL DO PRAZO DE VALIDADE INDICADO PELO FABRICANTE. O PRAZO DE VALIDADE PARA UTILIZAÇÃO DEVE SER SUPERIOR A 12 MESES APÓS O RECEBIMENTO. A EMBALAGEM DEVE CONTER CADA CARTUCHO CLARAMENTE IDENTIFICADO COM AS QUANTIDADES, NÚMERO DE LOTE, DATA DE VALIDADE E NÚMERO DE REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE.			
--	--	--	--	--	--	--

OBSERVAÇÃO:

A empresa vencedora do **Lote Único (Global)** deverá fornecer em regime de comodato 10 dispensadores manuais adequados ao uso com os discos de antibiograma ofertados (conforme especificação descrita no item 31 deste termo de referência)

5. JUSTIFICATIVA:

A aquisição tem por finalidade assegurar o atendimento aos programas e atividades desenvolvidas nas unidades de saúde do município conforme premissa constitucional do SUS de assegurar a promoção, proteção e recuperação da saúde.

Os itens são enquadrados na classificação de bens comuns, pois seus padrões de desempenho e qualidade podem ser objetivamente definidos neste Termo de Referência e no Edital da licitação, por meio de especificações usuais do mercado. Assim, nos termos do parágrafo único do art. 1º da Lei nº 10.520/02, o certame licitatório será realizado por meio de Sistema de Registro de Preços, na modalidade Pregão, em sua forma eletrônica, do tipo menor preço por item.

A opção de utilizar Sistema de Registro de Preços se justifica pela impossibilidade de prever o real quantitativo a ser demandado pela Administração, bem como pela necessidade de entregas parceladas.

Justificativa técnica:

Para a execução do exame de urocultura, com antibiograma nos laboratórios de análises clínicas da SMSA, é necessário ter à disposição diferentes materiais que fornecerão informações específicas para a identificação da diversidade de microrganismos patogênicos.



As aquisições destes produtos vão possibilitar a detecção do perfil de sensibilidade a drogas de micro-organismos diversos frente às drogas adequadas para combatê-los, os antibióticos; dando ao profissional médico subsídios para uma terapêutica assertiva e mais eficaz, além de auxiliar no processo de prevenção da multirresistência a drogas através do uso correto de antibióticos para o tratamento das infecções.

Através do emprego de técnicas padronizadas específicas na amostra biológica colhida do paciente obtemos o isolamento bacteriano. Pela observância das características morfológicas, fisiológicas e bioquímicas do microrganismo isolado pelo emprego de técnicas especiais e do emprego de uma sequência de discos de antibióticos, pode-se chegar ao antibiótico de escolha para o combate à doença e melhor tratamento do paciente.

A falta dos discos que compõem o lote global e dos dispensadores ocasionará a suspensão da realização dos exames de urocultura e antibiograma dos pacientes. A falta dos materiais e exames poderá ocasionar: agravamento das doenças pela falta do melhor tratamento; emprego de antibióticos não adequados aos pacientes e o favorecimento de multirresistência de bactérias aos tratamentos.

Justificativa para a formatação da compra em Lote Único Global:

Na realização do exame de urocultura são utilizadas técnicas específicas, uma delas é a realização do antibiograma (que resumidamente trata-se do emprego de uma sequência de antibióticos padronizados que são distribuídos em placas de meios de cultura através uso do equipamento denominado dispensador). O dispensador é um pequeno equipamento de uso manual e utilizam os discos específicos, sendo para o uso conjunto com os discos fornecidos pelo mesmo fabricante.

A sequência dos discos de antibiograma em uso na SMSA é padronizada pelo corpo clínico e visa permitir ao médico conhecer quais os medicamentos disponíveis aos pacientes do SUS apresentarão a maior eficácia no tratamento e combate às doenças.

Os discos de antibiograma usados na SMSA são materiais de uso casado, onde para que seja concluído o teste e se determinar o agente patológico e a doença que acometeu o paciente é preciso ter todos os itens integrantes da cadeia de etapas: todos os discos padronizados e os dispensadores dos discos. Desta forma a falta de um dos materiais inviabilizará a conclusão do teste de identificação da bactéria e qual o grau patogênico da mesma.

A produção destes materiais pela indústria requer um rigoroso controle de qualidade em razão da natureza específica do material a ser produzido para garantir que todos sejam produzidos com o mesmo padrão e requisitos teóricos, tipos de matérias primas de mesma qualificação, serem submetidos aos mesmos critérios e ambientações técnicas, e ainda que sejam aprovados em diversos testes de controles de contaminação e pela ANVISA.

São muitos os requisitos de avaliação da qualidade destes materiais, dentre eles podemos citar: esterilidade, crescimento (viabilidade ou habilidade de suportar crescimento), capacidade de inibição (habilidade de impedir o crescimento de alguns tipos de bactérias nos meios seletivos e na presença de certos antibióticos), contaminação.



Desta forma justificamos que esta compra seja formatada em um **Lote único** contendo todos os itens de mesma fabricação para a garantia da coerência na linha de produção e da qualidade, (alertamos que não se exige uma determinada marca, o que se exige é que todos os meios sejam adquiridos conjuntamente do mesmo fabricante para que possam apresentar as mesmas características técnicas por serem submetidos às mesmas condições na fabricação: maquinário, qualificação de matérias primas, equipamentos de medição, pessoal técnico, armazenamento, controles biológico, entre tantos outros fatores que são determinantes da qualificação destes tipos de produtos).

6. MODALIDADE:

6.1. Pregão Eletrônico

7. TIPO:

7.1. Menor preço por lote

8. VALOR ESTIMADO DA AQUISIÇÃO:

8.1. O valor da pesquisa de mercado será apurado pelo Núcleo de Orçamentos da Gerência de Compras.

Valor apurado	
Responsável pela apuração/BM	

9. DOTAÇÃO(ÇÕES) ORÇAMENTÁRIA(S):

9.1. Não se aplica, conforme decreto Nº 15.748 de 30 de Outubro de 2014 Art.2º Inciso III.

10. CONDIÇÕES DE HABILITAÇÃO:

10.1. Habilitação Jurídica conforme art. 28 da Lei 8.666/93:

10.1.1. Registro comercial, no caso de empresa individual;

10.1.2. Ato constitutivo, estatuto ou contrato social em vigor devidamente registrado, acompanhado de documento comprobatório de seus administradores reconhecido nacionalmente, em se tratando de sociedades comerciais e, no caso de sociedades por ações, acompanhado de documentos de eleição de seus administradores;



10.1.3. Inscrição do ato constitutivo e alterações subsequentes no Registro Civil das Pessoas Jurídicas, no caso de sociedades civis, acompanhada de prova de diretoria em exercício;

10.1.4. Decreto de autorização, em se tratando de empresa ou sociedade estrangeira em funcionamento no País, e ato de registro ou autorização para funcionamento expedido pelo órgão competente, quando a atividade assim o exigir.

