

ATA DE REGISTRO DE PREÇOS – ARP – LEI 14.133/2021

VINCULADA AO PREGÃO ELETRÔNICO 94017/2024

- ANALÍTICA LTDA -

GRP Nº:2658/2024

PROCESSO Nº: 31.00866816/2024-77

I.J 001031 / 2024

O **Município de Belo Horizonte**, CNPJ 18.715.383/0001-40, por intermédio da Secretaria Municipal de Belo Horizonte com sede na Avenida Afonso Pena, nº 2.336, bairro Savassi, na cidade de Belo Horizonte/MG, neste ato representada pelo Secretário Municipal de Saúde, **Danilo Borges Matias**, nomeado pelo Ato do Gabinete da Prefeitura nº 523/2023, publicado no *DOM* de 04 de maio de 2023, portador da Matrícula Funcional nº BM- 102.742-3, doravante denominado **ÓRGÃO GERENCIADOR OU ENTIDADE GERENCIADORA**, celebra com a empresa **ANALÍTICA LTDA**, inscrita no CNPJ sob o nº 25.932.088/0001-00, sediada à Rua Couto de Magalhães, nº 426, Paraíso, na cidade de Belo Horizonte/MG, neste ato representada por **Angela Raffaella de Sa Sciavicco**, conforme atos constitutivos da empresa ou procuração apresentada nos autos, doravante denominada **DETENTOR**, a presente Ata de Registro de Preços- ARP, documento vinculativo e obrigacional, com força de compromisso para futura **aquisição de Laboratório I – Disco de Antibiograma**, em que se registram os preços e as condições a serem praticadas, nos termos das disposições legais aplicáveis, especialmente a Lei Federal nº 14.133/2021 e os Decretos Municipais nºs 18.096/2022, 18.242/23 e 18.324/2023, decorrente do certame licitatório - Pregão Eletrônico nº **94017/2024**, processo administrativo nº **31.00222249/2024-34**, mediante as seguintes disposições:

1. CLÁUSULA PRIMEIRA – DO OBJETO

1.1 Constitui objeto deste Registro de Preços a aquisição de Laboratório I – Disco de Antibiograma (conforme especificações dos itens presentes nos anexos I e III desta ARP), destinado a atender a demanda do Município de Belo Horizonte, conforme especificação(ões) e quantidade(s) estimada(s) constante(s) no(s) Anexo(s) I desta Ata de Registro de Preços - ARP.

2. CLÁUSULA SEGUNDA – DA VIGÊNCIA

2.1 A presente ARP terá vigência de **1 (um) ano** contado a partir da publicação do seu extrato no DOM – Diário Oficial do Município, prorrogável por igual período, desde que comprovado o preço vantajoso.

2.2 No ato de prorrogação da vigência da ARP deverá constar o prazo a ser prorrogado, não sendo permitida a renovação dos quantitativos inicialmente fixados na licitação.

3. 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(s) Anexo(s) 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(s), a(s) qual(is) deve(m), preferencialmente, ser(em) mantida(s) durante a vigência desta Ata, também está(ão) especificada(s) no(s) Anexo(s) desta ARP.

4. CLÁUSULA QUARTA – DO VALOR

4.1 O valor total estimado para as aquisições decorrentes da presente ARP perfaz o montante de **R\$ 1.368.408,00 (um milhão trezentos e sessenta e oito mil e quatrocentos e oito reais)**.

5. CLÁUSULA QUINTA – DO(S) ÓRGÃO(S) PARTICIPANTE(S) E DA(S) DOTAÇÃO(ÕES) ORÇAMENTÁRIA(S)

2302.3401.10.302.114.2936.0001.339030.24.1600000.0000

6. 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 nº 14.133/21, no Decreto Municipal nº 18.242/23 e nas demais normas complementares.

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

6.3 A existência de preço(s) registrado(s) implicará compromisso de fornecimento nas condições estabelecidas no instrumento convocatório e na sua proposta, mas não obrigará a contratação,

facultada a realização de licitação específica para a aquisição pretendida, desde que devidamente motivada.

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

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

7. CLÁUSULA SÉTIMA – DA FORMALIZAÇÃO DA CONTRATAÇÃO

7.1 A contratação do objeto licitado será efetivada mediante emissão de Nota de Empenho ou outro instrumento equivalente, que substituirá o instrumento de contrato, nos termos do art. 95 da Lei Federal nº 14.133/21.

7.2 Nas contratações decorrentes da presente Ata serão observadas as diretrizes da política de integridade adotada pela administração municipal, nos termos da Lei nº 11.557/2023 e dos Decretos nºs 18.337/2023 e 18.609/2024.

8. CLÁUSULA OITAVA - DA EXECUÇÃO DA ATA

8.1 Periodicamente, o Órgão ou Entidade Gerenciadora ou a quem a Autoridade Competente delegar, encaminhará cronograma de aquisição aos Órgãos Participantes e aos Detentores, orientando-os sobre os prazos para solicitações de compras a serem encaminhadas à Gerência de Assistência Farmacêutica e Insumos Essenciais – GAFIE para autorização das aquisições.

8.2 Após autorização, a Gerência de Assistência Farmacêutica e Insumos Essenciais – GAFIE ou equivalente de cada um dos Órgãos Participantes do Registro encaminhará Nota de Empenho ou outro instrumento equivalente ao Detentor da ARP, via e-mail ou outro meio de comunicação eficaz.

8.3 O Detentor deverá confirmar o recebimento da(s) Nota(s) de Empenho encaminhadas por e-mail ou outro meio eficaz, no prazo máximo de 10 (dez) dias úteis.

8.4 Na hipótese de não se conseguir enviar ao Detentor a(s) Nota(s) de Empenho ou outro instrumento hábil por e-mail ou outro meio eficaz, será publicado um aviso no DOM – Diário Oficial do Município, para que o Detentor retire a(s) Nota(s) de Empenho ou outro instrumento hábil no prazo máximo de 03 (três) dias úteis, contados da publicação.

8.5 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 Detentor, ficando suspenso o pagamento da Nota Fiscal/Fatura correspondente.

9. CLÁUSULA NONA – FORMA DE FORNECIMENTO, CONDIÇÕES E LOCAIS DE ENTREGA, GARANTIA, MANUTENÇÃO E/OU ASSISTÊNCIA TÉCNICA

9.1 As regras referentes à forma de fornecimento, condições e locais de entrega, garantia, manutenção e/ou assistência técnica, constam no Termo de Referência, Anexo III desta ARP.

10. CLÁUSULA DÉCIMA - DO RECEBIMENTO DO(S) PRODUTO(S)

10.1 As regras referentes ao recebimento do(s) produto(s) constam no Termo de Referência, Anexo III desta ARP.

11. CLÁUSULA DÉCIMA PRIMEIRA DO REAJUSTE

11.1 Os preços inicialmente contratados são fixos e irrevogáveis no prazo de um ano contado da data do orçamento estimado, em 10/06/2024.

11.2 Após o interregno de um ano, mediante pedido do Contratado, os preços iniciais serão reajustados, com a aplicação, pelo Contratante, do Índice Nacional de Preços ao Consumidor Amplo do Instituto Brasileiro de Geografia e Estatística (IPCA/IBGE), exclusivamente para as obrigações iniciadas e concluídas após a ocorrência da anualidade.

11.3 Nos reajustes subsequentes ao primeiro, o interregno mínimo de um ano será contado a partir dos efeitos financeiros do último reajuste.

11.4 No caso de atraso ou não divulgação do índice de reajustamento, o Contratante pagará ao Contratado a importância calculada pela última variação conhecida.

11.5 Caso o índice estabelecido para reajustamento venha a ser extinto ou de qualquer forma não possa mais ser utilizado, será adotado, em substituição, o que vier a ser determinado pela legislação então em vigor.

11.6 Na ausência de previsão legal quanto ao índice substituto, as partes elegerão novo índice oficial, para reajustamento do preço do valor remanescente, por meio de termo aditivo.

11.7 O reajuste será realizado por apostilamento.

12. CLÁUSULA DÉCIMA SEGUNDA – DAS CONDIÇÕES DE PAGAMENTO

12.1 As regras referentes às condições de liquidação e pagamento constam no Termo de Referência, Anexo III desta ARP.

13. CLÁUSULA DÉCIMA TERCEIRA – DA ALTERAÇÃO DE MARCA E DE PREÇO

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

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

II - Por requerimento do Detentor, que deve ser apreciado pelo Órgão ou Entidade Gerenciadora, em hipótese que comprove a impossibilidade de fornecimento.

13.1.1 O Órgão ou Entidade Gerenciadora somente poderá aquiescer com a substituição requerida pelo Detentor se comprovadamente houver igualdade de condições ou vantagem para o interesse público.

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

13.1.3 A substituição de marca deverá ser publicada obrigatoriamente no DOM.

13.2 As alterações de preços em ata decorrentes de SRP obedecerão às seguintes regras:

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

- II. O Órgão ou Entidade Gerenciadora poderá conceder aumento do preço registrado na ata, mediante pedido fundamentado do Detentor da ARP, devidamente instruído com os documentos necessários à comprovação dos fatos alegados, devendo obedecer ao que se segue:
 - a) manter, preferencialmente, a diferença percentual apurada na época da licitação entre o preço ofertado pelo licitante e o preço de mercado;
 - b) considerar o valor solicitado pelo Detentor como o máximo a ser concedido para a alteração;
 - c) poderá deferir valor menor daquele solicitado pelo Detentor.

13.2.1 A exceção à regra prevista na alínea “a” do subitem 12.2, deverá ser devidamente justificada no processo administrativo.

13.2.2 O indeferimento total ou parcial do pedido de alteração não desobriga o Detentor do compromisso assumido nem o exime de eventuais penalidades por descumprimento contratual.

13.2.3 O Detentor não será liberado do compromisso assumido ainda que os preços de mercado se tornem superiores ao registrado.

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

13.2.5 Não havendo êxito nas negociações, o órgão ou a entidade gerenciadora poderá convocar os licitantes remanescentes ou integrantes do cadastro de reserva, se houver, ou proceder à revogação do grupo, ou de toda a ARP, conforme o caso, adotando as medidas cabíveis para obter a contratação mais vantajosa.

13.2.6 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 Detentor.

13.3 Os pedidos para revisão de preço ou substituição de marca deverão ser encaminhados para a Gerência de Contratos e Convênios da Secretaria Municipal de Saúde, situada na Avenida Afonso Pena, nº 2336, 6º andar, bairro Savassi, CEP 30.130-012, no horário de 08:00 às 17:00 horas. pelo e-mail:contratos.smsa@pbh.gov.br.

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

13.5 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.

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

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

13.7 A alteração dos preços registrados não altera automaticamente os preços dos contratos decorrentes do SRP, cuja revisão deverá ser feita pelo órgão contratante, observadas as disposições legais incidentes sobre os contratos.

