



GOVERNO DO DISTRITO FEDERAL
SECRETARIA DE ESTADO DE SAÚDE DO DISTRITO FEDERAL

Havendo irregularidades neste instrumento, entre em contato com a Ouvidoria de Combate à Corrupção, no telefone 0800-6449060

CONTRATO Nº 048988/2023 - SES/DF

CONTRATO
QUE
ENTRE
SI
CELEBRAM
O
DISTRITO
FEDERAL,
POR
INTERMÉDIO
DA SECRETARIA
DE
ESTADO
DE
SAÚDE E
A
EMPRESA
**SOLUTION
COMÉRCIO
E
SERVIÇOS
LTDA**
, NOS
TERMOS
DO
PADRÃO
Nº **07/200**
CONFORME
COM O
DECRETO
23.287
DE
17/10/200
NA
FORMA
ABAIXO.

1. CLÁUSULA PRIMEIRA – DAS PARTES

1.1. O DISTRITO FEDERAL, por intermédio da SECRETARIA DE ESTADO DE SAÚDE, inscrita no CNPJ/MF sob o nº 00.394.700/0001-08, denominada CONTRATANTE, com sede no SRTVN Quadra 701 Lote D, 1º e 2º andares, Ed. PO700 - Bairro Asa Norte - CEP 70719-040 - DF, representada neste ato por LUCILENE MARIA FLORÊNCIO DE QUEIROZ, CPF nº 561.015.204-63 na qualidade de Secretária de Estado, da Secretaria de Estado de Saúde do Distrito Federal, conforme Decreto de 06 de junho de 2022, publicado na Edição nº 47-A do DODF, de 06 de junho de 2022, pg. 3, e a empresa HEALTH SOLUTIONS COMÉRCIO E SERVIÇOS LTDA, CNPJ nº 27.476.124/0001-02, denominada CONTRATADA, com sede na RUA 89, Nº 717, QUADRA F45, LOTE 81/83 SETOR SUL GOIANIA/GO, CEP:74.093-140, Fone: (62) 3241-5555, E-mail: : jackeline.coelho@hospcom.net; licitacao1@hospcom.net, neste ato representada por DANIEL ALENCAR COELHO, portador(a) do RG: 5468001 SSP/GO, inscrito(a) no CPF: 035.226.841-76 na qualidade de representante legal.

2. CLÁUSULA SEGUNDA – DO PROCEDIMENTO

2.1. O presente Contrato obedece aos termos do Edital de Pregão Eletrônico nº 05/2023 – Secretaria de Estado de Saúde do Distrito Federal (112498825), Ata de Registro de Preços Nº 05_2023A HEALTH (112501825), e demais disposições constantes nas Leis nº 8.666/1993 e 10.520/2002.

3. CLÁUSULA TERCEIRA – DO OBJETO

3.1. O Contrato tem por objeto a aquisição de Equipamentos: APARELHO DE ANESTESIA, em sistema de registro de preços, para atender às necessidades da Secretaria de Saúde – DF, conforme especificações e quantitativos constantes neste Contrato, nos termos do Edital de Pregão Eletrônico nº 05/2023 – Secretaria de Estado de Saúde do Distrito Federal (112498825), Ata de Registro de Preços Nº 05/2023A HEALTH (112501825), e demais disposições constantes nas Leis nº 8.666/1993 e 10.520/2002, que passam a integrar o presente Termo.

3.2. DO DETALHAMENTO DAS ESPECIFICAÇÕES

ITEM	CÓDIGO SES	CÓDIGO BR	ESPECIFICAÇÃO	UNIDADE
1/2	P08009176	330706	Aparelho de anestesia: Com móvel para transporte intra-hospitalar, em polímero de alta resistência ou em material não oxidável e/ou com tratamento contra oxidação e pintura. Características mínimas: Uma gaveta, no mínimo. A(s) gaveta(s) deve(m) possuir trilhos telescópicos com roletes ou rolamentos para facilitar o deslizamento; Mesa de trabalho acoplada, fixa ou móvel; Prateleira superior para o apoio de equipamentos auxiliares; Rodízios emborrachados	Unid.

com trava em pelo menos dois deles; Fusível para proteção geral do equipamento. Todas as partes internas deverão ser isentas de látex; Tela touchscreen de no mínimo 10 polegadas. Com sistema de autoteste ao ligar o equipamento com calibrações automáticas ou manuais regulares enquanto durar a garantia; detecções de erros e falhas de funcionamento e programação para a execução do auto-teste sem a intervenção do usuário e sem desmontagem de partes. Para anestesia de pacientes adultos (obesidade mórbida), pediátricos e neonatais (prematuros de baixo peso); Válvula APL graduada visualmente de 5 até 70 cmH₂O; Mangueiras flexíveis de baixa pressão coloridas para abastecimento de gases ao aparelho de anestesia, ou interligação entre a rede de gases e o equipamento, fixadas a conectores de entrada e saída específicos a um gás e de engate rápido. Projetadas para conduzir gás com pressões menores que 1400 kpa, com símbolo e cor específico a cada gás, seguindo critério da NBR 11906:1992, ISO 5359 e ISO 32: Ar comprimido - Cinza claro/amarelo, Oxigênio O₂ – Verde, Óxido nitroso N₂O - Azul marinho. Deve possuir uma válvula de fluxo independente, que fornece oxigênio puro com alto fluxo capaz de preencher rapidamente o sistema respiratório a uma taxa de aproximadamente 60 a 100l.min-1 (“Flush de Oxigênio”), operada manualmente, para administração direta de oxigênio à saída comum de gases, devendo ser automaticamente fechada quando desativada e claramente identificada conforme determina a NBR 60601:2004. Rotâmetro de gases com escalas de alto a baixo fluxo para administração de oxigênio (mínimo de 25% de O₂), Ar comprimido medicinal e óxido nitroso, digital, com precisão de medição para o fluxo ajustado, com monitoração digital direto da tela principal; Recrutamento alveolar. Indicação gráfica em tela contínua de fornecimento do fluxo de O₂, N₂O e ar comprimido; Manômetros para monitorar a pressão da rede de alimentação; Deve permitir o acoplamento de O₂; vaporizadores calibrados simultaneamente, com trava de segurança que impede a abertura simultânea dos dois vaporizadores. Para uso com os seguintes agentes anestésicos: Isoflurano, Sevoflurano, Enflurano ou Halotano. Canister único universal com capacidade de no mínimo 800 gramas de cal sodada para pacientes adultos a neonatos; confeccionado em material transparente. Método BY-PASS, que permite a troca da cal sodada sem que haja despressurização do sistema respiratório. De fácil manipulação. Válvulas inspiratórias e expiratórias que possibilitem a retirada para limpeza ou autoclave. Válvula APL para controle de pressão máxima. Sistema deve permitir utilização de circuitos respiratórios sem absorção de gás carbônico através de desvio do fluxo do sistema com absorvedor acionado por alavanca, chave ou meio eletrônico, sem necessidade de acoplar peças adicionais ou especiais. Sistema de segurança deve permitir ventilação mecânica mesmo diante de instabilidade de oferta de energia elétrica em rede central por ao menos 30 minutos. Sem necessidade de troca de componentes internos para ventilar desde pacientes pediátricos a adultos obesos mórbidos. Sistema do circuito paciente de rápida montagem e desmontagem pelo operador e passível de esterilização a altas temperaturas, incluindo; canister, ventilador; válvulas unidirecionais, traqueias, e bloco respiratório; Opera em rede elétrica (bivolt automático) e na bateria, possui alarmes visuais e audíveis e de bateria fraca. Bateria interna com autonomia de pelo menos 30 minutos e recarregamento automático. O aparelho de anestesia deve possuir um sistema que interrompa o fluxo de todos os outros gases quando a pressão de trabalho de oxigênio cair. O fluxo de outros gases pode sofrer redução proporcional à redução do fluxo de oxigênio. O sistema de proporção, uma segunda interface entre o oxigênio e óxido nitroso, desenvolvido para prevenir hipóxia no gás misturado no fluxômetro, conforme NBR 60601:2004, determina que o sistema de distribuição de gás anestésico deve ser fornecido com meios para prevenir a seleção não intencional de uma mistura de oxigênio inferior ao ar ambiente. Deve também possuir sinal sonoro de alarme que seja ativado quando a pressão normal de alimentação de oxigênio reduza para um limite igual ou inferior a 50% da pressão da fonte de alimentação. Deve possuir entrada para conexão de cilindro reserva de O₂ através de válvula Yoke ou similar; Ventilador pulmonar acionado por pistão, refletor de volume ou fole; com mecanismo de segurança que mantenha o sistema funcionando em caso de instabilidade inesperada no fluxo de gases central; Pressão inspiratória na faixa de 07 a 60cmH₂O com incrementos de 01 cm de H₂O; Pressão de suporte na faixa de 5 a 20cmH₂O; Frequência respiratória na faixa de 4 a 80 resp/min para volume e pressão controlada; Relação I:E de 4:1 a 1:4; PEEP com controle eletrônico na faixa de 4 a 20cmH₂O em todos os modos de ventilação; Pausa inspiratória de até 50%; Deve possuir os seguintes modos ventilatórios: Ventilação manual Ventilação com respiração espontânea sem resistência do ventilador; Ventilação controlada a volume e ciclada a tempo (VCV); Ventilação controlada a pressão e ciclada a tempo (PCV); Ventilação mandatória intermitente sincronizada a volume (SIMV – V); Ventilação mandatória intermitente sincronizada a pressão (SIMV – P); Ventilação por pressão de suporte (PSV); Ventilação por pressão com volume garantido ou ventilação controlada a volume com Autoflow ou tecnologia similar; Monitoração do ventilador: Gráfico da pressão das vias aéreas; Gráfico do fluxo por tempo; Loop de volume por pressão; Loop de volume por fluxo; Complacência, resistência; Gráfico da capnografia; Monitoração numérica de pressão de pico, platô e PEEP; Monitoração numérica de frequência respiratória, volume corrente, volume minuto; Análise de gases com detecção automática para Isoflurano, Sevoflurano e Desflurano. Volume corrente 0 a 1300 ml; Volume minuto 0 a 80 L/min; Frequência respiratória de O₂ a 100 resp./min.; Fração inspiratória e expiratória de O₂ (monitoração numérica de FIO₂ e FE₂O); Curvas e tendências de CO₂, N₂O e O₂; CAM (Concentração alveolar mínima); Alarmes de: Alta e baixa pressão de vias aéreas; apnéia; Volume minuto alto e baixo; Alta e baixa FIO₂; Falha de energia elétrica; Altas concentrações de agentes anestésicos; Analisador de Gases Sidestream (integrado ao equipamento de anestesia). Agentes anestésicos medidos com identificação automática: Isoflurano, Halotano, Enflurano, Sevoflurano e Desflurano. Exibição numérica: Concentrações expiradas e inspiradas de O₂, N₂O, CO₂ e Agente Anestésico. Exibição de curva: ETCO₂. Vaporizador: calibrado deve possuir as seguintes características: capacidade total de no mínimo 300mL de anestésico volátil, compensação de fluxo, pressão e temperatura. Reservatórios para agente anestésico sem necessidade do uso de ferramentas para abastecimento. Deve acompanhar o equipamento 01 vaporizador de Sevoflurano e 01 vaporizador de Isoflurano. Monitoração de agentes anestésicos: halotano, sevoflurano, isoflurano, enflurano, desflurano, N₂O e EtCO₂ incorporada no equipamento de anestesia. Acessórios que deverão acompanhar o equipamento obrigatoriamente: Doze (12) circuitos de paciente tamanho adulto em silicone, corrugados externamente e lisos internamente, permitindo esterilização em autoclave a vapor; Quatro (04) circuitos de paciente tamanho infantil em silicone, corrugados externamente e lisos internamente, permitindo esterilização em autoclave a vapor; Doze (12) balões para ventilação manual adulto em silicone esterilizáveis a altas temperaturas; Quatro (04) balões para ventilação manual pediátrico em silicone esterilizáveis a altas temperaturas; Um (01) vaporizador calibrado de Sevoflurano; Um (01) vaporizador calibrado de Isoflurano. Dez (10) sensores de fluxo único autoclaváveis ou reposição dos sensores enquanto durar a garantia. Duas (02) mangueiras de 5 metros para oxigênio; Duas (02) mangueiras de 5 metros para óxido nitroso; Duas (02) mangueiras de 5 metros para ar comprimido; Demais acessórios indispensáveis para o pleno funcionamento dos equipamentos; Manual operacional na língua portuguesa; Manual técnico de manutenção do equipamento; Treinamento de pessoal/usuário assistência técnica no Brasil. MONITOR: Características Gerais do Monitor hemodinâmico: Para atender pacientes adultos, pediátricos e neonatais. Com suportes no aparelho de anestesia para evitar quedas acidentais; Bateria interna incorporada com autonomia mínima de 15 minutos, recarregável no próprio monitor; Tela em LCD a cores, com dimensão diagonal mínima de 10”, operação simples através de botão rotativo com exibição simultânea de no mínimo 6 curvas fisiológicas com opcional de até 8 curvas; Possibilidade de UPGRADES de software sem troca de componentes internos; Possibilidade de conexão a uma rede hospitalar TCP/IP e de ligação a um monitor externo VGA ou SVGA; Sistema de alarmes com no mínimo três prioridades, armazenamento de pelo menos 24h de tendências gráficas, software e cálculos hemodinâmicos. ECG – Eletrocardiograma com cabo que possibilite 12 derivações (I, II, III, aVL, aVF, aVR e V1 a V6). Faixa de medida: entre 20 e 300 bpm; Análise de segmento ST e arritmias básicas: Assístolia, Taquicardia e Fibrilação Ventricular. Detecção de marcapasso; Respiração; Faixa de medida: 0 a 150 rpm ; Alarmes: Seleção do usuário os Limites máximos e mínimos de frequência respiratória. Curva de respiração por impedância. Frequência Respiratória. Temperatura Interna. Temperatura: absoluta e delta; Alarmes: Limites máximos e mínimos de temperatura selecionáveis pelo usuário; Possibilidade de monitorização de até duas temperaturas, dérmica e/ou interna. Oximetria de Pulso: Visualização da curva plestimográfica de saturação arterial de O₂ e frequência de pulso

		<p>vista pelo monitor. Faixa de medida entre 1-100%Pulso: entre 30-250 bpm Alarmes: Limites máximos e mínimos de SpO2 e pulso. Alteração do som do pulso de acordo com os valores monitorados. Pressão Não Invasiva: Parâmetros medidos: Pressão sistólica, diastólica e média. Método de medida Oscilométrico Neonatos, pediátricos a adultos. Faixa de medida: 1 a 240 minutos, manual ou contínuo. Pressão Invasiva: Incorporação de 4 canais de pressão invasiva com visualização simultânea. As curvas podem ser visualizadas independentemente. Possibilidade zerar uma pressão ou várias simultaneamente. Faixa de medida para qualquer pressão medida: entre -50 e 360 mmHg. Alarmes Pressão Invasiva: Limites máximos e mínimos para pressão sistólica, diastólica e média selecionáveis pelo usuário. Módulo de capnografia: Acessórios que deverão acompanhar o equipamento obrigatoriamente: Vinte (20) conjuntos completos descartáveis para utilização no sistema de Analisador de gases Sidestream, incluindo linha de amostra e drenos; Dez (10) sensores de fluxo avulsos extras (autoclaváveis) ou manutenção e substituição dos sensores enquanto durar a garantia; Quatro (04) Cabos de ECG de 5 ou 6 vias; Oito (08) Mangueiras para Pressão Não Invasiva; Oito (08) Manguitos adulto reutilizáveis com fechamento em velcro; Quatro (04) Manguitos para obesos reutilizáveis com fechamento em velcro; Quatro (04) Manguitos pediátricos reutilizáveis com fechamento em velcro; 02 (dois) manguitos neonatais reutilizáveis com fechamento em velcro; Dez (10) Cabos e sensores de oximetria de pulso reutilizável adulto; Cinco (05) Cabos e sensores de oximetria de pulso reutilizável pediátrico; Oito (08) Sensores de temperatura interna adulto; Cinco (05) Sensores de temperatura interna pediátrico; cabo de força longo com padrão de tomada brasileiro e todos os acessórios indispensáveis para o pleno funcionamento dos equipamentos; Manual operacional na língua portuguesa; Manual técnico de manutenção do equipamento; Treinamento de pessoal/usuário e assistência técnica. Monitor de nível de consciência BIS, Monitora e apresenta os dados processados pelo Bispectral Index e curva de EEG em tempo real, Tecnologia Bilateral (monitora os dois hemisférios cerebrais de forma independente e simultânea) - OPCIONAL. Tecnologia Bilateral (monitora os dois hemisférios cerebrais de forma independente e simultânea) - OPCIONAL. Módulo de TNM (Transmissão Neuro muscular) – pelo método de aceleromiografia, com cabos e eletrodos. Deve realizar testes TOF com resultado numérico, com controle de intensidade do estímulo, realizar PTC e DBS. Manual em português.</p>	
--	--	--	--

Havendo divergência entre a especificação constante no Termo de Referência e a especificação contida no Sistema Comprasnet (código BR), prevalecerá a especificação do Termo de Referência. As unidades de fornecimento a serem fornecidas são as especificadas no detalhamento.