Observação: Para todos os efeitos, considera-se como ato constitutivo, estatuto ou contrato social em vigor, o documento de constituição da empresa, acompanhado da(s) última(s) alteração(ões) referente(s) à natureza da atividade comercial e à administração da empresa, ou a última alteração consolidada.

10.2. Regularidade Fiscal e Trabalhista conforme art. 29 da Lei 8.666/93

10.2.1. Prova de inscrição no Cadastro Nacional de Pessoa Jurídica (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. Prova de regularidade para com as Fazendas Federal, Estadual/Distrital e Municipal do domicílio ou sede do interessado, ou outra equivalente, na forma da lei;

10.2.4. Prova de regularidade relativa à Seguridade Social e ao Fundo de Garantia por Tempo de Serviço (FGTS), demonstrando situação regular no cumprimento dos encargos sociais instituídos por lei.

10.2.5. Prova de inexistência de débitos inadimplidos perante a Justiça do Trabalho, mediante apresentação de certidão, nos termos do Título VII-A da Consolidação das Leis do Trabalho, aprovada pelo Decreto-Lei nº 5.452, de 1º de maio de 1943.

10.3. Qualificação Técnica conforme art. 30 da Lei 8.666/93:

10.3.1. (s) de Capacidade Técnica, emitido(s) por pessoa jurídica de direito público ou privado, comprovando que o licitante fornece ou forneceu bens de natureza compatível com o(s) objeto(s) do(s) lote(s) arrematado(s).

10.3.2. Alvará Sanitário, vigente na data da disputa de preço;

10.3.3. Autorização de Funcionamento de Empresa (ANVISA), vigente na data da disputa de preço;

10.4. Qualificação Econômico-Financeira conforme art. 31 da Lei 8.666/93:



10.4.1 Certidão negativa de falência ou recuperação judicial ou extrajudicial, expedida pelo distribuidor da sede do licitante, ou de execução patrimonial, expedida no domicílio da pessoa física, quando for o caso.

10.4.1.1 Na hipótese em que a certidão for positiva para recuperação judicial ou extrajudicial, deve o licitante apresentar comprovante da homologação/deferimento, pelo juízo competente, do plano de recuperação em vigor.

10.4.2. Balanço Patrimonial e Demonstração Contábil do Resultado do Último Exercício Social já exigíveis e apresentados na forma da lei, que demonstrem a situação financeira do licitante, vedada a sua substituição por balancetes ou balanços provisórios, devendo ser observados os subitens abaixo para o devido enquadramento.

10.4.2.1. Serão considerados, “na forma da lei”, o Balanço Patrimonial e a Demonstração Contábil do Resultado do Último Exercício Social, assim apresentados:

- a. publicados em Diário Oficial; ou
- b. publicados em Jornal; ou
- c. por fotocópia do livro Diário, devidamente registrado/autenticado na Junta Comercial da sede ou domicílio do licitante ou registrado no órgão de registro equivalente, inclusive com os Termos de Abertura e de Encerramento; ou
- d. na forma de escrituração contábil digital (ECD) instituída pela Instrução Normativa da RFB nº 1.420 de 19/12/2013 e suas alterações.

10.4.2.2. As empresas com menos de um ano de existência, desde que não enquadradas no art. 1.065 do Código Civil, devem apresentar Balanço de Abertura devidamente registrado/autenticado na Junta Comercial da sede ou domicílio do licitante ou registrado no órgão de registro equivalente.

10.4.2.3. O Balanço Patrimonial (inclusive o Balanço de Abertura) e a Demonstração Contábil do Resultado do Último Exercício Social deverão estar assinadas por Contador ou por outro profissional equivalente, devidamente registrados no Conselho Regional de Contabilidade.

10.4.3. Cálculo dos índices de Liquidez Geral (LG) e Liquidez Corrente (LC), resultantes da aplicação das fórmulas abaixo, sendo considerado habilitado o licitante que apresentar resultado igual ou maior que 1 (um), em todos os índices aqui mencionados:

$$LG = \frac{\text{Ativo Circulante} + \text{Realizável a Longo Prazo}}{\text{Passivo Circulante} + \text{Passivo Não Circulante}}$$

$$LC = \frac{\text{Ativo Circulante}}{\text{Passivo Circulante}}$$



a. Reserva-se ao pregoeiro o direito de efetuar os cálculos, caso o memorial dos cálculos dos índices não seja apresentado.

10.4.3.1. Prova de possuir patrimônio líquido ou capital social mínimo de 10% (dez por cento) do valor da proposta.

10.4.4. Declaração expressa de que o licitante não emprega trabalhador menor nas situações previstas no inciso XXXIII do art. 7º da Constituição da República.

11. CRITÉRIOS DE AVALIAÇÃO E ACEITABILIDADE DA PROPOSTA:

11.1. Critério de julgamento: menor preço por lote (Lote Único Global)

11.2. A proposta de preços deverá conter:

11.2.1. especificação do(s) produtos(s) conforme este TR;

11.2.2. o preço unitário e total do(s) produto(s);

11.2.3. a marca e modelo (se houver) do(s) produto(s);

11.2.4. validade da proposta de 90 (noventa) dias, contados da assinatura;

11.2.5. Registro da ANVISA.

11.3. Os preços ofertados devem ter como referência os praticados no mercado para pagamento em até 30 (trinta) dias e devem cobrir todas as despesas inerentes ao fornecimento dos itens, tributos, encargos, custos financeiros e demais ônus que porventura possam incidir sobre a aquisição.

12. AMOSTRAS:

12.1. Para fins de verificação da adequabilidade do(s) produto(s) em face das exigências deste Termo, poderá ser solicitado a entrega de amostra no prazo de 3 dias úteis contados da convocação.