CLÁUSULA DÉCIMA QUARTA – DA PESQUISA DE PREÇOS

14.1 As pesquisas de mercado deverão observar as disposições do Decreto nº 17.813/2021, podendo consistir em consultas ao mercado, publicações especializadas, preços praticados no âmbito da administração pública, listas de instituições privadas e públicas de formação de preços ou outros meios praticados no mercado, ressalvadas as especificidades aplicáveis a obras e serviços de engenharia.

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

14.1.2 A pesquisa de preços, a critério do Órgão ou Entidade Gerenciadora ou da autoridade competente para autorizar a contratação, poderá ser repetida sempre que necessário à preservação do interesse público, na forma do Decreto nº 17.813/2021, considerado o tempo decorrido, a sazonalidade de mercado ou outras condições específicas.

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

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

CLÁUSULA DÉCIMA QUINTA – DAS OBRIGAÇÕES DO ÓRGÃO OU DA ENTIDADE GERENCIADORA, DOS ÓRGÃOS PARTICIPANTES E DO DETENTOR DA ATA.

15.1 As obrigações do Órgão ou da Entidade Gerenciadora, dos Órgãos Participantes e do Detentor da Ata constam no Termo de Referência, Anexo III desta ARP.

CLÁUSULA DÉCIMA SEXTA – DO CANCELAMENTO DO REGISTRO DE PREÇOS

16.1 O Órgão ou Entidade Gerenciadora poderá cancelar o registro de preços do Detentor, total ou parcialmente, observados o contraditório e a ampla defesa, nos seguintes casos:

- I – Descumprimento parcial ou total, por parte do detentor, das condições da ARP;
- II – Quando o detentor 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 ou entidade gerenciadora;
- III – Nas hipóteses de inexecução parcial ou total do contrato decorrente da ARP;
- IV – Nas hipóteses dos preços registrados não estiverem compatíveis com os praticados no mercado e o detentor se recusar a adequá-los na forma solicitada pelo órgão ou pela entidade



gerenciadora, prevista no edital e na ARP, observado o disposto nos arts. 29 e 30 do Decreto Municipal nº 18.242/23;

V – Por razões de interesse público, reduzida a termo no processo;

VI – Por fato superveniente, decorrente de caso de força maior, caso fortuito ou fato do príncipe ou em decorrência de fatos imprevisíveis ou previsíveis de consequências incalculáveis, que inviabilizem a execução das obrigações previstas na ata, devidamente demonstrado;

VII – Quando o detentor for suspenso ou impedido de licitar e contratar com a administração municipal;

VIII – Quando o detentor for declarado inidôneo para licitar ou contratar com a administração pública;

IX – Amigavelmente, por acordo entre as partes, reduzida a termo no processo, desde que haja conveniência para a administração;

X – Por ordem judicial;

XI - No caso de alteração social ou modificação da finalidade ou da estrutura da empresa que restrinja sua capacidade de concluir o contrato;

XII - Nos casos em que o Detentor estiver envolvido em casos de corrupção, nos termos da Lei Federal nº 12.846/2013;

XIII – No caso de não cumprimento da regra referente à subcontratação prevista no Termo de Referência, Anexo III desta ARP.

16.2 A notificação do Órgão ou Entidade Gerenciadora para o cancelamento do preço registrado será enviada diretamente ao Detentor da ARP por ofício, correspondência eletrônica ou por outro meio eficaz, e no caso da ausência do recebimento, a notificação será publicada no DOM.

16.3 A solicitação do Detentor para cancelamento do registro de preço deverá ser formulada por escrito, assegurando-se o fornecimento do bem registrado por prazo mínimo de 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 ou Entidade Gerenciadora.

16.4 O Detentor 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 a que venham comprometer o fornecimento do bem.

16.5 O cancelamento da ARP não afasta a possibilidade de aplicação de sanções, observadas as competências previstas nos arts. 3º, 4º e 5º do Decreto Municipal nº 18.242/2023.

16.6 O cancelamento do Registro, nas hipóteses previstas, será formalizado por despacho da Autoridade Superior do Órgão ou Entidade Gerenciadora e publicado no DOM.

CLÁUSULA DÉCIMA SÉTIMA– DA ADESÃO EM ATA DE REGISTRO DE PREÇOS

17.1 A ARP, durante sua vigência, poderá ser utilizada, por qualquer Órgão não Participante, observada a legislação vigente.

17.1.1 Os órgãos ou as entidades municipais não poderão aderir à ARP para suprir demandas conhecidas anteriormente à publicação do edital que originou o Registro de Preços, salvo com devida justificativa aprovada pelo ordenador de despesas.

17.2 As aquisições ou as contratações adicionais não poderão exceder, por órgão ou entidade não participante, a 50% (cinquenta por cento) dos quantitativos dos itens do instrumento convocatório registrados na ARP.

17.2.2 As aquisições ou contratações adicionais não poderão exceder, na totalidade, ao dobro do quantitativo de cada item registrado na ARP, independentemente do número de órgãos não participantes que aderirem.

18. CLÁUSULA DÉCIMA OITAVA - DAS SANÇÕES ADMINISTRATIVAS

18.1 A prática de atos ilícitos sujeita o Contratado à aplicação das seguintes sanções administrativas, na forma do Decreto nº 18.096/2021:

18.1.1 Advertência, quando o Contratado der causa à inexecução parcial do contrato, sempre que não se justificar a imposição de penalidade mais grave;

18.1.2 multas nos seguintes percentuais:

a) multa moratória de 0,5% (cinco décimos por cento) por dia de atraso na entrega de material, recaindo o cálculo sobre o valor da parcela inadimplida até o limite de 30% (trinta por cento) do contrato ou do instrumento equivalente;

a.1. a multa moratória poderá ser aplicada mesmo nas hipóteses em que ocorrer a aceitação da prorrogação do prazo de entrega.

b) multa compensatória de até 3% (três por cento) sobre o valor de referência ao contratado que descumprir preceito normativo ou obrigações assumidas, nos termos do art. 10 do Decreto Municipal nº 18.096/2022;

c) multa compensatória de até 5% (cinco por cento) sobre o valor da parcela inadimplida ao contratado que entregar o objeto contratual em desacordo com as especificações, condições e qualidade contratadas ou com irregularidades ou defeitos ocultos que o tornem impróprio para o fim a que se destina;

d) multa compensatória de até 30% (trinta por cento) do valor do contrato em razão do cometimento das infrações administrativas previstas no art. 3º do Decreto Municipal nº 18.096/2022.

18.1.3 As multas previstas acima serão fixadas considerando as atenuantes e agravantes presentes no caso concreto.

18.1.4 Impedimento de licitar e contratar, quando praticadas as condutas descritas nos incisos II, III, IV, V, VI e VII do art. 3º do Decreto Municipal nº 18.096/2022, sempre que não se justificar a imposição de penalidade mais grave;

18.1.5 Declaração de inidoneidade para licitar e contratar, quando praticadas as condutas descritas nos incisos VIII, IX, X, XI e XII do art. 3º do Decreto Municipal nº 18.096/2022, bem como nos incisos II, III, IV, V, VI e VII do mesmo artigo, que justifiquem a imposição de penalidade mais grave que a sanção prevista no subitem acima.

18.2 As penalidades de advertência e multa serão aplicadas pelo Diretor competente.

18.3 A penalidade de impedimento de licitar e contratar será aplicada pelo Subsecretário Municipal ou ocupante de cargo equivalente, nos demais órgãos e entidades da administração direta ou indireta.

18.4 A penalidade de declaração de inidoneidade será aplicada pelo Secretário ou autoridade máxima da entidade, nos demais órgãos e entidades da administração direta ou indireta.

18.5 A notificada poderá apresentar defesa escrita, no prazo de 15 (quinze) dias úteis, cujo termo inicial será:

- a) o primeiro dia após a confirmação do recebimento da notificação por e-mail;
- b) o primeiro dia após a juntada ao processo do Aviso de Recebimento da correspondência em que a notificação foi enviada;
- c) o primeiro dia após o fim do prazo indicado no § 3º do art. 44 do Decreto Municipal nº 18.096/2022, quando a notificação for publicada no DOM.

18.6 No caso de aplicação das penalidades de advertência, multa ou impedimento de licitar e contratar será concedido prazo de 15 (quinze) dias para apresentação de recurso a contar da publicação da decisão condenatória no DOM.

18.7 Da aplicação de sanção de declaração de inidoneidade para licitar ou contratar caberá apenas pedido de reconsideração, que deverá ser apresentado no prazo de 15 (quinze) dias úteis, contado da data da publicação da decisão no DOM.

18.8 As sanções de advertência, impedimento de licitar e contratar e declaração de inidoneidade para licitar ou contratar poderão ser aplicadas, cumulativamente ou não, à penalidade de multa.

18.8.1 A multa moratória também poderá ser aplicada cumulativamente com as demais multas previstas.

18.9 Se a multa aplicada e as indenizações cabíveis forem superiores ao valor de pagamento eventualmente devido pela administração ao Contratado, além da perda desse valor, a diferença poderá ser paga diretamente à administração, descontada da garantia prestada ou cobrada judicialmente.

18.9.1 A multa inadimplida poderá ser descontada de pagamento eventualmente devido pelo Contratante decorrente de outros contratos firmados com a administração municipal.

18.10 A aplicação das sanções previstas nesta ARP não exclui, em hipótese alguma, a obrigação de reparação integral do dano causado ao Contratante.

19. CLÁUSULA DÉCIMA NONA – DAS DISPOSIÇÕES FINAIS

19.1 Aplicam-se ao(s) produto(s) 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 Detentor não importará de forma alguma em alteração ou novação.

19.3 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.

19.3.1 A Administração poderá dar o destino que melhor lhe convier às amostras que não forem retiradas no prazo estabelecido no subitem anterior, sem direito a ressarcimento.

19.4 Vinculam a esta ARP, independentemente de transcrição, o Edital e seus Anexos, bem como a proposta do Detentor, e integram o presente instrumento os seguintes Anexos:

- a) **ANEXO I** - Informações sobre os bem(ns)/produto(s) registrados;
- b) **ANEXO II** - Relação dos Endereços da SMSA e dos Órgãos Participantes;
- c) **ANEXO III**- Termo de referência.

19.5 O foro designado para julgamento de quaisquer questões judiciais resultantes deste Edital será o da Comarca de Belo Horizonte.

Belo Horizonte, de de 2024.

