



RECIBO DE RETIRADA DE EDITAL PELA INTERNET

(enviar para e-mail: licitacao.bertioga@gmail.com)

PREGÃO PRESENCIAL N° 38/2017 - RETIFICADO
PREGÃO PRESENCIAL COM RESERVA DE COTA DE 25% EXCLUSIVA PARA
MICROEMPRESAS – ME E EMPRESA DE PEQUENO PORTE - EPP

PROCESSO N° 1624/2017

Denominação:

CNPJ n°:

Endereço:

e-mail:

Cidade

Estado:

Telefone:

Fax:

Contato:

Obtivemos, através do acesso à página www.bertioga.sp.gov.br, nesta data, cópia do instrumento convocatório da licitação acima identificada.

Local: _____, ____ de _____ de 2017.

Nome:

Senhor Licitante,

Visando à comunicação futura entre esta Prefeitura Municipal e sua empresa, solicitamos a Vossa Senhoria preencher o recibo de retirada do Edital e remetê-lo à Diretoria de Licitações e Compras.

A não remessa do recibo exime a Prefeitura Municipal de Bertioga da comunicação, por meio de fax ou e-mail, de eventuais esclarecimentos e retificações ocorridas no instrumento convocatório bem como de quaisquer informações adicionais, não cabendo posteriormente qualquer reclamação.

Recomendamos, ainda, consultas à www.bertioga.sp.gov.br, licitações, para eventuais comunicações e ou esclarecimentos disponibilizados acerca do processo licitatório.



**PREFEITURA DE BERTIOGA
SECRETARIA DE GESTÃO E GOVERNO
DIRETORIA DE LICITAÇÕES E COMPRAS**

**EDITAL DE PREGÃO (PRESENCIAL) Nº 38/2017 – DLC -
RETIFICADO**

**PREGÃO PRESENCIAL COM RESERVA DE COTA DE 25% EXCLUSIVA PARA
MICROEMPRESAS – ME E EMPRESA DE PEQUENO PORTE - EPP**

PROCESSO ADMINISTRATIVO Nº 1624/2017

OBJETO: Aquisição de Equipamentos e mobiliário para atender a Maternidade do Hospital Municipal de Bertioga, conforme solicitação da Secretaria de Saúde.

CRITÉRIO DE JULGAMENTO: MENOR PREÇO POR ITEM

A sessão pública de processamento do pregão será realizada, no dia e horário abaixo indicados, na Diretoria de Licitações e Compras, situado à Rua Luiz Pereira de Campos, 901 – Vila Itapanhau – Bertioga/SP – CEP: 11250-000

Os envelopes contendo a proposta comercial e os documentos de habilitação serão recebidos no endereço acima mencionado, na sessão pública de processamento do pregão, juntamente com os documentos para o credenciamento das interessadas.

DATA DE ENTREGA DOS ENVELOPES: 14/12/2017 ATE AS 09H30M

HORÁRIO DE INÍCIO DA SESSÃO: 14/12/2017 ATE AS 10H00M

Fundamento Legal: Leis Federais nº 8.666/93 e 10.520/02, Lei Complementar nº 123/2006, alterado pela Lei Complementar nº 147/2014 e Decreto Municipal nº1122/2006

O valor estimado da contratação é de R\$ 163.479,09



A Prefeitura de Bertioga/Secretaria de Saúde, através da Diretoria de Licitações e Compras, por seu Pregoeiro, torna público que realizará licitação na modalidade Pregão Presencial, de acordo com o disposto neste Edital.

1. OBJETO

O presente pregão tem por objeto **Aquisição de Equipamentos e mobiliário para atender a Maternidade do Hospital Municipal de Bertioga, conforme solicitação da Secretaria de Saúde.**, conforme o descrito no Anexo I – Termo de Referência.

2. CONDIÇÕES DE EXECUÇÃO DO INSTRUMENTO CONTRATUAL

O objeto do presente Edital deverá ser fornecido/executado na forma e condições estabelecidas neste Edital e seus Anexos.

3. CONDIÇÕES DE PARTICIPAÇÃO

3.1. Poderão participar desta licitação as empresas interessadas, do ramo de atividade pertinente ao objeto deste pregão, doravante designadas proponentes, que atenderem a todas as exigências deste edital e de seus anexos.

3.2. Conforme instituído pelo artigo 48, I da Lei Complementar nº 123/2006, alterada pela Lei Complementar nº 147/2014, ficam reservados **ITENS nº 02, 04, 05, 06**, à Microempresa – ME, Empresa de Pequeno Porte – EPP e Microempreendedor Individual – MEI. **Demais especificações constantes no item 7.**

3.2.1. ITENS Nº 01, 03, 07, 08, 09, 10: destinado(s) a todos os interessados que atendam os requisitos deste Edital;

3.2.2. ITENS RESERVADOS Nº 02, 04, 05, 06,: exclusivos somente às empresas enquadradas como Microempresa (ME), Empresa de Pequeno Porte (EPP), Microempreendedor Individual (MEI), nos termos do artigo 3º e artigo 18, ambos da Lei Complementar nº 123/2006, com alterações da Lei Complementar nº 147/2014, sem prejuízo de sua participação nos demais lotes/ itens da presente licitação.

3.3 Consideram-se Micro e Pequenas Empresas aptas à participação no presente certamente aquelas que preenchem os requisitos do artigo 3º da Lei Complementar n.º 123-2006 e que não se enquadrem em nenhum das situações descritas no Parágrafo Quarto do referido artigo 3º.

3.4. Será vedada a participação de:

a) Consórcios;

b) Empresas declaradas inidôneas para licitar ou contratar com qualquer órgão ou entidade da Administração pública direta ou indireta, Federal, Estadual ou Municipal;

c) Empresas suspensas temporariamente/impedidas de licitar ou contratar com a Administração Pública Direta e/ou Indireta do Município de Bertioga, nos termos do inciso III do artigo 87 da Lei nº 8.666/93 e nos termos do artigo 7º da Lei nº 10.520/02;



d) Empresas com falência decretada;

e) Empresas das quais participe, seja a que título for, servidor público municipal de Bertioga.

4. ABERTURA DA LICITAÇÃO

No dia, horário e local designados no preâmbulo deste Edital, terá início a sessão pública de processamento do Pregão que será conduzida por Pregoeiro e Equipe de Apoio, e realizada em conformidade com a legislação pertinente, iniciando-se com o credenciamento dos interessados em participar do certame, que durará no mínimo 30 (trinta) minutos, podendo ser reduzido a critério do Pregoeiro. Os interessados em participar deverão apresentar Termo de Credenciamento conforme **Anexo II**.

4.1 O representante deverá apresentar-se munido de: (FORA DOS ENVELOPES):

4.1.1. Documento oficial de identificação que contenha foto.

4.1.2. Ato constitutivo, Estatuto ou Contrato Social em vigor - se representada diretamente, por meio de dirigente, proprietário, sócio ou assemelhado;

4.1.3 Instrumento público ou particular de procuração – se representada por procurador ou ainda credenciamento, pelo qual a empresa licitante tenha outorgado poderes aos credenciados para representá-la em todos os atos do certame, em especial para formular ofertas e para recorrer ou desistir de recurso (vide modelo referencial de credenciamento - **Anexo II**), sendo que, somente no caso de instrumento particular, deverá estar acompanhado do contrato social ou estatuto da empresa, no caso de sociedade anônima, acompanhado da eleição de seus administradores.

4.1.4. Declaração de que cumprem plenamente os requisitos de habilitação (**Anexo III**).

4.1.4.1. A empresa ou empresário, para se valer dos benefícios da Lei Complementar nº 123 de 2006, deverá apresentar, em separado, no ato da entrega dos envelopes exigidos na licitação, **declaração que comprove sua condição de microempresa ou empresa de pequeno porte**. A licitante deverá declarar, sob as penas do artigo 299 do Código Penal, que se enquadra na situação de microempresa ou empresa de pequeno porte, nos termos da Lei Complementar nº 123 de 2006, alterada pela LC nº 147/2014, bem como que inexistem fatos supervenientes que conduzam ao seu desenquadramento desta situação, conforme modelo do **Anexo IV** deste Edital.

4.1.4.2 A declaração deverá ser subscrita por quem detém poderes de representação da licitante (neste caso poderá ser apresentada uma declaração com validade de até 90 [noventa] dias).

4.1.4.3 A falsidade das declarações prestadas, objetivando os benefícios da Lei Complementar nº 123 de 2006, alterada pela LC nº 147/2014, poderá caracterizar o crime de que trata o art. 299 do Código Penal, sem prejuízo do enquadramento em outras figuras penais e das sanções administrativas previstas na legislação pertinente, mediante o devido processo legal, e implicará, também, a inabilitação da



licitante, se o fato vier a ser constatado durante o trâmite da licitação.

4.1.4.4. O credenciamento do licitante como microempresa (ME) ou empresa de pequeno porte (EPP) somente será procedida pelo Pregoeiro se o interessado comprovar tal situação jurídica através do seu instrumento constitutivo registrado na respectiva Junta Comercial **ou órgão competente, no qual conste a inclusão no seu nome como ME ou EPP, ou através da apresentação do comprovante de enquadramento do licitante na condição de ME ou EPP mediante declaração em instrumento próprio para essa finalidade no respectivo órgão de registro de seus atos constitutivos;**

4.1.5. O descumprimento da lei, sem prejuízo das sanções cabíveis, não acrescentando ao nome credenciado as extensões ME ou EPP, significa renúncia expressa e consciente, desobrigando o Pregoeiro, dos benefícios da Lei Complementar nº 123/06 aplicáveis ao presente certame;

4.1.6 A não comprovação do licitante como microempresa (ME) ou empresa de pequeno porte (EPP) atendimento, o impedirá de participar do certame;

4.1.7 Os documentos de credenciamento e comprovante de Micro Empresa (juntamente com a declaração conforme modelo Anexo IV), deverão ser apresentados fora do envelope, porém, no mesmo momento da entrega dos envelopes de habilitação e proposta.

4.1.8 As licitantes que apresentarem o Contrato Social no credenciamento estão dispensadas da apresentação no envelope de habilitação.

4.1.8.1 A microempresa ou empresa de pequeno porte, assim qualificada, deverá apresentar toda a documentação exigida no edital, podendo, todavia, existir, no que tange à regularidade fiscal, documentos que apresentem alguma restrição, sem que isso impeça a continuidade de sua participação na licitação.

4.1.9 Será admitida apenas 01 (um) representante para cada licitante credenciada, sendo que cada um deles poderá representar apenas uma empresa/ licitante.

4.1.10 Os documentos supra referidos poderão ser apresentados no formato original ou por qualquer processo de cópia autenticada por Cartório competente, podendo ainda receber autenticação pelos membros da Equipe de Apoio, mediante apresentação dos originais para confronto ou publicação em órgão de imprensa oficial e serão retidos para oportuna juntada no processo administrativo.

4.1.11. Somente poderão participar da fase de lances verbais os representantes devidamente credenciados. A empresa que tenha apresentado proposta, mas não esteja com seu representante devidamente credenciado, terá sua proposta acolhida, porém ficará impedido de participar das fases de lances verbais, de negociação de preços, ficara ciente que estará renunciando a intenção de interpor recurso, enfim, ficando impedido para representar a licitante durante a reunião de abertura dos envelopes Proposta ou Documentação relativa a este Pregão, caso em que será mantido o seu preço apresentado na proposta escrita, para efeito de ordenação das propostas e apuração do menor preço.



4.1.12. Caso o proponente não compareça, mas envie toda a documentação necessária dentro do prazo estipulado, participará do Pregão com a proposta apresentada quando do início dos trabalhos, devendo estar ciente que estará renunciando a fase de lance, de negociação e a interposição de recursos.

4.2. Recebimento e Abertura dos Envelopes:

Encerrada a etapa de credenciamento, proceder-se-á a abertura dos envelopes, contendo as propostas comerciais, indevassáveis, lacrados e rubricados no fecho, que deverão conter os seguintes dizeres em sua face externa:

ENVELOPE 1

PREGÃO PRESENCIAL nº 38/2017-DLC–RETIFICADO (a empresa deverá mencionar o nº e ano)
PROCESSO ADMINISTRATIVO nº 1624/2017
PROPOSTA COMERCIAL - COTA 75% PRINCIPAL
RAZÃO SOCIAL DA PROPONENTE E RESPECTIVO CNPJ

ENVELOPE 2

PREGÃO PRESENCIAL Nº 38/2017-DLC–RETIFICADO (a empresa deverá mencionar o nº e ano)
PROCESSO ADMINISTRATIVO nº 1624/2017
PROPOSTA COMERCIAL – COTA 25 % RESERVADA
RAZÃO SOCIAL DA PROPONENTE E RESPECTIVO CNPJ

ENVELOPE 3

PREGÃO PRESENCIAL Nº38/2017-DLC-RETIFICADO (a empresa deverá mencionar o nº e ano)
PROCESSO ADMINISTRATIVO nº 1624/2017
DOCUMENTOS DE HABILITAÇÃO
RAZÃO SOCIAL DA PROPONENTE E RESPECTIVO CNPJ

4.3. DA PROPOSTA

A licitante deverá apresentar sua proposta de acordo com os **Anexos V.1 e V.2** e consoante disposições contidas no **Anexo I – Memorial Descritivo**, contendo:

- 4.3.1. Descrição completa do objeto da presente licitação, tudo em conformidade com os Anexos deste Edital.
- 4.3.2. Expressamente, na proposta comercial a marca, nome do fabricante e procedência do produto ofertado, quando for exigida. O pregoeiro se reserva o direito de, a seu critério, proceder diligência junto ao licitante para obtenção da informação, quando esta não constar da proposta.