4. CLÁUSULA QUARTA – DA FORMA DE FORNECIMENTO

4.1. A entrega do objeto processar-se-á de forma integral, conforme especificações contidas neste Contrato, facultada sua prorrogação nas hipóteses previstas no § 1º, art. 57 da Lei nº. 8.666/93, devidamente justificada por escrito e previamente autorizada pela autoridade competente para celebrar o Contrato.

4.2. DA ENTREGA E RECEBIMENTO DO PRODUTO

4.2.1. DA ENTREGA

4.2.1.1. Os produtos deverão ser entregues, em até 30 (trinta) dias corridos, a contar da data da Assinatura do Contrato Administrativo, em dia de expediente do órgão solicitante, em seu horário de funcionamento;

4.2.1.2. As condições de recebimento dos produtos são as seguintes:

4.2.1.2.1. Todo e qualquer ônus decorrente da entrega do objeto, inclusive frete, será de inteira responsabilidade da Contratada;

4.2.1.2.2. Apresentar os produtos em suas unidades de acondicionamento (embalagem individual), o número de série;

4.2.1.2.3. Os equipamentos deverão ser novos, assim como todos seus componentes, ficando vedada a utilização de peças usadas;

4.2.1.2.4. Os equipamentos deverão estar de acordo com a indicativa do fabricante quanto às especificidades técnicas;

4.2.1.2.5. O transporte dos produtos deverá obedecer a critérios de modo a não afetar a identidade, qualidade, integridade;

4.2.1.2.6. Deverão ser observadas pela empresa fornecedora as condições de guarda e armazenamento dos produtos a fim de não haver a deterioração do material, conforme art.15, § 7º, inc. III, da Lei nº 8.666/93;

4.2.1.2.7. Apresentar no ato da entrega cópia autenticada do Certificado de Registro de Produto em plena validade, inclusive para produtos importados; e/ou protocolo de revalidação do Certificado de Registro de Produto, expedido pela ANVISA, conforme RDC nº 185/2001 e art 12 da Lei nº 6.360 de 23/09/1976. Não serão aceitos protocolos de solicitação de registro;

4.2.1.2.8. Apresentar, no ato da entrega, impresso na Nota Fiscal, os números de série, a quantidade do material;

4.2.1.2.9. Os equipamentos deverão ser entregues juntamente com os manuais em língua portuguesa;

4.2.1.2.10. Os produtos/serviços entregues em desconformidade com o especificado no instrumento convocatório ou o indicado na proposta serão rejeitados parcial ou totalmente, conforme o caso, e a Contratada será obrigada a substituí-los, a suas expensas, no prazo de 5 (cinco) dias contados da data de recebimento da notificação, devendo seguir o mesmo rito previsto neste Contrato;

4.2.1.2.10.1. Essa notificação suspende os prazos de recebimento e de pagamento até que a irregularidade seja sanada;

4.2.1.2.11. Um representante da Contratada poderá acompanhar a avaliação dos produtos/serviços, desde que se manifeste até o momento da entrega, sendo os testes efetuados na presença de testemunhas em caso de não comparecimento;

4.2.1.2.12. Independentemente da aceitação, a Contratada garantirá a qualidade de cada unidade do produto/serviço fornecido, e estará obrigada a substituir aquele que apresentar defeito no prazo estabelecido pelo Contratante;

4.2.1.2.12.1. As caixas contendo os equipamentos poderão ser abertas, por servidores credenciados e autorizados pela **Diretoria de Patrimônio**, para a conferência do Equipamento e de todas as informações e condições contidas neste Contrato;

4.2.1.2.12.2. A Contratante rejeitará, no todo ou em parte, o objeto executado em desacordo com as condições deste Contrato e de seus Apêndices.

4.2.1.3. Os produtos deverão ser entregues no local abaixo, conforme especificado no contrato. Horário de Funcionamento: 08:00 às 12:00 horas e das 14:00 às 17:00 horas.

4.2.1.3.1. **DIRETORIA DE PATRIMÔNIO: PARQUE DE APOIO – SES-DF, SIA/SAPS, BLOCO G, LOTE 06 CEP: 71215-000.**

4.2.1.4. O prazo para entrega, estabelecido no subitem 4.2.1.1, poderá ser prorrogado em casos excepcionais, devidamente justificados.

4.2.1.5. Se a Contratada deixar de entregar o material dentro do prazo estabelecido sem justificativa por escrito, aceita pela Administração, sujeitar-se-á às penalidades impostas pela legislação vigente e neste Contrato.

4.3. DO RECEBIMENTO

4.3.1. O recebimento será realizado em duas etapas, mediante a entrega dos Equipamentos e da apresentação da documentação correspondente, conforme disposto abaixo:

4.3.1.1. **Provisório:** Os equipamentos serão recebidos pela Diretoria de Patrimônio, através de carimbo apostado no verso da Nota Fiscal/Fatura (contendo descrição do produto ofertado pela empresa), devidamente datado e assinado, para efeito de posterior verificação da conformidade dos materiais com as especificações contidas neste Contrato;

a) Após o recebimento provisório dos equipamentos na Diretoria de Patrimônio, serão feitos testes para comprovar sua perfeita qualidade e, caso seja verificada qualquer irregularidade, os mesmos deverão ser substituídos por conta e ônus da Contratada;

b) Termo de Recebimento Provisório - **APÊNDICE V**;

4.3.1.2. **Definitivo:** Os equipamentos serão recebidos definitivamente após a instalação, em perfeito estado de funcionamento e concluída a fase de treinamento, mediante assinatura do Termo de Recebimento Definitivo - **APÊNDICE VI**;

a) O Termo de Recebimento Definitivo é um documento eletrônico que estará disponível para impressão pela Contratada, e será emitido em 2 (duas) vias, sendo uma via para a Contratante e outra para a Contratada;

b) Durante a instalação do equipamento o Termo de Recebimento Definitivo deverá ser preenchido e impresso pela Contratada e assinado pelo Contratante;

4.3.2. O recebimento provisório ou definitivo não exclui a responsabilidade civil pela por parte da contratada.

4.3.3. Após o recebimento definitivo do objeto, será atestada a Nota Fiscal para efeito de pagamento;

4.4. DA SUBCONTRATAÇÃO

4.4.1. A Contratada não poderá subcontratar, ceder ou transferir, total ou parcialmente o objeto deste Contrato. Tal vedação corre ao encontro do entendimento de que o objeto do presente instrumento pode ser executado por apenas uma empresa, a qual detenha as condições técnicas mínimas já apresentadas.

4.5. DA INSTALAÇÃO

4.5.1. Nos primeiros 10 (dez) dias úteis do período de vigência do Contrato, serão marcadas, pela Contratante, reuniões com a Contratada para:

4.5.1.1. Formalizar os documentos e arquivos eletrônicos para troca de informações entre Contratante e Contratada;

4.5.1.2. Detalhar o processo de entrega e instalação dos equipamentos, do qual resultará um Cronograma de Entrega e Instalação, observando os procedimentos e prazos definidos neste Contrato, e compreendendo o repasse, pela Contratante para a Contratada, do endereçamento do local de entrega e instalação dos equipamentos;

4.5.1.3. Definir a emissão de Autorização de Entrega pela Contratante, o que deverá ocorrer com o repasse de endereçamento dos locais de entrega, conforme o Cronograma de Entrega e Instalação. A emissão e entrega da Autorização de Entrega por parte da Contratante definirá o início da contagem do prazo de execução do Contrato;

4.5.2. O fornecedor deverá instalar os equipamentos adquiridos em até 30 (trinta) dias corridos após a entrega do mesmo, em horário comercial, nos dias úteis a ser acordado com a Gerência de Serviços Cirúrgicos - GESCI, sem ônus adicional ao erário da Rede SES-DF;

4.5.3. A instalação deverá seguir os padrões de boas práticas, conforme consta no Manual EQUIPAMENTOS MÉDICO-HOSPITALARES E O GERENCIAMENTO DA MANUTENÇÃO – MINISTÉRIO DA SAÚDE, atendendo aos seus critérios;

4.5.4. Ocorrendo atrasos na instalação dos equipamentos causados por problemas de infraestrutura, e, portanto, não motivados pela Contratada, esta deverá, de imediato, informar o fato, comprovadamente e por escrito, em correspondência protocolada junto a SES-DF, o qual, por sua vez, desde que julgue procedente a ocorrência, estenderá o prazo para instalação. Se, ao final desse prazo, o problema permanecer sem solução, a empresa deverá oficializar o fato junto a SES-DF que, mediante a comprovação e fundamentação da impossibilidade da instalação, irá liberar a parcela de pagamento correspondente. Nesses casos, o pagamento não desonerará a empresa Contratada da obrigação da instalação do equipamento, quando acionada pela SES-DF, dentro da vigência do contrato.

4.5.5. A instalação será realizada na Unidades de Saúde da rede SES-DF, indicadas no contrato, conforme grade de distribuição a seguir:

ITEM	QTD	LOCAL DE INSTALAÇÃO	ENDEREÇO
1	03	HMIB	Av. L2 Sul SGAS Quadra 608 Módulo A - Asa Sul, Brasília - DF, 70203-900
	10	HRAN	Setor Médico Hospitalar Norte, Quadra 1 - Bloco A, Asa Norte, Brasília - DF, 70710-100
	04	HRBZ	St. Tradicional - Brazlândia, Brasília - DF, 72720-901
	07	HRC	QNM 27 St. M Área Especial 01 – 72 215-170 - Ceilândia, Brasília - DF, 72215-170
	08	HRG	St. Central Área Especial 01 - Gama, Brasília - DF, 72405-901
	06	HRL	Q 2 - Paranoá, Brasília - DF, 71570-130
	06	HRPL	R. L, S/N - St. Leste, Planaltina - DF, 73310-000
	07	HRS	Qd 12 Área Especial nº 01 - Setor Central, Brasília - DF
	04	HRSAM	QS 614, Cj C, Lote 01/02 - Samambaia, Brasília - DF, 72322-583
09	HRT	QNC St. B Norte Área Especial Nº 24 - Taguatinga Norte, Brasília - DF, 72120-970	

4.5.6. A **AUTORIZAÇÃO DE ENTREGA** conterà no mínimo o seguinte:

4.5.6.1. Numeração própria e sequencial;

4.5.6.2. Designação da unidade de Saúde SES-DF e seus respectivos prepostos e endereço (local de entrega e instalação);

4.5.6.3. Quantidade de equipamentos a serem entregues por Unidade de Saúde;

4.5.6.4. Data e assinatura do Gestor da Contratante e do Preposto da Contratada;

4.5.6.5. O prazo máximo para entrega do conjunto de equipamentos referente ao endereço constante de cada Autorização de Entrega será de 60 (sessenta) dias corridos;

4.5.6.6. A Autorização de entrega será encaminhada em data a ser definida junto com o Cronograma de Entrega e Instalação.

4.6. DO TREINAMENTO

4.6.1. A Contratada deverá promover treinamento para os profissionais que operam os equipamentos nas dependências da Contratante, sem custos adicionais a Contratante, no prazo máximo de 7 (sete) dias a contar da entrega definitiva do equipamento. A Contratada deverá agendar as datas de realização do treinamento junto à Gerência de Serviços Cirúrgicos - GESCIR.

4.6.1.1. O Treinamento será oferecido para os médicos indicados pela Gerência de Serviços Cirúrgicos - GESCIR/DUAEC/CATES/SAIS/SES, incluindo o fornecimento de material teórico da capacitação, por localidade de instalação.

4.6.1.2. O treinamento deve ser de no mínimo 4 horas, em dias úteis, carga horária deverá ser suficiente para garantir aos servidores que serão submetidos ao treinamento plena capacidade para operação.

4.6.2. O material teórico deverá ser fornecido para a SES-DF de forma Física (livro, apostila ou manuais) e de Eletrônica (PDF).

4.6.3. O conteúdo programático da capacitação será voltado especificando a maneira correta da operacionalização do equipamento e as principais funcionalidades.

4.7. DO SIGILO E CONFIDENCIALIDADE

4.7.1. A Contratada será expressamente responsabilizada quanto à manutenção de sigilo absoluto sobre quaisquer dados, informações e artefatos, contidos em quaisquer documentos e em quaisquer mídias, de que venha a ter conhecimento durante a execução dos trabalhos, não podendo, sob qualquer pretexto, divulgar, reproduzir ou utilizar, sob pena de lei, independentemente da classificação de sigilo conferida pela SES-DF, tais documentos;

4.7.2. A Contratada não poderá divulgar quaisquer informações a que tenha acesso em virtude dos trabalhos a serem executados ou de que tenha tomado conhecimento em decorrência da execução do objeto sem autorização por escrito da SES-DF, sob pena de aplicação das sanções cabíveis, além do pagamento de indenização por perdas e danos;

4.7.3. Cada profissional deverá assinar termo de responsabilidade e sigilo, comprometendo-se a não divulgar nenhum assunto tratado nas dependências da SES-DF ou a serviço desses, salvo se expressamente autorizado, **APÊNDICE VII**, Termo de Confidencialidade de Informações;

4.7.4. Cada profissional deverá assinar termo declarando estar ciente de que a estrutura computacional disponibilizada pela SES-DF não poderá ser utilizada para fins particulares e que a navegação em sítios da Internet e as correspondências em meio eletrônico utilizando o endereço da SES-DF, ou acessadas a partir dos seus equipamentos, poderão ser auditadas;

4.7.5. Cada profissional da Contratada deverá assinar termo de compromisso declarando total obediência às normas de segurança vigentes ou que venham a ser implantadas, a qualquer tempo, na SES-DF;

4.7.6. Serão consideradas como informação sigilosa, toda e qualquer informação escrita ou oral, revelada a outra parte, contendo ou não a expressão confidencial e/ou reservada. Abrange toda informação escrita, verbal, ou em informação computacional em qualquer nível, ou de qualquer outro modo apresentada, tangível ou intangível, podendo incluir, mas não se limitando a: know-how, técnicas, especificações, relatórios, compilações, código fonte de programas de computador na íntegra ou em partes, fórmulas, desenhos, cópias, modelos, amostras de ideias, aspectos financeiros e econômicos, definições, informações sobre as atividades da Contratante;

4.7.7. As partes deverão cuidar para que as informações sigilosas fiquem restritas ao conhecimento das pessoas que estejam diretamente envolvidas nas atividades relacionadas à execução do objeto;

4.7.8. As obrigações constantes deste Termo não serão aplicadas às informações que sejam comprovadamente de domínio público no momento da revelação, tenham sido comprovadas e legitimamente recebidas de terceiros e estranhos, sejam reveladas em razão de requisição judicial ou outra determinação válida do Governo, somente até a extensão de tais ordens, desde que as partes cumpram qualquer medida de proteção pertinente e tenham sido notificadas sobre a existência de tal ordem, previamente e por escrito, dando a esta, na medida do possível, tempo hábil para pleitear medidas de proteção que julgar cabíveis;

4.7.9. A Contratada se compromete a não efetuar qualquer tipo de cópia da informação sigilosa sem o consentimento expresso e prévio da Contratante;

4.7.10. A Contratada compromete-se a dar ciência e obter o aceite formal da direção e empregados que atuarão direta ou indiretamente na execução do Contrato sobre a existência deste Termo bem como da natureza sigilosa das informações;

4.7.11. A Contratada deverá firmar acordos por escrito com seus empregados visando garantir o cumprimento de todas as disposições do presente Termo e dará ciência à Contratante dos documentos comprobatórios;

4.7.12. A Contratada obriga-se a tomar todas as medidas necessárias à proteção da informação sigilosa da Contratante, bem como evitar e prevenir a revelação a terceiros, exceto se devidamente autorizado por escrito pela Contratante.