ANDRE LUIZ DE MENEZES
(03192905654)
AC Certisign RFB G5
Em terça-feira, 10 de dezembro de
2024 às 12:16



Danilo Borges Matias

SECRETÁRIO MUNICIPAL DE SAÚDE

ANGELA RAFFAELLA DE SA
SCIAVICCO:04555991656

Assinado de forma digital por ANGELA RAFFAELLA DE SA
SCIAVICCO:04555991656
Dados: 2024.11.26 16:28:42 -03'00'

Angela Raffaella de Sa Sciavicco

ANALÍTICA LTDA



ANEXO I - INFORMAÇÕES SOBRE OS PRODUTOS REGISTRADOS

PREGÃO ELETRÔNICO N.º		PROCESSO N.º		DATA PREGÃO:					
94017/2024		31.0022249/2024-34		25/09/2024					
OBJETO: REGISTRO DE PREÇOS PARA LABORATÓRIO I - DISCO DE ANTIBIOGRAMA, DESTINADO A ATENDER DEMANDA DO MUNICÍPIO DE BELO HORIZONTE, POR UM PERÍODO DE 1 (UM) ANO, CONFORME ESPECIFICAÇÕES CONSTANTES NESTA ATA, EDITAL E ANEXOS.									
FORNECEDOR: ANALÍTICA LTDA		CNPJ: 25.932.088/0001-00		N.º FORNECEDOR: 101292					
ENDEREÇO: RUA COUTO DE MAGALHÃES, Nº 426, PARAÍSO, BELO HORIZONTE/MG.									
TELEFONE: 31 - 3481-1940		E-MAIL: VENDAS@ANALITICALLABOR.COM.BR							
LOTE	CÓDIGO SICAM	ESPECIFICAÇÃO	UNIDADE	QUANTIDADE ESTIMADA	MARCA/FABRICANTE	PREÇO MERCADO	PREÇO REGISTRADO	DIFERENÇA (%)	VALOR TOTAL
01	80245	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 CLS/BRCAST, 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 MICROORGANISMOS 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	650	OXOID REF: CT0052B	R\$ 151,6550	R\$ 148,0000	-2,41%	R\$ 96.200,00
02	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 CLS/BRCAST, 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 MICROORGANISMOS 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	650	OXOID REF: CT0223B	R\$ 151,6550	R\$ 148,0000	-2,41%	R\$ 96.200,00
03	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 CLS/BRCAST, 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 MICROORGANISMOS 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	72	OXOID REF: CT0002B	R\$ 151,6550	R\$ 148,0000	-2,41%	R\$ 10.656,00
04	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 CLS/BRCAST, 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 MICROORGANISMOS 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	72	OXOID REF: CT0005B	R\$ 151,6550	R\$ 148,0000	-2,41%	R\$ 10.656,00
05	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 CLS/BRCAST, 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 MICROORGANISMOS 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	50	OXOID REF: CT0152B	R\$ 151,6550	R\$ 148,0000	-2,41%	R\$ 7.400,00

LOTE	CÓDIGO SICAM	ESPECIFICAÇÃO	UNIDADE	QUANTIDADE ESTIMADA	MARCA/FABRICANTE	PREÇO MERCADO	PREÇO REGISTRADO	DIFERENÇA (%)	VALOR TOTAL
06	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/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 MICROORGANISMOS 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	50	OXOID REF: DD0001T	R\$ 151,6550	R\$ 148,0000	-2,41%	R\$ 7.400,00
07	80251	DISCOS IMPREGNADOS COM POLIMIXINA B 300 MCG, COM DIÂMETRO DE 6,0 A 6,5 MM, 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 MICROORGANISMOS 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	50	OXOID REF: CT044B	R\$ 151,6550	R\$ 148,0000	-2,41%	R\$ 7.400,00
08	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/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 MICROORGANISMOS 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	650	OXOID REF: CT0107B	R\$ 151,6550	R\$ 148,0000	-2,41%	R\$ 96.200,00
09	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/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 MICROORGANISMOS 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	650	OXOID REF: CT0003B	R\$ 151,6550	R\$ 148,0000	-2,41%	R\$ 96.200,00
10	80230	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/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 MICROORGANISMOS 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	132	OXOID REF: CT0264B	R\$ 151,6550	R\$ 148,0000	-2,41%	R\$ 19.536,00
11	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 MICROORGANISMOS 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	650	OXOID REF: CT0011B	R\$ 151,6550	R\$ 148,0000	-2,41%	R\$ 96.200,00
12	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 MICROORGANISMOS 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	180	OXOID REF: CT0166B	R\$ 151,6550	R\$ 148,0000	-2,41%	R\$ 26.640,00



LOTE	CÓDIGO SICAM	ESPECIFICAÇÃO	UNIDADE	QUANTIDADE ESTIMADA	MARCA/FABRICANTE	PREÇO MERCADO	PREÇO REGISTRADO	DIFERENÇA (%)	VALOR TOTAL
13	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 CLS/BRCAST, 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 MICROORGANISMOS 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	650	OXOID REF: CT0119B	R\$ 151,6550	R\$ 148,0000	-2,41%	R\$ 96.200,00
14	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 CLS/BRCAST, 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 MICROORGANISMOS 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	372	OXOID REF: CT0412B	R\$ 151,6550	R\$ 148,0000	-2,41%	R\$ 55.056,00
15	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 CLS/BRCAST, 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 MICROORGANISMOS 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	650	OXOID REF: CT0417B	R\$ 151,6550	R\$ 148,0000	-2,41%	R\$ 96.200,00
16	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 CLS/BRCAST, 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 MICROORGANISMOS 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	650	OXOID REF: CT0425B	R\$ 151,6550	R\$ 148,0000	-2,41%	R\$ 96.200,00
17	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 CLS/BRCAST, 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 MICROORGANISMOS 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	650	OXOID REF: CT0024B	R\$ 151,6550	R\$ 148,0000	-2,41%	R\$ 96.200,00
18	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 CLS/BRCAST, 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 MICROORGANISMOS 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	72	OXOID REF: CT0072B	R\$ 151,6550	R\$ 148,0000	-2,41%	R\$ 10.656,00



LOTE	CÓDIGO SICAM	ESPECIFICAÇÃO	UNIDADE	QUANTIDADE ESTIMADA	MARCA/FABRICANTE	PREÇO MERCADO	PREÇO REGISTRADO	DIFERENÇA (%)	VALOR TOTAL
19	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 ANTILOGRAMA POR DIFUSÃO EM AGAR, SEGUNDO A TÉCNICA DE KIRBY & BAUER E PADRÃO CLSIBRCAST, 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 MICROORGANISMOS 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, SEGUNDO-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	132	OXOID REF: CT0774B	R\$ 151,6550	R\$ 148,0000	-2,41%	R\$ 19.536,00
20	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 ANTILOGRAMA POR DIFUSÃO EM AGAR, SEGUNDO A TÉCNICA DE KIRBY & BAUER E PADRÃO CLSIBRCAST, 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 MICROORGANISMOS 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, SEGUNDO-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	650	OXOID REF: CT0036B	R\$ 151,6550	R\$ 148,0000	-2,41%	R\$ 96.200,00
21	80243	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 ANTILOGRAMA POR DIFUSÃO EM AGAR, SEGUNDO A TÉCNICA DE KIRBY & BAUER E PADRÃO CLSIBRCAST, 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 MICROORGANISMOS 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, SEGUNDO-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	650	OXOID REF: CT0434B	R\$ 151,6550	R\$ 148,0000	-2,41%	R\$ 96.200,00
22	80244	DISCOS IMPREGNADOS COM NOVOCIINA 5 MCG, COM DIÂMETRO DE 6,0 A 6,5 MM, PREPARADOS ATRAVÉS DA IMPREGNAÇÃO DE PAPEL ABSORVENTE DE ALTA QUALIDADE, PARA USO EM ANTILOGRAMA POR DIFUSÃO EM AGAR, SEGUNDO A TÉCNICA DE KIRBY & BAUER E PADRÃO CLSIBRCAST, 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 MICROORGANISMOS 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, SEGUNDO-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	264	OXOID REF: CT0037B	R\$ 151,6550	R\$ 148,0000	-2,41%	R\$ 39.072,00
23	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 ANTILOGRAMA POR DIFUSÃO EM AGAR, SEGUNDO A TÉCNICA DE KIRBY & BAUER E PADRÃO CLSIBRCAST, 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 MICROORGANISMOS 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, SEGUNDO-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	650	OXOID REF: CT0056B	R\$ 151,6550	R\$ 148,0000	-2,41%	R\$ 96.200,00
VALOR GLOBAL:		R\$ 1.368.408,00							
PRAZO DE ENTREGA:		MÁXIMO DE 15 (QUINZE) DIAS CORRIDOS, CONTADOS A PARTIR DO RECEBIMENTO DA NOTA DE EMPENHO/ORDEN DE FORNECIMENTO/ORDEN DE SERVIÇO.							
DATA DESTE REGISTRO:		DA PUBLICAÇÃO NO DOM		VIGÊNCIA: 1 ANO A PARTIR DA PUBLICAÇÃO NO DOM					



ANEXO II - RELAÇÃO DOS ENDEREÇOS DA SMSA

(A critério da Administração, poderão ser incluídos ou suprimidos locais de entrega)

- **Almoxarifado Central (entrega sob agendamento)**

Gerência de Logística, Apoio a Rede e Almoxarifado

Endereço: Rua Piraquara, 325 - Vila Oeste - (31) 3277-9090 - horário de 9:00 às 16:00

Email almox.smsa@pbh.gov.br

Email para agendamentos de entregas: agendamentoalmoxarifadosmsa@pbh.gov.br

ANEXO III – TERMO DE REFERÊNCIA

TERMO DE REFERÊNCIA

TERMO DE REFERÊNCIA

PE: Nº 94017/2024 GRP: Nº 2658/2024

TICKET: Nº 31.00222249/2024-34

UNIDADE REQUISITANTE: Gerência de Assistência Farmacêutica e Insumos Essenciais – GAFIE

RESPONSÁVEL PELA EMISSÃO: Maria das Graças Moreira Fernandes – prsa 0012530

1. OBJETO E CONDIÇÕES GERAIS DA CONTRATAÇÃO

1.1. O presente Termo de Referência tem por objeto o registro de preços para a aquisição de:

Laboratório I – Disco de Antibiograma, destinado a atender a demanda do Município de Belo Horizonte, nos termos da(s) tabela(s) abaixo e conforme condições e exigências estabelecidas neste instrumento.

GRUPO 1 - AMPLA PARTICIPAÇÃO COM O TRATAMENTO DIFERENCIADO PREVISTO NA LC 123/06, NOS TERMOS DO § 1º DO ART. 4º DA LEI 14.133/2021.