- 4.3.3. Preço em Reais (R\$) com duas casas decimais, inclusos todos os encargos sociais, fiscais, comerciais, tributos e despesas de quaisquer natureza necessárias ao pleno cumprimento do objeto desta licitação.
- 4.3.3.1. Caso o valor unitário seja menor que R\$ 1,00, este poderá ser grafado com até duas casas decimais.
- 4.3.3.2. A proposta, conforme modelo constante no Anexo V.1 e V.2 deste Edital, deverá conter **marca, nome do fabricante, preço unitário por item e preço total**, formulado em moeda corrente nacional, datilografada ou digitada, redigida em português de forma clara e detalhada, sem emendas ou rasuras, assinada ao final pelo seu representante, estando inclusos todos os custos dos insumos e materiais, tributos e demais despesas diretas e indiretas, que eventualmente possam incidir sobre o objeto da presente licitação; validade da proposta de, no mínimo, 60 dias e condição de pagamento de, no mínimo 30 dias após a entrega do pedido.
- 4.3.4 Declaração (**conforme modelo no Anexo VI**) informando que, nos preços unitários ofertados estão inclusos todas as despesas diretas e indiretas com o fornecimento dos materiais, em conformidade com as condições estabelecidas no instrumento convocatório e seus anexos.

5. JULGAMENTO DAS PROPOSTAS

- 5.1. No horário e local indicados neste Edital será aberta a sessão pública, iniciando-se pela fase de credenciamento dos licitantes interessados em participar deste certame, ocasião em que serão apresentados os documentos indicados no item 4.1.
- 5.2. Encerrada a fase de credenciamento, serão rubricados os **envelopes 1, 2 e 3**, contendo, cada qual, separadamente, a Proposta de Preços e a Documentação de Habilitação, pela Comissão e representantes presentes, confirmando a inviolabilidade de seus lacres, após serão os envelopes 1 e 2, contendo a proposta comercial, abertos.
- 5.3. O julgamento será feito pelo critério **MENOR PREÇO POR ITEM**, observadas as especificações técnicas e parâmetros mínimos de qualidade definidos neste Edital e seus Anexos.
- 5.4. As propostas não desclassificadas serão selecionadas para a fase de lances verbais, com observância dos seguintes critérios:
- 5.4.1. Seleção da proposta de menor preço e as demais com preços até 10% superiores àquela.
- 5.4.2. Não havendo pelo menos 3 (três) preços na condição definida na alínea anterior, serão selecionadas as propostas que apresentarem os menores preços, até o máximo de 3 (três). No caso de empate nos preços, serão admitidas todas as propostas empatadas, independentemente do número de licitantes.
- 5.5. O Pregoeiro convidará individualmente os autores das propostas selecionadas a formular lances de forma sequencial, a partir do autor da proposta de maior preço e os demais em ordem decrescente de valor, decidindo-se por meio de sorteio no caso de empate de preços.



- 5.5.1. A licitante sorteada em primeiro lugar poderá escolher a posição na ordenação de lances em relação aos demais empatados, e assim sucessivamente até a definição completa da ordem de lances.
- 5.6. Os lances deverão ser formulados em valores distintos e decrescentes, inferiores à proposta de menor preço.
- 5.7. A etapa de lances será considerada encerrada quando todos os participantes dessa etapa declinarem da formulação de lances.
- 5.8. Não poderá haver desistência dos lances apresentados, sob pena de aplicação das penalidades previstas neste Edital.
- 5.9. Encerrada a etapa de lances, serão classificadas as propostas selecionadas e não selecionadas, na ordem crescente dos valores, considerando-se para as selecionadas o último preço ofertado.
- 5.10. O Pregoeiro poderá negociar com o autor da oferta de menor valor com vistas à redução do preço.
- 5.11. Após a negociação, se houver, o Pregoeiro considerará arrematante a licitante detentora da proposta de menor preço, por decisão motivada, após o exame de sua aceitabilidade, quanto ao objeto e valor, bem como o atendimento às condições do edital e seus anexos.
- 5.12. Se a proposta não for aceitável, será examinada a proposta subsequente, e assim sucessivamente.

6. HABILITAÇÃO

- 6.1. Encerrada a fase de lances verbais, com o julgamento das propostas de preço na forma prescrita neste edital, proceder-se-á à abertura do **ENVELOPE “3” - DOCUMENTOS DE HABILITAÇÃO** - da proponente primeira classificada.
- 6.2. Será considerada habilitada a proponente que apresentar os documentos relacionados nos subitens abaixo, desde que atendidos os requisitos **das DISPOSIÇÕES GERAIS SOBRE OS DOCUMENTOS DE HABILITAÇÃO – ITEM 6.3.**

6.2.1. HABILITAÇÃO JURÍDICA, conforme o caso:

- 6.2.1.1. Registro comercial, no caso de empresa individual; ou
- 6.2.1.2. Ato constitutivo e alterações subsequentes, ou contrato consolidado, devidamente registrado, em se tratando de sociedade comercial, e, no caso de sociedade por ações, acompanhado de documentos de eleição de seus administradores; ou
- 6.2.1.3. Inscrição no Registro Civil de Pessoas Jurídicas do ato constitutivo, no caso de sociedades civis, acompanhada dos nomes e endereços dos diretores em exercício.
- 6.2.1.4. Prova de inscrição no Cadastro de Pessoas Físicas (CPF) ou Cadastro Nacional de Pessoa Jurídica (CNPJ)
- 6.2.1.5. Decreto de autorização, em se tratando de empresa ou sociedade estrangeira em funcionamento no País, e ato de registro ou autorização para funcionamento expedido pelo órgão competente, quando a atividade assim o exigir.



Obs.: Os documentos relacionados nos subitens 6.2.1.1 a 6.2.1.5 não precisarão constar do envelope “Documentos de Habilitação”, se tiverem sido apresentados para o credenciamento neste Pregão.

6.2.2. REGULARIDADE FISCAL

6.2.2.1. Certidão de Regularidade junto ao Fundo de Garantia por Tempo de Serviço – F.G.T.S., fornecido pela Caixa Econômica Federal.

6.2.2.2. Certidão expedida conjuntamente pela Secretaria da Receita Federal do Brasil (RFB) e pela Procuradoria-Geral da Fazenda Nacional (PGFN), referente a todos os créditos tributários federais e à Dívida Ativa da União (DAU) por ela administrados, inclusive créditos tributários relativos às contribuições sociais, conforme Portaria Conjunta RFB/PGFN nº 1.751 de 02 de outubro de 2014.

6.2.2.3. Certidão de Regularidade de situação quanto aos encargos tributários Estaduais, expedido pela Secretaria da Fazenda ou Procuradoria Geral do Estado do domicílio **ou** sede da licitante ou declaração de isenção ou de não incidência assinada pelo representante legal da licitante, sob as penas da lei, quando não houver obrigatoriedade de inscrição da empresa, conforme modelo **ANEXO VI**.

6.2.2.4. Certidão de Regularidade de situação quanto aos encargos tributários Municipais **ou** declaração de isenção ou de não incidência assinada pelo representante legal da licitante, sob as penas da lei, quando não houver obrigatoriedade de inscrição da empresa, conforme modelo **ANEXO VII**.

6.2.2.5. Prova de inexistência de débitos inadimplidos perante a Justiça do Trabalho, mediante a apresentação de certidão 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, conforme disposto na Lei nº 12.440, de 7 de julho de 2011.

6.2.3. QUALIFICAÇÃO ECONÔMICO-FINANCEIRA:

6.2.3.1. Certidão negativa de falência, expedida pelo distribuidor da sede da pessoa jurídica.

6.2.4. DECLARAÇÃO DE REGULARIDADE HABILITATÓRIA

6.2.4.1. Declaração da licitante, elaborada em papel timbrado e subscrita por seu representante legal, que não há fato impeditivo para sua habilitação e que se encontra em situação regular perante o Ministério do Trabalho, conforme **ANEXO IX**.

6.2.5. OUTRAS COMPROVAÇÕES



6.2.5.1 Declaração expressa do interessado aceitando as condições do presente Edital e das especificações, conforme **Anexo X**.

6.2.5.2 Declaração assegurando a inexistência de impedimento legal de licitar, conforme **ANEXO XI**

6.3. DISPOSIÇÕES GERAIS SOBRE OS DOCUMENTOS DE HABILITAÇÃO:

- 6.3.1. Serão aceitas certidões positivas de débito, com efeitos de negativa, nos termos do artigo 206 do Código Tributário Nacional.
- 6.3.2. A documentação conforme o caso deverá ser compatível com as respectivas inscrições nas esferas Federal, Estadual e Municipal, sendo vedada, na apresentação, a mesclagem dos documentos de estabelecimentos diversos (números de inscrição no C.N.P.J., I.E. e C.C.M.).
- 6.3.3. Se a licitante for a matriz, todos os documentos deverão estar em nome da matriz, e se for a filial, todos os documentos deverão estar em nome da filial, exceto aqueles documentos que, pela própria natureza, comprovadamente, forem emitidos somente em nome da matriz.
 - 6.3.3.1. Caso a licitante pretenda que um dos seus estabelecimentos, que não o participante desta licitação, execute o futuro contrato, deverá ser apresentada a documentação de ambos os estabelecimentos.
 - 6.3.3.2. Para fins do disposto nestes subitens, se algum documento apresentar falha não sanável na sessão acarretará a inabilitação da licitante.
- 6.3.4. A aceitação dos documentos obtidos via "internet" ficará condicionada à confirmação de sua validade, também por esse meio, pela Diretoria de Licitações e Compras.
- 6.3.5. Para efeito da validade das certidões de regularidade de situação perante a Administração Pública, se outro prazo não constar da lei ou do próprio documento, será considerado o lapso de 06 (seis) meses entre a data de sua expedição e a da abertura do certame.
- 6.3.6. Os documentos poderão ser apresentados no original, por qualquer processo de cópia reprográfica autenticada por tabelião por força de Lei, ou a publicação em órgão da imprensa na forma da lei, exceto a proposta, para a qual se observará o disposto no subitem 4.3.
 - 6.3.6.1. As autenticações poderão ser feitas pela equipe de apoio aos pregoeiros, mediante cotejo da cópia com o original.
 - 6.3.6.2. Na hipótese da apresentação de documentos originais, estes serão anexados ao processo licitatório.
- 6.3.7. Os documentos exigidos para habilitação, não poderão, em hipótese alguma, ser substituídos por protocolos que configurem o seu requerimento, não podendo, ainda, ser apresentados posteriormente ao prazo fixado para a abertura do certame.
- 6.3.8. Os envelopes contendo os documentos de habitação das empresas não classificadas no Pregão, poderão ser retirados pelas mesmas em até 5 (cinco) dias após a publicação dos contratos ou expedição da autorização



de fornecimento/execução de serviços, sendo que após serão destruídos pela equipe de apoio.

6.4. No caso de participação de Microempresas ou Empresas de Pequeno Porte, com fundamento nos art. 42 a 45 da Lei Complementar 123/2006, serão acrescentados os seguintes procedimentos:

- a) As licitantes Microempresas ou Empresas de Pequeno Porte deverão comprovar, logo quando do credenciamento, a sua condição de **ME** ou **EPP** por todos os meios admitidos pelo ordenamento jurídico vigente.
- b) No caso de empate será dada preferência de contratação para as Microempresas ou Empresas de Pequeno Porte.
 - b.1) Entende-se por empate aquelas situações em que o último lance apresentado pela Microempresa ou Empresa de Pequeno Porte seja igual ou até 5% (cinco por cento) superior ao lance melhor classificado.
- c) Ocorrendo empate, o pregoeiro dará oportunidade para que a Microempresa ou Empresa de Pequeno Porte mais bem classificada, no prazo de até 5 (cinco) minutos após o encerramento dos lances, sob pena de preclusão, apresente proposta de preço inferior ao menor lance oferecido.
 - c.1) No caso de equivalência dos valores apresentados pelas Microempresas ou Empresas de Pequeno Porte, será realizado sorteio entre elas para que se identifique aquela que primeiro poderá apresentar melhor oferta.
 - c.2) Apresentada proposta inferior, o objeto da licitação será adjudicado à Microempresa ou Empresa de Pequeno Porte.
 - c.3) Não ocorrendo a contratação da Microempresa ou Empresa de Pequeno Porte, serão convocadas as remanescentes que porventura se enquadrem na hipótese prevista na alínea "b.1", na ordem classificatória, para que apresentem proposta de preço inferior ao menor lance oferecido.
 - c.4) Na hipótese da não contratação nos termos previstos neste item, o objeto licitado será adjudicado em favor da proposta originalmente vencedora do certame.
 - c.5) O disposto neste item somente se aplicará quando o melhor lance não tiver sido apresentado por Microempresa ou Empresa de Pequeno Porte.
- d) As Microempresas e Empresas de Pequeno Porte (EPP) deverão apresentar, na data do certame licitatório, todos os documentos de habilitação exigidos no edital, mesmo que os relativos à regularidade fiscal apresentem alguma restrição, devendo estas serem sanadas no prazo estabelecido na **alínea "e"**.
- e) Havendo alguma restrição na comprovação da regularidade fiscal, será assegurado o prazo de 5 (cinco) dias úteis, cujo termo inicial corresponderá ao momento em que o proponente for declarado o vencedor do certame, prorrogáveis por igual período, a critério da Administração, para a regularização da documentação, pagamento ou parcelamento do débito, e emissão de eventuais certidões negativas ou positivas com efeito de certidão negativa.