5. CLÁUSULA QUINTA – DO VALOR

5.1. O valor total do contrato é de **R\$ 18.915.200,00 (dezoito milhões, novecentos e quinze mil e duzentos reais)** procedente do Orçamento do Distrito Federal para o corrente exercício, nos termos da correspondente Lei Orçamentária Anual.

ITEM	CÓDIGO SES	CÓDIGO BR	ESPECIFICAÇÃO	UNIDADE	QUANTIDADE	VALOR UNITÁRIO
1/2	P08009176	330706	Aparelho de anestesia: Com móvel para transporte intra-hospitalar, em polímero de alta resistência ou em material não oxidável e/ou com tratamento contra oxidação e pintura. Características mínimas: Uma gaveta, no mínimo. A(s) gaveta(s) deve(m) possuir trilhos telescópicos com roletes ou rolamentos para facilitar o deslizamento; Mesa de trabalho acoplada, fixa ou móvel; Prateleira superior para o apoio de equipamentos auxiliares; Rodízios emborrachados com trava em pelo menos dois deles; Fusível para proteção geral do equipamento. Todas as partes internas deverão ser isentas de látex; Tela touchscreen de no mínimo 10 polegadas. Com sistema de autoteste ao ligar o equipamento com calibrações automáticas ou manuais regulares enquanto durar a garantia; detecções de erros e falhas de funcionamento e programação para a execução do auto-teste sem a intervenção do usuário e sem desmontagem de partes. Para anestesia de pacientes adultos (obesidade mórbida), pediátricos e neonatais (prematuros de baixo peso); Válvula APL graduada visualmente de 5 até 70 cmH2O; Mangueiras flexíveis de baixa pressão coloridas para abastecimento de gases ao aparelho de anestesia, ou interligação entre a rede de gases e o equipamento, fixadas a conectores de entrada e saída específicos a um gás e de engate rápido. Projetadas para conduzir gás com pressões menores que 1400 kpa, com símbolo e cor específico a cada gás, seguindo critério da NBR 11906:1992, ISO 5359 e ISO 32: Ar comprimido - Cinza claro/amarelo, Oxigênio O2 – Verde, Óxido nitroso N2O - Azul	Unid.	64	R\$ 295.550,00

marinho. Deve possuir uma válvula de fluxo independente, que fornece oxigênio puro com alto fluxo capaz de preencher rapidamente o sistema respiratório a uma taxa de aproximadamente 60 a 100l.min-1 ("Flush de Oxigênio"), operada manualmente, para administração direta de oxigênio à saída comum de gases, devendo ser automaticamente fechada quando desativada e claramente identificada conforme determina a NBR 60601:2004. Rotâmetro de gases com escalas de alto a baixo fluxo para administração de oxigênio (mínimo de 25% de O₂), Ar comprimido medicinal e óxido nítrico, digital, com precisão de medição para o fluxo ajustado, com monitoração digital direto da tela principal; Recrutamento alveolar. Indicação gráfica em tela contínua de fornecimento do fluxo de O₂, N₂O e ar comprimido; Manômetros para monitorar a pressão da rede de alimentação; Deve permitir o acoplamento de O₂; vaporizadores calibrados simultaneamente, com trava de segurança que impede a abertura simultânea dos dois vaporizadores. Para uso com os seguintes agentes anestésicos: Isoflurano, Sevoflurano, Enflurano ou Halotano. Canister único universal com capacidade de no mínimo 800 gramas de cal sodada para pacientes adultos a neonatos; confeccionado em material transparente. Método BY-PASS, que permite a troca da cal sodada sem que haja despressurização do sistema respiratório. De fácil manipulação. Válvulas inspiratórias e expiratórias que possibilitem a retirada para limpeza ou autoclave. Válvula APL para controle de pressão máxima. Sistema deve permitir utilização de circuitos respiratórios sem absorção de gás carbônico através de desvio do fluxo do sistema com absorvedor acionado por alavanca, chave ou meio eletrônico, sem necessidade de acoplar peças adicionais ou especiais. Sistema de segurança deve permitir ventilação mecânica mesmo diante de instabilidade de oferta de energia elétrica em rede central por ao menos 30 minutos. Sem necessidade de troca de componentes internos para ventilar desde pacientes pediátricos a adultos obesos mórbidos. Sistema do circuito paciente de rápida montagem e desmontagem pelo operador e passível de esterilização a altas temperaturas, incluindo; canister, ventilador; válvulas unidirecionais, traqueias, e bloco respiratório; Opera em rede elétrica (bivolt automático) e na bateria, possui alarmes visuais e audíveis e de bateria fraca. Bateria interna com autonomia de pelo menos 30 minutos e recarregamento automático. O aparelho de anestesia deve possuir um sistema que interrompa o fluxo de todos os outros gases quando a pressão de trabalho de oxigênio cair. O fluxo de outros gases pode sofrer redução proporcional à redução do fluxo de oxigênio. O sistema de proporção, uma segunda interface entre o oxigênio e óxido nítrico, desenvolvido para prevenir hipóxia no gás misturado no fluxômetro, conforme NBR 60601:2004, determina que o sistema de distribuição de gás anestésico deve ser fornecido com meios para prevenir a seleção não intencional de uma mistura de oxigênio inferior ao ar ambiente. Deve também possuir sinal sonoro de alarme que seja ativado quando a pressão normal de alimentação de oxigênio reduza para um limite igual ou inferior a 50% da pressão da fonte de alimentação. Deve possuir entrada para conexão de cilindro reserva de O₂ através de válvula Yoke ou similar; Ventilador pulmonar acionado por pistão, refletor de volume ou fole; com mecanismo de segurança que mantenha o sistema funcionando em caso de instabilidade inesperada no fluxo de gases central; Pressão inspiratória na faixa de 07 a 60cmH₂O com incrementos de 01 cm de H₂O; Pressão de suporte na faixa de 5 a 20cmH₂O; Frequência respiratória na faixa de 4 a 80 resp/min para volume e pressão controlada; Relação I:E de 4:1 a 1:4; PEEP com controle eletrônico na faixa de 4 a 20cmH₂O em todos os modos de ventilação; Pausa inspiratória de até 50%; Deve possuir os seguintes modos ventilatórios: Ventilação manual Ventilação com respiração espontânea sem resistência do ventilador; Ventilação controlada a volume e ciclada a tempo (VCV); Ventilação controlada a pressão e ciclada a tempo (PCV); Ventilação mandatória intermitente sincronizada a volume (SIMV – V); Ventilação mandatória intermitente sincronizada a pressão (SIMV – P); Ventilação por pressão de suporte (PSV); Ventilação por pressão com volume garantido ou ventilação controlada a volume com Autoflow ou tecnologia similar; Monitoração do ventilador: Gráfico da pressão das vias aéreas; Gráfico do fluxo por tempo; Loop de volume por pressão; Loop de volume por fluxo; Complacência, resistência; Gráfico da capnografia; Monitoração numérica de pressão de pico, platô e PEEP; Monitoração numérica de frequência respiratória, volume corrente, volume minuto; Análise de gases com detecção automática para Isoflurano, Sevoflurano e Desflurano. Volume corrente 0 a 1300 ml; Volume minuto 0 a 80 L/min; Frequência respiratória de O₂ a 100 resp./min.; Fração inspiratória e expiratória de O₂ (monitoração numérica de FiO₂ e FeO₂); Curvas e tendências de CO₂, N₂O e O₂; CAM (Concentração alveolar mínima); Alarmes de: Alta e baixa pressão de vias aéreas; apnéia; Volume minuto alto e baixo; Alta e baixa FiO₂; Falha de energia elétrica; Altas concentrações de agentes anestésicos; Analisador de Gases Sidestream (integrado ao equipamento de anestesia). Agentes anestésicos medidos com identificação automática: Isoflurano, Halotano, Enflurano, Sevoflurano e Desflurano. Exibição numérica: Concentrações expiradas e inspiradas de O₂, N₂O, CO₂ e Agente Anestésico. Exibição de curva: ETCO₂. Vaporizador: calibrado deve possuir as seguintes características: capacidade total de no mínimo 300mL de anestésico volátil, compensação de fluxo, pressão e temperatura. Reservatórios para agente anestésico sem necessidade do uso de ferramentas para abastecimento. Deve acompanhar o equipamento 01 vaporizador de Sevoflurano e 01 vaporizador de Isoflurano. Monitoração de agentes anestésicos: halotano, sevoflurano, isoflurano, enflurano, desflurano, N₂O e EtCO₂ incorporada no

equipamento de anestesia. Acessórios que deverão acompanhar o equipamento obrigatoriamente: Doze (12) circuitos de paciente tamanho adulto em silicone, corrugados externamente e lisos internamente, permitindo esterilização em autoclave a vapor; Quatro (04) circuitos de paciente tamanho infantil em silicone, corrugados externamente e lisos internamente, permitindo esterilização em autoclave a vapor; Doze (12) balões para ventilação manual adulto em silicone esterilizáveis a altas temperaturas; Quatro (04) balões para ventilação manual pediátrico em silicone esterilizáveis a altas temperaturas; Um (01) vaporizador calibrado de Sevoflurano; Um (01) vaporizador calibrado de Isoflurano. Dez (10) sensores de fluxo único autoclaváveis ou reposição dos sensores enquanto durar a garantia. Duas (02) mangueiras de 5 metros para oxigênio; Duas (02) mangueiras de 5 metros para óxido nítrico; Duas (02) mangueiras de 5 metros para ar comprimido; Demais acessórios indispensáveis para o pleno funcionamento dos equipamentos; Manual operacional na língua portuguesa; Manual técnico de manutenção do equipamento; Treinamento de pessoal/usuário e assistência técnica no Brasil. MONITOR: Características Gerais do Monitor hemodinâmico: Para atender pacientes adultos, pediátricos e neonatais. Com suportes no aparelho de anestesia para evitar quedas acidentais; Bateria interna incorporada com autonomia mínima de 15 minutos, recarregável no próprio monitor; Tela em LCD a cores, com dimensão diagonal mínima de 10", operação simples através de botão rotativo com exibição simultânea de no mínimo 6 curvas fisiológicas com opcional de até 8 curvas; Possibilidade de UPGRADES de software sem troca de componentes internos; Possibilidade de conexão a uma rede hospitalar TCP/IP e de ligação a um monitor externo VGA ou SVGA; Sistema de alarmes com no mínimo três prioridades, armazenamento de pelo menos 24h de tendências gráficas, software e cálculos hemodinâmicos. ECG – Eletrocardiograma com cabo que possibilite 12 derivações (I, II, III, aVL, aVF, aVR e V1 a V6). Faixa de medida: entre 20 e 300 bpm; Análise de segmento ST e arritmias básicas: Assistolia, Taquicardia e Fibrilação Ventricular. Detecção de marcapasso; Respiração; Faixa de medida: 0 a 150 rpm ; Alarmes: Seleção do usuário os limites máximos e mínimos de frequência respiratória. Curva de respiração por impedância. Frequência Respiratória. Temperatura Interna. Temperatura: absoluta e delta; Alarmes: Limites máximos e mínimos de temperatura selecionáveis pelo usuário; Possibilidade de monitorização de até duas temperaturas, dérmica e/ou interna. Oximetria de Pulso: Visualização da curva plestomográfica de saturação arterial de O2 e frequência de pulso vista pelo monitor. Faixa de medida entre 1-100%Pulso: entre 30-250 bpm Alarmes: Limites máximos e mínimos de SpO2 e pulso. Alteração do som do pulso de acordo com os valores monitorados. Pressão Não Invasiva: Parâmetros medidos: Pressão sistólica, diastólica e média. Método de medida Oscilométrico Neonatos, pediátricos a adultos. Faixa de medida: 1 a 240 minutos, manual ou contínuo. Pressão Invasiva: Incorporação de 4 canais de pressão invasiva com visualização simultânea. As curvas podem ser visualizadas independentemente. Possibilidade zerar uma pressão ou várias simultaneamente . Faixa de medida para qualquer pressão medida: entre -50 e 360 mmHg. Alarmes Pressão Invasiva: Limites máximos e mínimos para pressão sistólica, diastólica e média selecionáveis pelo usuário. Módulo de capnografia: Acessórios que deverão acompanhar o equipamento obrigatoriamente: Vinte (20) conjuntos completos descartáveis para utilização no sistema de Analisador de gases Sidestream, incluindo linha de amostra e drenos; Dez (10) sensores de fluxo avulsos extras (autoclaváveis) ou manutenção e substituição dos sensores enquanto durar a garantia; Quatro (04) Cabos de ECG de 5 ou 6 vias; Oito (08) Mangueiras para Pressão Não Invasiva; Oito (08) Manguitos adulto reutilizáveis com fechamento em velcro; Quatro (04) Manguitos para obesos reutilizáveis com fechamento em velcro, Quatro (4) Manguitos de adolescentes ou adulto pequeno reutilizáveis com fechamento em velcro; Quatro (04) Manguitos pediátricos reutilizáveis com fechamento em velcro; 02 (dois) manguitos neonatais reutilizáveis com fechamento em velcro; Dez (10) Cabos e sensores de oximetria de pulso reutilizável adulto; Cinco (05) Cabos e sensores de oximetria de pulso reutilizável pediátrico; Oito (08) Sensores de temperatura interna adulto; Cinco (05) Sensores de temperatura interna pediátrico; cabo de força longo com padrão de tomada brasileiro e todos os acessórios indispensáveis para o pleno funcionamento dos equipamentos; Manual operacional na língua portuguesa; Manual técnico de manutenção do equipamento; Treinamento de pessoal/usuário e assistência técnica. Monitor de nível de consciência BIS, Monitora e apresenta os dados processados pelo Bispectral Index e curva de EEG em tempo real, Tecnologia Bilateral (monitora os dois hemisférios cerebrais de forma independente e simultânea) - OPCIONAL. Tecnologia Bilateral (monitora os dois hemisférios cerebrais de forma independente e simultânea) - OPCIONAL. Módulo de TNM (Transmissão Neuro muscular) – pelo método de aceleromiografia, com cabos e eletrodos. Deve realizar testes TOF com resultado numérico, com controle de intensidade do estímulo, realizar PTC e DBS. Manual em português.

6. **CLÁUSULA SEXTA – DA DOTAÇÃO ORÇAMENTÁRIA**

6.1. A despesa correrá à conta da seguinte Dotação Orçamentária:

I	Unidade Orçamentária:	23901	23901	23901	23901	23901
II	Programa de Trabalho:	10302620234676069	10302620234676069	10302620234676069	10302620234676069	10302620234676069
III	Elemento de Despesa:	449052	449052	449052	449052	449052
IV	Fonte de Recursos:	838122105	838122103	838114772	838122106	838122107
V	Valor Inicial:	R\$ 5.771.896,00	R\$ 489.000,00	R\$ 9.142.502,90	R\$ 2.828.552,00	R\$ 683.249,10
VI	Nota de Empenho:	2023NE06142	2023NE06143	2023NE06144	2023NE06145	2023NE06146
VII	Data de Emissão:	29/05/2023	29/05/2023	29/05/2023	29/05/2023	29/05/2023
VII	Evento:	400091 - EMPENHO DA DESPESA				
VII	Modalidade:	1 - Ordinário				

7. CLÁUSULA SÉTIMA – DO PAGAMENTO

7.1. O pagamento será feito, de acordo com as Normas de Execução Orçamentária, Financeira e Contábil do Distrito Federal, em parcela (s), mediante a apresentação de Nota Fiscal, liquidada até 30 (trinta) dias de sua apresentação, devidamente atestada pelo Executor do Contrato.