GRUPO	ITEM	CATMAT	SICAM	ESPECIFICAÇÃO	UNIDADE DE AQUISIÇÃO	QUANT.	VIDA ÚTIL	PARTICIPAÇÃO
1	1	396030	80245	DISCOS IMPREGNADOS COM SULFAMETOXAZO L/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	FRASCO	650	80%	AMPLA PARTICIPAÇÃO 100%



GRUPO	ITEM	CATMAT	SICAM	ESPECIFICAÇÃO	UNIDADE DE AQUISIÇÃO	QUANT.	VIDA ÚTIL	PARTICIPAÇÃO
				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.				
1	2	354756	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, GRAVAÇÃO INDIVIDUAL	FRASCO	650	80%	AMPLA PARTICIPAÇÃO 100%



GRUPO	ITEM	CATMAT	SICAM	ESPECIFICAÇÃO	UNIDADE DE AQUISIÇÃO	QUANT.	VIDA ÚTIL	PARTICIPAÇÃO
				<p>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>				
	3	464923	80246	DISCOS IMPREGNADOS COM AMPICILINA 2 MCG, COM DIÂMETRO DE 6,0	FRASCO	72		



GRUPO	ITEM	CATMAT	SICAM	ESPECIFICAÇÃO	UNIDADE DE AQUISIÇÃO	QUANT.	VIDA ÚTIL	PARTICIPAÇÃO
1				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			80%	AMPLA PARTICIPAÇÃO 100%



GRUPO	ITEM	CATMAT	SICAM	ESPECIFICAÇÃO	UNIDADE DE AQUISIÇÃO	QUANT.	VIDA ÚTIL	PARTICIPAÇÃO
				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.				
1	4	405250	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	FRASCO	72	80%	AMPLA PARTICIPAÇÃO 100%



GRUPO	ITEM	CATMAT	SICAM	ESPECIFICAÇÃO	UNIDADE DE AQUISIÇÃO	QUANT.	VIDA ÚTIL	PARTICIPAÇÃO
				ANTIMICROBIANO S. 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.				
1	5	462914	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	FRASCO	50	80%	AMPLA PARTICIPAÇÃO 100%



GRUPO	ITEM	CATMAT	SICAM	ESPECIFICAÇÃO	UNIDADE DE AQUISIÇÃO	QUANT.	VIDA ÚTIL	PARTICIPAÇÃO
				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				



GRUPO	ITEM	CATMAT	SICAM	ESPECIFICAÇÃO	UNIDADE DE AQUISIÇÃO	QUANT.	VIDA ÚTIL	PARTICIPAÇÃO
				CLARAMENTE IDENTIFICADO COM AS QUANTIDADES, NÚMERO DE LOTE, DATA DE VALIDADE E NÚMERO DE REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE.				
1	6	340898	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/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	FRASCO	50	80%	AMPLA PARTICIPAÇÃO 100%



GRUPO	ITEM	CATMAT	SICAM	ESPECIFICAÇÃO	UNIDADE DE AQUISIÇÃO	QUANT.	VIDA ÚTIL	PARTICIPAÇÃO
				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.				
1	7	359273	80251	DISCOS IMPREGNADOS COM POLIMIXINA B 300 MCG, COM DIÂMETRO DE 6,0 A 6,5 MM, 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	FRASCO	50	80%	AMPLA PARTICIPAÇÃO 100%



GRUPO	ITEM	CATMAT	SICAM	ESPECIFICAÇÃO	UNIDADE DE AQUISIÇÃO	QUANT.	VIDA ÚTIL	PARTICIPAÇÃO
				<p>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 ANTIMICROBIANO S. 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 ARMAZENAMENT O, 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</p>				



GRUPO	ITEM	CATMAT	SICAM	ESPECIFICAÇÃO	UNIDADE DE AQUISIÇÃO	QUANT.	VIDA ÚTIL	PARTICIPAÇÃO
				MINISTÉRIO DA SAÚDE.				
1	8	396259	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 ARMAZENAMENT	FRASCO	650	80%	AMPLA PARTICIPAÇÃO 100%



GRUPO	ITEM	CATMAT	SICAM	ESPECIFICAÇÃO	UNIDADE DE AQUISIÇÃO	QUANT.	VIDA ÚTIL	PARTICIPAÇÃO
				O, 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.				
1	9	396261	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	FRASCO	650	80%	AMPLA PARTICIPAÇÃO 100%



GRUPO	ITEM	CATMAT	SICAM	ESPECIFICAÇÃO	UNIDADE DE AQUISIÇÃO	QUANT.	VIDA ÚTIL	PARTICIPAÇÃO
				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.				
1	10	396256	80230	DISCOS IMPREGNADOS COM AZTREONAM 30 MCG, COM DIÂMETRO DE 6,0 A 6,5 MM, PREPARADOS ATRAVÉS DA IMPREGNAÇÃO DE PAPEL	FRASCO	132	80%	AMPLA PARTICIPAÇÃO 100%



GRUPO	ITEM	CATMAT	SICAM	ESPECIFICAÇÃO	UNIDADE DE AQUISIÇÃO	QUANT.	VIDA ÚTIL	PARTICIPAÇÃO
				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				



GRUPO	ITEM	CATMAT	SICAM	ESPECIFICAÇÃO	UNIDADE DE AQUISIÇÃO	QUANT.	VIDA ÚTIL	PARTICIPAÇÃO
				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.				
1	11	340891	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 ANTIMICROBIANO S. ACONDICIONADO EM CARTUCHOS CONTENDO NO	FRASCO	650	80%	AMPLA PARTICIPAÇÃO 100%



GRUPO	ITEM	CATMAT	SICAM	ESPECIFICAÇÃO	UNIDADE DE AQUISIÇÃO	QUANT.	VIDA ÚTIL	PARTICIPAÇÃO
				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.				
1	12	351020	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	FRASCO	180	80%	AMPLA PARTICIPAÇÃO 100%



GRUPO	ITEM	CATMAT	SICAM	ESPECIFICAÇÃO	UNIDADE DE AQUISIÇÃO	QUANT.	VIDA ÚTIL	PARTICIPAÇÃO
				CLSI/BCAST, 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,				



GRUPO	ITEM	CATMAT	SICAM	ESPECIFICAÇÃO	UNIDADE DE AQUISIÇÃO	QUANT.	VIDA ÚTIL	PARTICIPAÇÃO
				NÚMERO DE LOTE, DATA DE VALIDADE E NÚMERO DE REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE.				
1	13	396257	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	FRASCO	650	80%	AMPLA PARTICIPAÇÃO 100%



GRUPO	ITEM	CATMAT	SICAM	ESPECIFICAÇÃO	UNIDADE DE AQUISIÇÃO	QUANT.	VIDA ÚTIL	PARTICIPAÇÃO
				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.				
1	14	464920	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 ANTILOGRAMA POR DIFUSÃO EM AGAR, SEGUNDO A TÉCNICA DE KIRBY & BAUER E PADRÃO CLSI/BRCAST, COM QUANTIDADES RIGOROSAMENTE DETERMINADAS DO ANTIMICROBIANO SOLICITADO. COM ESPESSURA UNIFORME,	FRASCO	372	80%	AMPLA PARTICIPAÇÃO 100%



GRUPO	ITEM	CATMAT	SICAM	ESPECIFICAÇÃO	UNIDADE DE AQUISIÇÃO	QUANT.	VIDA ÚTIL	PARTICIPAÇÃO
				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.				
	15	396260	80237	DISCOS IMPREGNADOS COM	FRASCO	650		



GRUPO	ITEM	CATMAT	SICAM	ESPECIFICAÇÃO	UNIDADE DE AQUISIÇÃO	QUANT.	VIDA ÚTIL	PARTICIPAÇÃO
1				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/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			80%	AMPLA PARTICIPAÇÃO 100%



GRUPO	ITEM	CATMAT	SICAM	ESPECIFICAÇÃO	UNIDADE DE AQUISIÇÃO	QUANT.	VIDA ÚTIL	PARTICIPAÇÃO
				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.				
1	16	339696	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	FRASCO	650	80%	AMPLA PARTICIPAÇÃO 100%



GRUPO	ITEM	CATMAT	SICAM	ESPECIFICAÇÃO	UNIDADE DE AQUISIÇÃO	QUANT.	VIDA ÚTIL	PARTICIPAÇÃO
				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.				
1	17	332691	80239	DISCOS IMPREGNADOS COM GENTAMICINA 10 MCG, COM DIÂMETRO DE 6,0 A 6,5 MM, PREPARADOS ATRAVÉS DA IMPREGNAÇÃO DE PAPEL ABSORVENTE DE	FRASCO	650	80%	AMPLA PARTICIPAÇÃO 100%



GRUPO	ITEM	CATMAT	SICAM	ESPECIFICAÇÃO	UNIDADE DE AQUISIÇÃO	QUANT.	VIDA ÚTIL	PARTICIPAÇÃO
				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				



GRUPO	ITEM	CATMAT	SICAM	ESPECIFICAÇÃO	UNIDADE DE AQUISIÇÃO	QUANT.	VIDA ÚTIL	PARTICIPAÇÃO
				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.				
1	18	464939	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/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	FRASCO	72	80%	AMPLA PARTICIPAÇÃO 100%



GRUPO	ITEM	CATMAT	SICAM	ESPECIFICAÇÃO	UNIDADE DE AQUISIÇÃO	QUANT.	VIDA ÚTIL	PARTICIPAÇÃO
				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.				
1	19	339778	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/BRCST,	FRASCO	132	80%	AMPLA PARTICIPAÇÃO 100%100%



GRUPO	ITEM	CATMAT	SICAM	ESPECIFICAÇÃO	UNIDADE DE AQUISIÇÃO	QUANT.	VIDA ÚTIL	PARTICIPAÇÃO
				<p>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,</p>				



GRUPO	ITEM	CATMAT	SICAM	ESPECIFICAÇÃO	UNIDADE DE AQUISIÇÃO	QUANT.	VIDA ÚTIL	PARTICIPAÇÃO
				DATA DE VALIDADE E NÚMERO DE REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE.				
1	20	464922	80242	DISCOS IMPREGNADOS COM NITROFURANTOÍN A 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 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	FRASCO	650	80%	AMPLA PARTICIPAÇÃO 100%



GRUPO	ITEM	CATMAT	SICAM	ESPECIFICAÇÃO	UNIDADE DE AQUISIÇÃO	QUANT.	VIDA ÚTIL	PARTICIPAÇÃO
				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.				
1	21	339699	80243	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,	FRASCO	650	80%	AMPLA PARTICIPAÇÃO 100%



GRUPO	ITEM	CATMAT	SICAM	ESPECIFICAÇÃO	UNIDADE DE AQUISIÇÃO	QUANT.	VIDA ÚTIL	PARTICIPAÇÃO
				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.				
	22	339706	80244	DISCOS IMPREGNADOS COM	FRASCO	264		



GRUPO	ITEM	CATMAT	SICAM	ESPECIFICAÇÃO	UNIDADE DE AQUISIÇÃO	QUANT.	VIDA ÚTIL	PARTICIPAÇÃO
1				NOVOBIOCINA 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			80%	AMPLA PARTICIPAÇÃO 100%



GRUPO	ITEM	CATMAT	SICAM	ESPECIFICAÇÃO	UNIDADE DE AQUISIÇÃO	QUANT.	VIDA ÚTIL	PARTICIPAÇÃO
				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.				
1	23	340910	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	FRASCO	650	80%	AMPLA PARTICIPAÇÃO 100%



GRUPO	ITEM	CATMAT	SICAM	ESPECIFICAÇÃO	UNIDADE DE AQUISIÇÃO	QUANT.	VIDA ÚTIL	PARTICIPAÇÃO
				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.				