- e1) A não regularização da documentação, implicará decadência do direito à contratação, sem prejuízo das sanções previstas no item 15, sendo facultado à Administração convocar os licitantes remanescentes, na ordem de classificação, para a assinatura do contrato.
- f) Para os casos específicos de não atendimento ao disposto na **alínea “d”** e não regularização dos documentos de comprovação da regularidade fiscal, a licitante será penalizada ficando sujeita ao impedimento de licitar e contratar com a Administração Pública, pelo prazo de até 5 (cinco) anos, sem prejuízo das multas previstas no edital.

7. DA RESERVA DE ITENS EXCLUSIVOS ÀS ME, EPP E MEI

7.1. Conforme instituído pelo artigo 48, I da Lei Complementar nº 123/2006, alterada pela Lei Complementar nº 147/2014, ficam reservados os **ITENS nº nº 02, 04, 05, 06**, à Microempresa - ME, Empresa de Pequeno Porte – EPP e Microempreendedor Individual – MEI,

7.2. Para o lote/ item reservado, a proposta deverá ser apresentada nos moldes descritos no **item 4.3**, ressalvado o seguinte:

7.2.1. Se não houver competidor enquadrado como microempresas, empresas de pequeno porte ou microempreendedor individual capaz de cumprir as exigências estabelecidas no instrumento convocatório relativamente ao lote/ item reservado, a licitação, apenas no que se refere ao lote/ item reservado, será revogada, abrindo-se novo certame, com ampla participação.

7.3. Não se aplica o item 6.4, letras “B” e “C” ao item reservado.

8. ADJUDICAÇÃO

8.1. Verificado o atendimento das condições de habilitação da proponente de menor preço por item, esta será declarada vencedora, sendo-lhe adjudicado o objeto desta licitação, no que se refere ao item.

8.1.1. Considerada aceitável a oferta de menor preço, será aberto o envelope contendo os documentos de habilitação de seu autor, sendo-lhe facultado o saneamento de falhas formais relativas à documentação na própria sessão.

8.1.2. Se a oferta não for aceitável ou se o licitante desatender as exigências habilitatórias, o Pregoeiro examinará a oferta subsequente de menor preço, decidirá sobre a sua aceitabilidade e, em caso positivo, verificará as condições de habilitação de seu autor, e assim sucessivamente, até a apuração de uma oferta aceitável cujo autor atenda os requisitos de habilitação, caso em que será declarado vencedor.

9. FASE RECURSAL

9.1 A manifestação motivada da intenção de interpor recurso será feita no final da sessão, podendo os interessados apresentar razões no prazo de 3 dias, ficando os demais licitantes desde logo intimados para apresentar contrarrazões em igual prazo, que



começará a correr ao término do prazo do recorrente, sendo-lhes assegurada vista imediata dos autos.

9.1.1. A falta de manifestação imediata e motivada do licitante importará a decadência do direito de recurso e o Pregoeiro adjudicará o objeto do certame ao licitante vencedor, encaminhando o processo para homologação pela autoridade competente.

9.1.2. O acolhimento de recurso, que terá efeito suspensivo, importará a invalidação apenas dos atos insuscetíveis de aproveitamento.

10. HOMOLOGAÇÃO

10.1 Decidido(s) o(s) recurso(s) e constatada a regularidade dos atos praticados, a autoridade competente adjudicará o objeto do certame ao vencedor e homologará o procedimento licitatório.

10.2 O resultado final do Pregão será divulgado no Diário Oficial do Município de Bertioga e/ou no Diário Oficial do Estado de São Paulo.

10.3 A homologação do resultado desta licitação não obriga a administração à aquisição do objeto licitado.

11. DA AUTORIZAÇÃO DE FORNECIMENTO

11.1 Nos termos previstos no Art. 62, Lei Federal nº 8.666/93, será emitida autorização de fornecimento/execução de serviços, que será encaminhada ao vencedor após a homologação do certame e emissão da respectiva nota de empenho.

11.2 Na hipótese do não fornecimento ou havendo recusa em recebê-lo, fica facultado à Administração, desde que haja conveniência, proceder à adjudicação às demais licitantes, observada a ordem de classificação das propostas, sem prejuízo das penalidades contidas no presente edital.

12. DO RECEBIMENTO DO OBJETO

12.1 O objeto deste Edital deverá ser entregue de acordo com as especificações contidas no Anexo I

12.2 A entrega do objeto licitado **deverá ser efetuada no máximo e em até 20 (vinte) dias do úteis do recebimento da Autorização de Fornecimento**, no Hospital Municipal de Bertioga, na, de 2ª a 6ª feira rigorosamente das 8h00m às 11h00m e das 13h30m às 16h00m, sito à Praça Vicente Molinari, s/n – Centro - Bertioga. Tel: (13) 3319-9040, ou outro local designado pela Secretaria de Saúde.

12.3 Quando do recebimento dos produtos, que será feito por funcionários designados no local da entrega, serão verificadas a quantidade e as especificações técnicas destes. No caso dos produtos fora dos padrões solicitados, o funcionário rejeitará os mesmos, para posterior substituição pela licitante vencedora, sem prejuízo das penalidades a essa cabível.

12.4 . Correrão por conta do Fornecedor as despesas incidentes com o fornecimento dos produtos, como impostos e frete, inclusive os riscos de transporte, ficando a Prefeitura do Município de Bertioga isenta de responsabilidades pelo transporte



destes até os locais da entrega.

- 12.5 Deverá ser garantida a qualidade do objeto contratual e, caso seja constatada qualquer irregularidade no(s) produto(s), por divergência da especificação do(s) mesmo(s) com a proposta, deverá haver substituição deste no prazo máximo de 48 (quarenta e oito) horas, a contar da ocorrência.
- 12.6. É de responsabilidade da CONTRATADA o descarregamento dos produtos. As entregas deverão ser efetuadas no interior do Almoxarifado Central e o produto acondicionado nas dependências deste, em local indicado pelo responsável.
- 12.7 Constatadas irregularidades na execução do objeto a Administração poderá:
Refutá-lo no todo ou em parte, determinando a substituição de produto, refazimento dos serviços ou rescindir a contratação, sem prejuízo das penalidades previstas. Na hipótese de substituição de produto ou refazimento de serviços, a compromissária fornecedora deverá fazê-lo em conformidade com as condições estabelecidas no instrumento contratual, no prazo máximo de 15 dias, contados da notificação por escrito, sem que isto implique em quaisquer ônus para a Prefeitura de Bertioga. Na impossibilidade de serem substituídos ou refeitos, aplicar-se-ão as sanções cabíveis.

13. CONDIÇÕES DE PAGAMENTO

- 13.1 O pagamento será efetuado após **30 (trinta) dias**, mediante apresentação, pela Contratada, de nota fiscal, de acordo com os produtos que efetivamente forem entregues, onde deverão estar discriminadas as quantidades, o número do processo administrativo e do empenho, e com o devido "Atestado de Recebimento" lançado no verso e assinado pelo servidor responsável, pela Seção de Almoxarifado Central da Prefeitura de Bertioga.
- 13.2. Deverá constar nos Documentos Fiscais os dados para pagamento, que será feito exclusivamente via depósito bancário, como banco, agência e número da conta corrente, sem os quais o mesmo ficará retido por falta de informações fundamentais.
- 13.3. A licitante vencedora não poderá suspender o cumprimento de suas obrigações e deverá tolerar os possíveis atrasos de pagamentos, nos termos previstos no artigo 78, inciso XV, da Lei 8.666/93 e suas alterações posteriores.
- 13.4. A(s) empresa(s) vencedora(s) deverá estar adequada ao novo sistema de emissão de Nota Fiscal, de acordo com a Portaria CAT 162/08 a respeito da obrigatoriedade de emissão de Nota Fiscal Eletrônica.
- 13.5. O recurso é proveniente de Convênio Federal, Proposta nº12444.716000/1150 e as despesas decorrentes da presente licitação correrão por conta da dotação orçamentária 01.25.00.01.25.02.10.302.0127.2.068.4.4.90.52.00

14. PREÇOS

- 13.1 Os preços serão fixos e irrevogáveis.



15. PENALIDADES

- 15.1 O licitante ou contratado que descumprir quaisquer das cláusulas deste edital ou do instrumento contratual ficará sujeito às penalidades previstas nos artigos 86 e 87 da Lei Federal nº 8.666/93, sem prejuízo das demais sanções legais cabíveis.
- 15.2 Ficarão sujeitos a impedimento de licitar e de contratar com a Administração Pública direta e autárquica, pelo prazo de até 05 (cinco) anos conforme dispõe o Art. 7º, da Lei Federal nº 10.520/02, sem prejuízo das multas previstas no edital e no instrumento contratual e das demais cominações legais, aquele que:
 - 15.2.1. Deixar de entregar documentação ou apresentar documentação falsa para o certame;
 - 15.2.2. Convocado dentro do prazo de validade da proposta, não celebrar o contrato;
 - 15.2.3. Comportar-se de modo inidôneo ou cometer fraude fiscal;
 - 15.2.4. Não mantiver a proposta, lance ou oferta;
 - 15.2.5. Ensejar o retardamento da execução do objeto da contratação e
 - 15.2.6. Falhar ou fraudar na execução do contrato.

15.3

DAS MULTAS - em cada caso, aplicar-se-á:

- 15.3.1 20% (vinte por cento) do valor estimado para a contratação, em razão do descumprimento de exigência do edital.
 - 15.3.2 0,33% (trinta e três centésimos por cento) por dia de atraso sobre a parcela do objeto.
 - 15.3.3 20% (vinte por cento) por inexecução parcial instrumento contratual sobre o valor da correspondente parcela.
 - 15.3.4 20% (vinte por cento) por inexecução total do instrumento contratual sobre o seu valor.
 - 15.3.5 10% (dez por cento) sobre o valor da parcela que tenha problemas técnicos, mais multa de 0,33 (trinta e três centésimos) por cento ao dia enquanto os problemas técnicos não forem sanados, contados da data em que a Administração tiver comunicado à empresa a irregularidade.
 - 15.3.6 10% (dez por cento), por descumprimento de quaisquer das obrigações decorrentes do ajuste, que não estejam previstas nos subitens acima, a qual incidirá sobre o valor do instrumento contratual.
 - 15.3.7 Os atrasos por problemas técnicos que perdurarem por mais de 10 (dez) dias, serão considerados inexecução parcial para os efeitos das aplicações das penalidades.
 - 15.3.8 Os atrasos superiores a 60 (sessenta) dias serão considerados inexecução total para efeito de aplicação de penalidade.
 - 15.3.9 será advertido, sempre que forem constatadas irregularidades de pouca gravidade, para as quais tenha a Contratada concorrido diretamente.
- 15.4 As penalidades serão aplicadas a critério da Administração e são independentes sendo que a aplicação de uma não exclui a das outras, quando cabíveis, conforme disposto no art. 87 da Lei de Licitações.
 - 15.5 O prazo para pagamento das multas será de 05 (cinco) dias úteis a contar da intimação da empresa apenada. A critério da Administração e sendo possível, o valor devido será



descontado da eventual garantia prestada ou dos créditos da licitante. Não havendo pagamento, o valor será inscrito como dívida ativa, sujeitando a devedora a processo executivo.

16 DISPOSIÇÕES GERAIS

16.1 Até 2 (dois) dias anteriores à data fixada para a realização da sessão de recebimento das propostas, qualquer pessoa poderá, por meio eletrônico (licitacao.berTioga@gmail.com), ou protocolizar, nos dias úteis, das 09h00 às 16h00 na Rua Luiz Pereira de Campos, 901, Vila Itapanhau – Bertioga/SP, solicitando esclarecimentos, informações ou impugnar o ato convocatório do Pregão.

16.1.1. No instrumento de impugnação, é obrigatória a menção a documento pessoal, em se tratando de pessoa física, e de CNPJ, em se tratando de pessoa jurídica, mais nome para contato, endereço, telefone e endereço eletrônico.

16.2. Para solucionar quaisquer questões oriundas desta licitação, é competente, por disposição legal, o Foro da Comarca de Bertioga, observadas as disposições do § 6º do artigo 32 da Lei Federal nº 8.666/93.

16.3. É facultada ao pregoeiro ou à autoridade superior em qualquer fase da licitação, a promoção de diligência destinada a esclarecer ou complementar a instrução do processo.

16.4. Fica assegurado ao município o direito de, no interesse da Administração, anular ou revogar, a qualquer tempo, no todo ou em parte, a presente licitação, dando ciência aos participantes, na forma da legislação vigente.

16.5. As licitantes são responsáveis pela fidelidade e legitimidade das informações e dos documentos apresentados em qualquer fase da licitação, sob pena das sanções aplicáveis em cada caso, previstas neste edital, não se excluindo as de caráter civil e/ou criminal e a Prefeitura de Bertioga não será, em nenhum caso, responsável por esses custos, independentemente da condução ou do resultado do processo licitatório.

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

16.7 Na contagem dos prazos estabelecidos neste Edital e seus Anexos, excluir-se-á o dia do início e incluir-se-á o do vencimento. Só se iniciam e vencem os prazos em dias de expediente na Prefeitura Municipal de Bertioga.