7.2. Para efeito de pagamento, a CONTRATADA deverá apresentar os documentos abaixo relacionados:

- I - Certidão Negativa de Débitos Relativos às Contribuições Previdenciárias, Seguridade Social e às de Terceiros, expedida pela Secretaria da Receita Federal do Brasil (Anexo XI da Portaria Conjunta PGFN/RFB nº 3, de 2.5.2007), observado o disposto no Decreto nº 8.302/2014;
- II - Certificado de Regularidade do Fundo de Garantia por Tempo de Serviço – FGTS, fornecido pela CEF – Caixa Econômica Federal, devidamente atualizado (Lei n.º 8.036/90);
- III - Certidão de Regularidade com a Fazenda do Distrito Federal;
- IV - Certidão Negativa de Débitos Trabalhistas (CNDT), expedida pela Justiça do Trabalho, conforme determina a Lei nº 12.440, de 07 de julho de 2011.
- V - Certidão de Regularidade quanto à Dívida Ativa da União (DAU);
- VI - Certidão Negativa de Débitos de Tributos e Contribuições Federais (CND).
- VII - Prova de Regularidade para com a Fazenda Nacional que deverá ser efetuada mediante Certidão Conjunta expedida pela Secretaria da Receita Federal e Procuradoria-Geral da Fazenda Nacional, referente aos tributos federais e à Dívida Ativa da União, por elas administrados (PORTARIA CONJUNTA RFB/PGFN Nº 1.751/2014).

7.3. O pagamento será efetuado até 30 (trinta) dias, contados a partir da data de apresentação da Nota Fiscal, desde que o documento de cobrança esteja em condições de liquidação de pagamento.

7.4. Passados 30 (trinta) dias sem o devido pagamento por parte da Administração, a parcela devida será atualizada monetariamente, desde o vencimento da obrigação até a data do efetivo pagamento de acordo com a variação “pro rata tempore” do IPCA.

7.5. Nenhum pagamento será efetuado à Contratada enquanto pendente de liquidação, qualquer obrigação que lhe for imposta, em virtude de penalidade ou inadimplência, sem que isso gere direito ao pleito de reajustamento de preços ou correção monetária (quando for o caso).

7.6. Caso haja multa por inadimplemento contratual, será adotado o seguinte procedimento:

I - Se o valor da multa for superior ao valor da garantia prestada, além da perda desta, responderá o contratado pela sua diferença, a qual será descontada dos pagamentos eventualmente devidos pela Administração ou ainda, quando for o caso, cobrada judicialmente.

7.7. A multa será formalizada por simples apostilamento contratual, na forma do art. 65, § 8º, da Lei 8.666/93, de 21 de junho de 1993 e será executada após regular processo administrativo, oferecido a contratada a oportunidade de defesa prévia, no prazo de 05 (cinco) dias úteis, a contar do recebimento da notificação, nos termos do § 3º do art. 86, da Lei 8.666/93.

7.8. As empresas com sede ou domicílio no Distrito Federal, com créditos de valores iguais ou superiores a R\$ 5.000,00 (cinco mil reais), os pagamentos serão feitos exclusivamente, mediante crédito em conta corrente, em nome do beneficiário junto ao Banco de Brasília S/A – BRB. Para tanto deverão apresentar o número da conta corrente e agência onde deseja receber seus créditos, de acordo com o Decreto n.º 32.767 de 17/02/2011, publicado no DODF nº 35, pág.3, de 18/02/2011.

7.8.1. Excluem-se das disposições do artigo 6º, Decreto 32.767 de 17/02/2011:

- I - Os pagamentos a empresas vinculadas ou supervisionadas pela Administração Pública federal;
- II - Os pagamentos efetuados à conta de recursos originados de acordos, convênios ou contratos que, em virtude de legislação própria, só possam ser movimentados em instituições bancárias indicadas nos respectivos documentos.

7.8.2. Antes de cada pagamento, deverá ser exigida da contratada a prova de inexistência de débitos inadimplidos perante a Justiça do Trabalho (Certidão Negativa), nos termos da alteração ocorrida no art 27 da Lei 8.666/93, em decorrência da Lei nº 12.440 de 2011.

8. CLÁUSULA OITAVA – DO PRAZO DE VIGÊNCIA

8.1. O contrato terá **vigência de 36 (trinta e seis) meses, contados a partir da assinatura do instrumento, persistindo as obrigações decorrentes da garantia**, sendo seu extrato publicado no DODF a expensas do Contratante;

9. CLÁUSULA NONA – DA GARANTIA

9.1. A CONTRATADA deverá apresentar individualmente, no prazo de até 10 (dez) dias úteis contados da data de assinatura do respectivo CONTRATO, carta de garantia no montante de **R\$ 945.760,00 (novecentos e quarenta e cinco mil setecentos e sessenta reais)**, correspondente a 5% (cinco por cento) do valor do CONTRATO que será liberado somente após o término de sua vigência, cabendo-lhe(s) optar por uma das modalidades de garantia previstas no Art. 56, § 1º da Lei nº 8.666/93.

10. CLÁUSULA DÉCIMA – DA RESPONSABILIDADE DO DISTRITO FEDERAL

10.1. O Distrito Federal responderá pelos danos que seus agentes, nessa qualidade, causarem a terceiros, assegurado o direito de regresso contra o responsável nos casos de dolo e de culpa;

10.2. Indicar o executor interno do contrato, conforme Art. 67 da Lei 8.666/93 e Dec. 16.098/94, Art. 13, Inciso II e § 3º.

10.3. Cumprir os compromissos financeiros assumidos com a contratada.

- 10.4. Fornecer e colocar à disposição da contratada todos os elementos e informações que se fizerem necessários à execução dos serviços.
- 10.5. Notificar, formal e tempestivamente, a contratada sobre as irregularidades observadas no serviço.
- 10.6. Notificar a contratada, por escrito e com antecedência sobre multas, penalidades quaisquer débitos de sua responsabilidade, bem como fiscalizar a execução do objeto contratado.
- 10.7. Emir "Aceite" do produto a cada entrega, conferindo se o mesmo está de acordo com a especificação exigida neste Contrato;
- 10.8. Comunicar à empresa Contratada todas e quaisquer ocorrências relacionadas com a aquisição dos equipamentos objeto deste Contrato;
- 10.9. Efetuar pagamento de acordo com as normas financeiras e orçamentárias do DF;
- 10.10. Fiscalizar a entrega e rejeitar, no todo ou em parte, o material que a empresa Contratada entregar fora das especificações de Referência;
- 10.11. Fornecer e colocar à disposição da empresa Contratada todos os elementos e informações que fizerem necessárias à entrega/execução do objeto;
- 10.12. Responder pelos danos que seus agentes, nessa qualidade, causarem a terceiros, assegurado o direito de regresso contra o responsável nos casos de dolo e de culpa;
- 10.13. Apresentar para a Contratada os locais de instalação dos equipamentos afim de receber as orientações/adaptações necessárias para instalação e pleno funcionamento do equipamento;
- 10.14. Proporcionar todas as facilidades para a Contratada executar o fornecimento do objeto deste Contrato, permitindo o acesso dos profissionais da Contratada às suas dependências;
 - 10.14.1. Esses profissionais ficarão sujeitos a todas as normas internas da Contratante, principalmente as de segurança, inclusive aquelas referentes à identificação, trajas, trânsito e permanência em suas dependências;
 - 10.14.1.1. Promover o acompanhamento e a fiscalização da execução do objeto deste Contrato, sob o aspecto quantitativo e qualitativo, anotando em registro próprio as falhas detectadas;
 - 10.14.1.2. Fornecer à Contratada todo tipo de informação interna essencial à realização dos fornecimentos e dos serviços;
 - 10.14.1.3. Comunicar prontamente à Contratada, qualquer anormalidade no objeto deste instrumento de Contrato, podendo recusar o recebimento, caso não esteja de acordo com as especificações e condições estabelecidas neste Contrato;
 - 10.14.1.4. Notificar previamente à Contratada, quando da aplicação de penalidades.

11. CLÁUSULA DÉCIMA PRIMEIRA – DAS OBRIGAÇÕES E RESPONSABILIDADES DA CONTRATADA

- 11.1. A Contratada fica obrigada a apresentar, ao Distrito Federal:
 - até o quinto dia útil do mês subsequente, comprovante de recolhimento dos encargos previdenciários, resultantes da execução do Contrato;
 - comprovante de recolhimento dos encargos trabalhistas, fiscais e comerciais.
- 11.2. Constitui obrigação da Contratada o pagamento dos salários e demais verbas decorrentes da prestação de serviço.
- 11.3. A Contratada responderá pelos danos causados por seus agentes.
- 11.4. Manter, durante toda a execução do contrato, em compatibilidade com as obrigações assumidas, todas as condições de habilitação e qualificação exigidas no ato convocatório.
- 11.5. Manter, durante toda a execução do contrato, em compatibilidade com as obrigações assumidas, todas as condições de habilitação e qualificação exigidas no ato convocatório.
- 11.6. Responsabilizar-se por quaisquer danos pessoais e/ ou materiais, causados por técnicos (empregados) e acidentes causados por terceiros, bem como pelo pagamento de salários, encargos sociais e trabalhistas, tributos e demais despesas eventuais, decorrentes da prestação dos serviços.
- 11.7. Responsabilizar-se pelas eventuais despesas para execução do serviço solicitado, quaisquer que sejam os seus valores, e cumprir todas as obrigações constantes do(s) anexo(s) deste Contrato.
- 11.8. Comprovar, mês a mês, o efetivo recolhimento dos encargos sociais incidentes sobre a folha de pagamento dos empregados destinados para a prestação dos serviços.
- 11.9. Entregar todos os equipamentos com todas as especificações contidas neste Contrato nas Unidades de Saúde contempladas;
- 11.10. Todo o equipamento, bem como sua instalação, deverá estar de acordo com as leis e normas vigentes e pertinentes;
- 11.11. Entregar, juntamente com o equipamento o Manual Técnico Operacional em português e todos os acessórios para o perfeito funcionamento;
- 11.12. Deverá disponibilizar todos os equipamentos com data de fabricação e garantia, e serão avaliados pelos Responsáveis Técnicos da SES;
- 11.13. Assumir a responsabilidade perante os terceiros, quanto à ineficácia do produto e danos que possa causar por qualquer vício do produto, devendo este ser sanado por conta da Contratada;
- 11.14. Responsabilizar-se exclusiva e integralmente pela disponibilização de pessoal para execução do objeto deste Contrato, incluídos os encargos trabalhistas, previdenciários, sociais, fiscais e comerciais resultantes de vínculo empregatício, cujo ônus e obrigações em nenhuma hipótese poderão ser transferidos para a Contratante;
- 11.15. Providenciar identificação adequada, devidamente reconhecida pela SES-DF, para os funcionários e técnicos prestadores de serviço à Contratante;
- 11.16. Assumir qualquer prejuízo causado aos estabelecimentos da Rede SES-DF e seus patrimônios, resultantes da imperícia, imprudência, negligência e má fé que, comprovadamente possam ser atribuídas aos empregados, durante a execução dos serviços, incluindo todo e qualquer patrimônio público sob a responsabilidade da Rede SES-DF;
- 11.17. Cumprir as normas técnicas e administrativas emanadas do Ministério da Saúde e da Secretaria de Estado de Saúde do Distrito Federal;
- 11.18. Acatar as Normas de controle de acesso, de saída e entrada de materiais e pessoal, segurança, uso de documentos de identificação individual e funcionamento das instalações da Rede SES-DF, incluindo o uso de refeitórios e vestiários;
- 11.19. Acatar as Normas do Sistema de Gestão da Qualidade da Rede SES-DF e aquelas constantes no Manual Técnico do Equipamento, definidos pela fabricante, quanto ao transporte e acondicionamento de equipamentos;
- 11.20. Responsabilizar-se pelos impostos incidentes sobre o objeto do Termo de Referência, bem como as despesas de viagem;
- 11.21. Avaliar as condições de infraestrutura e deverá, às suas custas, fazer as adaptações necessárias (rede elétrica, rede lógica, água e esgoto, aterramento, temperatura / ar condicionado, dimensões do local, blindagens, umidade, poeira, partículas ou poluentes, proteção ambiental, riscos de acidentes) e todas as demais condições físicas pertinentes à instalação e ao funcionamento do equipamento, atendendo o layout aprovado pela SES-DF. Todas as adaptações serão acompanhadas e validadas pela SINFRA/SES.
- 11.22. Fornecer apenas produtos com Registro na ANVISA/Ministério da Saúde;