1.2. O(s) produto(s) objeto desta contratação será(ão) licitado(s) por grupo, visto os discos de antibióticos são usados em conjunto na realização do exame de urocultura com antibiograma de um mesmo paciente, sendo necessário que se tenha toda a sequência de discos para que o exame seja concluído; bem como para a garantia de que toda a sequência de discos de antibiograma estará disponibilizada ao mesmo tempo.

Ainda, para que os discos tenham a mesma qualificação técnica pela similaridade de matéria prima e por passarem pelos mesmos padrões de controle de qualidade oferecendo a manutenção das propriedades físicas, químicas e precisão de resultados, devem ser adquiridos em grupo, onde todos os itens devem ser fornecidos pelo mesmo fornecedor e apresentando mesma marca de fabricação. A falta de algum dos materiais, inviabiliza a conclusão do teste de identificação da bactéria causadora da patologia e a escolha do melhor antibiótico para o adequado tratamento do paciente.

1.3. O(s) produto(s) objeto desta contratação não se enquadra(m) como sendo produto(s) de luxo, conforme Decreto Municipal nº 17.726, de 5 de outubro de 2021.

1.4. O(s) produto(s) objeto desta contratação é(são) caracterizado(s) como comum(ns), pois apresenta(m) padrões de desempenho e qualidade objetivamente definidos por meio de especificações usuais de mercado.

1.5. O(s) produto(s) a ser(em) adquirido(s) foi(ram) parcelado(s), na forma do art.40, inciso V, alínea “b” da Lei nº 14.133, de 1º de abril de 2023, conforme consta no Estudo Técnico Preliminar.

1.6. A equiparação entre código SICAM e CATMAT considerou o descritivo do CATMAT disponibilizado no site <https://catalogo.compras.gov.br>.

Em caso de discordância existente entre as especificações dos materiais, descritas no COMPRASNET – CATMAT, e as especificações solicitadas no código SICAM e relacionadas neste ETP, prevalecerão as especificações do código SICAM. Assim sendo, toda a documentação técnica necessária à análise técnica do insumo deverá ser compatível com o descritivo SICAM.

1.7. Da Contratação:

1.7.1. Não será necessário firmar instrumento de contrato, conforme disposto no art. 95, inciso II da Lei 14.133/2021, sendo este substituído por nota de empenho de despesa.

1.7.1.1. A(s) Nota(s) de Empenho(s) ou outro instrumento hábil será(ão) encaminhada(s) por e-mail ou outro meio eficaz, devendo o Detentor confirmar o recebimento, no prazo máximo de 03 (três) dias úteis.

1.7.1.2. A recusa em confirmar o recebimento da(s) Nota(s) de Empenho ou outro instrumento hábil, no prazo estabelecido no subitem 1.7.1.1., sem justificativa por escrito e aceita pela autoridade competente, bem como a não manutenção de todas as condições exigidas na habilitação, sujeitará o Detentor às penalidades cabíveis, sendo facultado à Administração convocar remanescentes, na ordem de classificação, nos termos da legislação aplicável.

1.7.1.3. Na hipótese de não se conseguir enviar ao Detentor a(s) Nota(s) de Empenho ou outro instrumento hábil por e-mail ou outro meio eficaz, será publicado um aviso no DOM – Diário Oficial do Município, para que o Detentor retire a(s) Nota(s) de Empenho ou outro instrumento hábil no prazo máximo de 3 (três) dias úteis, contados da publicação.

2. FUNDAMENTAÇÃO E DESCRIÇÃO DA NECESSIDADE DA CONTRATAÇÃO

2.1. A fundamentação da Contratação através do Sistema de Registro de Preços, bem como dos quantitativos a serem registrados, foi embasada no **Decreto 18.242/2023, art 6º, inciso I**; e encontra-se pormenorizada em Tópico específico dos Estudos Técnicos Preliminares.

Foi definido a utilização do Sistema de Registro de Preços considerando a hipótese prevista, haja vista que a contratação de insumos requer a realização de contratações frequentes, com entrega mediante apresentação de notas de empenho, emitidas conforme a demanda da Secretaria Municipal de Saúde, naturalmente variável. Desse modo, o registro de preços é a forma mais eficiente de licitar tais objetos, uma vez que permite a efetivação de contratações de acordo com as necessidades do momento, sem vincular-se a quantitativos e prazos previamente definidos.

2.1.1. Justificamos que esta aquisição visa assegurar o abastecimento contínuo dos insumos necessários para atender à demanda dos serviços a fim de garantir a qualidade no abastecimento, evitando a ruptura de estoque. Destacamos que a falta destes insumos impacta diretamente na manutenção do funcionamento dos serviços de saúde e compromete a continuidade da assistência à saúde, conforme premissas do SUS.

3. DESCRIÇÃO DA SOLUÇÃO COMO UM TODO CONSIDERADO O CICLO DE VIDA DO OBJETO:

3.1. A descrição da solução como um todo encontra-se pormenorizada em tópico específico dos Estudos Técnicos Preliminares.

4. REQUISITOS DA CONTRATAÇÃO

4.1. Da indicação de marca(s) ou modelo(s):

4.1.1. Não será(ão) exigida(s) marca(s) ou modelo(s) específico(s) para a contratação, uma vez que a descrição do objeto já delinea todas as suas características essenciais.

4.2. Da exigência de prospectos/manuais

4.2.1. Juntamente com a proposta de preços ajustada, o licitante arrematante deverá entregar Manual, Prospecto Técnico Ilustrativo e/ou Catálogo do(s) bens(s) contendo a(s) especificação(ções) técnica(s) para análise e conferência com a(s) especificação(ções) do(s) bem(ns) licitado(s).

4.2.2. Será desclassificada a proposta cujo manual, prospecto ou catálogo, estejam em desacordo com a(s) especificação(ções) técnica(s).

4.3. Subcontratação

4.3.1. É vedada a subcontratação 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 do Contratado.

4.3.2. Em qualquer hipótese de subcontratação, permanece a responsabilidade integral do Contratado pela perfeita execução contratual, cabendo-lhe realizar a supervisão e coordenação das atividades do subcontratado, bem como responder perante o Contratante pelo rigoroso cumprimento das obrigações contratuais correspondentes ao objeto da subcontratação.

4.3.3. É vedada a subcontratação de pessoa física ou jurídica, se aquela ou os dirigentes e empregados desta mantiverem vínculo de natureza técnica, comercial, econômica, financeira, trabalhista ou civil com dirigente do órgão ou entidade Contratante ou com agente público que desempenhe função na contratação ou atue na fiscalização ou na gestão do contrato, ou se deles forem cônjuge, companheiro ou parente em linha reta, colateral, ou por afinidade, até o terceiro grau.

4.4. Da participação de consórcios:

4.4.1. Não será permitida a participação de empresas reunidas em consórcio, em razão da baixa complexidade do(s) bem(ns) a ser(em) adquirido(s), considerando que as empresas que atuam no mercado têm condições de fornecer o(s) bem(ns) de forma independente.

4.5. Garantia Contratual

4.5.1. Não haverá exigência da garantia da contratação prevista no artigo 96 da Lei nº 14.133/2021, devido à baixa complexidade técnica e dos riscos envolvidos para fornecimento do item.

5. MODELO DE EXECUÇÃO DO OBJETO

5.1. Forma de fornecimento

5.1.1. O fornecimento do(s) produto(s) será parcelado.

5.2. Condições de Entrega

5.2.1. O prazo máximo de entrega do(s) produto(s) é de 15 (quinze) dias corridos contados a partir do recebimento da Nota de Empenho ou outro instrumento hábil pelo Detentor.

5.2.2. O prazo estipulado poderá ser prorrogado, quando solicitado durante seu transcurso, desde que haja motivo justificado, devidamente aceito pela Administração.

5.2.3. A aceitação da prorrogação do prazo de entrega pela área demandante, por solicitação do fornecedor, realizada antes de finalizado o prazo de entrega, não implicará a impossibilidade de aplicação de eventual penalidade pela mora do Contratado.

5.2.4. Os locais de entrega, cuja relação encontra-se no Anexo II deste Termo de Referência, serão os indicados na Nota de Empenho ou outro instrumento hábil.

5.2.4.1. Durante a execução do fornecimento, o(s) local(is) de entrega poderá(rão) sofrer modificação(ões), a critério da Administração Pública, dentro da Região Metropolitana de Belo Horizonte, conforme descrito na Nota de Empenho ou outro instrumento hábil.

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

5.2.5.1. O(s) produto(s) deverá(ão) ser entregue(s) em sua(s) embalagem(ns) original(is) e individual(is), dentro da mais perfeita integridade, ou seja, sem avarias e/ou danos no manuseio.

5.2.5.2. O(s) produto(s) deverá(ão) ser entregue(s) em embalagem(ns) adequada(s) à natureza do(s) mesmo(s), ou seja, que resista(m) ao peso, à forma e às condições de transporte, garantindo que seja(m) entregue(s) em perfeito estado de conservação e limpeza. O(s) bem(ns)/produto(s) danificado(s) não será(ão) recebido(s).

5.2.6. O(s) produto(s) entregue(s) pelo Detentor durante a execução do registro de preços poderá(ão) ser objeto(s) de análise, por amostragem, a critério da Administração Pública, para verificar, a qualquer tempo, a qualidade do(s) produto(s) adquirido(s).

5.2.7. É vedada, tanto a entrega do(s) produto(s) por parte do Detentor, quanto o recebimento do(s) mesmo(s) pelo(s) órgão(s) participante(s) com marca(s) diferente(s) da(s) aprovada(s) e devidamente publicada(s) no DOM – Diário Oficial do Município.

5.2.8. O Detentor 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 neste TR.

5.2.9. O prazo de validade do(s) produto(s) na data da entrega não poderá ser inferior à porcentagem de vida útil determinada na tabela apresentada no item 1.1. , referente ao prazo recomendado pelo fabricante.

5.3. Garantia

5.3.1. O prazo de garantia é aquele estabelecido na Lei nº 8.078, de 11 de setembro de 1990 (Código de Defesa do Consumidor).

6. GESTÃO DO CONTRATO

6.1. O contrato decorrente da ARP deverá ser executado fielmente pelas partes, de acordo com as cláusulas avençadas e as normas da Lei nº 14.133/2021 e do Decreto nº 18.324/2023, e cada parte responderá pelas consequências de sua inexecução total ou parcial.