16.8 As comunicações relativas a esta licitação serão feitas mediante a publicação no Boletim Oficial do Município de Bertioga com edições aos sábados e/ou no Diário Oficial do Estado de São Paulo, quando for o caso, ou poderão, ainda, sê-lo mediante a expedição de Ofício, por meio eletrônico; a critério da Administração.

16.9 As normas disciplinadoras desta licitação serão interpretadas em favor da ampliação da disputa, respeitada a igualdade de oportunidade entre os participantes e desde que não comprometam o interesse público, a finalidade e a segurança da contratação.

16.10 A documentação apresentada será idônea se o seu prazo de validade estender-se, pelo menos, até a data limite fixada para o recebimento das



propostas.

- 16.11 Fica eleito o Foro Distrital de Bertioga para dirimir eventuais questões oriundas deste contrato, com renúncia expressa de qualquer outro, por mais privilegiado que seja.

17. FAZEM PARTE INTEGRANTE DO PRESENTE EDITAL:

ANEXO I – Especificação e Quantitativos

ANEXO II – Termo de Credenciamento;

ANEXO III – Declaração de pleno cumprimento dos requisitos de habilitação;

ANEXO IV – Declaração de enquadramento na situação de microempresa/empresa de pequeno porte e inexistência de fatos supervenientes

ANEXO V.1 Proposta Comercial – 75% da cota Principal destinado a todos os participantes

ANEXO V.2 – Proposta Comercial – 25% da cota reservada destinada as empresas ME e EPP

ANEXO VI – Declaração que nos preços ofertados estão inclusas as despesas diretas e indiretas

ANEXO VII – Declaração de isenção junto a Fazenda Pública do Estado;

ANEXO VIII – Declaração de isenção junto a Fazenda Pública do Município;

ANEXO IX – Declaração de regularidade habilitatória

ANEXO X – Declaração aceitando as condições do edital e das especificações.

ANEXO XI – Declaração assegurando a inexistência de impedimento legal de licitar

Bertioga, 24 de Novembro de 2017

JURANDYR JOSÉ TEIXEIRA DAS NEVES
Secretario de Saúde



ANEXO I

PREGÃO (PRESENCIAL) Nº 38/2017.-DLC-RETIFICADO

ESPECIFICAÇÕES E QUANTITATIVOS ESTIMADOS TOTAL

ITEM	QUANTIDADE ESTIMADA	UNID	DESCRIÇÃO DO MATERIAL
01	10	UN	BERÇO PARA RECÉM NASCIDO - Estrutura: Confeccionada em tubo de aço inoxidável de \varnothing 1" x 1,20 mm. Prateleira: Em chapa de aço inoxidável de 0,80 mm. Rodízios: Giratórios de \varnothing 2". Acessórios Fornecidos: Cuna acrílica transparente e colchonete de 5 cm D28. Movimentos: Comandos obtidos através de sistema manual proporcionando os movimentos de Trendelemburg e reverso de Trendelemburg. Dimensões: 0,80 x 0,50 x 0,80 (C x L x A). Obrigatório registro na ANVISA conforme RDC nº 40/2015.
02	05	UN	BERÇO HOSPITALAR COM GRADES - Este Berço hospitalar possui três manivelas articuláveis para movimento fowler e trendelenburg. A manivela central permite inclinação total do leito (tredelemburg). Cabeceira e peseira removíveis confeccionadas em tubos de aço de 31,75mm de diâmetro. Cabeceira e peseira removíveis confeccionadas em material termoplástico de alta resistência com detalhe infantil decorativo, reforçadas no seu interior com estrutura em aço de 3/16 x 3/4. Grades laterais em tubos de aço redondo, com acabamento pintado, com travamento automático de fácil manuseio. Leito em chapa de aço perfurada, com estrutura em tubo retangular de 30 x 50mm. Também acompanha, na base, saia totalmente revestida com material termoplástico de alta resistência Rodízios de 3" de diâmetro. Pára-choque de PVC para proteção de parede nos quatro cantos da cama. Pintura eletrostática a pó, com eficiência anticorrosiva por meio de fosfatização. Acompanha colchão densidade D28. Obrigatório o registro na ANVISA conforme RDC nº40/2015.
03	20	UN	CAMA HOSPITALAR FAWLER - Cama articulável para movimentos FOWLER, SEMI-FOWLER, TRENDELEMBURG, flexão, cardíaco e sentado; Acionamento através de 2 (duas) manivelas cromadas e escamoteáveis; Grades laterais em poliuretano injetado; Cabeceira e peseira em material termoplástico injetado; Estrado com longarinas de aço de U, leito em chapa de aço perfurado, esmaltados; Pés com Rodízios de 04", sendo 02 (dois) com freio e trava; • Acompanha suporte de soro cromado; Dimensões mínimas de comprimento 2000mm x largura 900mm x altura 1000mm > altura leito 650mm. Colchão de espuma hospitalar Revestido em courvin com zíper e respiro; Densidade 33; Dimensões aproximadas 188 x 88 x 12cm. Acabamento com pintura eletrostática a pó na cor branca; Com tratamento anti-ferruginoso capacidade para 200kg; Parachoques em borracha. Obs: Obrigatório registro na ANVISA conforme RDC nº 40/2015.
04	1	UN	INCUBADORA NEONATAL (ESTACIONÁRIA) - Construída em material não ferroso; cúpula com parede em acrílico transparente duplo e acesso frontal e posterior, com trava de segurança e mecanismo de amortecimento para fechamento suave da cúpula; portas de acesso rebatíveis em toda a extensão da cúpula, com pelo menos 5 portinholas ovais com trincos que possam ser abetos com cotovelos e fechamento sobre guarnição de material atóxico, garantindo o isolamento e a condição de leve pressão positiva dentro da câmara; Possuir pelo menos uma portinhola do tipo iris, permitindo a passagem e posicionamento de circuitos de respiradores, facilitando as manobras de intubação, sem alterar as condições do ambiente; Possuir passa tubos nas laterais da cúpula, permitindo o acesso de cabos e circuitos para o paciente; Suporte com rodízios de 4 polegadas e freios; Leito do paciente construído em material plástico, atóxico e radio-transparente, permitindo o procedimento de radiografia sem remover o paciente; Ajuste do leito nas posições Trendelenburg e Próclive, pelo menos, sem abrir a cúpula; Possibilidade de deslocamento do leito para fora da cúpula, na parte frontal, através de trilhos, com trava de segurança; Possuir colchão de espuma de densidade adequada ao conforto do paciente; Capa de materiais atóxicos e autoextinguíveis; Deve ter balança integrada; Não possuir cantos vivos, facilitando os trabalhos de limpeza e desinfecção. Painel de controle microprocessado de fácil acesso e remoção para a manutenção e calibração; Possuir display de LCD luminoso (back light) ou display de segmentos LEDS



			que apresente as informações dos parâmetros monitorados; Possuir sensor de temperatura de pele e sensor de umidade; Servocontrole de temperatura do ar ATC e de pele ITC, permitir monitoração da temperatura periférica do paciente e servocontrole contínuo de umidade relativa do ar. Alarmes mínimos: Alta temperatura -ar/pele-; Baixa temperatura -ar/pele-; alta de circulação do ar; falha na bateria, hipotermia e hipertermia, desconexão do sensor à pele do paciente, falta de sensor, falta de energia, desconexão da balança, umidade alta/baixa; Desligamento automático em caso de alta temperatura; Sistema de segurança; possuir tecla para silenciar alarmes momentaneamente; Indicação das temperaturas medidas e ajustadas de pele e ar, pelo menos; Memorização dos últimos valores programados de temperaturas, umidade e alarmes para o caso de falta de energia; Entrada para sensor de temperatura auxiliar; Sistema de circulação de ar dentro da cúpula. Acompanhar o equipamento: gabinete; suporte para posicionar os circuitos de ventiladores; Suporte de soro de altura ajustável; Duas prateleiras giratórias para suporte de equipamentos que suporte pelo menos 10kg; 220V. Obrigatório o registro na ANVISA conforme RDC nº40/2015.
05	1	UN	OXÍMETRO DE PULSO DE MESA - Oxímetro de pulso de mesa com curva plestimográfica; sensor de SpO2 com mínimo de 03; espectrofotometria e plestimografia; monitoração no modo adulto ou neonatal; ajuste digital do contraste do display; controle digital do volume do bip de pulso e alarmes; ajuste de velocidade de traçado para 25 ou 50mm/s; Indicação de carregamentos; desligamento automático no caso de limite mínimo de bateria. Alarmes de situação para ausências de sensor de oximetria, limites máximo e mínimos para oximetria e pulso. Indicação visual. Saída para impressora. Saídas serial e analógicas padrão RS232. 110-220V. Obrigatório o registro na ANVISA conforme RDC nº40/2015.
06	1	UN	OXÍMETRO DE PULSO PORTÁTIL - Oxímetro de pulso portátil de mesa com curva plestimografica. Parâmetros: Saturação do oxigênio SpO2, Plestimografia, Frequência de pulso FP e Intensidade do sinal da frequência de pulso. Display LCD Back light; Medição e apresentação simultânea do valor de SpO2, forma de onda plestimografica; frequência de pulso e intensidade do sinal de frequência de pulso; Relógio; Seleção de tipo de pacientes: ADU - Adulto/Pediátrico; NEO - Neonatal; Desligamento automático para economia de energia após 10 minutos ociosos; Possui gráfico e tabela de tendência de SpO2 e FP; Capacidade de armazenamento de até 100 pacientes e 300hs de dados; Alarme visual e sonoro com ajuste de tom e ajuste de máximo e mínimo para todos parâmetros; Classificação de alarmes: Nível alto; Nível Médio; Ajuste do volume de tom de pulso: 5 níveis Sensibilidade: Baixa, Med, Alta; Possibilidade de alimentação com 4 pilhas "AA" com tempo típico de operação 48hs; Alimentação bateria Ni-MH com autonomia de até 36 hs; Peso aproximado: 165g Modos de operação: Forma de onda; Numérico; Indicadores: Sensor desconectado e solto; Status da bateria; Sinal fraco; Exibe a amplitude de pulso (índice de perfusão); Memória insuficiente; Alarme desligado; Armazenamento de dados; Identificação do paciente; Tipo de paciente; SpO2 Faixa de Medida: 0 a 100%. Faixa de alarme: 0 a 100%. Resolução: 1%. Exatidão ou precisão: 70 a 100%: ±2% (Adulto e Pediátrico), ±3% (Neonato). Tempo de resposta: 1 segundo Frequência de Pulso (FP) Faixa de Medida: 25 a 300 bpm. Faixa de alarme: 0 a 300 bpm Resolução: 1 bpm. Exatidão ou precisão: ±2 bpm Tempo de resposta: 1 segundo. Obrigatório o registro na ANVISA conforme RDC nº40/2015.
07	1	UN	CARRO DE EMERGÊNCIA - Bandeja superior com base giratória, • Filtro de linha com quatro saídas, • Rodízios de 4" de diâmetro com freio nos rodízios frontais, • Parachoques de plástico, • Tábua para massagem cardíaca em polipropileno, • Primeira gaveta com 16 divisórias para medicamentos, • Trava para as gavetas, • Espaço reserva abaixo das gavetas: Altura: 300 mm, Largura: 500 mm, Profundidade: 490 mm, • Puxadores laterais, • Suporte para soro, conjugado ao sistema de trava das gavetas, • Suporte para cilindro de oxigênio, • Suporte para pás de desfibrilador, • Dimensões: • Altura: 830 mm desconsiderando rodízios bandeja e suporte de soro, • Largura: 570 mm desconsiderando puxadores, • Profundidade: 520 mm desconsiderando trava frontal. Peso 40 kg, Medidas 57x83x52. Obrigatório o registro na ANVISA conforme RDC nº40/2015.
08	1	UN	CARDIOVERSOR - Cardioversor básico; desfibrilador / monitor; tecnologia bifásica de desfibrilação com compensação de energia entregue ao paciente de acordo com sua impedância, escalonamento de valores de descarga entre 1 e 200 Joules; terapia de marcapasso transcutâneo administrada através de eletrodos multifunção, que também podem ser utilizados para desfibrilação (manual ou automática) e monitoração de ECG no lugar das pás rígidas. Com bateria externa intercambiável instalada de níquel metal hidreto (NiMH); Tela TFT LCD Colorida de no mínimo 120mm X 89mm. Resolução:



			<p>mínima de 320 x 240 pixels, Registrador - Tipo: Cabeça térmica de alta resolução / No. de Canais: até 2 canais / Velocidade de Impressão: 10mm/s, 25 mm/s, 50 mm/s - Largura do Papel: 50 mm. Tipos de Relatórios: Resumo de Eventos, Tendências Tabulares, Formas de Onda Congeladas, Análise, Teste do Usuário e Configuração: Auto Impressão; Armazenamento de Dados: Memória externa mínima de 16MB com autonomia de registro de ECG contínuo, ocorrências/eventos. Alimentação e Bateria: Corrente Alternada (AC) 100 a 264 VAC, 50/60 Hz Bateria: Tipo: Lítio (Li-ion), 14,8 V, 4,5 Ah. Quantidade: 1 ou 2 baterias podem ser instaladas. Autonomia: até 5 horas de monitoração ou até 3 horas de estimulação de marcapasso. Terapias Elétricas. Desfibrilador. Forma de Onda: Bifásica Exponencial Truncada (BTE) com compensação de impedância. Modo Manual. Níveis de Energia (Desfibrilação Externa): 1, 2, 3, 5, 7, 9, 10, 15, 20, 30, 50, 70, 100, 125, 150, 200. Níveis de Energia (Desfibrilação Interna): 1, 2, 3, 5, 7, 9, 10, 15, 20, 30, 50 J. Tempo de Carga: até mínimo de 10 segundos (200 J); Cardioversão Sincronizada. Níveis de Energia: Configurável pelo usuário. Série de Choque: 1, 2, 3, configurável. Marcapasso Transcutâneo. Forma de Onda: Constante retilínea. Modos: Demanda ou Fixo. ECG. Cabo: 4 Vias: pás I, II, III AVR, AVL, AVF; 5 Vias: pás I, II, III AVR, AVL, AVF e V; 10 vias, pás, I, II, III AVR, AVL, AVF V1 a V6, Pás / Eletrodos (Modo Manual) Seleção de Ganho: 0,5; x1; x2; x4; cm/V. Velocidade de Varredura: 25 mm/s. Faixa de Frequência Cardíaca: 30 a 300 bpm; Resolução: 1 bpm. Detecção de Pulsos de Marcapasso: SIM. Análise de Arritmia: SIM. Alarmes: SIM. Configuração Desfibrilador / Monitor + Marcapasso Transcutâneo. Acompanha : - Conjunto de Pás Rígidas (1 unidade); - Tubo de Gel Condutor (1 unidade); - Cabo de Eletrodos (1 unidade);- Conjunto de Eletrodo Multifunção, Adulto (1 unidade);- Cabo de ECG 5 Vias, , Adulto (1 unidade); - Papel Termossensível, 50 mm x 20 m (1 unidade);- Bateria de NiMH. - Cabo Força (1 unidade). Obrigatório o registro na ANVISA conforme RDC nº40/2015.</p>
09	1	UN	<p>INCUBADORA DE TRANSPORTE NEONATAL - Equipamento utilizado para proporcionar suporte à vida, durante o transporte de recém-nascidos em ambiente adequado de umidade, temperatura e oxigenação. Possuir cúpula construída em acrílico transparente, com paredes duplas em toda sua superfície para proteção do paciente contra perda de calor; Base em material plástico de engenharia; Possuir alças para transporte; Possuir dois suportes para cilindros de gases medicinais com rápida retirada e reinstalação manual para recarga; Portas de acesso frontal e lateral ambas com parede dupla; Possuir pelo menos 2 portinholas com manga punho e guarnições autoclaváveis em silicone atóxico e 1 portinhola tipo íris para passagem de tubos e drenos; Para-choque que protege todo o perímetro da incubadora; Deve possuir leito removível em material plástico antialérgico com dimensões que permitam adequada ergonomia com pelo menos 2 cintos de segurança em material macio e resistente, de fácil ajuste; Possuir colchão removível, impermeável e de material atóxico e auto-extinguível com espuma com densidade adequada, sem costura, prensada e capa removível; Deve possuir sistema de circulação do ar para uniformização interna da temperatura; Deve permitir a fácil limpeza e desinfecção interna da incubadora; Todas as superfícies metálicas deverão possuir acabamento resistente e proteção contra oxidação; Entrada de oxigênio com diferentes concentrações; Acoplada a suporte com altura ajustável, com rodízios e freios; Deve possuir sistema de fixação por travas de segurança; Painel de controle de fácil higienização, com teclas de simples toque; Deve proporcionar a monitorização térmica do ambiente do paciente; Deve possuir controle microprocessado de temperatura de ar do ambiente interno da incubadora e controle de temperatura do neonato mediante um sensor de temperatura de pele; Deve possuir sistema de umidificação do ar através de espuma sob o leito; Deve possuir iluminação auxiliar com haste flexível para ajuste do foco; Deve possuir filtro de retenção bacteriológico; Deve possuir alarmes audiovisuais para pelo menos: falta de energia elétrica e falta de energia da bateria, bateria em carregamento, falta de circulação de ar, alta/baixa temperatura do ar, sensor do RN desconectado, Hipotermia/hipertermia, indicação do modo de alimentação, indicação das temperaturas do ar; Deve possuir indicação visual do status ligado/desligado do aparelho; Deve possuir duas baterias recarregáveis de 12 V com autonomia de pelo menos 4 horas; Carregador automático do tipo flutuante incorporado; Cabo de alimentação 12 V com adaptador para acendedor de cigarros do veículo de transporte; Acompanhar o equipamento, no mínimo: carro de transporte tipo maca, com altura ajustável, com estrutura em material leve, não-ferroso e resistente à choques mecânicos, acoplável à ambulância, 2 cilindros em alumínio tipo D ou E para oxigênio ou ar comprimido com válvula redutora e manômetro, Suporte de soro com altura ajustável, prateleira para colocação de periféricos; cabos de ligação, tubo de oxigênio com regulador e fluxômetro, colchonete confeccionado em material atóxico e demais componentes necessários a</p>



			instalação e funcionamento do equipamento. Obrigatório o registro na ANVISA conforme RDC nº40/2015.
10	2	UN	APARELHO PARA FOTOTERAPIA - Equipamento de fototerapia com dimensões reduzidas; Alta radiação no centro e nas extremidades da área focada; • Baixo consumo de energia; • Fototerapia com avançada tecnologia de fonte de irradiação no espectro azul; • Caixa em plástico de engenharia contém display alfanumérico com Back Light; • Teclado em membrana e controle microprocessador para diversas funções; • Ajuste da intensidade da irradiação conforme necessidades médicas; • Relógio calendário; • Totalizador de horas para a lâmpada; • Totalizador de horas de tratamento; • Memorização das irradiações, medidas manual ou automática (a cada hora) para emissão de relatório; • Saída RS 232 para impressora ou computador; • Fácil acesso para o módulo fonte para troca do módulo e limpeza do ventilador; • Possibilita trabalhar com sistema combinado de fototerapia dupla; • Incorpora radiômetro com sonda óptica (opcional); • Pedestal com rodízio (opcional); • Opções para fixação de pedestal móvel, adaptador para berço aquecido ou ventosas para apoio sobre incubadoras. Obrigatório o registro na ANVISA conforme RDC nº40/2015.

**ESPECIFICAÇÕES E QUANTITATIVOS DIVIDIDOS PARA MICRO EMPRESA E
PARA TODAS EMPRESAS**

COTA 1” 75% PRINCIPAL PARA TODAS AS EMPRESAS

ITEM	QUANTIDADE ESTIMADA	UNID	DESCRIÇÃO DO MATERIAL
01	10	UN	BERÇO PARA RECÉM NASCIDO - Estrutura: Confeccionada em tubo de aço inoxidável de \varnothing 1" x 1,20 mm. Prateleira: Em chapa de aço inoxidável de 0,80 mm. Rodízios: Giratórios de \varnothing 2". Acessórios Fornecidos: Cuna acrílica transparente e colchonete de 5 cm D28. Movimentos: Comandos obtidos através de sistema manual proporcionando os movimentos de Trendelemburg e reverso de Trendelemburg. Dimensões: 0,80 x 0,50 x 0,80 (C x L x A). Obrigatório registro na ANVISA conforme RDC nº 40/2015.
03	20	UN	CAMA HOSPITALAR FAWLER - Cama articulável para movimentos FOWLER, SEMI-FOWLER, TRENDELEMBURG, flexão, cardíaco e sentado; Acionamento através de 2 (duas) manivelas cromadas e escamoteáveis; Grades laterais em poliuretano injetado; Cabeceira e peseira em material termoplástico injetado; Estrado com longarinas de aço de U, leito em chapa de aço perfurado, esmaltados; Pés com Rodízios de 04", sendo 02 (dois) com freio e trava; • Acompanha suporte de soro cromado; Dimensões mínimas de comprimento 2000mm x largura 900mm x altura 1000mm > altura leito 650mm. Colchão de espuma hospitalar Revestido em courvin com zíper e respiro; Densidade 33; Dimensões aproximadas 188 x 88 x 12cm. Acabamento com pintura eletrostática a pó na cor branca; Com tratamento anti-ferruginoso capacidade para 200kg; Parachoques em borracha. Obs: Obrigatório registro na ANVISA conforme RDC nº 40/2015.
07	1	UN	CARRO DE EMERGÊNCIA - Bandeja superior com base giratória, • Filtro de linha com quatro saídas, • Rodízios de 4" de diâmetro com freio nos rodízios frontais, • Parachoques de plástico, • Tábua para massagem cardíaca em polipropileno, • Primeira gaveta com 16 divisórias para medicamentos, • Trava para as gavetas, • Espaço reserva abaixo das gavetas: Altura: 300 mm, Largura: 500 mm, Profundidade: 490 mm, • Puxadores laterais, • Suporte para soro, conjugado ao sistema de trava das gavetas, • Suporte para cilindro de oxigênio, • Suporte para pás de desfibrilador, • Dimensões: • Altura: 830 mm desconsiderando rodízios bandeja e suporte de soro, • Largura: 570 mm desconsiderando puxadores, • Profundidade: 520 mm desconsiderando trava frontal. Peso 40 kg, Medidas 57x83x52. Obrigatório o registro na ANVISA conforme RDC nº40/2015.
08	1	UN	CARDIOVERSOR - Cardioversor básico; desfibrilador / monitor; tecnologia bifásica de desfibrilação com compensação de energia entregue ao paciente de acordo com sua impedância, escalonamento de valores de descarga entre 1 e 200 Joules; terapia de



			<p>marcapasso transcutâneo administrada através de eletrodos multifunção, que também podem ser utilizados para desfibrilação (manual ou automática) e monitoração de ECG no lugar das pás rígidas. Com bateria externa intercambiável instalada de níquel metal hidreto (NiMH); Tela TFT LCD Colorida de no mínimo 120mm X 89mm. Resolução: mínima de 320 x 240 pixels, Registrador - Tipo: Cabeça térmica de alta resolução / No. de Canais: até 2 canais / Velocidade de Impressão: 10mm/s, 25 mm/s, 50 mm/s - Largura do Papel: 50 mm. Tipos de Relatórios: Resumo de Eventos, Tendências Tabulares, Formas de Onda Congeladas, Análise, Teste do Usuário e Configuração: Auto Impressão; Armazenamento de Dados: Memória externa mínima de 16MB com autonomia de registro de ECG contínuo, ocorrências/eventos. Alimentação e Bateria: Corrente Alternada (AC) 100 a 264 VAC, 50/60 Hz Bateria: Tipo: Lítio (Li-ion), 14,8 V, 4,5 Ah. Quantidade: 1 ou 2 baterias podem ser instaladas. Autonomia: até 5 horas de monitoração ou até 3 horas de estimulação de marcapasso. Terapias Elétricas, Desfibrilador. Forma de Onda: Bifásica Exponencial Truncada (BTE) com compensação de impedância. Modo Manual. Níveis de Energia (Desfibrilação Externa): 1, 2, 3, 5, 7, 9, 10, 15, 20, 30, 50, 70, 100, 125, 150, 200. Níveis de Energia (Desfibrilação Interna): 1, 2, 3, 5, 7, 9, 10, 15, 20, 30, 50 J. Tempo de Carga: até mínimo de 10 segundos (200 J); Cardioversão Sincronizada. Níveis de Energia: Configurável pelo usuário. Série de Choque: 1, 2, 3, configurável. Marcapasso Transcutâneo. Forma de Onda: Constante retilínea. Modos: Demanda ou Fixo. ECG. Cabo: 4 Vias: pás I, II, III AVR, AVL, AVF; 5 Vias: pás I, II, III AVR, AVL, AVF e V; 10 vias, pás, I, II, III AVR, AVL, AVF V1 a V6, Pás / Eletrodos (Modo Manual) Seleção de Ganho: 0,5; x1; x2; x4; cm/V. Velocidade de Varredura: 25 mm/s. Faixa de Frequência Cardíaca: 30 a 300 bpm; Resolução: 1 bpm. Detecção de Pulsos de Marcapasso: SIM. Análise de Arritmia: SIM. Alarmes: SIM. Configuração Desfibrilador / Monitor + Marcapasso Transcutâneo. Acompanha : - Conjunto de Pás Rígidas (1 unidade); - Tubo de Gel Condutor (1 unidade); - Cabo de Eletrodos (1 unidade); - Conjunto de Eletrodo Multifunção, Adulto (1 unidade); - Cabo de ECG 5 Vias, , Adulto (1 unidade); - Papel Termossensível, 50 mm x 20 m (1 unidade); - Bateria de NiMH. - Cabo Força (1 unidade). Obrigatório o registro na ANVISA conforme RDC nº40/2015.</p>
09	1	UN	<p>INCUBADORA DE TRANSPORTE NEONATAL - Equipamento utilizado para proporcionar suporte à vida, durante o transporte de recém-nascidos em ambiente adequado de umidade, temperatura e oxigenação. Possuir cúpula construída em acrílico transparente, com paredes duplas em toda sua superfície para proteção do paciente contra perda de calor; Base em material plástico de engenharia; Possuir alças para transporte; Possuir dois suportes para cilindros de gases medicinais com rápida retirada e reinstalação manual para recarga; Portas de acesso frontal e lateral ambas com parede dupla; Possuir pelo menos 2 portinholas com manga punho e guarnições autoclaváveis em silicone atóxico e 1 portinhola tipo íris para passagem de tubos e drenos; Para-choque que protege todo o perímetro da incubadora; Deve possuir leito removível em material plástico antialérgico com dimensões que permitam adequada ergonomia com pelo menos 2 cintos de segurança em material macio e resistente, de fácil ajuste; Possuir colchão removível, impermeável e de material atóxico e auto-extinguível com espuma com densidade adequada, sem costura, prensada e capa removível; Deve possuir sistema de circulação do ar para uniformização interna da temperatura; Deve permitir a fácil limpeza e desinfecção interna da incubadora; Todas as superfícies metálicas deverão possuir acabamento resistente e proteção contra oxidação; Entrada de oxigênio com diferentes concentrações; Acoplada a suporte com altura ajustável, com rodízios e freios; Deve possuir sistema de fixação por travas de segurança; Painel de controle de fácil higienização, com teclas de simples toque; Deve proporcionar a monitorização térmica do ambiente do paciente; Deve possuir controle microprocessado de temperatura de ar do ambiente interno da incubadora e controle de temperatura do neonato mediante um sensor de temperatura de pele; Deve possuir sistema de umidificação do ar através de espuma sob o leito; Deve possuir iluminação auxiliar com haste flexível para ajuste do foco; Deve possuir filtro de retenção bacteriológico; Deve possuir alarmes audiovisuais para pelo menos: falta de energia elétrica e falta de energia da bateria, bateria em carregamento, falta de circulação de ar, alta/baixa temperatura do ar, sensor do RN desconectado, Hipotermia/hipertermia, indicação do modo de alimentação, indicação das temperaturas do ar; Deve possuir indicação visual do status ligado/desligado do aparelho; Deve possuir duas baterias recarregáveis de 12 V com autonomia de pelo menos 4 horas; Carregador automático do tipo flutuante incorporado; Cabo de alimentação 12 V com adaptador para acendedor de cigarros do veículo de transporte; Acompanhar o equipamento, no mínimo: carro de transporte tipo maca, com altura ajustável, com estrutura em material leve, não-ferroso e resistente à choques mecânicos, acoplável à</p>