- 11.23. Cumprir com o disposto na Lei nº 6.679, de 24/09/2020, que dispõe sobre a exigência de garantia de equidade salarial entre homens e mulheres nas empresas que contratam com o Poder Público do Distrito Federal;
- 11.24. Cumprir com o disposto na Lei nº 6.112, de 02/02/2018, que dispõe sobre a obrigatoriedade da implantação do Programa de Integridade nas empresas que contratarem com a Administração Pública do Distrito Federal;
- 11.25. Cumprir com o disposto na Lei nº 8.078, de 11/11/1990, que estabelece normas de proteção e defesa do consumidor, de ordem pública e interesse social, nos termos dos arts. 5º, inciso XXXII, 170, inciso V, da Constituição Federal e art. 48 de suas Disposições Transitórias;
- 11.26. Cumprir com o disposto no Decreto nº 39.736, de 28/03/2019, que dispõe sobre a Política de Governança Pública e Compliance no âmbito da Administração Direta, Autárquica e Fundacional do Poder Executivo do Distrito Federal;
- 11.27. Cumprir com o disposto no Decreto 9.178, de 23/10/2017, que altera o Decreto nº 7.746, de 05/06/2012, que regulamenta o art. 3º da Lei nº 8.666, de 21/06/1993, que estabelece critérios, práticas e diretrizes para a promoção do desenvolvimento nacional sustentável nas contratações realizadas pela administração pública federal direta, autárquica e fundacional e pelas empresas estatais dependentes, e institui a Comissão Interministerial de Sustentabilidade na Administração Pública - CISAP;
- 11.28. Cumprir com o disposto na Portaria nº 356, de 29/07/2019, da Controladoria Geral do Distrito Federal, a empresa participante deverá apresentar, na fase da licitação com vistas à habilitação jurídica e no ato da assinatura do Contrato;
- 11.29. Deverá ser disponibilizado pela empresa fornecedora do equipamento todos os softwares e suas atualizações durante a vida útil do equipamento.
- 11.30. A Contratada fica obrigada a entregar os materiais descritos no contrato, no local nela indicado, sem que isso implique em acréscimo nos preços constantes das propostas.
- 11.31. A Contratada fica obrigada a respeitar os termos estipulados no Decreto nº 38.365, publicado no Diário Oficial do Distrito Federal nº 143, de 27 de julho de 2017, que regulamenta a Lei nº 5.448, de 12 de janeiro de 2015, o qual proíbe conteúdo discriminatório contra a mulher.
- 11.32. A Contratada fica obrigada a respeitar os termos estipulados na Lei Distrital 5.757/2016, que criou o Programa de Estratégias para inserção de dependentes químicos no mercado de trabalho.
- 11.33. DA GARANTIA TÉCNICA**
- 11.33.1. Para a solução envolvida na contratação, a Contratada deverá prestar garantia de funcionamento dos equipamentos durante o período de 12 (doze) meses, a partir da emissão do Termo de Recebimento Definitivo atestando o correto e pleno fornecimento do objeto contratado;
- 11.33.2. A garantia deverá incluir a atualização dos softwares, manutenções corretivas, com visitas técnicas ilimitadas; qualificação e/ou calibração dos equipamentos, com emissão de certificado e relatório. Todo o material e insumos (inclusive consumíveis e Books para confecção do relatório) necessários às qualificações e manutenções serão por conta da Contratada. Os padrões utilizados para calibração (quando aplicável) devem ser rastreáveis;
- 11.33.3. Prazo de Garantia de Funcionamento é o período em meses, dentro do qual, nas condições registradas na Proposta Técnica e constantes do respectivo Termo de Garantia, a Contratada compromete-se em manter os equipamentos por ela fornecidos em perfeito funcionamento, configurados da forma especificada e nas condições e configurações constantes neste Contrato.
- 11.33.4. A garantia deverá ser prestada no local onde o equipamento for instalado;
- 11.33.5. Para efeito de cumprimento da garantia, quando da instalação dos equipamentos, a empresa Contratada deverá utilizar método que garanta a identificação da violação dos equipamentos durante o prazo de garantia, obrigando-se a efetuar a troca a cada atendimento ao equipamento. Tal método deverá garantir que sua violação só ocorra em caso de violação do equipamento. Toda operação de lacre do equipamento, deverá ser identificada na ordem de serviço, ou documento equivalente, da empresa responsável pela instalação/manutenção do equipamento, com a assinatura datada do responsável pela unidade beneficiada, identificado no documento. Cópias desses documentos devem ser entregues aos responsáveis do Contratante e da Contratada no ato da assinatura;
- 11.33.6. No período de garantia é admitida a troca de equipamentos defeituosos por outros iguais ou de tecnologia superior;
- 11.33.7. Para os equipamentos, entende-se por perfeito funcionamento quando, após atendimento, os equipamentos estiverem operacionais conforme exigido no Termo de Referência, e as demais funcionalidades idênticas às das instaladas em fábrica;
- 11.33.8. Todas as partes e peças sem exceção estarão sujeitas ao mesmo período de garantia 12 (doze) meses aqui determinado.
- 11.33.9. Durante o período de garantia a firma fornecedora deverá encarregar-se e responsabilizar-se pela retirada, embalagem, frete, conserto e entrega do(s) equipamento(s) sem qualquer ônus à SES; e a descrição das peças substituídas e outros procedimentos corretivos adotados.
- 11.34. DA ASSISTÊNCIA TÉCNICA**
- 11.34.1. A Contratada deverá garantir assistência técnica do equipamento, peças e componentes por 36 (trinta e seis) meses ou prazo estabelecido pelo fabricante, quando este for superior, para serviços e peças de reposição previstas na garantia, sem ônus para SES-DF, a contar da data de emissão do Termo de Recebimento Definitivo.
- 11.34.2. A Contratada deverá responsabilizar-se pela assistência técnica durante o período de garantia;
- 11.34.3. A Contratada deverá assegurar a assistência técnica, componentes e peças de reposição, enquanto não cessar a fabricação ou importação do produto, caso cessadas, deverá assegurar a assistência técnica, componentes e peças de reposição por pelo menos 05 (cinco) anos após o Término da Garantia;
- 11.34.4. O serviço de assistência técnica deverá ser efetuado mediante manutenção corretiva durante o prazo de garantia de acordo com o manual e normas técnicas específicas, a fim de manter os equipamentos em perfeitas condições de uso sem qualquer ônus adicional para o Contratante;
- 11.34.5. Providenciará todos os reparos dos equipamentos caso apresente algum defeito no máximo em 48 (quarenta e oito) horas, podendo ter prazo prorrogado por mais 3 (três) dias corridos, em caso de indisponibilidade de peças no estoque do fabricante. No caso de apresentar defeitos insanáveis a mesma deverá realizar a substituição do (s) mesmo (s), por um equipamento idêntico, novo e sem uso, sem nenhum ônus para a Contratante SES-DF num prazo no máximo de 30 (trinta) dias úteis levando-se em consideração a complexidade do equipamento como todo, e implicará em notificação à Unidade Administrativa superior para providências legais e administrativas cabíveis;
- 11.34.6. A Contratada deverá fornecer temporariamente equipamento semelhante e em perfeito estado, em até 5 (cinco) dias úteis, enquanto não houver a substituição definitiva do equipamento.
- 11.34.7. Para todo Atendimento Técnico deverá ser feito um relatório detalhado cuja cópia ficará à disposição da Contratante, pelo prazo de vigência do Contrato, do qual conste, no mínimo:
- 11.34.7.1. Local no qual a assistência técnica foi acionada;
- 11.34.7.2. Nomes dos responsáveis pelo chamado, pelo atendimento e pela comprovação do restabelecimento de funcionamento, com as assinaturas de todos;
- 11.34.7.3. Descrição das peças substituídas e outros procedimentos corretivos adotados.

12. CLÁUSULA DÉCIMA SEGUNDA – DA ALTERAÇÃO CONTRATUAL

- 12.1. Toda e qualquer alteração deverá ser processada mediante a celebração de Termo Aditivo, com amparo no art. 65 da Lei nº. 8.666/93, vedada a modificação do objeto.

12.2. A alteração de valor contratual, a contar da data-limite para apresentação da proposta, tendo como base o IPCA, em periodicidade anual, decorrente do reajuste de preço, compensação ou penalização financeira, prevista no Contrato, bem como o empenho de dotações orçamentárias suplementares, até o limite do respectivo valor, dispensa a celebração de aditamento.

13. CLÁUSULA DÉCIMA TERCEIRA – DAS PENALIDADES

13.1. Nos casos de atrasos injustificados ou inexecução total ou parcial dos compromissos assumidos com a Administração aplicar-se-ão as sanções administrativas estabelecidas no Decreto nº 26.851 de 30 de maio de 2006 e alterações previstas no Decreto nº 35.831 de 19 de setembro de 2014, assim como eventuais atualizações, que regulamentam a aplicação de sanções administrativas previstas nas Leis Federais nos 8.666, de 21 de junho de 1993 e 10.520, de 17 de julho de 2002.

13.2. O licitante que, convocado dentro do prazo de validade da sua proposta, não celebrar o contrato, deixar de entregar ou apresentar documentação falsa exigida para o certame, ensejar o retardamento da execução de seu objeto, não mantiver a proposta, falhar ou fraudar na execução do contrato, comportar-se de modo inidôneo ou cometer fraude fiscal, ficará impedido de licitar e contratar com a União, Estados, Distrito Federal ou Municípios e, será descredenciado no SICAF, ou nos sistemas de cadastramento de fornecedores, pelo prazo de até 5 (cinco) anos, sem prejuízo das multas previstas em edital e no contrato e das demais cominações legais.

13.2.1. As sanções descritas no item 13.2. também se aplicam aos integrantes do cadastro de reserva, em pregão para registro de preços que, convocados, não honrarem o compromisso assumido sem justificativa ou com justificativa recusada pela administração pública.

13.3. Das Espécies

13.3.1. As contratadas que não cumprirem integralmente as obrigações assumidas, garantida a prévia defesa, estão sujeitas às seguintes sanções em conformidade com o Decreto nº 26.851, de 30/05/2006, publicado no DODF nº 103, de 31/05/2006, pg. 05/07, alterado pelos Decretos nºs 26.993/2006, de 12/07/2006 e 27.069/2006, de 14/08/2006 e Decreto nº 35.831/2014:

I - Advertência;

II - Multa; e

III - Suspensão temporária de participação em licitação, e impedimento de contratar com a Administração do Distrito Federal, por prazo não superior a 2 (dois) anos, e dosada segundo a natureza e a gravidade da falta cometida.

a) para a licitante e/ou contratada que, convocada dentro do prazo de validade de sua proposta, não celebrar o contrato, deixar de entregar ou apresentar documentação falsa exigida para o certame, ensejar o retardamento da execução do seu objeto, comportar-se de modo inidôneo ou cometer fraude fiscal; a penalidade será aplicada por prazo não superior a 5 (cinco) anos, e a licitante e/ou contratada será descredenciada do Sistema de Cadastro de Fornecedores, sem prejuízo das multas previstas em edital e no contrato e das demais cominações legais, aplicadas e dosadas segundo a natureza e a gravidade da falta cometida;

IV - Declaração de inidoneidade para licitar ou contratar com a Administração Pública enquanto perdurarem os motivos determinantes da punição ou até que seja promovida a reabilitação perante a própria autoridade que aplicou a penalidade, que será concedida sempre que a contratada ressarcir a Administração pelos prejuízos resultantes e após decorrido o prazo da sanção aplicada com base no inciso anterior.

13.3.2. As sanções previstas nos incisos I, III e IV do subitem anterior poderão ser aplicadas juntamente com a do inciso II, facultada a defesa prévia do interessado, no respectivo processo, no prazo de **5 (cinco) dias úteis**.

13.4. Da Advertência

13.4.1. A advertência é o aviso por escrito, emitido quando a Contratada descumprir qualquer obrigação, e será expedido:

I - pela SECRETARIA DE SAÚDE, quando o descumprimento da obrigação ocorrer no âmbito do procedimento licitatório; e

II - pelo ordenador de despesas do órgão contratante se o descumprimento da obrigação ocorrer na fase de execução contratual, entendida desde a recusa em retirar a nota de empenho ou assinar o contrato.

13.5. Da Multa

13.5.1. A multa é a sanção pecuniária que será imposta à contratada, pelo ordenador de despesas do órgão contratante, por atraso injustificado na entrega ou execução do contrato, e será aplicada nos seguintes percentuais:

I - 0,33% (trinta e três centésimos por cento) por dia de atraso, na entrega de material ou execução de serviços, calculado sobre o valor correspondente à parte inadimplente, até o limite de 9,9%, que corresponde a até 30 (trinta) dias de atraso;

II - 0,66 % (sessenta e seis centésimos por cento) por dia de atraso, na entrega de material ou execução de serviços, calculado, desde o primeiro dia de atraso, sobre o valor correspondente à parte inadimplente, em caráter excepcional, e a critério do órgão contratante, quando o atraso ultrapassar 30 (trinta) dias;

III - 5% (cinco por cento) sobre o valor total do contrato/nota de empenho, por descumprimento do prazo de entrega, sem prejuízo da aplicação do disposto nos incisos I e II deste subitem;

IV - 15% (quinze por cento) em caso de recusa injustificada do adjudicatário em assinar o contrato ou retirar o instrumento equivalente, dentro do prazo estabelecido pela Administração, recusa parcial ou total na entrega do material, recusa na conclusão do serviço, ou rescisão do contrato/ nota de empenho, calculado sobre a parte inadimplente; e

V - até 20% (vinte por cento) sobre o valor do contrato/nota de empenho, pelo descumprimento de qualquer cláusula do contrato, exceto prazo de entrega.

13.5.2. A multa será formalizada por simples apostilamento contratual, na forma do art. 65, § 8º, da Lei nº 8.666/93 e será executada após regular processo administrativo, oferecido à contratada a oportunidade de defesa prévia, no prazo de 05 (cinco) dias úteis, a contar do recebimento da notificação, nos termos do § 3º do art. 86 da Lei nº 8.666/93, observada a seguinte ordem:

I - Mediante desconto no valor da garantia depositada do respectivo contrato;

II - Mediante desconto no valor das parcelas devidas à contratada; e

III - Mediante procedimento administrativo ou judicial de execução.

13.5.3. Se a multa aplicada for superior ao valor da garantia prestada, além da perda desta, responderá à contratada pela sua diferença, devidamente atualizada pelo **Índice Nacional de Preços ao Consumidor Amplo (IPCA)** ou equivalente, que será descontada dos pagamentos eventualmente devidos pela Administração ou cobrados judicialmente.

13.5.4. O atraso, para efeito de cálculo de multa, será contado em dias corridos, a partir do dia seguinte ao do vencimento do prazo de entrega ou execução do contrato, se dia de expediente normal na repartição interessada, ou no primeiro dia útil seguinte.

13.5.5. Em despacho, com fundamentação sumária, poderá ser relevado:

- I - O atraso não superior a 5 (cinco) dias; e
- II - A execução de multa cujo montante seja inferior ao dos respectivos custos de cobrança.

13.5.6. A multa poderá ser aplicada cumulativamente com outras sanções, segundo a natureza e a gravidade da falta cometida, consoante o previsto do subitem 13.3.2 e observado o princípio da proporcionalidade.

13.5.7. Decorridos 30 (trinta) dias de atraso, a nota de empenho e/ou contrato deverão ser cancelados e/ou rescindidos, exceto se houver justificado interesse da unidade contratante em admitir atraso superior a 30 (trinta) dias, que será penalizado na forma do inciso II do subitem 13.3.1.

13.5.8. A sanção pecuniária prevista no inciso IV do subitem 13.5.2 não se aplica nas hipóteses de rescisão contratual que não ensejam penalidades.

13.6. Da Suspensão

13.6.1. A suspensão é a sanção que impede temporariamente o fornecedor de participar de licitação e de contratar com a Administração, e, se aplicada em decorrência de licitação na modalidade pregão, ainda suspende o registro cadastral da Contratada no Cadastro de Fornecedores do Distrito Federal, instituído pelo Decreto nº 25.966, de 23 de junho de 2005, e no Sistema de Cadastramento Unificado de Fornecedores – SICAF, de acordo com os prazos a seguir:

- I - por até 30 (trinta) dias, quando, vencido o prazo de advertência, emitida pela SECRETARIA DE SAÚDE DO DISTRITO FEDERAL, a Contratada permanecer inadimplente;
- II - por até 90 (noventa) dias, quando a Contratada deixar de entregar, no prazo estabelecido no edital, os documentos e anexos exigidos, quer por via fax ou internet, de forma provisória, ou, em original ou cópia autenticada, de forma definitiva;
- III - por até 12 (doze) meses, quando a Contratada, na modalidade pregão, convocada dentro do prazo de validade de sua proposta, não celebrar o contrato, ensejar o retardamento na execução do seu objeto, falhar ou fraudar na execução do contrato; e
- IV - por até 24 (vinte e quatro) meses, quando a Contratada:
- V - apresentar documentos fraudulentos, adulterados ou falsificados nas licitações, objetivando obter, para si ou para outrem, vantagem decorrente da adjudicação do objeto da licitação;
- VI - tenha praticado atos ilícitos visando a frustrar os objetivos da licitação; e
- VII - receber qualquer das multas previstas no subitem anterior e não efetuar o pagamento;

13.6.2. São competentes para aplicar a penalidade de suspensão:

- I - a Secretaria de Estado de Saúde, quando o descumprimento da obrigação ocorrer no âmbito do procedimento licitatório; e
- II - o ordenador de despesas do órgão contratante, se o descumprimento da obrigação ocorrer na fase de execução contratual, entendida desde a recusa em retirar a nota de empenho ou assinar o contrato.

13.6.3. A penalidade de suspensão será publicada no Diário Oficial do Distrito Federal.

13.6.4. O prazo previsto no inciso IV poderá ser aumentado para até **05 (cinco) anos**, quando as condutas ali previstas forem praticadas no âmbito dos procedimentos derivados dos pregões.

13.7. Da Declaração de Inidoneidade

13.7.1. A declaração de inidoneidade será aplicada pelo Secretário de Estado ou autoridade equivalente do órgão de origem, à vista dos motivos informados na instrução processual.

13.7.2. A declaração de inidoneidade prevista neste item 13.7 permanecerá em vigor enquanto perdurarem os motivos que determinaram a punição ou até que seja promovida a reabilitação perante a própria autoridade que a aplicou, e será concedida sempre que a contratada ressarcir a Administração pelos prejuízos resultantes de sua conduta e após decorrido o prazo da sanção.

13.7.3. A declaração de inidoneidade e/ou sua extinção será publicada no Diário Oficial do Distrito Federal, e seus efeitos serão extensivos a todos os órgãos/entidades subordinadas ou vinculadas ao Poder Executivo do Distrito Federal, e à Administração Pública, consoante dispõe o art. 87, IV, da Lei nº 8.666, de 1993.

13.8. Das Demais Penalidades

13.8.1. As licitantes que apresentarem documentos fraudulentos, adulterados ou falsificados, ou que por quaisquer outros meios praticarem atos irregulares ou ilegalidades para obtenção no registro no Cadastro de Fornecedores do Distrito Federal, administrado pela CENTRAL DE COMPRAS E LICITAÇÕES, estarão sujeitas às seguintes penalidades:

- I - suspensão temporária do certificado de registro cadastral ou da obtenção do registro, por até 24 (vinte e quatro) meses, dependendo da natureza e da gravidade dos fatos; e
- II - declaração de inidoneidade, nos termos do subitem 13.7;
- III - aplicam-se a este subitem as disposições do subitem 13.6.3 e 13.6.4.