12.2. A(s) amostra(s) deverá(ão) ser etiquetadas contendo identificação da empresa interessada, número do pregão, código do item e número do lote.

12.3. A(s) amostra(s) deverá(ão) ser entregues nas dependências da GCOMP- SA – Gerência de Compras e Licitações da Secretaria Municipal de Saúde, situada na Avenida Afonso Pena, 2336 – 6º andar – Savassi, CEP 30130-012, Belo Horizonte/MG, no horário de 09h às 17 h.



12.4. A(s) amostra(s) deverá(ão) ser entregues em embalagem original ou na qual será(ão) entregue(s) o(s) produto(s) (contendo as informações gerais do mesmo).

12.5. Será desclassificada a proposta cujas amostras estejam em desacordo com as exigências deste Termo e da legislação aplicável.

12.6. As amostras da empresa vencedora serão retidas pela Administração e poderão ser encaminhadas às unidades receptoras do(s) produto(s) para confronto e controle de qualidade nos atos de entrega.

12.7. Serão solicitadas uma amostra de cada item (frasco) e do dispensador que serão avaliadas conforme os critérios técnicos relacionados a seguir:

12.7.1. Conferência das características técnicas descritas na especificação de cada item, tais como: apresentação do lote, avaliação da embalagem, marca vida útil, necessidade de refrigeração e adequação ao descritivo da proposta comercial;

12.7.2. Após as avaliações iniciais pela referência técnica da SMSA, os produtos que estiverem aptos ao uso terão suas aquisições aprovadas se forem de marcas em uso na SMSA e apresentaram bom desempenho técnico durante o período de uso;

12.7.3. Para produtos que estiverem aptos ao uso e forem de marcas ainda não usadas pela SMSA, ou que tenham sido utilizadas na SMSA, porém tenham apresentado alguma reclamação quanto ao uso, serão enviados para teste de desempenho técnico nos laboratórios da SMSA;

12.7.4. Após os testes nas unidades referenciadas, as áreas técnicas responsáveis emitirão parecer técnico concluindo se os produtos avaliados poderão ter seus preços registrados para a realização dos exames dos pacientes do SUS atendidos na SMSA.

12.7.5. Os critérios abaixo nortearão a análise inicial das amostras:

- Rotulagem do item;
- Razão social e endereço do fabricante/importador;
- Descrição do conteúdo na embalagem externa;
- Descrição de esterilidade se houver;
- Código do lote na embalagem externa;
- Data de fabricação;
- Prazo ou data de validade;

- Nome do responsável técnico pelo produto;
- Número de registro e regularidade do produto na ANVISA;
- Características conforme descritivo do produto no edital;



12.7.6. Os testes de desempenho técnico (quando necessários) ocorrerão nos laboratórios da SMSA utilizando critérios específicos do material (ver descrição no item 31. Outras informações).

13. LAUDO TÉCNICO: NÃO SE APLICA

14. PRAZO DE ENTREGA:

- 14.1. O fornecimento do quantitativo contratado será parcelado, conforme orientado em Ordem de Fornecimento. O prazo máximo de entrega do (s) produto (s) será de até 15 (quinze) dias corridos, ou outro prazo determinado pela Gerência de Assistência Farmacêutica em ordem de fornecimento, contados a partir do recebimento da Nota de Empenho pela Contratada/Detentora.
- 14.2. Devidamente justificado e antes de finalizado o prazo de entrega, o fornecedor poderá solicitar prorrogação da entrega, ficando a cargo da área demandante aceitar a solicitação, desde que não haja prejuízo no abastecimento da rede.

15. LOCAL DE ENTREGA:

- 15.1. O local da entrega será Gerência de Logística, Apoio a Rede e Almoxarifado – Rua Piraquara 325 – Vila Oeste – Belo Horizonte, horário de 9:00 às 16:00.
- 15.1.1. A entrega deverá ser agendada pelo Telefone do Almoxarifado Central: 31 3277 9090 – Setor de Recebimentos – Responsável : Jaime Martins.
- 15.2. O(s) produto(s) deverá(ão) ser descarregado(s) e entregue(s) no interior do local estipulado para a entrega.

16. FORMA DE ACONDICIONAMENTO E TRANSPORTE:

- 16.1. Os produtos deverão ser entregues em sua(s) embalagem(ns) original(is) e individual(is), dentro da mais perfeita integridade, ou seja, sem avarias e/ou danos no manuseio, devendo estar protegidos da incidência solar direta, do calor excessivo ou umidade.

17. CONDIÇÕES DE MONTAGEM OU INSTALAÇÃO: NÃO SE APLICA

18. CONDIÇÕES DE RECEBIMENTO:

- 18.1. O recebimento do(s) produto(s) no local designado será feito por servidor ou comissão constituída para este fim e obedecerá ao seguinte trâmite:
- 18.1.1. o fornecedor dirigir-se-á ao local da entrega munido da Nota Fiscal e da Ordem de Fornecimento ou outro instrumento hábil;



18.1.2. a comissão/servidor, de posse dos documentos apresentados pelo fornecedor, receberá o(s) produto(s) provisoriamente para verificação de especificação, quantidade, preços, prazos, validade, lote e outros pertinentes;

18.1.2.1. a aceitação definitiva dar-se-á em 15 (quinze) dias úteis, a contar da data de recebimento, mediante recibo aposto na nota fiscal;

18.1.2.2. encontrando irregularidade, a comissão/servidor providenciará a notificação ao FORNECEDOR, que terá o prazo máximo de 2 (dois) dias úteis, a contar do recebimento da notificação para substituir os produtos.

18.1.2.3. Aprovando, receberá definitivamente mediante recibo aposto na Nota Fiscal respectiva.

18.2. Em caso de irregularidade não sanada pelo fornecedor, a comissão/servidor reduzirá a termo os fatos ocorridos e encaminhará ao órgão competente para providências de penalização.

18.3. O Fornecedor somente poderá entregar o(s) produto(s) nos horários e locais estabelecidos pelos Órgãos Participantes. Também deverá respeitar todas as condições impostas pela legislação para a comercialização do(s) produto(s), além das exigências e padrões definidos nesta Ata.