Prefeitura do Município de Bertioga
Estado de São Paulo
Estância Balneária

			ambulância, 2 cilindros em alumínio tipo D ou E para oxigênio ou ar comprimido com válvula redutora e manômetro; Suporte de soro com altura ajustável, prateleira para colocação de periféricos; cabos de ligação, tubo de oxigênio com regulador e fluxômetro, colchonete confeccionado em material atóxico e demais componentes necessários a instalação e funcionamento do equipamento. Obrigatório o registro na ANVISA conforme RDC nº40/2015.
10	2	UN	APARELHO PARA FOTOTERAPIA - Equipamento de fototerapia com dimensões reduzidas; Alta radiação no centro e nas extremidades da área focada; • Baixo consumo de energia; • Fototerapia com avançada tecnologia de fonte de irradiação no espectro azul; • Caixa em plástico de engenharia contém display alfanumérico com Back Light; • Teclado em membrana e controle microprocessador para diversas funções; • Ajuste da intensidade da irradiação conforme necessidades médicas; • Relógio calendário; • Totalizador de horas para a lâmpada; • Totalizador de horas de tratamento; • Memorização das irradiações, medidas manual ou automática (a cada hora) para emissão de relatório; • Saída RS 232 para impressora ou computador; • Fácil acesso para o módulo fonte para troca do módulo e limpeza do ventilador; • Possibilita trabalhar com sistema combinado de fototerapia dupla; • Incorpora radiômetro com sonda óptica (opcional); • Pedestal com rodízio (opcional); • Opções para fixação de pedestal móvel, adaptador para berço aquecido ou ventosas para apoio sobre incubadoras. Obrigatório o registro na ANVISA conforme RDC nº40/2015.

“COTA 2” 25% RESERVADA PARA AS EMPRESAS ME E EPP

ITEM	QUANTIDADE ESTIMADA	UNID	DESCRIÇÃO DO MATERIAL
02	05	UN	BERÇO HOSPITALAR COM GRADES - Este Berço hospitalar possui três manivelas articuláveis para movimento fowler e trendelenburg. A manivela central permite inclinação total do leito (tredelemburg). Cabeceira e peseira removíveis confeccionadas em tubos de aço de 31,75mm de diâmetro. Cabeceira e peseira removíveis confeccionadas em material termoplástico de alta resistência com detalhe infantil decorativo, reforçadas no seu interior com estrutura em aço de 3/16 x 3/4. Grades laterais em tubos de aço redondo, com acabamento pintado, com travamento automático de fácil manuseio. Leito em chapa de aço perfurada, com estrutura em tubo retangular de 30 x 50mm. Também acompanha, na base, saia totalmente revestida com material termoplástico de alta resistência Rodízios de 3” de diâmetro. Pára-choque de PVC para proteção de parede nos quatro cantos da cama. Pintura eletrostática a pó, com eficiência anticorrosiva por meio de fosfatização. Acompanha colchão densidade D28. Obrigatório o registro na ANVISA conforme RDC nº40/2015.
04	1	UN	INCUBADORA NEONATAL (ESTACIONÁRIA) - Construída em material não ferroso; cúpula com parede em acrílico transparente duplo e acesso frontal e posterior, com trava de segurança e mecanismo de amortecimento para fechamento suave da cúpula; portas de acesso rebatíveis em toda a extensão da cúpula, com pelo menos 5 portinholas ovais com trincos que possam ser abetos com cotovelos e fechamento sobre guarnição de material atóxico, garantindo o isolamento e a condição de leve pressão positiva dentro da câmara; Possuir pelo menos uma portinhola do tipo iris, permitindo a passagem e posicionamento de circuitos de respiradores, facilitando as manobras de intubação, sem alterar as condições do ambiente; Possuir passa tubos nas laterais da cúpula, permitindo o acesso de cabos e circuitos para o paciente; Suporte com rodízios de 4 polegadas e freios; Leito do paciente construído em material plástico, atóxico e radio-transparente, permitindo o procedimento de radiografia sem remover o paciente; Ajuste do leito nas posições Trendelenburg e Próclive, pelo menos, sem abrir a cúpula; Possibilidade de deslocamento do leito para fora da cúpula, na parte frontal, através de trilhos, com trava de segurança; Possuir colchão de espuma de densidade adequada ao conforto do paciente; Capa de materiais atóxicos e autoextinguíveis; Deve ter balança integrada; Não possuir cantos vivos, facilitando os trabalhos de limpeza e desinfecção. Painel de controle microprocessado de fácil acesso e remoção para a manutenção e calibração; Possuir display de LCD luminoso (back light) ou display de segmentos LEDS que apresente as informações dos parâmetros monitorados; Possuir sensor de temperatura de pele e sensor de umidade; Servocontrole de temperatura do ar ATC e de pele ITC, permitir monitoração da temperatura periférica do paciente e servocontrole contínuo de umidade relativa do ar. Alarmes mínimos: Alta temperatura -ar/pele-; Baixa temperatura -ar/pele-; alta de circulação do ar; falha na bateria, hipotermia e hipertermia, desconexão do sensor à pele do paciente, falta de sensor, falta de energia, desconexão



			da balança, umidade alta/baixa; Desligamento automático em caso de alta temperatura; Sistema de segurança; possuir tecla para silenciar alarmes momentaneamente; Indicação das temperaturas medidas e ajustadas de pele e ar, pelo menos; Memorização dos últimos valores programados de temperaturas, umidade e alarmes para o caso de falta de energia; Entrada para sensor de temperatura auxiliar; Sistema de circulação de ar dentro da cúpula. Acompanhar o equipamento: gabinete; suporte para posicionar os circuitos de ventiladores; Suporte de soro de altura ajustável; Duas prateleiras giratórias para suporte de equipamentos que suporte pelo menos 10kg; 220V. Obrigatório o registro na ANVISA conforme RDC nº40/2015.
05	1	UN	OXÍMETRO DE PULSO DE MESA - Oxímetro de pulso de mesa com curva plestimográfica; sensor de SpO2 com mínimo de 03; espectrofotometria e plestimografia; monitoração no modo adulto ou neonatal; ajuste digital do contraste do display; controle digital do volume do bip de pulso e alarmes; ajuste de velocidade de traçado para 25 ou 50mm/s; Indicação de carregamentos; desligamento automático no caso de limite mínimo de bateria. Alarmes de situação para ausências de sensor de oxímetria, limites máximo e mínimos para oxímetria e pulso. Indicação visual. Saída para impressora. Saídas serial e analógicas padrão RS232. 110-220V. Obrigatório o registro na ANVISA conforme RDC nº40/2015.
06	1	UN	OXÍMETRO DE PULSO PORTÁTIL - Oxímetro de pulso portátil de mesa com curva plestimografica. Parâmetros: Saturação do oxigênio SpO2, Plestimografia, Frequência de pulso FP e Intensidade do sinal da frequência de pulso. Display LCD Back light; Medição e apresentação simultânea do valor de SpO2, forma de onda plestimografica; frequência de pulso e intensidade do sinal de frequência de pulso; Relógio; Seleção de tipo de pacientes: ADU - Adulto/Pediátrico; NEO - Neonatal; Desligamento automático para economia de energia após 10 minutos ociosos; Possui gráfico e tabela de tendência de SpO2 e FP; Capacidade de armazenamento de até 100 pacientes e 300hs de dados; Alarme visual e sonoro com ajuste de tom e ajuste de máximo e mínimo para todos parâmetros; Classificação de alarmes: Nível alto; Nível Médio; Ajuste do volume de tom de pulso: 5 níveis Sensibilidade: Baixa, Med, Alta; Possibilidade de alimentação com 4 pilhas "AA" com tempo típico de operação 48hs; Alimentação bateria Ni-MH com autonomia de até 36 hs; Peso aproximado: 165g Modos de operação: Forma de onda; Numérico; Indicadores: Sensor desconectado e solto; Status da bateria; Sinal fraco; Exibe a amplitude de pulso (índice de perfusão); Memória insuficiente; Alarme desligado; Armazenamento de dados; Identificação do paciente; Tipo de paciente; SpO2 Faixa de Medida: 0 a 100%. Faixa de alarme: 0 a 100%. Resolução: 1%. Exatidão ou precisão: 70 a 100%: ±2% (Adulto e Pediátrico), ±3% (Neonato). Tempo de resposta: 1 segundo Frequência de Pulso (FP) Faixa de Medida: 25 a 300 bpm. Faixa de alarme: 0 a 300 bpm Resolução: 1 bpm. Exatidão ou precisão: ±2 bpm Tempo de resposta: 1 segundo. Obrigatório o registro na ANVISA conforme RDC nº40/2015.

A ENTREGA DEVERÁ OBEDECER AS EXIGÊNCIAS DESTE EDITAL.



ANEXO II

TERMO DE CREDENCIAMENTO

MODELO

A PREFEITURA DE BERTIOGA

DIRETORIA DE LICITAÇÃO E COMPRAS

Pregão Presencial nº 38/2017- RETIFICADO

Processo Administrativo nº 1624/2017

Objeto : Aquisição de Equipamentos e mobiliário para atender a Maternidade do Hospital Municipal de Bertiooga, conforme solicitação da Secretaria de Saúde.

A empresa (nome da empresa), com sede na (endereço completo), inscrita no C.N.P.J. nº _____, representada pelo(a) Sr.(a) (representante legal da empresa e cargo), titular do R.G. nº _____ e do CPF nº _____, CREDENCIA o(a) n Sr.(a), (nome e cargo do credenciado), titular do R.G. nº _____ e do CPF nº _____, para representá-la perante a PREFEITURA DE BERTIOGA em licitações na modalidade pregão, podendo formular lances verbais e praticar todos os atos inerentes ao certame, inclusive interpor e desistir de recursos em todas as fases licitatórias.

Local, data, nome, RG, cargo .



ANEXO III

DECLARAÇÃO DE PLENO CUMPRIMENTO DOS REQUISITOS DE HABILITAÇÃO

MODELO

A PREFEITURA DE BERTIOGA

DIRETORIA DE LICITAÇÃO E COMPRAS

Pregão Presencial nº 38/2017 - RETIFICADO

Processo Administrativo nº 1624/2017

Objeto : Aquisição de Equipamentos e mobiliário para atender a Maternidade do Hospital Municipal de Bertioga, conforme solicitação da Secretaria de Saúde.

Eu, (nome completo), representante legal da Empresa _____, com sede na Rua _____, inscrita no CNPJ sob nº _____, interessada em participar da licitação em epígrafe constante do processo administrativo da Prefeitura de Bertioga, com vistas a (Objeto) _____, DECLARO, sob as penas da Lei, o pleno cumprimento aos requisitos de Habilitação.

Local, data, nome, R.G, cargo e assinatura do representante legal.



ANEXO IV

MODELO REFERENCIAL DE DECLARAÇÃO DE ENQUADRAMENTO NA SITUAÇÃO DE MICROEMPRESA/EMPRESA DE PEQUENO PORTE E INEXISTÊNCIA DE FATOS SUPERVENIENTES¹

MODELO

A PREFEITURA DE BERTIOGA

DIRETORIA DE LICITAÇÃO E COMPRAS

Pregão Presencial nº 38/2017 - RETIFICADO

Processo Administrativo nº 1624/2017

Objeto : Aquisição de Equipamentos e mobiliário para atender a Maternidade do Hospital Municipal de Bertioga, conforme solicitação da Secretaria de Saúde.