13.8.2. As sanções previstas nos subitens 13.6 e 13.7 poderão também ser aplicadas às empresas ou profissionais que, em razão dos contratos regidos pelas Leis Federais nos 8.666, de 1993 ou 10.520, de 2002:

- I - tenham sofrido condenação definitiva por praticarem, por meios dolosos, fraude fiscal no recolhimento de quaisquer tributos;
- II - tenham praticado atos ilícitos, visando frustrar os objetivos da licitação; e
- III - demonstrarem não possuir idoneidade para contratar com a Administração, em virtude de atos ilícitos praticados.

13.9. Do Direito de Defesa

13.9.1. É facultado à interessada interpor recurso contra a aplicação das penas de advertência, suspensão temporária ou de multa, no prazo de 5 (cinco) dias úteis, a contar da ciência da respectiva notificação.

13.9.2. O recurso será dirigido à autoridade superior, por intermédio da que praticou o ato recorrido, a qual poderá reconsiderar sua decisão, no prazo de 5 (cinco) dias úteis, ou, nesse mesmo prazo, fazê-lo subir, devidamente informado, devendo, neste caso, a decisão ser proferida dentro do prazo de 5 (cinco) dias úteis, contado do recebimento do recurso, sob pena de responsabilidade.

13.9.3. Na contagem dos prazos estabelecidos neste Capítulo, excluir-se-á o dia do início e incluir-se-á o do vencimento, e considerar-se-ão os dias consecutivos, exceto quando for explicitamente disposto em contrário;

13.9.4. Assegurado o direito à defesa prévia e ao contraditório, e após o exaurimento da fase recursal, a aplicação da sanção será formalizada por despacho motivado, cujo extrato deverá ser publicado no Diário Oficial do Distrito Federal, devendo constar:

- I - a origem e o número do processo em que foi proferido o despacho;
- II - o prazo do impedimento para licitar e contratar;
- III - o fundamento legal da sanção aplicada; e
- IV - o nome ou a razão social do punido, com o número de sua inscrição no Cadastro da Receita Federal

13.9.5. Após o julgamento do(s) recurso(s), ou transcorrido o prazo sem a sua interposição, a autoridade competente para aplicação da sanção providenciará a sua imediata divulgação no sítio www.comprasgovernamentais.gov.br e nos demais sistemas eletrônicos de contratação mantidos por órgãos ou entidades da Administração Pública do Distrito Federal.

13.9.6. Ficam desobrigadas do dever de publicação no Diário Oficial do Distrito Federal as sanções aplicadas com fundamento nos subitens 13.4 e 13.5 deste capítulo de penalidades, as quais se formalizam por meio de simples apostilamento, na forma do art. 65, §8º, da Lei nº 8.666, de 1993.

13.10. **Do Assentamento em Registros**

- 13.10.1. Toda sanção aplicada será anotada no histórico cadastral da empresa.
- 13.10.2. As penalidades terão seus registros cancelados após o decurso do prazo do ato que as aplicou.

13.11. **Da Sujeição a Perdas e Danos**

13.11.1. Independentemente das sanções legais cabíveis, regulamentadas pelo Decreto nº 26.851/06 e suas alterações, previstas neste contrato, a contratada ficará sujeita, ainda, à composição das perdas e danos causados à Administração pelo descumprimento das obrigações licitatórias e/ou contratuais.

13.12. **Disposições Complementares**

- 13.12.1. As sanções previstas nos subitens 13.4, 13.5 e 13.6 do presente capítulo serão aplicadas pelo ordenador de despesas do órgão contratante.
- 13.12.2. Os prazos referidos neste capítulo só se iniciam e vencem em dia de expediente no órgão ou na entidade.
- 13.12.3. Os prazos referidos neste capítulo só se iniciam e vencem em dia de expediente no órgão ou na entidade.

14. **CLÁUSULA DÉCIMA QUARTA —DA RESCISÃO AMIGÁVEL**

14.1. O Contrato poderá ser rescindido amigavelmente em comum acordo, reduzida a termo no processo, desde que haja conveniência para a Administração e não haja motivo para rescisão unilateral do ajuste, bastando para tanto, manifestação escrita de uma das partes, com antecedência mínima de 60 (sessenta) dias, sem interrupção do curso normal da execução do Contrato, devendo ser precedida de autorização escrita e fundamentada da autoridade competente.

15. **CLÁUSULA DÉCIMA QUINTA – DA RESCISÃO**

15.1. O Contrato poderá ser rescindido por ato unilateral da Administração, reduzido a termo no respectivo processo, na forma prevista no Edital, observado o disposto no art. 78 da Lei nº 8.666/93, sujeitando-se a Contratada às consequências determinadas pelo art. 80 desse diploma legal, sem prejuízo das demais sanções cabíveis.

15.2. A inexecução parcial ou total do contrato, de acordo com o artigo 78 da Lei 8.666/93, ensejará a sua rescisão e a penalização da empresa nos termos deste Contrato e da Lei 8.666/93.

15.3. É terminantemente proibida a utilização de mão-de-obra infantil na execução dos serviços, sendo que o descumprimento deste dispositivo implicará na rescisão imediata do contrato e aplicação de multa, sem prejuízo das sanções legais cabíveis, conforme estabelecido na Lei Distrital n 5.061, de 8 de março de 2013.

16. **CLÁUSULA DÉCIMA SEXTA – DOS DÉBITOS PARA COM A FAZENDA PÚBLICA**

16.1. Os débitos da Contratada para com o Distrito Federal, decorrentes ou não do ajuste, serão inscritos em Dívida Ativa e cobrados mediante execução na forma da legislação pertinente, podendo, quando for o caso, ensejar a rescisão unilateral do Contrato.

17. **CLÁUSULA DÉCIMA SÉTIMA – DO EXECUTOR**

17.1. Será designado um executor para o contrato, ao qual serão incumbidas as atribuições contidas nas Normas de Execução Orçamentária e Financeiras vigentes (Decreto n.º 16.098 de 29/11/94).

17.2. O **Executor do Contrato** será indicado pela Subsecretaria de Assistência Integral à Saúde - SAIS/SES

18. **CLÁUSULA DÉCIMA OITAVA - DA PUBLICAÇÃO E DO REGISTRO**

18.1. A eficácia do Contrato fica condicionada à publicação resumida do instrumento pela Administração, na Imprensa Oficial, até o quinto dia útil do mês seguinte ao de sua assinatura, para ocorrer no prazo de vinte dias daquela data, após o que deverá ser providenciado o registro do instrumento pela Procuradoria-Geral do Distrito Federal, em conformidade com o art. 60 da Lei nº 8666/93.

19. **CLÁUSULA DÉCIMA NONA – DO FORO**

19.1. Fica eleito o foro de Brasília, Distrito Federal, para dirimir quaisquer dúvidas relativas ao cumprimento do presente Contrato.

19.2. Havendo irregularidades neste instrumento, entre em contato com a Ouvidoria de Combate a Corrupção coordenada pela Controladoria Geral do Distrito Federal, por meio do Telefone: 0800-6449060. (Decreto Distrital n.º 34.031/2012).

APÊNDICE V-TERMO DE RECEBIMENTO PROVISÓRIO

OBJETO	
N.º CONTRATO	

Contratada	
CNPJ	
Telefone (s)	

Por este instrumento, atestamos para fins de cumprimento do disposto no Art. 73, inciso II, alínea "a", da Lei nº 8.666, de 21 de junho de 1993, que os bens e/ou serviços, relacionados no quadro abaixo, foram recebidos nesta data e serão objeto de avaliação quanto aos aspectos de qualidade, de acordo com os Critérios de Aceitação previamente definidos pelo Edital nº 05/2023 da SES-DF.

ITEM	CÓDIGO SES	CÓDIGO BR	ESPECIFICAÇÃO	UNIDADE	QUANTIDADE
1/2	P08009176	330706	<p>Aparelho de anestesia: Com móvel para transporte intra-hospitalar, em polímero de alta resistência ou em material não oxidável e/ou com tratamento contra oxidação e pintura. Características mínimas: Uma gaveta, no mínimo. A(s) gaveta(s) deve(m) possuir trilhos telescópicos com roletes ou rolamentos para facilitar o deslizamento; Mesa de trabalho acoplada, fixa ou móvel; Prateleira superior para o apoio de equipamentos auxiliares; Rodízios emborrachados com trava em pelo menos dois deles; Fusível para proteção geral do equipamento. Todas as partes internas deverão ser isentas de látex; Tela touchscreen de no mínimo 10 polegadas. Com sistema de autoteste ao ligar o equipamento com calibrações automáticas ou manuais regulares enquanto durar a garantia; detecções de erros e falhas de funcionamento e programação para a execução do auto-teste sem a intervenção do usuário e sem desmontagem de partes. Para anestesia de pacientes adultos (obesidade mórbida), pediátricos e neonatais (prematuros de baixo peso); Válvula APL graduada visualmente de 5 até 70 cmH2O; Mangueiras flexíveis de baixa pressão coloridas para abastecimento de gases ao aparelho de anestesia, ou interligação entre a rede de gases e o equipamento, fixadas a conectores de entrada e saída específicos a um gás e de engate rápido. Projetadas para conduzir gás com pressões menores que 1400 kpa, com símbolo e cor específico a cada gás, seguindo critério da NBR 11906:1992, ISO 5359 e ISO 32: Ar comprimido - Cinza claro/amarelo, Oxigênio O2 – Verde, Óxido nitroso N2O - Azul marinho. Deve possuir uma válvula de fluxo independente, que fornece oxigênio puro com alto fluxo capaz de preencher rapidamente o sistema respiratório a uma taxa de aproximadamente 60 a 100L.min-1 ("Flush de Oxigênio"), operada manualmente, para administração direta de oxigênio à saída comum de gases, devendo ser automaticamente fechada quando desativada e claramente identificada conforme determina a NBR 60601:2004. Rotâmetro de gases com escalas de alto a baixo fluxo para administração de oxigênio (mínimo de 25% de O2), Ar comprimido medicinal e óxido nitroso, digital, com precisão de medição para o fluxo ajustado, com monitoração digital direto da tela principal; Recrutamento alveolar. Indicação gráfica em tela contínua de fornecimento do fluxo de O2, N2O e ar comprimido; Manômetros para monitorar a pressão da rede de alimentação; Deve permitir o acoplamento de O2; vaporizadores calibrados simultaneamente, com trava de segurança que impede a abertura simultânea dos dois vaporizadores. Para uso com os seguintes agentes anestésicos: Isoflurano, Sevoflurano, Enflurano ou Halotano. Canister único universal com capacidade de no mínimo 800 gramas de cal sodada para pacientes adultos a neonatos; confeccionado em material transparente. Método BY-PASS, que permite a troca da cal sodada sem que haja despressurização do sistema respiratório. De fácil manipulação. Válvulas inspiratórias e expiratórias que possibilitem a retirada para limpeza ou autoclave. Válvula APL para controle de pressão máxima. Sistema deve permitir utilização de circuitos respiratórios sem absorção de gás carbônico através de desvio do fluxo do sistema com absorvedor acionado por alavanca, chave ou meio eletrônico, sem necessidade de acoplar peças adicionais ou especiais. Sistema de segurança deve permitir ventilação mecânica mesmo diante de instabilidade de oferta de energia elétrica em rede central por ao menos 30 minutos. Sem necessidade de troca de componentes internos para ventilar desde pacientes pediátricos a adultos obesos mórbidos. Sistema do circuito paciente de rápida montagem e desmontagem pelo operador e passível de esterilização a altas temperaturas, incluindo; canister, ventilador; válvulas unidirecionais, traqueias, e bloco respiratório; Opera em rede elétrica (bivolt automático) e na bateria, possui alarmes visuais e audíveis e de bateria fraca. Bateria interna com autonomia de pelo menos 30 minutos e recarregamento automático. O aparelho de anestesia deve possuir um sistema que interrompa o fluxo de todos os outros gases quando a pressão de trabalho de oxigênio cair. O fluxo de outros gases pode sofrer redução proporcional à redução do fluxo de oxigênio. O sistema de proporção, uma segunda interface entre o oxigênio e óxido nitroso, desenvolvido para prevenir hipóxia no gás misturado no fluxômetro, conforme NBR 60601:2004, determina que o sistema de distribuição de gás anestésico deve ser fornecido com meios para prevenir a seleção não intencional de uma mistura de oxigênio inferior ao ar ambiente. Deve também possuir sinal sonoro de alarme que seja ativado quando a pressão normal de alimentação de oxigênio reduza para um limite igual ou inferior a 50% da pressão da fonte de alimentação. Deve possuir entrada para conexão de cilindro reserva de O2 através de válvula Yoke ou similar; Ventilador pulmonar acionado por pistão, refletor de volume ou fole; com mecanismo de segurança que mantenha o sistema funcionando em caso de instabilidade inesperada no fluxo de gases central; Pressão inspiratória na faixa de 07 a 60cmH2O com incrementos de 01 cm de H2O; Pressão de suporte na faixa de 5 a 20cmH2O; Frequência respiratória na faixa de 4 a 80 resp/min para volume e pressão controlada; Relação I:E de 4:1 a 1:4; PEEP com controle eletrônico na faixa de 4 a 20cmH2O em todos os modos de ventilação; Pausa inspiratória de até 50%;Deve possuir os seguintes modos ventilatórios: Ventilação manual Ventilação com respiração espontânea sem resistência do ventilador; Ventilação controlada a volume e ciclada a tempo (VCV);Ventilação controlada a pressão e ciclada a tempo (PCV); Ventilação mandatória intermitente sincronizada a volume (SIMV – V);Ventilação mandatória intermitente sincronizada a pressão (SIMV – P);Ventilação por pressão de suporte (PSV);Ventilação por pressão com volume garantido ou ventilação controlada a volume com Autoflow ou</p>	Unid.	64