18.4. Aplicam-se aos produtos todas as normas e exigências do Código de Defesa do Consumidor.

19. CONDIÇÕES DE PAGAMENTO:

19.1. Os documentos fiscais deverão ser atestados pelo servidor ou comissão responsável pelo recebimento do(s) produto(s), após o recebimento definitivo do(s) mesmo(s).

19.2. O pagamento será efetuado em até 30 (trinta) dias contados do adimplemento, pela Diretoria Financeira ou equivalente da Secretaria Municipal de Saúde.

19.3. Os documentos fiscais deverão, obrigatoriamente, discriminar a marca, lote, validade, modelo (se houver) e o quantitativo efetivamente entregue.

19.4. Havendo irregularidades na emissão da Nota Fiscal/Fatura o prazo para pagamento será contado a partir da sua reapresentação devidamente regularizada.



20. OBRIGAÇÕES DO FORNECEDOR:

- 20.1. Dar ciência, imediatamente e por escrito, do recebimento das Notas de Empenho ou outros instrumentos hábeis enviados pelo Órgão Gerenciador da ARP.
- 20.2. Atender, no prazo máximo de 03 (três) dias úteis, as convocações para retirada da(s) Nota(s) de Empenho ou de outro instrumento hábil.
- 20.3. Atender a todos os pedidos de fornecimento, não se admitindo procrastinação em função de pedido de revisão de preço ou substituição de marca.
- 20.4. Praticar, sempre, o(s) preço(s) e as marca(s) vigente(s) publicado(s) no Diário Oficial do Município pelo Órgão Gerenciador da ARP.
- 20.5. Entregar o(s) produto(s) no prazo, local e condições estabelecidos, cumprindo, fielmente, todas as disposições constantes deste instrumento.
- 20.6. Responsabilizar-se pelo transporte do(s) produto(s) de seu estabelecimento até o local determinado, bem como pelo seu descarregamento até o interior do local de entrega.
- 20.7. Garantir a boa qualidade do(s) produto(s) fornecido(s), respondendo por qualquer deterioração, substituindo-os sempre que for o caso.
- 20.8. Substituir, após solicitação do Órgão Gerenciador da ARP, ou propor a substituição da(s) marca(s) do(s) produto(s) registrado(s), mantendo no mínimo os padrões fixados neste instrumento, sempre que for comprovado que a qualidade da marca atual não atende mais às especificações exigidas ou se encontra fora da legislação aplicável.
- 20.9. Providenciar a imediata correção das irregularidades apontadas quanto à execução do fornecimento, nos termos deste instrumento e da legislação aplicável.
- 20.10. Manter, durante toda a vigência da ARP, as mesmas condições de habilitação, especialmente as de regularidade fiscal exigidas na fase licitatória e/ou assinatura da ARP, inclusive as relativas ao INSS e ao FGTS, renovando as certidões sempre que vencidas e apresentando-as ao setor competente do Órgão Gerenciador da ARP, quando solicitadas.
- 20.11. Comunicar ao Órgão Gerenciador da ARP toda e qualquer alteração de dados cadastrais para atualização.
- 20.12. Apresentar, sempre que solicitado pelo Órgão Gerenciador da ARP, comprovação de cumprimento das obrigações tributárias e sociais, bem como outras legalmente exigidas.



-
- 20.13. Responsabilizar-se pelos salários, encargos sociais, previdenciários, securitários, tributários e quaisquer outros que incidam ou venham a incidir sobre seu pessoal necessário à execução do fornecimento.
- 20.14. Arcar com todas as despesas pertinentes ao fornecimento contratado, tais como tributos, fretes, embalagem e demais encargos.
- 20.15. Responder, integralmente, pelos danos causados ao Órgão Gerenciador da ARP ou a terceiros, por sua culpa ou dolo, decorrentes da contratação, não reduzindo ou excluindo a responsabilidade o mero fato da execução ser fiscalizada ou acompanhada por parte do Órgão Gerenciador da ARP.
- 20.16. Não utilizar em seu quadro de funcionários menores de 18 (dezoito) anos em trabalho noturno, perigoso ou insalubre, nem menores de 16 (dezesseis) anos em qualquer trabalho, salvo na condição de aprendiz, a partir de 14 (quatorze) anos, nos termos do art. 7º, XXXIII, da Constituição Federal.

21. OBRIGAÇÕES DO ÓRGÃO GERENCIADOR DA ARP:

- 21.1. Gerenciar a ata de registro de preço (ARP), em especial o controle dos quantitativos e das autorizações para as respectivas contratações, as quais deverão indicar o fornecedor, as quantidades e os valores a serem praticados;
- 21.2. Autorizar a adesão à ARP pelo órgão não participante, nas condições previstas na legislação;
- 21.3. Conduzir os procedimentos relativos às revisões de preços registrados e substituições de marcas, devidamente justificados, obedecidas às disposições da legislação;
- 21.4. Aplicar, garantida a ampla defesa e o contraditório, as penalidades decorrentes do descumprimento do pactuado na ARP ou do descumprimento das obrigações contratuais, em relação às suas próprias contratações, bem como de comportamentos que comprometam o funcionamento do Sistema de Registro de Preço;
- 21.5. Notificar o Detentor, por escrito, fixando-lhe prazo para corrigir defeitos ou irregularidades encontradas na execução do fornecimento;
- 21.6. Publicar no Diário Oficial as alterações de preço (s) e marca (s);
- 21.7. Publicar no Diário Oficial o(s) preço(s) registrado(s), no mínimo, trimestralmente;
- 21.8. Exercer as demais competências constantes do Decreto Municipal 16.538/16.