6.2. Em caso de impedimento, ordem de paralisação ou suspensão do contrato, o cronograma de execução será prorrogado automaticamente pelo tempo correspondente, anotadas tais circunstâncias mediante simples apostila.

6.3. As comunicações entre o órgão e o Contratado devem ser realizadas por escrito sempre que o ato exigir tal formalidade, admitindo-se o uso de mensagem eletrônica para esse fim.

6.4. O órgão poderá convocar representante da empresa para adoção de providências que devam ser cumpridas de imediato.

6.5. Após a assinatura do contrato ou instrumento equivalente, o órgão ou entidade poderá convocar o representante da empresa contratada para reunião inicial para apresentação do plano de fiscalização, que conterá informações acerca das obrigações contratuais, dos mecanismos de fiscalização, das estratégias para execução do objeto, do plano complementar de execução do Contratado, quando houver, do método de aferição dos resultados e das sanções aplicáveis, dentre outros.

6.6. A execução do contrato deverá ser acompanhada e fiscalizada pelo(s) fiscal(is) do contrato, ou pelo(s) respectivo(s) substituto(s), na forma do Decreto Municipal nº 18.324/2023 e do artigo 117 da Lei nº 14.133/2021.

7. CRITÉRIOS DE RECEBIMENTO/MEDIÇÃO E DE PAGAMENTO

7.1. Recebimento do(s) produto(s):

7.1.1. O(s) produto(s) será(ão) recebido(s) provisoriamente, de forma sumária, juntamente com a nota fiscal (ou instrumento de cobrança equivalente) e a nota de empenho ou outro instrumento hábil, pelo(a) responsável pelo acompanhamento e fiscalização do contrato, para efeito de posterior verificação de sua conformidade com as especificações constantes neste Termo de Referência e na proposta.

7.1.2. O(s) produto(s) poderá(ão) ser rejeitado(s), no todo ou em parte, quando em desacordo com as especificações constantes neste Termo de Referência e na proposta, devendo ser substituídos no prazo de 05 (cinco) dias úteis, a contar da notificação do Contratante, às suas custas, sem prejuízo da aplicação das penalidades.

7.1.3. O recebimento definitivo ocorrerá no prazo de 05 (cinco) dias úteis, a contar do recebimento da nota fiscal ou instrumento de cobrança equivalente pela Administração, após a verificação da especificação, qualidade e quantidade do(s) produto(s) e consequente aceitação mediante recibo aposto na Nota Fiscal respectiva e termo detalhado que comprove o atendimento das exigências contratuais.

7.1.3.1. O prazo para o recebimento definitivo poderá ser excepcionalmente prorrogado, de forma justificada, quando houver necessidade de diligências para a aferição do atendimento das exigências contratuais.

7.1.4. No caso de controvérsia sobre a execução do objeto, quanto à especificação, qualidade e quantidade, deverá ser observado o teor do art. 143 da Lei nº 14.133/2021, comunicando-se ao Contratado para emissão de Nota Fiscal no que for pertinente à parcela incontroversa da execução do objeto, para efeito de liquidação e pagamento.

7.1.5. O prazo para a solução, pelo Contratado, de inconsistências na execução do objeto ou de saneamento da Nota Fiscal ou de instrumento de cobrança equivalente, verificadas pela Administração durante a análise prévia à liquidação de despesa, não será computado para os fins do recebimento definitivo.

7.1.6. O recebimento provisório ou definitivo não excluirá a responsabilidade civil pela solidez e pela segurança dos bens nem a responsabilidade ético-profissional pela perfeita execução do contrato.

7.2. Liquidação

7.2.1. Recebida a Nota Fiscal ou documento de cobrança equivalente na unidade responsável pela liquidação, correrá o prazo de até 10 (dez) dias para fins de liquidação, podendo ser excepcionalmente prorrogado, justificadamente, por igual período, quando houver necessidade de diligências para a aferição do atendimento das exigências contratuais.

7.2.2. Para fins de liquidação, o setor competente deverá verificar se a Nota Fiscal ou instrumento de cobrança equivalente apresentado expressa os elementos necessários e essenciais do documento, tais como:

- 7.2.2.1. o prazo de validade;
- 7.2.2.2. a data da emissão;
- 7.2.2.3. os dados do contrato e do órgão contratante;
- 7.2.2.4. o período respectivo de execução do contrato;
- 7.2.2.5. o valor a pagar; e
- 7.2.2.6. eventual destaque do valor de retenções tributárias cabíveis.

. O Contratado deverá emitir a Nota Fiscal/Fatura conforme legislação vigente, observando:

a) A retenção do imposto de renda deverá ser destacada no corpo do documento fiscal ou equivalente considerando os percentuais estabelecidos no ANEXO I da IN RFB Nº 1234 de 2012 de acordo com o artigo 1º, §1º do Decreto Municipal 18.272/23 e Portaria SMFA nº 11/2023 c/c §5º, artigo 2º da IN RFB Nº 1234.

b) As empresas optantes pelo Simples Nacional ou que se enquadrem em alguma hipótese de isenção ou não incidência DEVERÃO informar essa condição expressamente nos documentos fiscais, de acordo com o artigo 1º, §3º do Decreto Municipal 18.272/23 c/c artigo 4º da IN RFB Nº 1234.

7.2.3. Havendo erro na apresentação da Nota Fiscal ou instrumento de cobrança equivalente, ou circunstância que impeça a liquidação da despesa, esta ficará sobrestada até que o Contratado providencie as medidas saneadoras, reiniciando-se o prazo após a comprovação da regularização da situação, sem ônus ao Contratante;

7.2.4. A Administração deverá realizar consulta ao SUCAF e/ou SICAF e/ou CAGEF para verificar a manutenção das condições de habilitação exigidas no edital.

7.2.4.1. A nota fiscal ou instrumento de cobrança equivalente poderá ser acompanhado de documentação para comprovação da regularidade fiscal, social e trabalhista, caso esteja irregular.

7.2.4.2. Constatando-se a situação de irregularidade do Contratado, será providenciada sua notificação, por escrito, para que, no prazo de 5 (cinco) dias úteis, regularize sua situação ou, no mesmo prazo, apresente sua defesa. O prazo poderá ser prorrogado uma vez, por igual período, a critério do Contratante.

7.2.4.3. Persistindo a irregularidade, o Contratante deverá adotar as medidas necessárias à rescisão contratual nos autos do processo administrativo correspondente, assegurada ao Contratado a ampla defesa.

7.2.4.4. Havendo a efetiva execução do objeto, os pagamentos serão realizados normalmente, até que se decida pela rescisão do contrato, caso o Contratado não regularize sua situação junto ao SUCAF e/ou SICAF e/ou CAGEF.

7.3. Prazo de pagamento

7.3.1. O pagamento será efetuado em até 20 (vinte) dias contados da finalização da liquidação da despesa, pela Gerência de Orçamentos e Finanças da Secretária Municipal de Saúde.

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

7.4. Forma de pagamento

7.4.1. O pagamento será processado com a emissão de ordem de pagamento física ou eletrônica, ou ainda por transferência eletrônica via sistema de internet banking, com assinaturas legais físicas ou eletrônicas dos titulares das contas bancárias.

8. FORMA E CRITÉRIOS DE SELEÇÃO DO FORNECEDOR

8.1. Forma de seleção e critério de julgamento da proposta

8.1.1. O fornecedor será selecionado por meio da realização de procedimento de licitação, na modalidade PREGÃO, sob a forma ELETRÔNICA, com adoção do critério de julgamento pelo MENOR PREÇO.

8.2. Exigências de habilitação

Para fins de habilitação, o licitante deverá encaminhar os documentos relacionados abaixo, os quais deverão comprovar sua regularidade na data da abertura do certame, nos termos do art. 34 c/c § 6º-A do art. 37 do Decreto Municipal nº 18.289/2023, salvo na ocorrência do previsto no § 1º do art. 43 da LC nº 123/06.

8.2.1. Habilitação jurídica

8.2.1.1. **Pessoa física:** cédula de identidade (RG) ou documento equivalente que, por força de lei, tenha validade para fins de identificação em todo o território nacional;

8.2.1.2. **Empresário individual:** inscrição no Registro Público de Empresas Mercantis, a cargo da Junta Comercial da respectiva sede;

8.2.1.3. **Microempreendedor Individual - MEI:** Certificado da Condição de Microempreendedor Individual - CCMEI, cuja aceitação ficará condicionada à verificação da autenticidade no sítio <https://www.gov.br/empresas-e-negocios/pt-br/empreendedor>;

8.2.1.4. Sociedade empresária, sociedade limitada unipessoal – SLU ou sociedade identificada como empresa individual de responsabilidade limitada - EIRELI: inscrição do ato constitutivo, estatuto ou contrato social no Registro Público de Empresas Mercantis, a cargo da Junta Comercial da respectiva sede, acompanhada de documento comprobatório de seus administradores;

8.2.1.5. **Sociedade empresária estrangeira:** portaria de autorização de funcionamento no Brasil, publicada no Diário Oficial da União e arquivada na Junta Comercial da unidade federativa onde se localizar a filial, agência, sucursal ou estabelecimento, a qual será considerada como sua sede, conforme Instrução Normativa DREI/ME n.º 77, de 18 de março de 2020;

8.2.1.6. **Sociedade simples:** inscrição do ato constitutivo no Registro Civil de Pessoas Jurídicas do local de sua sede, acompanhada de documento comprobatório de seus administradores;

8.2.1.7. **Filial, sucursal ou agência de sociedade simples ou empresária:** inscrição do ato constitutivo da filial, sucursal ou agência da sociedade simples ou empresária, respectivamente, no Registro Civil das Pessoas Jurídicas ou no Registro Público de Empresas Mercantis onde opera, com averbação no Registro onde tem sede a matriz;

Observação: Os documentos apresentados deverão estar acompanhados de todas as alterações ou da consolidação respectiva.

8.2.2. Habilitação fiscal, social e trabalhista

8.2.2.1. Prova de inscrição no Cadastro Nacional de Pessoa Jurídica (CNPJ), ou no Cadastro de Pessoas Físicas, conforme o caso;

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

8.2.2.3. 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;

- 8.2.2.4. 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;
- 8.2.2.5. Prova de inexistência de débitos inadimplidos perante a Justiça do Trabalho, mediante apresentação de certidão negativa ou positiva com efeito de negativa, 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;
- 8.2.2.6. Declaração expressa de que o licitante não emprega trabalhador menor nas situações previstas no inciso XXXIII do art. 7º da Constituição da República.

Observação: Os documentos referidos acima poderão ser substituídos ou supridos, no todo ou em parte, por outros meios hábeis a comprovar a regularidade do licitante, inclusive por meio eletrônico.

8.2.3. Qualificação Econômico-Financeira

- 8.2.3.1. Certidão negativa de feitos sobre falência expedida pelo distribuidor da sede do licitante.