tecnologia similar; Monitoração do ventilador: Gráfico da pressão das vias aéreas; Gráfico do fluxo por tempo; Loop de volume por pressão; Loop de volume por fluxo; Complacência, resistência; Gráfico da capnografia; Monitoração numérica de pressão de pico, platô e PEEP; Monitoração numérica de frequência respiratória, volume corrente, volume minuto; Análise de gases com detecção automática para Isoflurano, Sevoflurano e Desflurano. Volume corrente 0 a 1300 ml; Volume minuto 0 a 80 L/min; Frequência respiratória de O2 a 100 resp./min.; Fração inspiratória e expiratória de O2 (monitoração numérica de FiO2 e FeO2); Curvas e tendências de CO2, N2O e O2; CAM (Concentração alveolar mínima); Alarmes de: Alta e baixa pressão de vias aéreas; apnéia; Volume minuto alto e baixo; Alta e baixa FiO2; Falha de energia elétrica; Altas concentrações de agentes anestésicos; Analisador de Gases Sidestream (integrado ao equipamento de anestesia). Agentes anestésicos medidos com identificação automática: Isoflurano, Halotano, Enflurano, Sevoflurano e Desflurano. Exibição numérica: Concentrações expiradas e inspiradas de O2, N2O, CO2 e Agente Anestésico. Exibição de curva: EtCO2. Vaporizador: calibrado deve possuir as seguintes características: capacidade total de no mínimo 300ml de anestésico volátil, compensação de fluxo, pressão e temperatura. Reservatórios para agente anestésico sem necessidade do uso de ferramentas para abastecimento. Deve acompanhar o equipamento 01 vaporizador de Sevoflurano e 01 vaporizador de Isoflurano. Monitoração de agentes anestésicos: halotano, sevoflurano, isoflurano, enflurano, desflurano, N2O e EtCO2 incorporada no equipamento de anestesia. Acessórios que deverão acompanhar o equipamento obrigatoriamente: Doze (12) circuitos de paciente tamanho adulto em silicone, corrugados externamente e lisos internamente, permitindo esterilização em autoclave a vapor; Quatro (04) circuitos de paciente tamanho infantil em silicone, corrugados externamente e lisos internamente, permitindo esterilização em autoclave a vapor; Doze (12) balões para ventilação manual adulto em silicone esterilizáveis a altas temperaturas; Quatro (04) balões para ventilação manual pediátrico em silicone esterilizáveis a altas temperaturas; Um (01) vaporizador calibrado de Sevoflurano; Um (01) vaporizador calibrado de Isoflurano. Dez (10) sensores de fluxo único autoclaváveis ou reposição dos sensores enquanto durar a garantia. Duas (02) mangueiras de 5 metros para oxigênio; Duas (02) mangueiras de 5 metros para óxido nítrico; Duas (02) mangueiras de 5 metros para ar comprimido; Demais acessórios indispensáveis para o pleno funcionamento dos equipamentos; Manual operacional na língua portuguesa; Manual técnico de manutenção do equipamento; Treinamento de pessoal/usuário e assistência técnica no Brasil. MONITOR: Características Gerais do Monitor hemodinâmico: Para atender pacientes adultos, pediátricos e neonatais. Com suportes no aparelho de anestesia para evitar quedas acidentais; Bateria interna incorporada com autonomia mínima de 15 minutos, recarregável no próprio monitor; Tela em LCD a cores, com dimensão diagonal mínima de 10", operação simples através de botão rotativo com exibição simultânea de no mínimo 6 curvas fisiológicas com opcional de até 8 curvas; Possibilidade de UPGRADES de software sem troca de componentes internos; Possibilidade de conexão a uma rede hospitalar TCP/IP e de ligação a um monitor externo VGA ou SVGA; Sistema de alarmes com no mínimo três prioridades, armazenamento de pelo menos 24h de tendências gráficas, software e cálculos hemodinâmicos. ECG – Eletrocardiograma com cabo que possibilite 12 derivações (I, II, III, aVL, aVF, aVR e V1 a V6). Faixa de medida: entre 20 e 300 bpm; Análise de segmento ST e arritmias básicas: Assistolia, Taquicardia e Fibrilação Ventricular. Detecção de marcapasso; Respiração; Faixa de medida: 0 a 150 rpm; Alarmes: Seleção do usuário os Limites máximos e mínimos de frequência respiratória. Curva de respiração por impedância. Frequência Respiratória. Temperatura Interna. Temperatura: absoluta e delta; Alarmes: Limites máximos e mínimos de temperatura selecionáveis pelo usuário; Possibilidade de monitorização de até duas temperaturas, dérmica e/ou interna. Oximetria de Pulso: Visualização da curva plestomográfica de saturação arterial de O2 e frequência de pulso vista pelo monitor. Faixa de medida entre 1-100%; Pulso: entre 30-250 bpm Alarmes: Limites máximos e mínimos de SpO2 e pulso. Alteração do som do pulso de acordo com os valores monitorados. Pressão Não Invasiva: Parâmetros medidos: Pressão sistólica, diastólica e média. Método de medida Oscilométrico Neonatos, pediátricos a adultos. Faixa de medida: 1 a 240 minutos, manual ou contínuo. Pressão Invasiva: Incorporação de 4 canais de pressão invasiva com visualização simultânea. As curvas podem ser visualizadas independentemente. Possibilidade zerar uma pressão ou várias simultaneamente. Faixa de medida para qualquer pressão medida: entre -50 e 360 mmHg. Alarmes Pressão Invasiva: Limites máximos e mínimos para pressão sistólica, diastólica e média selecionáveis pelo usuário. Módulo de capnografia: Acessórios que deverão acompanhar o equipamento obrigatoriamente: Vinte (20) conjuntos completos descartáveis para utilização no sistema de Analisador de gases Sidestream, incluindo linha de amostra e drenos; Dez (10) sensores de fluxo avulsos extras (autoclaváveis) ou manutenção e substituição dos sensores enquanto durar a garantia; Quatro (04) Cabos de ECG de 5 ou 6 vias; Oito (08) Mangueiras para Pressão Não Invasiva; Oito (08) Manguitos adulto reutilizáveis com fechamento em velcro; Quatro (04) Manguitos para obesos reutilizáveis com fechamento em velcro, Quatro (4) Manguitos de adolescentes ou adulto pequeno reutilizáveis com fechamento em velcro; Quatro (04) Manguitos pediátricos reutilizáveis com fechamento em velcro; 02 (dois) manguitos neonatais reutilizáveis com fechamento em velcro; Dez (10) Cabos e sensores de oximetria de pulso reutilizável adulto; Cinco (05) Cabos e sensores de oximetria de pulso reutilizável pediátrico; Oito (08) Sensores de temperatura interna adulto; Cinco (05) Sensores de temperatura interna pediátrico; cabo de força longo com padrão de tomada brasileiro e todos os acessórios indispensáveis para o pleno funcionamento dos equipamentos; Manual operacional na língua portuguesa; Manual técnico de manutenção do equipamento; Treinamento de pessoal/usuário e assistência técnica. Monitor de nível de consciência BIS, Monitora e apresenta os dados processados pelo Bispectral Index e curva de EEG em tempo real, Tecnologia Bilateral (monitora os dois hemisférios cerebrais de forma independente e simultânea) - OPCIONAL. Tecnologia Bilateral (monitora os dois hemisférios cerebrais de forma independente e simultânea) - OPCIONAL. Módulo de TNM (Transmissão Neuro muscular) – pelo método de aceleromiografia, com cabos e eletrodos. Deve realizar testes TOF com resultado numérico, com controle de intensidade do estímulo, realizar PTC e DBS. Manual em português.

Ressaltamos que o recebimento definitivo dos serviços ocorrerá em até 15 (quinze) dias, desde que não ocorram problemas técnicos ou divergências quanto às especificações constantes do instrumento contratual proveniente do Edital n° XX/20XX.

Brasília-DF, XX de XXXXXXXXXXXXXXX de 20__.

APÊNDICE VI-TERMO DE RECEBIMENTO DEFINITIVO

OBJETO	
N.º CONTRATO	
Contratada	
CNPJ	
Telefone (s)	

Por este instrumento, as partes abaixo identificadas atestam para fins de cumprimento do disposto no Art. 73, inciso II, alínea "b", da Lei nº 8.666, de 21 de junho de 1993, que os bens e/ou serviços relacionados no quadro abaixo, possuem as quantidades, configuração, desempenho e a qualidade compatível com as condições e exigências técnicas constantes do Edital n° XX/20XX.

ITEM	CÓDIGO SES	CÓDIGO BR	ESPECIFICAÇÃO	UNIDADE	QUANTIDADE
1/2	P08009176	330706	<p>Aparelho de anestesia: Com móvel para transporte intra-hospitalar, em polímero de alta resistência ou em material não oxidável e/ou com tratamento contra oxidação e pintura. Características mínimas: Uma gaveta, no mínimo. A(s) gaveta(s) deve(m) possuir trilhos telescópicos com roletes ou rolamentos para facilitar o deslizamento; Mesa de trabalho acoplada, fixa ou móvel; Prateleira superior para o apoio de equipamentos auxiliares; Rodízios emborrachados com trava em pelo menos dois deles; Fusível para proteção geral do equipamento. Todas as partes internas deverão ser isentas de látex; Tela touchscreen de no mínimo 10 polegadas. Com sistema de autoteste ao ligar o equipamento com calibrações automáticas ou manuais regulares enquanto durar a garantia; detecções de erros e falhas de funcionamento e programação para a execução do auto-teste sem a intervenção do usuário e sem desmontagem de partes. Para anestesia de pacientes adultos (obesidade mórbida), pediátricos e neonatais (prematuros de baixo peso); Válvula APL graduada visualmente de 5 até 70 cmH2O; Mangueiras flexíveis de baixa pressão coloridas para abastecimento de gases ao aparelho de anestesia, ou interligação entre a rede de gases e o equipamento, fixadas a conectores de entrada e saída específicos a um gás e de engate rápido. Projetadas para conduzir gás com pressões menores que 1400 kpa, com símbolo e cor específico a cada gás, seguindo critério da NBR 11906:1992, ISO 5359 e ISO 32: Ar comprimido - Cinza claro/amarelo, Oxigênio O2 – Verde, Óxido nitroso N2O - Azul marinho. Deve possuir uma válvula de fluxo independente, que fornece oxigênio puro com alto fluxo capaz de preencher rapidamente o sistema respiratório a uma taxa de aproximadamente 60 a 100l.min-1 ("Flush de Oxigênio"), operada manualmente, para administração direta de oxigênio à saída comum de gases, devendo ser automaticamente fechada quando desativada e claramente identificada conforme determina a NBR 60601:2004. Rotâmetro de gases com escalas de alto a baixo fluxo para administração de oxigênio (mínimo de 25% de O2), Ar comprimido medicinal e óxido nitroso, digital, com precisão de medição para o fluxo ajustado, com monitoração digital direto da tela principal; Recrutamento alveolar. Indicação gráfica em tela contínua de fornecimento do fluxo de O2, N2O e ar comprimido; Manômetros para monitorar a pressão da rede de alimentação; Deve permitir o acoplamento de O2; vaporizadores calibrados simultaneamente, com trava de segurança que impede a abertura simultânea dos dois vaporizadores. Para uso com os seguintes agentes anestésicos: Isoflurano, Sevoflurano, Enflurano ou Halotano. Canister único universal com capacidade de no mínimo 800 gramas de cal sodada para pacientes adultos a neonatos; confeccionado em material transparente. Método BY-PASS, que permite a troca da cal sodada sem que haja despressurização do sistema respiratório. De fácil manipulação. Válvulas inspiratórias e expiratórias que possibilitem a retirada para limpeza ou autoclave. Válvula APL para controle de pressão máxima. Sistema deve permitir utilização de circuitos respiratórios sem absorção de gás carbônico através de desvio do fluxo do sistema com absorvedor acionado por alavanca, chave ou meio eletrônico, sem necessidade de acoplar peças adicionais ou especiais. Sistema de segurança deve permitir ventilação mecânica mesmo diante de instabilidade de oferta de energia elétrica em rede central por ao menos 30 minutos. Sem necessidade de troca de componentes internos para ventilar desde pacientes pediátricos a adultos obesos mórbidos. Sistema do circuito paciente de rápida montagem e desmontagem pelo operador e passível de esterilização a altas temperaturas, incluindo; canister, ventilador; válvulas unidirecionais, traqueias, e bloco respiratório; Opera em rede elétrica (bivolt automático) e na bateria, possui alarmes visuais e audíveis e de bateria fraca. Bateria interna com autonomia de pelo menos 30 minutos e recarregamento</p>	Unid.	64

automático. O aparelho de anestesia deve possuir um sistema que interrompa o fluxo de todos os outros gases quando a pressão de trabalho de oxigênio cair. O fluxo de outros gases pode sofrer redução proporcional à redução do fluxo de oxigênio. O sistema de proporção, uma segunda interface entre o oxigênio e o óxido nítrico, desenvolvido para prevenir hipóxia no gás misturado no fluxômetro, conforme NBR 60601:2004, determina que o sistema de distribuição de gás anestésico deve ser fornecido com meios para prevenir a seleção não intencional de uma mistura de oxigênio inferior ao ar ambiente. Deve também possuir sinal sonoro de alarme que seja ativado quando a pressão normal de alimentação de oxigênio reduza para um limite igual ou inferior a 50% da pressão da fonte de alimentação. Deve possuir entrada para conexão de cilindro reserva de O₂ através de válvula Yoke ou similar; Ventilador pulmonar acionado por pistão, refletor de volume ou fole; com mecanismo de segurança que mantenha o sistema funcionando em caso de instabilidade inesperada no fluxo de gases central; Pressão inspiratória na faixa de 07 a 60cmH₂O com incrementos de 01 cm de H₂O; Pressão de suporte na faixa de 5 a 20cmH₂O; Frequência respiratória na faixa de 4 a 80 resp/min para volume e pressão controlada; Relação I:E de 4:1 a 1:4; PEEP com controle eletrônico na faixa de 4 a 20cmH₂O em todos os modos de ventilação; Pausa inspiratória de até 50%; Deve possuir os seguintes modos ventilatórios: Ventilação manual Ventilação com respiração espontânea sem resistência do ventilador; Ventilação controlada a volume e ciclada a tempo (VCV); Ventilação controlada a pressão e ciclada a tempo (PCV); Ventilação mandatória intermitente sincronizada a volume (SIMV – V); Ventilação mandatória intermitente sincronizada a pressão (SIMV – P); Ventilação por pressão de suporte (PSV); Ventilação por pressão com volume garantido ou ventilação controlada a volume com Autoflow ou tecnologia similar; Monitoração do ventilador: Gráfico da pressão das vias aéreas; Gráfico do fluxo por tempo; Loop de volume por pressão; Loop de volume por fluxo; Complacência, resistência; Gráfico da capnografia; Monitoração numérica de pressão de pico, platô e PEEP; Monitoração numérica de frequência respiratória, volume corrente, volume minuto; Análise de gases com detecção automática para Isoflurano, Sevoflurano e Desflurano. Volume corrente 0 a 1300 ml; Volume minuto 0 a 80 L/min; Frequência respiratória de O₂ a 100 resp./min.; Fração inspiratória e expiratória de O₂ (monitoração numérica de FiO₂ e FeO₂); Curvas e tendências de CO₂, N₂O e O₂; CAM (Concentração alveolar mínima); Alarmes de: Alta e baixa pressão de vias aéreas; apnéia; Volume minuto alto e baixo; Alta e baixa FiO₂; Falha de energia elétrica; Altas concentrações de agentes anestésicos; Analisador de Gases Sidestream (integrado ao equipamento de anestesia). Agentes anestésicos medidos com identificação automática: Isoflurano, Halotano, Enflurano, Sevoflurano e Desflurano. Exibição numérica: Concentrações expiradas e inspiradas de O₂, N₂O, CO₂ e Agente Anestésico. Exibição de curva: ETCO₂. Vaporizador: calibrado deve possuir as seguintes características: capacidade total de no mínimo 300mL de anestésico volátil, compensação de fluxo, pressão e temperatura. Reservatórios para agente anestésico sem necessidade do uso de ferramentas para abastecimento. Deve acompanhar o equipamento 01 vaporizador de Sevoflurano e 01 vaporizador de Isoflurano. Monitoração de agentes anestésicos: halotano, sevoflurano, isoflurano, enflurano, desflurano, N₂O e EtCO₂ incorporada no equipamento de anestesia. Acessórios que deverão acompanhar o equipamento obrigatoriamente: Doze (12) circuitos de paciente tamanho adulto em silicone, corrugados externamente e lisos internamente, permitindo esterilização em autoclave a vapor; Quatro (04) circuitos de paciente tamanho infantil em silicone, corrugados externamente e lisos internamente, permitindo esterilização em autoclave a vapor; Doze (12) balões para ventilação manual adulto em silicone esterilizáveis a altas temperaturas; Quatro (04) balões para ventilação manual pediátrico em silicone esterilizáveis a altas temperaturas; Um (01) vaporizador calibrado de Sevoflurano; Um (01) vaporizador calibrado de Isoflurano. Dez (10) sensores de fluxo único autoclaváveis ou reposição dos sensores enquanto durar a garantia. Duas (02) mangueiras de 5 metros para oxigênio; Duas (02) mangueiras de 5 metros para óxido nítrico; Duas (02) mangueiras de 5 metros para ar comprimido; Demais acessórios indispensáveis para o pleno funcionamento dos equipamentos; Manual operacional na língua portuguesa; Manual técnico de manutenção do equipamento; Treinamento de pessoal/usuário e assistência técnica no Brasil. MONITOR: Características Gerais do Monitor hemodinâmico: Para atender pacientes adultos, pediátricos e neonatais. Com suportes no aparelho de anestesia para evitar quedas acidentais; Bateria interna incorporada com autonomia mínima de 15 minutos, recarregável no próprio monitor; Tela em LCD a cores, com dimensão diagonal mínima de 10", operação simples através de botão rotativo com exibição simultânea de no mínimo 6 curvas fisiológicas com opcional de até 8 curvas; Possibilidade de UPGRADES de software sem troca de componentes internos; Possibilidade de conexão a uma rede hospitalar TCP/IP e de ligação a um monitor externo VGA ou SVGA; Sistema de alarmes com no mínimo três prioridades, armazenamento de pelo menos 24h de tendências gráficas, software e cálculos hemodinâmicos. ECG – Eletrocardiograma com cabo que possibilite 12 derivações (I, II, III, aVL, aVF, aVR e V1 a V6). Faixa de medida: entre 20 e 300 bpm; Análise de segmento ST e arritmias básicas: Assístolia, Taquicardia e Fibrilação Ventricular. Detecção de marcapasso; Respiração; Faixa de medida: 0 a 150 rpm ; Alarmes: Seleção do usuário os Limites máximos e mínimos de frequência respiratória. Curva de respiração por impedância. Frequência Respiratória. Temperatura Interna. Temperatura: absoluta e delta; Alarmes: Limites máximos e mínimos de temperatura selecionáveis pelo usuário; Possibilidade de monitorização de até duas temperaturas, dérmica e/ou interna. Oximetria de Pulso: Visualização da curva plestimográfica de saturação arterial de O₂ e frequência de pulso vista pelo monitor. Faixa de medida entre 1-100%; Pulso: entre 30-250 bpm Alarmes: Limites máximos e