22. OBRIGAÇÕES DOS ÓRGÃOS PARTICIPANTES

- 22.1. Solicitar, acompanhar e fiscalizar o fornecimento do(s) produto(s), assim como se responsabilizar pelo pedido dentro dos quantitativos fixados.
- 22.2. Promover a formalização do contrato ou instrumento equivalente, após autorização do Órgão Gerenciador.
- 22.3. Zelar pelo cumprimento dos atos relativos às obrigações que assumir contratualmente, bem como pela aplicação de eventuais penalidades decorrentes do descumprimento do contrato em que figure como parte.
- 22.4. Informar ao Órgão Gerenciador, no prazo de 5 (cinco) dias da ocorrência, qualquer descumprimento de obrigação por parte do Fornecedor, em especial a recusa em assinar o contrato ou retirar o documento equivalente no prazo estabelecido.
- 22.5. Encaminhar ao Órgão Gerenciador cópia dos documentos emitidos, eventuais anulações e relatório de desempenho de fornecedor no prazo de 02 (dois) dias úteis da ocorrência, nos casos em que o contrato for substituído por nota de empenho ou instrumento equivalente.
- 22.6. Executar os atos relativos à cobrança do cumprimento pelo Fornecedor das obrigações contratualmente assumidas e a aplicação, observada a ampla defesa e o contraditório, de eventuais penalidades decorrentes do descumprimento de cláusulas contratuais em relação às suas próprias contratações.
- 22.7. Acompanhar os preços e marcas registrados no Diário Oficial do Município, para verificação de possíveis alterações.
- 22.7. Pagar no vencimento a fatura correspondente ao fornecimento do(s) produto(s).
- 22.7.1. Os documentos fiscais deverão estar devidamente atestados por servidor ou comissão responsável pelo recebimento do(s) produto(s), após o recebimento definitivo do(s) mesmo(s).
- 22.8. Fiscalizar a manutenção das condições de habilitação e qualificações do Fornecedor, exigidas no edital, durante toda a execução do fornecimento, em cumprimento ao disposto no Inciso XIII do artigo 55 da Lei 8.666/93 e do Decreto 15.185/2013.

23. GARANTIA CONTRATUAL: NÃO SE APLICA

24. PRAZO DE VIGÊNCIA:

- 24.1. Ata de Registro de Preço terá validade e vigência por 12 meses, contados a partir da sua publicação, vedada sua prorrogação.



25. ALTERAÇÃO DE MARCA E PREÇO:

25.1. A ARP poderá ser alterada mediante a substituição de marca nas seguintes condições:

I - Por solicitação do Órgão Gerenciador, se comprovado que a marca não mais atende às especificações exigidas ou se encontra fora da legislação aplicável;

II - Por requerimento do fornecedor, que deve ser apreciado pelo Órgão Gerenciador, em hipótese que comprove a impossibilidade de fornecimento.

25.1.1. O Órgão Gerenciador somente poderá aquiescer com a substituição requerida pelo fornecedor se comprovadamente houver igualdade de condições ou vantagem para o interesse público.

25.1.2. A substituição de marca implicará em nova análise do produto, conforme previsto no Edital e na legislação aplicável.

25.2. As alterações de preços em ata decorrentes de SRP obedecerão as seguintes regras:

I - O preço registrado na ata não poderá ultrapassar o praticado no mercado.

II - O Órgão Gerenciador poderá aumentar o preço inicialmente registrado na ata, caso haja pedido do Fornecedor, somente para que seja mantido o equilíbrio econômico-financeiro e devendo obedecer ao que se segue:

- a) ao deferir o pedido deve, preferencialmente, manter a diferença percentual apurada na época da licitação entre o preço ofertado pelo licitante e o preço de mercado;
- b) o Órgão Gerenciador deve considerar o valor solicitado pelo Fornecedor como o máximo que pode ser alcançado nesta revisão;
- c) o Órgão Gerenciador poderá deferir valor menor daquele solicitado pelo Fornecedor;
- d) o indeferimento do pedido de revisão, não desobriga o Fornecedor do compromisso assumido nem o libera de eventuais penalidades por descumprimento contratual.

25.2.1. A exceção à regra prevista na alínea “a” do subitem 25.2, deverá ser devidamente justificada no processo administrativo.

25.2.2. O fornecedor não será liberado do compromisso assumido ainda que os preços de mercado venham a se tornar superiores ao registrado.

25.2.3. O preço registrado poderá ser revisto de ofício pelo Órgão Gerenciador em decorrência de eventual redução do valor praticado no mercado, ou de fato que eleve o custo do item registrado.



- 25.2.4. A solicitação de revisão de preço(s) deverá ser devidamente justificada e acompanhada de documentos comprobatórios da sua necessidade, originais ou cópias autenticadas, para análise em no máximo 10 (dez) dias úteis, contados a partir da entrega da documentação completa pelo Fornecedor.
- 25.3. Os pedidos de revisão de preço e de alteração de marca, enquanto não deferidos total ou parcialmente, não isentam o Fornecedor a dar continuidade às entregas nas condições vigentes.
- 25.4. Os pedidos para revisão de preço ou substituição de marca deverão ser protocolados na Gerência de Compras da Secretaria Municipal de Saúde, situada na Avenida Afonso Pena, n.º 2336, 6º andar, bairro Savassi, CEP 30.130-012
- 25.5. A alteração de preço e a substituição de marca somente terão validade a partir da publicação no DOM – Diário Oficial do Município, produzindo todos os efeitos legais, não se exigindo nenhum outro instrumento jurídico formal para a sua efetivação.
- 25.5.1. As alterações citadas no subitem anterior, valerão somente para as futuras contratações e não para as contratações já realizadas.
- 25.6. Será pago o preço vigente na data em que as Notas de Empenho ou outros instrumentos hábeis forem entregues ao Fornecedor, independentemente da data de entrega do(s) produto(s) na unidade requisitante, ou de qualquer revisão de preços deferida nesse intervalo de tempo.
- 25.7. É de responsabilidade dos Órgãos Participantes e dos Órgãos não Participantes que futuramente aderirem à ARP, o acompanhamento das alterações de preço e de marca do(s) produto(s) no DOM – Diário Oficial do Município.

26. SANÇÕES ADMINISTRATIVAS:

26.1. O descumprimento total ou parcial das obrigações assumidas caracterizará a inadimplência do licitante e/ou da Adjudicatária/Fornecedor, sujeitando-as as seguintes penalidades:

26.1.1. advertência.