A (nome da empresa) _____, com sede à (endereço completo) _____, CNPJ nº _____, por intermédio de seu representante legal infra-assinado, Sr(a). _____, portador(a) da Carteira de Identidade nº _____ e do CPF nº _____, DECLARA, sob as penas do artigo 299 do Código Penal, que se enquadra na situação de microempresa ou empresa de pequeno porte, nos termos da Lei Complementar nº 123 de 2006, alterada pela LC nº 147/2014, bem como que inexistem fatos supervenientes que conduzam ao seu desenquadramento desta situação.

Local e data

Nome, R.G, cargo e assinatura do responsável pela empresa.

Atenção para o enunciado do § 9º do artigo 3º da Lei Complementar Federal nº 123, de 14 de dezembro de 2006 “ § 9º. *A empresa de pequeno porte que, no ano-calendário, exceder o limite de receita bruta anual previsto no inciso II do caput deste artigo fica excluída, no ano-calendário seguinte, do regime diferenciado e favorecido previsto por esta Lei Complementar para todos os efeitos legais*”.

Este Documento Deverá Ser Entregue Fora dos Envelopes



ANEXO V.1

PROPOSTA COMERCIAL – PREGÃO Nº 38/2017 – RETIFICADO

PROCESSO Nº 1624/2017

75% DA COTA PRINCIPAL PARA TODAS AS EMPRESAS

Razão Social da PROPONENTE:		
Endereço:		
CEP:	Fone:	Fax:
e-mail:	CNPJ:	Inscrição Estadual :

OBJETO: Fornecimento de, a ser realizado conforme Anexo I do Edital.

Item	Quant.	Unid.	Especificação Técnica	Marca/ Modelo	Preço	
					Unit.	Total
01	10	UN	BERÇO PARA RECÉM NASCIDO - Estrutura: Confeccionada em tubo de aço inoxidável de \varnothing 1" x 1,20 mm. Prateleira: Em chapa de aço inoxidável de 0,80 mm. Rodízios: Giratórios de \varnothing 2". Acessórios Fornecidos: Cuna acrílica transparente e colchonete de 5 cm D28. Movimentos: Comandos obtidos através de sistema manual proporcionando os movimentos de Trendelemburg e reverso de Trendelemburg. Dimensões: 0,80 x 0,50 x 0,80 (C x L x A). Obrigatório registro na ANVISA conforme RDC nº 40/2015.			
03	20	UN	CAMA HOSPITALAR FAWLER - Cama articulável para movimentos FOWLER, SEMI-FOWLER, TRENDELEMBURG, flexão, cardíaco e sentado; Acionamento através de 2 (duas) manivelas cromadas e escamoteáveis; Grades laterais em poliuretano injetado; Cabeceira e peseira em material termoplástico injetado; Estrado com longarinas de aço de U, leito em chapa de aço perfurado, esmaltados; Pés com Rodízios de 04", sendo 02 (dois) com freio e trava; • Acompanha suporte de soro cromado; Dimensões mínimas de comprimento 2000mm x largura 900mm x altura 1000mm > altura leito 650mm. Colchão de espuma hospitalar Revestido em couvin com zíper e respiro; Densidade; Dimensões aproximadas 188 x 88 x 12cm. Acabamento com pintura eletrostática a pó na cor branca; Com tratamento anti-ferruginoso capacidade para 200kg; Parachoques em borracha. Obs: Obrigatório registro na ANVISA conforme RDC nº 40/2015.			
07	1	UN	CARRO DE EMERGÊNCIA - Bandeja superior com base giratória, • Filtro de linha com quatro saídas, • Rodízios de 4" de diâmetro com freio nos rodízios frontais, • Para-choques de plástico, • Tábua para massagem cardíaca em polipropileno, • Primeira gaveta com 16 divisórias para medicamentos, • Trava para as gawe-			



			tas, • Espaço reserva abaixo das gavetas: Altura: 300 mm, Largura: 500 mm, Profundidade: 490 mm, • Puxadores laterais, • Suporte para soro, conjugado ao sistema de trava das gavetas, • Suporte para cilindro de oxigênio, • Suporte para pás de desfibrilador, • Dimensões: • Altura: 830 mm desconsiderando rodízios bandeja e suporte de soro, • Largura: 570 mm desconsiderando puxadores, • Profundidade:520 mm desconsiderando trava frontal. Peso 40 kg, Medidas 57x83x52. Obrigatório o registro na ANVISA conforme RDC nº40/2015.			
08	1	UN	<p>CARDIOVERSOR - Cardioversor básico; desfibrilador / monitor; tecnologia bifásica de desfibrilação com compensação de energia entregue ao paciente de acordo com sua impedância, escalonamento de valores de descarga entre 1 e 200 Joules; terapia de marcapasso transcutâneo administrada através de eletrodos multifunção, que também podem ser utilizados para desfibrilação (manual ou automática) e monitoração de ECG no lugar das pás rígidas. Com bateria externa intercambiável instalada de níquel metal hidreto (NiMH); Tela TFT LCD Colorida de no mínimo 120mm X 89mm. Resolução: mínima de 320 x 240 pixels, Registrador - Tipo: Cabeça térmica de alta resolução / No. de Canais: até 2 canais / Velocidade de Impressão:10mm/s, 25 mm/s, 50 mm/s - Largura do Papel: 50 mm. Tipos de Relatórios: Resumo de Eventos, Tendências Tabulares, Formas de Onda Congeladas, Análise, Teste do Usuário e Configuração: Auto Impressão; Armazenamento de Dados: Memória externa mínima de 16MB com autonomia de registro de ECG contínuo, ocorrências/eventos. Alimentação e Bateria: Corrente Alternada (AC) 100 a 264 VAC, 50/60 Hz Bateria: Tipo: Lítio (Li-ion), 14,8 V, 4,5 Ah. Quantidade: 1 ou 2 baterias podem ser instaladas. Autonomia: até 5 horas de monitoração ou até 3 horas de estimulação de marcapasso.Terapias Elétricas. Desfibrilador. Forma de Onda: Bifásica Exponencial Truncada (BTE) com compensação de impedância. Modo Manual. Níveis de Energia (Desfibrilação Externa): 1, 2, 3, 5, 7, 9 ,10, 15, 20, 30, 50, 70, 100, 125, 150, 200. Níveis de Energia (Desfibrilação Interna): 1, 2, 3, 5, 7, 9 ,10, 15, 20, 30, 50 J. Tempo de Carga: até mínimo de 10 segundos (200 J); Cardioversão Sincronizada. Níveis de Energia: Configurável pelo usuário. Série de Choque: 1, 2, 3, configurável. Marcapasso Transcutâneo. Forma de Onda: Constante retilínea. Modos: Demanda ou Fixo. ECG. Cabo: 4 Vias:pás I, II, III AVR, AVL, AVF; 5 Vias:pás I, II, III AVR, AVL, AVF e V; 10 vias, pás, I, II, III AVR, AVL, AVF V1 a V6, Pás / Eletrodos (Modo Manual)</p> <p>Seleção de Ganho: 0,5; x1; x2; x4; cm/V. Velocidade de Varredura: 25 mm/s. Faixa de Frequência Cardíaca: 30 a 300 bpm; Resolução: 1 bpm. Detecção de Pulsos de Marcapasso: SIM. Análise de Arritmia: SIM. Alarmes: SIM. Configuração Desfibrilador / Monitor + Marcapasso Transcutâneo. Acompanha : - Conjunto de Pás Rígidas (1 unidade); - Tubo de Gel Condutor (1 unidade); - Cabo de Eletrodos (1 unidade);- Conjunto de Eletrodo Multifunção, Adulto (1 unidade);- Cabo de ECG 5 Vias, , Adulto (1 unidade); - Papel Termossensível, 50 mm x 20 m (1 unidade);- Bateria de NiMH. - Cabo Força (1 unidade). Obrigatório o registro na ANVISA conforme RDC nº40/2015.</p>			



09	1	UN	<p>INCUBADORA DE TRANSPORTE NEONATAL - Equipamento utilizado para proporcionar suporte à vida, durante o transporte de recém-nascidos em ambiente adequado de umidade, temperatura e oxigenação. Possuir cúpula construída em acrílico transparente, com paredes duplas em toda sua superfície para proteção do paciente contra perda de calor; Base em material plástico de engenharia; Possuir alças para transporte; Possuir dois suportes para cilindros de gases medicinais com rápida retirada e reinstalação manual para recarga; Portas de acesso frontal e lateral ambas com parede dupla; Possuir pelo menos 2 portinholas com manga punho e guarnições autoclaváveis em silicone atóxico e 1 portinhola tipo íris para passagem de tubos e drenos; Para-choque que protege todo o perímetro da incubadora; Deve possuir leito removível em material plástico antialérgico com dimensões que permitam adequada ergonomia com pelo menos 2 cintos de segurança em material macio e resistente, de fácil ajuste; Possuir colchão removível, impermeável e de material atóxico e auto-extinguível com espuma com densidade adequada, sem costura, prensada e capa removível; Deve possuir sistema de circulação do ar para uniformização interna da temperatura; Deve permitir a fácil limpeza e desinfecção interna da incubadora; Todas as superfícies metálicas deverão possuir acabamento resistente e proteção contra oxidação; Entrada de oxigênio com diferentes concentrações; Acoplada a suporte com altura ajustável, com rodízios e freios; Deve possuir sistema de fixação por travas de segurança; Painel de controle de fácil higienização, com teclas de simples toque; Deve proporcionar a monitorização térmica do ambiente do paciente; Deve possuir controle microprocessado de temperatura de ar do ambiente interno da incubadora e controle de temperatura do neonato mediante um sensor de temperatura de pele; Deve possuir sistema de umidificação do ar através de espuma sob o leito; Deve possuir iluminação auxiliar com haste flexível para ajuste do foco; Deve possuir filtro de retenção bacteriológico; Deve possuir alarmes audiovisuais para pelo menos: falta de energia elétrica e falta de energia da bateria, bateria em carregamento, falta de circulação de ar, alta/baixa temperatura do ar, sensor do RN desconectado, Hipotermia/hipertermia, indicação do modo de alimentação, indicação das temperaturas do ar; Deve possuir indicação visual do status ligado/desligado do aparelho; Deve possuir duas baterias recarregáveis de 12 V com autonomia de pelo menos 4 horas; Carregador automático do tipo flutuante incorporado; Cabo de alimentação 12 V com adaptador para acendedor de cigarros do veículo de transporte; Acompanhar o equipamento, no mínimo: carro de transporte tipo maca, com altura ajustável, com estrutura em material leve, não-ferroso e resistente a choques mecânicos, acoplável à ambulância, 2 cilindros em alumínio tipo D ou E para oxigênio ou ar comprimido com válvula redutora e manômetro, Suporte de soro com altura ajustável, prateleira para colocação de periféricos; cabos de ligação, tubo de oxigênio com regulador e fluxômetro, colchonete confeccionado em material atóxico e demais componentes necessários a instalação e funcionamento do equipamento.</p> <p>Obrigatório o registro na ANVISA conforme RDC</p>			
----	---	----	--	--	--	--



			nº40/2015.			
10	2	UN	APARELHO PARA FOTOTERAPIA - Equipamento de fototerapia com dimensões reduzidas; Alta radiação no centro e nas extremidades da área focada; • Baixo consumo de energia; • Fototerapia com avançada tecnologia de fonte de irradiação no espectro azul; • Caixa em plástico de engenharia contém display alfanumérico com Back Light; • Teclado em membrana e controle microprocessador para diversas funções; • Ajuste da intensidade da irradiação conforme necessidades médicas;• Relógio calendário;• Totalizador de horas para a lâmpada; • Totalizador de horas de tratamento;• Memorização das irradiações, medidas manual ou automática (a cada hora) para emissão de relatório; • Saída RS 232 para impressora ou computador; • Fácil acesso para o módulo fonte para troca do módulo e limpeza do ventilador; • Possibilita trabalhar com sistema combinado de fototerapia dupla; • Incorpora radiômetro com sonda óptica (opcional); • Pedestal com rodízio (opcional); • Opções para fixação de pedestal móvel, adaptador para berço aquecido ou ventosas para apoio sobre incubadoras. Obrigatório o registro na ANVISA conforme RDC nº40/2015.			

(inserir prazo de entrega)

(inserir validade da proposta)

(outras informações que porventura julgar necessárias)

Declaro, sob as penas da lei, que os serviços serão executados em conformidade com o disposto no Edital e seus ANEXOS.

LOCAL:	DATA:
Nome do REPRESENTANTE:	
RG:	CPF:
Assinatura do REPRESENTANTE:	



ANEXO V.2

PROPOSTA COMERCIAL – PREGÃO Nº 38/2017 – RETIFICADO

PROCESSO Nº 1624/2017

25% DA COTA RESERVADA PARA TODAS AS ME's E EPP's

Razão Social da PROPONENTE:		
Endereço:		
CEP:	Fone:	Fax:
e-mail:	CNPJ:	Inscrição Estadual :

OBJETO: Fornecimento de, a ser realizado conforme Anexo I do Edital.