		<p>mínimos de SpO2 e pulso. Alteração do som do pulso de acordo com os valores monitorados. Pressão Não Invasiva: Parâmetros medidos: Pressão sistólica, diastólica e média. Método de medida Oscilométrico Neonatos, pediátricos a adultos. Faixa de medida: 1 a 240 minutos, manual ou contínuo. Pressão Invasiva: Incorporação de 4 canais de pressão invasiva com visualização simultânea. As curvas podem ser visualizadas independentemente. Possibilidade zerar uma pressão ou várias simultaneamente. Faixa de medida para qualquer pressão medida: entre -50 e 360 mmHg. Alarmes Pressão Invasiva: Limites máximos e mínimos para pressão sistólica, diastólica e média selecionáveis pelo usuário. Módulo de capnografia: Acessórios que deverão acompanhar o equipamento obrigatoriamente: Vinte (20) conjuntos completos descartáveis para utilização no sistema de Analisador de gases Sidestream, incluindo linha de amostra e drenos; Dez (10) sensores de fluxo avulsos extras (autoclaváveis) ou manutenção e substituição dos sensores enquanto durar a garantia; Quatro (04) Cabos de ECG de 5 ou 6 vias; Oito (08) Mangueiras para Pressão Não Invasiva; Oito (08) Manguitos adulto reutilizáveis com fechamento em velcro; Quatro (04) Manguitos para obesos reutilizáveis com fechamento em velcro, Quatro (4) Manguitos de adolescentes ou adulto pequeno reutilizáveis com fechamento em velcro; Quatro (04) Manguitos pediátricos reutilizáveis com fechamento em velcro; 02 (dois) manguitos neonatais reutilizáveis com fechamento em velcro; Dez (10) Cabos e sensores de oximetria de pulso reutilizável adulto; Cinco (05) Cabos e sensores de oximetria de pulso reutilizável pediátrico; Oito (08) Sensores de temperatura interna adulto; Cinco (05) Sensores de temperatura interna pediátrico; cabo de força longo com padrão de tomada brasileiro e todos os acessórios indispensáveis para o pleno funcionamento dos equipamentos; Manual operacional na língua portuguesa; Manual técnico de manutenção do equipamento; Treinamento de pessoal/usuário e assistência técnica. Monitor de nível de consciência BIS, Monitora e apresenta os dados processados pelo Bispectral Index e curva de EEG em tempo real, Tecnologia Bilateral (monitora os dois hemisférios cerebrais de forma independente e simultânea) - OPCIONAL. Tecnologia Bilateral (monitora os dois hemisférios cerebrais de forma independente e simultânea) - OPCIONAL. Módulo de TNM (Transmissão Neuro muscular) – pelo método de aceleromiografia, com cabos e eletrodos. Deve realizar testes TOF com resultado numérico, com controle de intensidade do estímulo, realizar PTC e DBS. Manual em português.</p>	
--	--	--	--

Brasília-DF, XX de XXXXXXXXXXXXXXX de 20__.

Nome do Diretor ou representante legal da empresa
Cargo**CPF nº**

Gestor do Contrato
Matrícula

<<Cargo/Função>>

<<Setor/Departamento>>

Fiscal Técnico do Contrato
Matrícula

<<Cargo/Função>>

<<Setor/Departamento>>

APÊNDICE VII-TERMO DE CONFIDENCIALIDADE DA INFORMAÇÃO**OBJETO :****CONTRATO Nº:**

Contratante, com sede em Brasília-DF, inscrito no CNPJ sob o nº XXX, doravante denominado **Contratante** e a **Empresa** _____, estabelecida à _____, CEP: _____, inscrita no CNPJ sob o nº _____, doravante denominada simplesmente **Contratada**, representada neste ato pelo **S.r.** _____, (cargo) _____, (nacionalidade) _____, (estado civil) _____, (profissão) _____, portador da Cédula de Identidade nº _____, e do CPF nº _____, residente e domiciliado em _____, e, sempre que em conjunto referidas como PARTES para efeitos deste **TERMO DE CONFIDENCIALIDADE DA INFORMAÇÃO**, doravante denominado simplesmente TERMO, e, **CONSIDERANDO** que, em razão do atendimento à exigência do Contrato Nº XX/20XX, celebrado pelas PARTES, doravante denominado **CONTRATO**, cujo objeto é a **<objeto do contrato>**, mediante condições estabelecidas pelo **CONTRATO**;

CONSIDERANDO que o presente **TERMO** vem para regular o uso dos dados, regras de negócio, documentos, informações, sejam elas escritas ou verbais ou de qualquer outro modo apresentada, tangível ou intangível, entre outras, doravante denominadas simplesmente de **INFORMAÇÕES**, que a **Contratada** tiver acesso em virtude da execução contratual;

CONSIDERANDO a necessidade de manter sigilo e confidencialidade, sob pena de responsabilidade civil, penal e administrativa, sobre todo e qualquer assunto de interesse da Secretaria de Estado de Saúde do DF de que a **Contratada** tomar conhecimento em razão da execução do **CONTRATO**, respeitando todos os critérios estabelecidos aplicáveis às **INFORMAÇÕES**;

A **Contratante** estabelece o presente **TERMO** mediante as cláusulas e condições a seguir:

CLÁUSULA PRIMEIRA - DO OBJETO

O objeto deste **TERMO** é prover a necessária e adequada **PROTEÇÃO ÀS INFORMAÇÕES** da **Contratante**, principalmente aquelas classificadas como **CONFIDENCIAIS**, em razão da execução do **CONTRATO** celebrado entre as **PARTES**.

CLÁUSULA SEGUNDA - DAS INFORMAÇÕES CONFIDENCIAIS

Parágrafo Primeiro: As estipulações e obrigações constantes do presente instrumento serão aplicadas a todas e quaisquer **INFORMAÇÕES** reveladas pelo **Contratante**.

Parágrafo segundo: A **Contratada** se obriga a manter o mais absoluto sigilo e confidencialidade com relação a todas e quaisquer **INFORMAÇÕES** que venham a ser fornecidas pelo **Contratante**, a partir da data de assinatura deste **TERMO**, devendo ser tratadas como **INFORMAÇÕES CONFIDENCIAIS**, salvo aquelas prévia e formalmente classificadas com tratamento diferenciado pela **Contratante**.

Parágrafo Terceiro: A **Contratada** se obriga a não revelar, reproduzir, utilizar ou dar conhecimento, em hipótese alguma, a terceiros, bem como a não permitir que nenhum de seus diretores, empregados e/ou prepostos faça uso das **INFORMAÇÕES** do **Contratante**.

Parágrafo Quarto: A **Contratante**, com base nos princípios instituídos na Segurança da Informação, zelará para que as **INFORMAÇÕES** que receber e tiver conhecimento sejam tratadas conforme a natureza de classificação informada pela **Contratada**.

CLÁUSULA TERCEIRA - DAS LIMITAÇÕES DA CONFIDENCIALIDADE

Parágrafo Único: As obrigações constantes deste **TERMO** não serão aplicadas às **INFORMAÇÕES** que:

1. Sejam comprovadamente de domínio público no momento da revelação ou após a revelação, exceto se isso ocorrer em decorrência de ato ou omissão das **PARTES**;
2. Tenham sido comprovadas e legitimamente recebidas de terceiros, estranhos ao presente **TERMO**;
3. Sejam reveladas em razão de requisição judicial ou outra determinação válida do Governo, somente até a extensão de tais ordens, desde que as **PARTES** cumpram qualquer medida de proteção pertinente e tenham sido notificadas sobre a existência de tal ordem, previamente e por escrito, dando a esta, na medida do possível, tempo hábil para pleitear medidas de proteção que julgar cabíveis.

CLÁUSULA QUARTA - DAS OBRIGAÇÕES ADICIONAIS

Parágrafo Primeiro: A **Contratada** se compromete a utilizar as **INFORMAÇÕES** reveladas exclusivamente para os propósitos da execução do **CONTRATO**.

Parágrafo segundo: A **Contratada** se compromete a não efetuar qualquer cópia das **INFORMAÇÕES** sem o consentimento prévio e expresso da **Contratante**.

1. O consentimento mencionado no Parágrafo segundo, entretanto, será dispensado para cópias, reproduções ou duplicações para uso interno das **PARTES**.

Parágrafo Terceiro: A **Contratada** se compromete a cientificar seus diretores, empregados e/ou prepostos da existência deste **TERMO** e da natureza confidencial das **INFORMAÇÕES** do **Contratante**.

Parágrafo Quarto: A **Contratada** deve tomar todas as medidas necessárias à proteção das **INFORMAÇÕES** do **Contratante**, bem como evitar e prevenir a revelação a terceiros, exceto se devidamente autorizado por escrito pelo **Contratante**.

Parágrafo Quinto: Cada **PARTE** permanecerá como única proprietária de todas e quaisquer **INFORMAÇÕES** eventualmente reveladas à outra parte em função da execução do **CONTRATO**.

Parágrafo Sexto: O presente **TERMO** não implica a concessão, pela parte reveladora à parte receptora, de nenhuma licença ou qualquer outro direito, explícito ou implícito, em relação a qualquer direito de patente, direito de edição ou qualquer outro direito relativo à propriedade intelectual.

1. Os produtos gerados na execução do **CONTRATO**, bem como as **INFORMAÇÕES** repassadas à **Contratada**, são única e exclusiva propriedade intelectual do **MI Contratante**.

Parágrafo Sétimo: A **Contratada** firmará acordos por escrito com seus empregados e consultores ligados direta ou indiretamente ao **CONTRATO**, cujos termos sejam suficientes a garantir o cumprimento de todas as disposições do presente instrumento.

Parágrafo Oitavo: A **Contratada** obriga-se a não tomar qualquer medida com vistas a obter, para si ou para terceiros, os direitos de propriedade intelectual relativo aos produtos gerados e às **INFORMAÇÕES** que venham a ser reveladas durante a execução do **CONTRATO**.

CLÁUSULA QUINTA - DO RETORNO DE INFORMAÇÕES

Parágrafo Único: Todas as **INFORMAÇÕES** reveladas pelas **PARTES** permanecem como propriedade exclusiva da parte reveladora, devendo a esta retornar imediatamente assim que por ela requerido, bem como todas e quaisquer cópias eventualmente existentes.

1. A **Contratada** deverá devolver íntegros, e integralmente todos os documentos a ela fornecidos, inclusive as cópias porventura necessárias, na data estipulada pelo **Contratante** para entrega, ou quando não mais for necessária a manutenção das Informações Confidenciais, comprometendo-se a não reter quaisquer reproduções (incluindo reproduções magnéticas), cópias ou segundas vias.
2. A **Contratada** deverá destruir quaisquer documentos por ela produzidos que contenham Informações Confidenciais do **Contratante**, quando não mais for necessária a manutenção dessas Informações Confidenciais, comprometendo-se a não reter quaisquer reproduções (incluindo reproduções magnéticas), cópias ou segundas vias, sob pena de incorrer nas penalidades previstas neste Termo.

CLÁUSULA SEXTA - DA VIGÊNCIA

Parágrafo Único: O presente **TERMO** tem natureza irrevogável e irretroatável, permanecendo em vigor desde a data de sua assinatura até 05 (cinco) anos após o término do Contrato.

CLÁUSULA SÉTIMA - DAS PENALIDADES

Parágrafo Único: A quebra do sigilo e/ou da confidencialidade das informações, devidamente comprovada, possibilitará a imediata aplicação de penalidades previstas conforme disposições contratuais e legislações em vigor que tratam desse assunto, podendo até culminar na **RESCISÃO DO CONTRATO** firmado entre as **PARTES**. Neste caso, a **Contratada**, estará sujeita, por ação ou omissão, ao pagamento ou recomposição de todas as perdas e danos sofridos pelo **Contratante**, inclusive as de ordem moral, bem como as de responsabilidades civil e criminal, as quais serão apuradas em regular processo administrativo ou judicial, sem prejuízo das demais sanções legais cabíveis, conforme Art. 87 da Lei nº. 8.666/93.

CLÁUSULA OITAVA - DAS DISPOSIÇÕES GERAIS

Parágrafo Primeiro: Este **TERMO** constitui vínculo indissociável ao **CONTRATO**, que é parte independente e regulatória deste instrumento.

Parágrafo Segundo: O presente **TERMO** constitui acordo entre as **PARTES**, relativamente ao tratamento de **INFORMAÇÕES**, principalmente as **CONFIDENCIAIS**, aplicando-se a todos e quaisquer acordos futuros, declarações, entendimentos e negociações escritas ou verbais, empreendidas pelas **PARTES** em ações feitas direta ou indiretamente.

Parágrafo Terceiro: Surgindo divergências quanto à interpretação do pactuado neste **TERMO** ou quanto à execução das obrigações dele decorrentes, ou constatando-se nele a existência de lacunas, solucionarão as **PARTES** tais divergências, de acordo com os princípios da legalidade, da equidade, da razoabilidade, da economicidade, da boa-fé, e, as preencherão com estipulações que deverão corresponder e resguardar as **INFORMAÇÕES** do **Contratante**.

Parágrafo Quarto: O disposto no presente **TERMO** prevalecerá sempre em caso de dúvida, salvo expressa determinação em contrário, sobre eventuais disposições constantes de outros instrumentos legais conexos relativos à **CONFIDENCIALIDADE DE INFORMAÇÕES**.

Parágrafo Quinto: A omissão ou tolerância das **PARTES**, em exigir o estrito cumprimento das condições estabelecidas neste instrumento, não constituirá novação ou renúncia, nem afetará os direitos, que poderão ser exercidos a qualquer tempo.

CLÁUSULA NONA - DO FORO

Parágrafo Único: Fica eleito o foro da Justiça do Distrito Federal - Seção Judiciária do Distrito Federal, em Brasília-DF, para dirimir quaisquer dúvidas oriundas do presente **TERMO**, com renúncia expressa a qualquer outro, por mais privilegiado que seja.

E, por assim estar justa e estabelecida às condições, a **Contratada** assina o presente **TERMO DE CONFIDENCIALIDADE DA INFORMAÇÃO**, em 02 (duas) vias de igual teor e um só efeito, na presença de duas testemunhas.

Brasília/DF, ____ de _____ de 20__.

Nome do Diretor ou representante legal da empresa

Cargo

CPF nº

Gestor do Contrato

Matrícula

<<Cargo/Função>>

<<Setor/Departamento>>

Fiscal Técnico do Contrato

Matrícula

<<Cargo/Função>>

<<Setor/Departamento>>



Documento assinado eletronicamente por **DANIEL ALENCAR COELHO, RG nº 5468001 - SSP-GO, Usuário Externo**, em 30/05/2023, às 09:35, conforme art. 6º do Decreto nº 36.756, de 16 de setembro de 2015, publicado no Diário Oficial do Distrito Federal nº 180, quinta-feira, 17 de setembro de 2015.



Documento assinado eletronicamente por **LUCILENE MARIA FLORENCIO DE QUEIROZ - Matr.0140975-1, Secretário(a) de Estado de Saúde do Distrito Federal**, em 30/05/2023, às 20:21, conforme art. 6º do Decreto nº 36.756, de 16 de setembro de 2015, publicado no Diário Oficial do Distrito Federal nº 180, quinta-feira, 17 de setembro de 2015.



A autenticidade do documento pode ser conferida no site:
http://sei.df.gov.br/sei/controlador_externo.php?acao=documento_conferir&id_orgao_acesso_externo=0
 verificador= 113881959 código CRC= 7825E268.

"Brasília - Patrimônio Cultural da Humanidade"

SRTVN Quadra 701 Lote D, 1º e 2º andares, Ed. PO700 - Bairro Asa Norte - CEP 70719-040 - DF