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

- 8.2.3.2. Balanço Patrimonial e Demonstração Contábil do Resultado dos dois últimos exercícios sociais 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 dos dois últimos exercícios sociais, assim apresentados:

- a) Publicados em Diário Oficial; ou
- b) publicados em Jornal; ou

- c) devidamente registrados/autenticados na Junta Comercial da sede ou domicílio do licitante ou registrado no órgão de registro equivalente; ou
- d) na forma de escrituração contábil digital (ECD) nos termos da Instrução Normativa da RFB, preferencialmente com o termo de autenticação eletrônica gerado pelo sistema.

a.2. As empresas criadas no exercício financeiro da licitação ou no exercício anterior, e que ainda estejam dentro do prazo legal para a elaboração do balanço patrimonial deverão apresentar o balanço de abertura devidamente registrado/autenticado na Junta Comercial da sede ou domicílio do licitante ou registrado/autenticado no órgão de registro equivalente.

a.3. O balanço patrimonial, demonstração de resultado de exercício e demais demonstrações contábeis limitar-se-ão ao último exercício no caso de a pessoa jurídica ter sido constituída há menos de 2 (dois) anos.

a.4. Os Balanços Patrimoniais (inclusive o Balanço de Abertura) e as Demonstrações Contábeis deverão estar assinadas por Contador ou por outro profissional equivalente, devidamente registrados no Conselho Regional de Contabilidade.

a.5. Os documentos referidos acima deverão ser exigidos com base no limite definido pela Receita Federal do Brasil para transmissão da Escrituração Contábil Digital - ECD ao SPED.

8.2.3.3. Cálculo dos Índices de Liquidez Geral (LG) e Liquidez Corrente (LC), superiores a 1 (um), comprovados mediante a apresentação de balanço patrimonial, demonstração de resultado de exercício e demais demonstrações contábeis dos 2 (dois) últimos exercícios sociais e obtidos pela aplicação das seguintes fórmulas:

I - Liquidez Geral (LG) = (Ativo Circulante + Realizável a Longo Prazo)/(Passivo Circulante + Passivo Não Circulante);

II - Liquidez Corrente (LC) = (Ativo Circulante)/(Passivo Circulante).

8.2.3.3.1. Caso a empresa licitante apresente resultado inferior ou igual a 1 (um) em qualquer dos índices de Liquidez Geral (LG) e Liquidez Corrente (LC), será exigido para fins de habilitação capital mínimo até 10% do valor da proposta.

8.2.3.3.2. Reserva-se ao pregoeiro o direito de efetuar os cálculos dos índices, caso estes não sejam apresentados.

Justificativa: A qualificação econômico-financeira tem como objetivo verificar se a empresa candidata tem capacidade econômico-financeira de sustentar os custos da contratação após a licitação. Dessa forma é exigida a certidão negativa de feitos sobre falência para verificar se a empresa apresenta condições financeiras mínimas para seu funcionamento, assim como a liquidez geral e corrente. A liquidez geral é um indicador financeiro calculado com o objetivo de mensurar se a empresa tem a capacidade de cumprir com seus compromissos financeiros a médio e longo prazo. Já a liquidez corrente mensura a capacidade de cumprir seus compromissos financeiros a curto prazo.

8.2.4. Qualificação Técnica

8.2.4.1. Comprovação de aptidão para o fornecimento de produto(s) similar(es) com o(s) grupo(s), por meio da apresentação de certidões ou atestados emitidos por pessoas jurídicas de direito público ou privado.

8.2.4.1.1. Os atestados ou certidões de capacidade técnica poderão ser apresentados em nome da matriz ou da filial do fornecedor.

8.2.4.1.2. Os atestados ou certidões deverão estar emitidos em papel timbrado do(s) Órgão(s) ou da(s) Empresa(s) que o expediram, ou deverão conter carimbo do CNPJ do(s) mesmo(s) ou outra informação que permita a devida identificação do emitente.

8.2.4.1.3. Não serão aceitos atestados ou certidões de capacidade técnica emitidos pelo próprio licitante.

Justificativa: O atestado de capacidade técnica é destinado à comprovação de aptidão do licitante, para desempenho da atividade pertinente e compatível com o objeto licitado.

A exigência de apresentação de atestados para fins de qualificação técnica em licitação, prevista no art. 30, § 1º da Lei nº 8.666/93, tem como finalidade verificar se o licitante possui condições técnicas necessárias e suficientes para, em se sagrando vencedor do certame, cumprir o objeto de forma satisfatória.

Os atestados revelam a experiência anterior do licitante na execução de objetos similares ao licitado, em características, quantidades e prazos.

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

Justificativa: O Alvará Sanitário é um documento emitido pela autoridade sanitária competente após vistoria e análise das condições sanitárias dos estabelecimentos, previsto na Lei nº 13.317/1999.

A Lei nº 13.317, de 24/09/1999, dispõe sobre o Código de Saúde do Estado de Minas Gerais, que estabelece normas para a promoção e a proteção da saúde no Estado e define a competência do Estado no que se refere ao Sistema Único de Saúde – SUS. Conforme expresso no art. 23 da lei supracitada, o alvará sanitário é o documento expedido por intermédio de ato administrativo privativo do órgão sanitário competente, contendo permissão para o funcionamento dos estabelecimentos sujeitos ao controle sanitário. Esclarecemos que no caso deste processo, os fornecedores são enquadrados como prestadores de serviços de interesse da saúde. O art. 80 expressa que são sujeitos ao controle sanitário os estabelecimentos de serviço de saúde e os estabelecimentos de serviço de interesse da saúde. E o § 2 esclarece que entende-se por estabelecimento de serviço de interesse da saúde aquele que exerça atividade que, direta ou indiretamente, possa provocar danos ou agravos à saúde da população.

Por fim, o art. 85 expressa que os estabelecimentos sujeitos ao controle e à fiscalização sanitária terão alvará sanitário expedido pela autoridade sanitária competente, municipal ou estadual. Desta forma, a área técnica entende necessária a exigência do Alvará Sanitário neste processo.

8.2.4.3. Autorização de Funcionamento de Empresa (AFE), emitido pela ANVISA, vigente na data da disputa de preço.

Justificativa: Quanto à Autorização de Funcionamento da Empresa (AFE), conforme Lei Nº 6.360/1976, que dispõe sobre a vigilância sanitária de medicamentos, drogas, insumos farmacêuticos, correlatos e outros, somente estabelecimentos autorizados pela Agência Nacional de Vigilância Sanitária (ANVISA) poderão comercializar tais produtos. Segundo o art. 7º, inciso VII, da Lei Nº 9.782/1999, é competência da ANVISA autorizar o funcionamento de empresas de fabricação, distribuição e importação dos produtos mencionados. Nesse sentido, a ANVISA publicou a RDC 16/2014 com o intuito de estabelecer os critérios relativos à concessão, renovação, alteração, retificação de publicação, cancelamento de Autorização de Funcionamento (AFE) e Autorização Especial (AE) de empresas e estabelecimentos que realizam atividades com medicamentos e insumos farmacêuticos destinados a uso humano, substâncias sujeitas a controle especial, produtos para saúde, cosméticos, produtos de higiene pessoal, perfumes, saneantes e cultivo de plantas que possam originar substâncias sujeitas a controle especial. A RDC 16/2014 conceitua AFE e AE da seguinte forma:

AFE: ato de competência da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, contendo autorização para o funcionamento de empresas ou estabelecimentos, instituições e órgãos, concedido mediante o cumprimento dos requisitos técnicos e administrativos constantes desta Resolução.

AE: ato de competência da Agência Nacional de Vigilância Sanitária que autoriza o exercício de atividades que envolvem insumos farmacêuticos, medicamentos e substâncias sujeitas a controle especial, bem como o cultivo de plantas que possam originar substâncias sujeitas a controle especial, mediante comprovação de requisitos técnicos e administrativos específicos, constantes desta Resolução.

Ambas as autorizações indicam que a ANVISA atesta que verificou e assegurou o cumprimento dos requisitos técnicos necessários para a garantir a qualidade dos serviços prestados de acordo com as Boas Práticas e legislações sanitárias vigentes. Desta forma, a área técnica entende necessária a exigência da AFE neste processo.

8.3. Dos critérios de aceitabilidade da proposta ajustada

8.3.1 Após a convocação pelo Agente de Contratação, o arrematante deverá apresentar Proposta Ajustada, conforme modelo constante no Anexo I.

8.3.2. A proposta de preços ajustada deverá conter:

8.3.2.1. Razão social, n.º do CNPJ, endereço, telefone e endereço eletrônico do licitante;

8.3.2.2. Modalidade e número da licitação;

8.3.2.3. Especificação do objeto licitado, sendo obrigatório constar a marca e modelo;

8.3.2.4. Valor global do grupo, discriminando o valor unitário e total;

8.3.2.4.1. O(s) valor(es) unitário(is) deve(m) ser apresentado(s) em moeda corrente nacional e em algarismo com no máximo 02 (duas) casas decimais.

8.3.2.4.2. O valor global deve ser apresentado em moeda corrente nacional, em algarismo e por extenso, com no máximo 02 (duas) casas decimais.

8.3.2.4.2.1. 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 item obtido após a adequação deverá ser igual ou inferior ao valor arrematado.

8.3.2.5. Declaração de validade da proposta de 90 (noventa) dias, contados da assinatura.

8.3.2.6. Registro da ANVISA – Apresentação de Registro no Ministério da Saúde de todos os itens.

Justificativa: Conforme as Leis Nº 5.991/1973 os medicamentos, insumos farmacêuticos e correlatos não podem ser comercializados ou entregues ao consumo antes de registrado na ANVISA. Assim, os fornecedores precisam realizar o registro dos correlatos, nos termos das normativas da própria ANVISA. Conforme definido pelo artigo 4º desta lei, correlato é definido como a substância, produto, aparelho ou acessório cujo uso ou aplicação esteja ligado à defesa e proteção da saúde individual ou coletiva, à higiene pessoal ou de ambientes, ou a fins diagnósticos e analíticos, odontológicos entre outros. Desta forma, exigir o registro do insumo é uma forma de garantir que aquele produto esteja de acordo com as legislações sanitárias vigentes preconizadas pela vigilância sanitária.

8.3.2.7. Prospectos e Catálogos

8.3.2.7.1. Para fins de verificação da adequabilidade dos produtos aos descritivos relacionados no edital e seus anexos; será solicitada ao (s) arrematante (s) a entrega de prospectos e / ou catálogos, **de todos os itens**, no prazo máximo de 24 horas contados da convocação do pregoeiro.