Item	Quant.	Unid.	Especificação Técnica	Marca/ Modelo	Preço	
					Unit.	Total
02	5	UN	BERÇO HOSPITALAR COM GRADES - Este Berço hospitalar possui três manivelas articuláveis para movimento fowler e trendelenburg. A manivela central permite inclinação total do leito (tredelemburg). Cabeceira e peseira removíveis confeccionadas em tubos de aço de 31,75mm de diâmetro. Cabeceira e peseira removíveis confeccionadas em material termoplástico de alta resistência com detalhe infantil decorativo, reforçadas no seu interior com estrutura em aço de 3/16 x 3/4. Grades laterais em tubos de aço redondo, com acabamento pintado, com travamento automático de fácil manuseio. Leito em chapa de aço perfurada, com estrutura em tubo retangular de 30 x 50mm. Também acompanha, na base, saia totalmente revestida com material termoplástico de alta resistência Rodízios de 3" de diâmetro. Pára-choque de PVC para proteção de parede nos quatro cantos da cama. Pintura eletrostática a pó, com eficiência anticorrosiva por meio de fosfatação. Acompanha colchão densidade D28. Obrigatório o registro na ANVISA conforme RDC nº40/2015.			
04	1	UN	INCUBADORA NEONATAL (ESTACIONÁRIA) - Construída em material não ferroso; cúpula com parede em acrílico transparente duplo e acesso frontal e posterior, com trava de segurança e mecanismo de amortecimento para fechamento suave da cúpula; portas de acesso rebatíveis em toda a extensão da cúpula, com pelo menos 5 portinholas ovais com trincos que possam ser abetos com cotovelos e fechamento sobre guarnição de material atóxico, garantindo o isolamento e a condição de leve pressão positiva dentro da câmara; Possuir pelo menos uma portinhola do tipo iris, permitindo a passagem e posicionamento de circuitos de respiradores, facilitando as manobras de intubação, sem alterar			



			<p>as condições do ambiente; Possuir passa tubos nas laterais da cúpula, permitindo o acesso de cabos e circuitos para o paciente; Suporte com rodízios de 4 polegadas e freios; Leito do paciente construído em material plástico, atóxico e radiotransparente, permitindo o procedimento de radiografia sem remover o paciente; Ajuste do leito nas posições Trendelenburg e Próclive, pelo menos, sem abrir a cúpula; Possibilidade de deslocamento do leito para fora da cúpula, na parte frontal, através de trilhos, com trava de segurança; Possuir colchão de espuma de densidade adequada ao conforto do paciente; Capa de materiais atóxicos e autoextinguíveis; Deve ter balança integrada; Não possuir cantos vivos, facilitando os trabalhos de limpeza e desinfecção.</p> <p>Painel de controle microprocessado de fácil acesso e remoção para a manutenção e calibração; Possuir display de LCD luminoso (back light) ou display de segmentos LEDS que apresente as informações dos parâmetros monitorados; Possuir sensor de temperatura de pele e sensor de umidade; Servocontrole de temperatura do ar ATC e de pele ITC, permitir monitoração da temperatura periférica do paciente e servocontrole contínuo de umidade relativa do ar. Alarmes mínimos: Alta temperatura -ar/pele-; Baixa temperatura -ar/pele-; alta de circulação do ar; falha na bateria, hipotermia e hipertermia, desconexão do sensor à pele do paciente, falta de sensor, falta de energia, desconexão da balança, umidade alta/baixa; Desligamento automático em caso de alta temperatura; Sistema de segurança; possuir tecla para silenciar alarmes momentaneamente; Indicação das temperaturas medidas e ajustadas de pele e ar, pelo menos; Memorização dos últimos valores programados de temperaturas, umidade e alarmes para o caso de falta de energia; Entrada para sensor de temperatura auxiliar; Sistema de circulação de ar dentro da cúpula. Acompanhar o equipamento: gabinete; suporte para posicionar os circuitos de ventiladores; Suporte de soro de altura ajustável; Duas prateleiras giratórias para suporte de equipamentos que suporte pelo menos 10kg; 220V. Obrigatório o registro na ANVISA conforme RDC nº40/2015.</p>			
05	1	UN	<p>OXÍMETRO DE PULSO DE MESA - Oxímetro de pulso de mesa com curva plestimográfica; sensor de SpO2 com mínimo de 03; espectrofotometria e plestimografia; monitoração no modo adulto ou neonatal; ajuste digital do contraste do display; controle digital do volume do bip de pulso e alarmes; ajuste de velocidade de traçado para 25 ou 50mm/s; Indicação de carregamentos; desligamento automático no caso de limite mínimo de bateria. Alarmes de situação para ausências de sensor de oximetria, limites máximo e mínimos para oximetria e pulso. Indicação visual. Saída para impressora. Saídas serial e analógicas padrão RS232. 110-220V. Obrigatório o registro na ANVISA conforme RDC nº40/2015.</p>			
06	1	UN	<p>OXÍMETRO DE PULSO PORTÁTIL - Oxímetro de pulso portátil de mesa com curva plestimografica. Parâmetros: Saturação do oxigênio SpO2, Plestimografia, Frequência de pulso FP e Intensidade do sinal da frequência de pulso. Display LCD Back light; Medição e apresentação simultânea do valor de SpO2, forma de</p>			



Prefeitura do Município de Bertioga
Estado de São Paulo
Estância Balneária

		<p>onda plestimografica; frequência de pulso e intensidade do sinal de frequência de pulso; Relógio; Seleção de tipo de pacientes: ADU - Adulto/Pediátrico; NEO - Neonatal; Desligamento automático para economia de energia após 10 minutos ociosos; Possui gráfico e tabela de tendência de SpO2 e FP; Capacidade de armazenamento de até 100 pacientes e 300hs de dados; Alarme visual e sonoro com ajuste de tom e ajuste de máximo e mínimo para todos parâmetros; Classificação de alarmes: Nível alto; Nível Médio; Ajuste do volume de tom de pulso: 5 níveis Sensibilidade: Baixa, Med, Alta; Possibilidade de alimentação com 4 pilhas "AA" com tempo típico de operação 48hs; Alimentação bateria Ni-MH com autonomia de até 36 hs; Peso aproximado: 165g Modos de operação: Forma de onda; Numérico; Indicadores: Sensor desconectado e solto; Status da bateria; Sinal fraco; Exibe a amplitude de pulso (índice de perfusão); Memória insuficiente; Alarme desligado; Armazenamento de dados; Identificação do paciente; Tipo de paciente; SpO2 Faixa de Medida: 0 a 100%. Faixa de alarme: 0 a 100%. Resolução: 1%. Exatidão ou precisão:70 a 100%: $\pm 2\%$ (Adulto e Pediátrico), $\pm 3\%$ (Neonato). Tempo de resposta: 1 segundo Frequência de Pulso (FP) Faixa de Medida: 25 a 300 bpm. Faixa de alarme: 0 a 300 bpm Resolução: 1 bpm. Exatidão ou precisão: ± 2 bpm Tempo de resposta: 1 segundo. Obrigatório o registro na ANVISA conforme RDC nº40/2015.</p>			
--	--	--	--	--	--

(inserir prazo de entrega)

(inserir validade da proposta)

(outras informações que porventura julgar necessárias)

Declaro, sob as penas da lei, que os serviços serão executados em conformidade com o disposto no Edital e seus ANEXOS.

LOCAL:	DATA:
Nome do REPRESENTANTE:	
RG:	CPF:
Assinatura do REPRESENTANTE:	



ANEXO VI

MODELO DE DECLARAÇÃO QUE NOS PREÇOS OFERTADOS ESTÃO INCLUSAS AS DESPESAS DIRETAS E INDIRETAS

MODELO

A PREFEITURA DE BERTIOGA

DIRETORIA DE LICITAÇÃO E COMPRAS

Pregão Presencial nº 38/2017 - RETIFICADO

Processo Administrativo nº 1624/2017

Objeto : Aquisição de Equipamentos e mobiliário para atender a Maternidade do Hospital Municipal de Bertioga, conforme solicitação da Secretaria de Saúde.

A (nome da empresa) _____, com sede à (endereço completo) _____, CNPJ nº _____, DECLARA, sob as penas da lei e por ser expressão da verdade, que esta nos preços ofertados estão inclusos as despesas diretas e indiretas com o fornecimento dos materiais, em conformidade com as condições estabelecidas no Edital do Pregão Presencial n.º ____/2017 e seus anexos, bem como todas as demais despesas decorrentes da entrega.

Local e data

Nome, R.G, cargo e assinatura do responsável pela empresa.



ANEXO VII

DECLARAÇÃO DE ISENÇÃO JUNTO A FAZENDA PÚBLICA DO ESTADO

MODELO

A PREFEITURA DE BERTIOGA

DIRETORIA DE LICITAÇÃO E COMPRAS

Pregão Presencial nº 38/2017 - RETIFICADO

Processo Administrativo nº 1624/2017

Objeto : Aquisição de Equipamentos e mobiliário para atender a Maternidade do Hospital Municipal de Bertioga, conforme solicitação da Secretaria de Saúde.

.

A (nome da empresa) _____, com sede à (endereço completo) _____, CNPJ nº _____, DECLARA, sob as penas da lei e por ser expressão da verdade, que esta isenta e/ou não incide tributos estaduais, não possuindo, portanto, débitos junto à Fazenda Pública do Estado _____ (do domicílio ou sede da licitante).

Local e data

Nome, R.G, cargo e assinatura do responsável pela empresa.



ANEXO VIII

DECLARAÇÃO DE ISENÇÃO MUNICÍPIO DE ISENÇÃO JUNTO A FAZENDA PÚBLICA DO MUNICÍPIO

MODELO

A PREFEITURA DE BERTIOGA

DIRETORIA DE LICITAÇÃO E COMPRAS

Pregão Presencial nº 38/2017 - RETIFICADO

Processo Administrativo nº 1624/2017

Objeto : Aquisição de Equipamentos e mobiliário para atender a Maternidade do Hospital Municipal de Bertiooga, conforme solicitação da Secretaria de Saúde.

A (nome da empresa) _____, com sede à (endereço completo) _____, CNPJ nº _____, DECLARA, sob as penas da lei e por ser expressão da verdade, que não está cadastrada (inscrita), não possuindo, portanto, débitos mobiliários junto à Fazenda Pública do Município de _____ (do domicílio ou sede da licitante).

Local e data

Nome, R.G, cargo e assinatura do responsável pela empresa.



ANEXO IX

DECLARAÇÃO DE REGULARIDADE FISCAL HABILITATÓRIA

MODELO

A PREFEITURA DE BERTIOGA

DIRETORIA DE LICITAÇÃO E COMPRAS

Pregão Presencial nº 38/2017 - RETIFICADO

Processo Administrativo nº 1624/2017

Objeto : Aquisição de Equipamentos e mobiliário para atender a Maternidade do Hospital Municipal de Bertioga, conforme solicitação da Secretaria de Saúde.

Nome completo _____, representante legal da Empresa _____, com sede na Rua _____, inscrita no CNPJ sob nº _____, interessada em participar da licitação em epígrafe que se processa no processo administrativo indicado, DECLARO, sob as penas da Lei:

- a) Que até a presente data inexistem fatos impeditivos para nossa habilitação no presente processo licitatório, assim como que estamos ciente da obrigatoriedade de declarar ocorrências posteriores;

- b) E que nos encontramos em situação regular perante o Ministério do Trabalho no que se refere à observância do disposto no inciso XXXIII do artigo 7º da Constituição Federal, não mantendo em nosso quadro de pessoal menores de 18 (dezoito anos) em horário noturno de trabalho ou em serviços perigosos ou insalubres, não possuindo ainda, qualquer trabalho de menores de 16 (dezesseis) anos, salvo na condição de aprendiz, a partir de 14 (quatorze) anos.

Local, data, nome, R.G, cargo e assinatura do representante legal.



ANEXO X

**MODELO DE DECLARAÇÃO ACEITANDO AS CONDIÇÕES DO EDITAL E DAS
ESPECIFICAÇÕES**

(papel timbrado da empresa licitante)

MODELO

A PREFEITURA DE BERTIOGA

DIRETORIA DE LICITAÇÃO E COMPRAS

Pregão Presencial nº 38/2017 - RETIFICADO

Processo Administrativo nº 1624/2017

Objeto : Aquisição de Equipamentos e mobiliário para atender a Maternidade do Hospital Municipal de Bertioga, conforme solicitação da Secretaria de Saúde.

.

(A (nome da empresa), com sede à (endereço completo), CNPJ,
DECLARA expressamente aceitar as condições do presente edital e das especificações.

Local e data

Nome, R.G, cargo e assinatura do responsável pela empresa.



ANEXO XI

MODELO DE DECLARAÇÃO ASSEGURANDO A INEXISTÊNCIA DE IMPEDIMENTO LEGAL PARA LICITAR

(papel timbrado da empresa licitante)

A PREFEITURA DE BERTIOGA

DIRETORIA DE LICITAÇÃO E COMPRAS

Pregão Presencial nº 38/2017 - RETIFICADO

Processo Administrativo nº 1624/2017

Objeto : Aquisição de Equipamentos e mobiliário para atender a Maternidade do Hospital Municipal de Bertioga, conforme solicitação da Secretaria de Saúde.

DECLARAÇÃO

(Nome do licitante), CNPJ-MF ou CPF nº, sediada (endereço completo), declara, sob as penas da Lei, que a licitante não se encontra em processo de liquidação, ou falência, não esteja impedida de contratar com a Administração Pública ou qualquer dos seus Órgãos Descentralizados, não tenha sido considerada inidônea ou impedida de participar de licitações processadas nos âmbitos Federal, Estadual ou Municipal, e que não possui nenhum funcionário da Prefeitura integrado ao seu Corpo Diretivo, Conselho ou quadro de funcionários.

Local e data

Nome, R.G, cargo e assinatura do responsável pela empresa.