26.1.2. multas nos seguintes percentuais:

- a) multa moratória de 0,33% (trinta e três centésimos por cento) por dia de atraso, na entrega dos produtos, até o limite de 9,9%, correspondente a até 30 (trinta) dias de atraso, calculado sobre o valor correspondente à parte inadimplente, excluída,



quando for o caso, a parcela correspondente aos impostos destacados no documento fiscal;

b) multa indenizatória de 10% (dez por cento) sobre o valor total da adjudicação da licitação em caso de recusa do infrator em assinar a ARP;

c) multa indenizatória de 10% (dez por cento) sobre o valor total da nota de empenho ou outro instrumento hábil em caso de recusa do infrator em aceitá-la(o) ou retirá-la(o);

d) multa de 3% (três por cento) sobre o valor de referência para a licitação na hipótese de o infrator retardar o procedimento de contratação ou descumprir preceito normativo ou as obrigações assumidas;

e) multa de 3% (três por cento) sobre o valor total da adjudicação da licitação quando houver o descumprimento das normas jurídicas atinentes ou das obrigações assumidas;

f) multa de 5% (cinco por cento) sobre o valor da parcela que eventualmente for descumprida na hipótese de o infrator entregar o objeto contratual em desacordo com as especificações, condições e qualidade contratadas e/ou com vício, irregularidade ou defeito oculto que o tornem impróprio para o fim a que se destina;

g) multa indenizatória de 10% (dez por cento) sobre o valor total da ARP quando o infrator der causa ao cancelamento da ARP;

h) multa indenizatória, a título de perdas e danos, na hipótese de o infrator ensejar o cancelamento da ARP e sua conduta implicar em gastos à Administração Pública superiores aos contratados ou registrados.

26.1.3 Declaração de inidoneidade para licitar e contratar com a Administração Pública, enquanto perdurarem os motivos determinantes da punição ou até que seja promovida a reabilitação perante a própria autoridade que aplicou a penalidade, nos termos do art. 87, IV da Lei 8.666/93.

26.1.4. Impedimento de licitar e contratar, com o conseqüente descredenciamento do SUCAF – Sistema Único de Cadastro de Fornecedores do Município de Belo Horizonte, nos termos do art. 7º da Lei nº 10.520/02.

26.2. As penalidades de advertência e multa serão aplicadas pela Diretoria de Logística da Secretaria Municipal de Saúde.

26.2.1. Nos casos previstos pela legislação, as multas poderão ser descontadas do pagamento imediatamente subsequente à sua aplicação.

26.3. A penalidade de impedimento de licitar e contratar será aplicada pelo Secretário Municipal Adjunto de Saúde.



26.4. A penalidade de declaração de inidoneidade para licitar ou contratar com a Administração Pública será aplicada pelo Secretário Municipal de Saúde.

26.5. Na notificação de aplicação das penalidades de advertência, multa e impedimento de licitar e contratar será facultada a defesa prévia no respectivo processo, no prazo de 5 (cinco) dias úteis.

26.6. Na notificação de aplicação da penalidade de declaração de inidoneidade será facultada a defesa prévia no respectivo processo, no prazo de 10 (dez) dias úteis.

26.7. No caso de aplicação das penalidades previstas será concedido prazo de 10 (dez) dias úteis para apresentação de recurso.

26.8. As penalidades são independentes entre si, podendo ser aplicadas em conjunto ou separadamente, após a análise do caso concreto e não exime a Contratada da plena execução do objeto contratado.

26.8.1. Na hipótese de cumulação a que se refere o subitem acima serão concedidos os prazos para defesa e recurso aplicáveis à pena mais gravosa.

26.9. O atraso injustificado superior a 30 (trinta) dias corridos será considerado como inexecução total do Contrato, devendo o instrumento respectivo ser rescindido, salvo razões de interesse público devidamente explicitadas no ato da autoridade competente pela contratação.

26.10. Poderá, ainda, ser objeto de apuração e processo administrativo a prática considerada abusiva, inclusive aquela caracterizada por proposta com preço manifestamente majorado ou inexequível.

27. CONDIÇÕES DE GARANTIA/ASSISTÊNCIA TÉCNICA DO PRODUTO: NÃO SE APLICA

28. ÓRGÃO E GERÊNCIA RESPONSÁVEL PELO ACOMPANHAMENTO E FISCALIZAÇÃO DO RECEBIMENTO:

28.1. A fiscalização e gestão do contrato será exercida pelos responsáveis abaixo designados:

Gestor: Ana Emília de Oliveira Ahouagi BM: 105.136-7

Fiscal: Vanessa Souza Assunção Silva BM: 109.684-0

Apoio Fiscal:

Patrícia Rodrigues de Jesus PRCT 058574-1

Guilherme Soares de Souza BM: 100.121-1

Maria das Graças M. Fernandes MASP: 263729-6

29. CONSÓRCIO:

29.1. É vedada a participação de empresas reunidas em consórcio.



JUSTIFICATIVA:

A participação de consórcio não garante e/ou amplia a competitividade, podendo até restringir a concorrência, pois as empresas consorciadas deixariam de competir entre si e ainda não daria condições de participação a outras empresas, levando a Administração a não selecionar a proposta mais vantajosa.

30. SUBCONTRATAÇÃO:

30.1. É vedada a subcontratação, cessão ou transferência total ou parcial do objeto contrato, exceto na hipótese de serviço secundário que não integre a essência do objeto, desde que expressamente autorizada pela Administração Municipal, mantida em qualquer caso a integral responsabilidade do fornecedor.

31. OUTRAS INFORMAÇÕES:

31.1. Orientações para a elaboração do edital de licitação do registro de preços para a aquisição de discos de antibiograma com comodato dos 10 dispensadores manuais de antibióticos de uso conjunto aos discos (descrições de critérios de avaliações, testes e demais informações técnicas):

- Os produtos especificados no anexo I do edital (DISCOS DE ANTIBIOGRAMA, COM CESSÃO DE 10 DISPENSADORES DE ANTIBIÓTICOS PARA O USO DOS ANTIBIÓTICOS) deverão ser entregues acondicionadas em suas embalagens originais com as identificações de quantidade (múltiplos de embalagem), material, prazo de validade, condições de armazenagem, fabricante, número do registro do produto na ANVISA/MS e demais informações técnicas pertinentes;
- Os produtos citados no inciso anterior deverão ter, individualmente, identificação indelével contendo: nome do produto, número de lote e data de validade;
- Deverão ser acondicionadas em embalagem impermeável para evitar umidade durante o armazenamento;
- Os certificados de controle da qualidade, emitidos por lote, deverão comprovar coerência aos padrões do CLSI, contendo bulas em português, e identificação que permita a rastreabilidade da sua fabricação;
- O transporte de todos os insumos ocorrerá por conta exclusiva da contratada e deverá ser realizada em recipientes rígidos, resistentes e impermeáveis, que possibilitem higienização e fechamento seguro, garantindo a temperatura de 2°C (dois graus centígrados) a 8°C (oito graus centígrados).