9. OBRIGAÇÕES ESPECÍFICAS DAS PARTES

9.1. Das obrigações do Órgão ou da Entidade Gerenciadora

9.1.1. Gerenciar a ARP, em especial o controle dos quantitativos e das autorizações para as respectivas contratações, as quais deverão indicar o detentor, as quantidades e os valores a serem praticados;

9.1.2. Autorizar a adesão à ARP pelo Órgão ou pela Entidade não Participante, nas condições previstas na legislação;

9.1.3. Acompanhar os preços de mercado e registrados, bem como conduzir os procedimentos relativos às alterações dos preços registrados e substituições de marcas, devidamente justificados;

9.1.4. Avaliar a solicitação motivada de inclusão ou alteração de itens sugeridos pelos órgãos ou pelas entidades da administração municipal, promovendo, se for o caso, a adequação dos respectivos termos de referência ou projetos básicos para atender aos requisitos de padronização e racionalização;

9.1.5. 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;

9.1.6. Definir acerca da possibilidade de participação, ou não, de órgãos e de entidades integrantes de outras esferas governamentais;

9.1.7. Publicar no Diário Oficial do Município as alterações de preço(s) e marca(s);

9.1.8. Exercer as demais competências constantes do Decreto Municipal 18.242/2023.

9.2. Das obrigações dos Órgãos Participantes

9.2.1. Solicitar, acompanhar e fiscalizar o fornecimento do(s) produto(s), assim como se responsabilizar pelo pedido dentro dos quantitativos fixados;

9.2.2. Promover a formalização do contrato ou instrumento equivalente, após autorização do Órgão ou Entidade Gerenciadora;

9.2.3. Zelar pelo cumprimento das obrigações contratuais, bem como pela aplicação de eventuais penalidades decorrentes do descumprimento do contrato em que figure como parte;

9.2.4. Informar ao Órgão ou Entidade Gerenciadora, no prazo de 5 (cinco) dias da ocorrência, qualquer descumprimento de obrigação por parte do Detentor, em especial a recusa em assinar o contrato ou retirar o documento equivalente no prazo estabelecido;

9.2.5. Encaminhar ao Órgão Gerenciador cópia do contrato no prazo máximo de dois dias úteis após a publicação do extrato;

9.3. Das obrigações do Detentor

9.3.1. Confirmar o recebimento da(s) Nota(s) de Empenho ou outro instrumento hábil encaminhadas por e-mail ou outro meio eficaz, no prazo máximo de 03 (três) dias úteis;

9.3.2. Cumprir todas as obrigações constantes deste TR e em seus anexos, assumindo exclusivamente seus os riscos e as despesas decorrentes da boa e perfeita execução do objeto;

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

9.3.4. Praticar, sempre, o(s) preço(s) e as marca(s) vigente(s) publicado(s) no Diário Oficial do Município pelo Órgão ou Entidade Gerenciadora;

9.3.5. Entregar o(s) produto(s), no prazo, local e condições estabelecidos, cumprindo, fielmente, todas as disposições constantes neste Termo de Referência e Anexos;

9.3.6. 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;

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

9.3.7.1. O Detentor deverá garantir a qualidade produto(s) entregue(s) mesmo após o vencimento desta ARP.

9.3.8. Substituir, após solicitação do Órgão ou Entidade Gerenciadora, 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;

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

9.3.10. Entregar, o(s) laudo(s) de análise do(s) produto(s), quando necessário e exigido pela Administração, durante a execução do fornecimento, nos termos do Edital e da legislação aplicável;

9.3.11. Manter, durante toda a vigência desta ARP, em compatibilidade com as obrigações assumidas, todas as condições exigidas para a habilitação na licitação em cumprimento ao disposto no Inciso XVI do artigo 92 da Lei nº 14.133/2021;

9.3.12. Comunicar ao Órgão ou Entidade Gerenciadora toda e qualquer alteração de dados cadastrais para atualização;

9.3.13. Apresentar, sempre que solicitado pelo Órgão ou Entidade Gerenciadora, comprovação de cumprimento das obrigações tributárias e sociais, bem como outras legalmente exigidas;

9.3.14. 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;

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

9.3.16. Responsabilizar-se por todos e quaisquer danos e/ou prejuízos que vier causar ao Órgão, à Entidade Gerenciadora ou a terceiros, por sua culpa ou dolo, na pessoa de preposto ou terceiros a seu serviço, decorrentes da execução desta ARP, não excluindo ou reduzindo essa responsabilidade a fiscalização ou o acompanhamento por parte do Órgão ou Entidade Gerenciadora e Órgãos Participantes;

9.3.17. Comunicar ao Órgão Gerenciador a ausência do produto contratado no mercado, apresentando a devida comprovação, tão logo tome ciência do fato que possa vir a comprometer o efetivo cumprimento da obrigação pelo contratado caso futuramente demandado;

9.3.18. Submeter-se às normas e determinações do Contratante no que se referem à execução do contrato;

9.3.19. Responsabilizar-se pelos vícios e danos decorrentes da execução do objeto, de acordo com o Código de Defesa do Consumidor, bem como por todo e qualquer dano causado à

Administração ou terceiros, não reduzindo essa responsabilidade a fiscalização ou o acompanhamento da execução contratual pelo Contratante, que ficará autorizado a descontar dos pagamentos devidos ou da garantia, caso exigida, o valor correspondente aos danos sofridos;

9.3.20. Atender às determinações regulares emitidas pelo fiscal ou gestor do contrato ou autoridade superior (art. 137, II, da Lei n.º 14.133/2021) e prestar todo esclarecimento ou informação por eles solicitados;

9.3.21. Responsabilizar-se pelo cumprimento de todas as obrigações trabalhistas, previdenciárias, fiscais, comerciais e as demais previstas em legislação específica, cuja inadimplência não transfere a responsabilidade ao Contratante e não poderá onerar o objeto do contrato;

9.3.22. Guardar sigilo sobre todas as informações obtidas em decorrência do cumprimento do contrato;

9.3.23. Arcar com o ônus decorrente de eventual equívoco no dimensionamento dos quantitativos de sua proposta, inclusive quanto aos custos variáveis decorrentes de fatores futuros e incertos, devendo complementá-los, caso o previsto inicialmente em sua proposta não seja satisfatório para o atendimento do objeto da contratação, exceto quando ocorrer algum dos eventos arrolados no art. 124, II, d, da Lei nº 14.133/2021.

10. DAS SANÇÕES ADMINISTRATIVAS

10.1. O descumprimento total ou parcial das obrigações assumidas caracterizará a inadimplência do Contratado, sujeitando-o às penalidades previstas no Decreto Municipal nº 18.096/2022, sem prejuízo de eventual responsabilidade civil e criminal.

11. ESTIMATIVAS DO VALOR DA CONTRATAÇÃO

11.1. O custo estimado da contratação possui caráter sigiloso tendo em vista justificativa apresentada no anexo III e será tornado público apenas e imediatamente após o julgamento das propostas.

Justifica-se tal decisão visto que em consonância com a Lei nº 14.133, de 1º de abril de 2021 – Art. 24, desde que justificado, o orçamento estimado da contratação poderá ter caráter sigiloso, sem prejuízo da divulgação do detalhamento dos quantitativos e das demais informações necessárias para a elaboração das propostas.

Nesse contexto, a fim de fomentar a disputa e alcançar a proposta apta a gerar o resultado de contratação mais vantajosa para a Administração Pública, bem como evitar contratações superfaturadas, essa SMSA opta por manter o orçamento sigiloso até o encerramento da disputa.

12. ADEQUAÇÃO ORÇAMENTÁRIA

12.1. A dotação relativa aos exercícios financeiros subsequentes será indicada após aprovação da Lei Orçamentária respectiva e liberação dos créditos correspondentes, mediante apostilamento.

13. DA ATA DE REGISTRO DE PREÇOS

13.1. Homologada a licitação, será lavrado um documento vinculativo obrigacional com força de compromisso para futura aquisição denominado Ata de Registro de Preços – ARP, conforme minuta anexa ao Edital.

13.1.1. Para a assinatura da ARP, a Adjudicatária deverá estar devidamente cadastrada no Sistema Único de Cadastro de Fornecedores – SUCAF e comprovar a manutenção das condições de regularidade demonstradas para habilitação.

13.2. O órgão ou entidade gerenciadora da ata será Gerência de Assistência Farmacêutica e Insumos Essenciais – GAFIE

13.3. A Adjudicatária terá até 05 (cinco) dias úteis contados da sua convocação para assinar a ARP, sob pena de decair o direito à contratação.

13.3.1. 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.

13.4. É facultado ao Órgão ou Entidade Gerenciadora convocar os licitantes remanescentes quando o convocado não assinar a ARP no prazo e condições determinados no edital.

13.5. A ARP terá validade e vigência por 1 (um) ano, contado a partir da publicação do seu resumo no DOM – Diário Oficial do Município, prorrogável por igual período, desde que comprovado o preço vantajoso, nos termos do art. 10, XII, do Decreto Municipal nº 18.242/2023.

13.6. A ARP será lavrada em 02 (duas) vias.

13.7. Para ciência dos interessados e efeitos legais, as publicações do extrato e do resumo da ARP no Diário Oficial do Município serão providenciadas e correrão por conta e ônus da Administração Municipal.

14. DA ADESÃO EM ATA DE REGISTRO DE PREÇOS

14.1. A ARP, durante sua vigência, poderá ser utilizada, por qualquer Órgão não Participante, observada a legislação vigente.

14.1.1. Os órgãos ou as entidades municipais não poderão aderir à ARP para suprir demandas conhecidas anteriormente à publicação do edital que originou o Registro de Preços, salvo com devida justificativa aprovada pelo ordenador de despesas.

14.2. As aquisições ou as contratações adicionais não poderão exceder, por órgão ou entidade não participante, a 50% (cinquenta por cento) dos quantitativos dos itens do instrumento convocatório registrados na ARP.

14.2.1. As aquisições ou contratações adicionais não poderão exceder, na totalidade, ao dobro do quantitativo de cada item registrado na ARP, independentemente do número de órgãos não participantes que aderirem.

15. UNIDADE RESPONSÁVEL PELO ACOMPANHAMENTO/FISCALIZAÇÃO:

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

Gerência de Assistência Farmacêutica e Insumos Essenciais – GAFIE

Gestora: Vanessa Souza Assunção Silva - BM 109.684-0 – GAFIE

Gestora (s) substituta (s): Ana Emília de Oliveira Ahouagi - BM 105.136-7 - GAFIE

Natália Patrícia Batista Torres - BM 104.931-1 - GAFIE

Fiscal: Maria das Graças Moreira Fernandes – MASP 263.729-6 - GAFIE

16. INFORMAÇÕES ADICIONAIS:

16.1. Obrigações de caráter técnico da Detentora:

16.1.1. Atendimento técnico e científico e treinamentos:

Será responsabilidade da empresa vencedora da disputa o atendimento técnico científico, ou seja, deverá prestar assistência técnica e científica, treinamento e demais procedimentos, quando necessário, aos profissionais da Secretaria Municipal de Saúde, sem quaisquer ônus à mesma.

16.1.2. O treinamento aplicado (caso seja solicitado pela SMSA), 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;