31.2. Gerenciamento de resíduos sólidos e /ou líquidos:

- As orientações quanto à disposição dos resíduos sólidos e/ou líquidos gerados pelos equipamentos será de responsabilidade da contratada e as mesmas deverão estar de acordo com normas municipais, estaduais e federais aplicáveis a Belo Horizonte. Estas orientações deverão ser apresentadas quando solicitadas pelas áreas técnicas;



- Se houver necessidade de tratamento local antes do descarte final, os meios para esse tratamento não disponíveis no laboratório devem ser providos pela contratada;
- A contratada deverá fornecer as FISPQs (fichas de informações de segurança de produtos químicos) de todo e qualquer reagente utilizado nos equipamentos, sendo responsável pelo

treinamento dos usuários no que se refere ao conteúdo das mesmas durante toda a vigência do contrato.

31.3. Obrigações da contratada:

- Os produtos deverão estar acondicionados em embalagens originais de fábrica, lacradas pelo fabricante, com a data e o número do lote de fabricação, o prazo de validade para consumo, rótulo, com as devidas identificações de quantidade (múltiplos de embalagem), condições de armazenagem, fabricante, número do registro do produto na ANVISA/MS e demais informações técnicas pertinentes, bula com instruções de uso e outras informações, exigíveis, de acordo com a legislação brasileira vigente.
- Os produtos citados no inciso anterior deverão ter, individualmente, identificação indelével contendo: nome do produto, número de lote e data de validade;
- Deverão ser acondicionadas em embalagem impermeável para evitar umidade durante o armazenamento;
- Os certificados de controle da qualidade, emitidos por lote, deverão comprovar coerência aos padrões do CLSI/BRCAS/7, contendo bulas em português, e identificação que permita a rastreabilidade da sua fabricação;
- Treinamento e promoção de ações relacionadas com atualizações técnicas de todos os profissionais no uso dos produtos; nas adequadas formas de descarte dos resíduos gerados de acordo com a legislação municipal, na ausência desta, legislação estadual, e na ausência desta última, a legislação federal aplicável. Este treinamento deverá ser em tempo suficiente para que os profissionais estejam habilitados para a liberação da rotina laboratorial. Os certificados dos treinamentos deverão ser confeccionados em papel timbrado da empresa e individualmente para cada profissional treinado, constando nome do profissional, período do treinamento, carga horária, empresa responsável e assinatura do responsável pelo mesmo. O prazo de entrega dos certificados não deverá exceder 30 dias após a realização dos treinamentos para a unidade;
- A contratada deverá providenciar informações escritas precisas quanto ao descarte, manuseio, tratamento e destino final dos resíduos gerados;

31.4. Validação

- O fornecimento de todo e qualquer material necessários à realização da validação é de responsabilidade da contratada, incluindo os meios de cultura, cepas bacterianas, discos de antibióticos e cópia do documento do clsi atualizado e traduzido para o português;



- A contratada deve garantir, se necessário, o acompanhamento da validação por pelo menos 01 técnico da contratante e dar todo e qualquer suporte em termos de assessoria científica;

Será permitido realizar a validação:

- I. em comparação com serviços consolidadas fora da rede laboratorial da smsa em laboratório acreditado pelo palc da sbpc/ml ou cnpq da sbac, através do envio de amostras já determinadas pelo laboratório para este local, ou;
- II. Em paralelo em laboratório acreditado pelo palc da sbpc/ml ou cnpq da sbac, através do envio de amostras já determinadas pelo laboratório para este local, ou;
- III. Com o uso de painéis de amostras de valor conhecido;

Nota 1: se for utilizado para o processo de validação dosagens realizadas em outros serviços os dados brutos das mesmas devem ser fornecidos obrigatoriamente ao laboratório.

Nota 2: a responsabilidade da obtenção das amostras é da contratada.

31.5. Características dos 10 dispensadores manuais de antibióticos:

- h) Capacidade de dispensação de até 12 antibióticos simultaneamente;
- i) Compatível com placas de 90, 100 e 150 mm;
- j) Deve possuir suporte para armazenamento sob refrigeração;
- k) Garantir a segurança para evitar a contaminação dos cartuchos em uso;
- l) Possuir anel de ajuste gradual que permita controlar a altura da base do dispensador à superfície do ágar na placa;
- m) Trava de segurança que permita a dispensação e bloqueio dos antibióticos;
- n) Manual escrito em português;

Belo Horizonte, 03 de fevereiro de 2020.

ASSINATURA DO RESPONSÁVEL PELA EMISSÃO

ASSINATURA DA AUTORIDADE COMPETENTE

ANEXO X



TERMO DE COMODATO

VINCULADO AO PREGÃO ELETRÔNICO 291/2019

L.J.

O Município de Belo Horizonte, CNPJ 18.715.383/0001-40, doravante denominado COMODATÁRIO, neste ato representado pelo Secretário Municipal de Saúde,, celebra com a empresa....., CNPJ....., doravante denominada COMODANTE, estabelecida na....., representada poro presente Termo de Comodato, , nos termos das disposições legais aplicáveis, especialmente a Lei Federal nº 8.666/93 e os Decretos Municipais nº 16.538/16, nº 15.113/2013 e nº 15.185/2013, decorrente do certame licitatório - Pregão Eletrônico 105/2018, processo administrativo nº, mediante as seguintes disposições:

CLÁUSULA PRIMEIRA DO OBJETO

O objeto do presente termo é a cessão de 10 (dez) dispensadores manuais de antibióticos.

CLÁUSULA SEGUNDA DA VIGÊNCIA

O prazo de vigência do presente termo é de 12 (doze) meses, iniciando-se a partir da data de sua assinatura.

CLÁUSULA TERCEIRA DAS CARACTERÍSTICAS DOS EQUIPAMENTOS

- Os produtos especificados no anexo I do edital (DISCOS DE ANTIBIOGRAMA, COM CESSÃO DE 10 DISPENSADORES DE ANTIBIÓTICOS PARA O USO DOS ANTIBIÓTICOS) deverão ser entregues acondicionadas em suas embalagens originais com as identificações de quantidade (múltiplos de embalagem), material, prazo de validade, condições de armazenagem, fabricante, número do registro do produto na ANVISA/MS e demais informações técnicas pertinentes;
- Os produtos citados no inciso anterior deverão ter, individualmente, identificação indelével contendo: nome do produto, número de lote e data de validade;
- Deverão ser acondicionadas em embalagem impermeável para evitar umidade durante o armazenamento;
- Os certificados de controle da qualidade, emitidos por lote, deverão comprovar coerência aos padrões do CLSI, contendo bulas em português, e identificação que permita a rastreabilidade da sua fabricação;
- O transporte de todos os insumos ocorrerá por conta exclusiva da contratada e deverá ser



realizada em recipientes rígidos, resistentes e impermeáveis, que possibilitem higienização e fechamento seguro, garantindo a temperatura de 2°C (dois graus centígrados) a 8°C (oito graus centígrados).

Gerenciamento de resíduos sólidos e /ou líquidos:

- As orientações quanto à disposição dos resíduos sólidos e/ou líquidos gerados pelos equipamentos será de responsabilidade da contratada e as mesmas deverão estar de acordo com normas municipais, estaduais e federais aplicáveis a Belo Horizonte. Estas orientações deverão ser apresentadas quando solicitadas pelas áreas técnicas;
- Se houver necessidade de tratamento local antes do descarte final, os meios para esse tratamento não disponíveis no laboratório devem ser providos pela contratada;
- A contratada deverá fornecer as FISPQs (fichas de informações de segurança de produtos químicos) de todo e qualquer reagente utilizado nos equipamentos, sendo responsável pelo treinamento dos usuários no que se refere ao conteúdo das mesmas durante toda a vigência do contrato.

Características dos 10 dispensadores manuais de antibióticos:

- a) Capacidade de dispensação de até 12 antibióticos simultaneamente;
- b) Compatível com placas de 90, 100 e 150 mm;
- c) Deve possuir suporte para armazenamento sob refrigeração;
- d) Garantir a segurança para evitar a contaminação dos cartuchos em uso;
- e) Possuir anel de ajuste gradual que permita controlar a altura da base do dispensador à superfície do ágar na placa;
- f) Trava de segurança que permita a dispensação e bloqueio dos antibióticos;
- g) Manual escrito em português.

CLÁUSULA QUINTA DAS OBRIGAÇÕES DO COMODATÁRIO

I. Os produtos deverão estar acondicionados em embalagens originais de fábrica, lacradas pelo fabricante, com a data e o número do lote de fabricação, o prazo de validade para consumo, rótulo, com as devidas identificações de quantidade (múltiplos de embalagem), condições de armazenagem, fabricante, número do registro do produto na ANVISA/MS e demais informações técnicas pertinentes, bula com instruções de uso e outras informações, exigíveis, de acordo com a legislação brasileira vigente;

II. Os produtos citados no inciso anterior deverão ter, individualmente, identificação indelével contendo: nome do produto, número de lote e data de validade;

III. Deverão ser acondicionadas em embalagem impermeável para evitar umidade durante o armazenamento;

IV. Os certificados de controle da qualidade, emitidos por lote, deverão comprovar coerência aos padrões do Clsi, contendo bulas em português, e identificação que permita a rastreabilidade da sua fabricação;



V. Treinamento de todos os profissionais no uso dos produtos, nas formas de descarte dos resíduos gerados de acordo com a legislação municipal, na ausência desta, legislação estadual, e na ausência desta última, a legislação federal aplicável. Este treinamento deverá ser em tempo suficiente para que os profissionais estejam habilitados para a liberação da rotina laboratorial. Os certificados dos treinamentos deverão ser confeccionados em papel timbrado da empresa e individualmente para cada profissional treinado, constando nome do profissional, período do treinamento, carga horária, empresa responsável e assinatura do responsável pelo mesmo. O prazo de entrega dos certificados não deverá exceder 30 dias após a realização dos treinamentos para a unidade;

VI. A contratada deverá providenciar informações escritas precisas quanto ao descarte, manuseio, tratamento e destino final dos resíduos gerados;

VII. O fornecimento de todo e qualquer material necessários à realização da validação é de responsabilidade da contratada, incluindo os meios de cultura, cepas bacterianas, discos de antibióticos e cópia do documento do clsi atualizado e traduzido para o português;

VIII. A contratada deve garantir, se necessário, o acompanhamento da validação por pelo menos 01 técnico da contratante e dar todo e qualquer suporte em termos de assessoria científica;

IX. Será permitido realizar a validação:

i. em comparação com serviços consolidadas fora da rede laboratorial da smsa em laboratório acreditado pelo palc da sbpc/ml ou cnpq da sbac, através do envio de amostras já determinadas pelo laboratório para este local, ou;

ii. Em paralelo em laboratório acreditado pelo palc da sbpc/ml ou cnpq da sbac, através do envio de amostras já determinadas pelo laboratório para este local, ou;

iii. Com o uso de painéis de amostras de valor conhecido;

Nota 1: se for utilizado para o processo de validação dosagens realizadas em outros serviços os dados brutos das mesmas devem ser fornecidos obrigatoriamente ao laboratório.

Nota 2: a responsabilidade da obtenção as amostras é da contratada.

CLÁUSULA SEXTA DA RESCISÃO

I. Qualquer infração ao disposto no presente termo importará na sua imediata rescisão, de pleno direito, independente de qualquer notificação, judicial ou extrajudicial.

II. O presente termo também poderá ser rescindido amigavelmente, por acordo entre as partes, mediante comunicação formal da parte interessada, com antecedência mínima de 30 (trinta) dias.

CLÁUSULA SÉTIMA DA PUBLICAÇÃO



Para ciência dos interessados e efeitos legais, a publicação em edição do DOM – Diário Oficial do Município.

CLÁUSULA OITAVA DO FORO

É competente o Foro da Comarca de Belo Horizonte para dirimir quaisquer dúvidas ou litígios eventualmente emergentes em decorrência do presente termo.

E por assim estarem justas e combinadas, declaram as partes aceitarem todas as disposições contidas nas cláusulas do presente termo e firmam este, em 04 (quatro) vias, de igual teor e forma, com as testemunhas abaixo.

Belo Horizonte,..... de de

.....
Secretário Municipal de Saúde