



**GOVERNO DO DISTRITO FEDERAL**  
**SECRETARIA DE ESTADO DE SAÚDE DO DISTRITO FEDERAL**  
**Comissão de Elaboração de Instrumentos de Contratação**

Projeto Básico SEI-GDF - SES/SUAG/CEIC

**PROJETO BÁSICO**

**1. OBJETO**

Aquisição em caráter Emergencial do material médico hospitalar: **SERINGA HIPODÉRMICA 10 ML SEM AGULHA, DESCARTÁVEL, ESTÉRIL**, para atender a demanda da Rede SES/DF.

**2. JUSTIFICATIVA**

**2.1. MOTIVAÇÃO PARA A CONTRATAÇÃO**

A aquisição pretendida do produto, objeto deste Projeto Básico, visa o abastecimento da Rede de Saúde SES/DF, por 120 (cento e vinte) dias improrrogáveis.

Em atendimento ao parecer 27/2015-PGDF, foi realizada pesquisa de atas para adesão e estimativa de preços no portal dw.comprasnet.gov.br. Informamos que não foram encontradas atas que atendessem às necessidades da Rede SES/DF para o referido item.

Importa salientar que foram realizadas pesquisas no sítio e-Compras conforme disposto no DESPACHO SEPLAG/SCG/COSUP/DIREP 11932997, porém não foram encontradas atas para adesão no âmbito do Distrito Federal.

Isto posto, o PAM de adesão foi alterado para emergencial após manifestação e autorização das áreas competentes, conforme documentos acostados aos autos.

Salientamos que a ausência do produto causará impacto à prestação da assistência aos pacientes da Rede SES/DF.

**2.2. OBJETIVOS DA CONTRATAÇÃO**

SERINGAS – São produtos feitos de plástico, podendo ser ou não, agulhada ou estéril. São utilizadas em diversos procedimentos como: diluição e preparo de medicamentos, administração de medicamentos por diversas vias de acesso (intravenosa, intramuscular, intracardíaca, subcutânea, intradérmica, intra-articular), coleta de material para exames, administração de dieta, desobstrução de sondas e cateteres. Seu volume é graduado para atender as diversas indicações de uso, principalmente quanto à medicação, volume e via de administração.

Seringas descartáveis para uso exclusivo de quimioterápicos são usadas para aspiração, diluição e administração de quimioterápicos e tem especificidade por ser compatível com quimioterápicos. Tem a finalidade evitar a agregação de partículas da droga no corpo da seringa. Trata-se de insumos indispensáveis na atenção à saúde dos pacientes em tratamento de câncer na SES/DF.

Seringas descartáveis de 50UI são necessárias para administração de medicamentos quantificados em unidades internacionais como, por exemplo, insulina. Garante a aspiração do número correto de unidades da medicação. Além de serem utilizadas para administração de vacinas e coleta de gasometria em neonatos. Aquelas que não possuem o dispositivo de segurança são necessárias para administração de medicamentos em ambiente domiciliar em pacientes atendidos pelo programa de atenção ao diabético da rede SES/DF.

Seringas descartáveis de 10ml e 20ml são utilizadas para preparo e administração de medicamentos por via parenteral e enteral e para a coleta de amostras laboratoriais, além de serem indispensáveis para realização de diversos procedimentos médicos.

A aquisição do item objeto deste Projeto Básico visa abastecimento da Rede de Saúde SES/DF e sua ausência pode acarretar prejuízo aos usuários da saúde pública no Distrito Federal.

O item foi no contemplado no PE 140/2018 com Ata vencida em 12/07/2019.

Importa salientar que o item está inserido em processo regular nº 00060-00277411/2019-96, autuado dia 02/07/2019 através da SRP 5-19/SRP000297 (24658029) e encaminhado à CEIC dia 15/07/2019. Atualmente, encontra-se na GEPP em fase de consolidação de preços.

**2.3. JUSTIFICATIVA DO QUANTITATIVO SOLICITADO**

As quantidades registradas nesta PAM 5-19/PAM003705 referem-se aos valores totais relativos para abastecer a rede por um período de aproximadamente 4 (quatro) meses, ou seja, são as quantidades utilizáveis prováveis obtidas por aplicação do Art. 15, § 7º, inciso II da Lei 8.666/93.

2.3.1. O Consumo Médio Mensal do item foi baseado na Metodologia de Cálculo da Quantidade Utilizável Provável para 4 (quatro) meses, no Consumo Médio Mensal da Rede SESDF. Quantidade Utilizável Provável = (CMM DIPRO x 4 meses), ajustado quando necessário pela aplicação do Índice de Volatilidade de Demanda. O CMM DIPRO, parâmetro calculado pela DIPRO/SULOG/SES por meio de técnicas quantitativas de estimação e análises qualitativas, é um valor a partir do qual se prevê um quantitativo total anualizado a ser utilizado para atender uma necessidade futura da rede SES;

2.3.2. Em razão das particularidades de consumo de cada produto, a DIPRO utiliza métodos de previsão de demanda de medicamentos e de insumos para saúde baseados em análise estatística de séries temporais e de informações gerenciais extraídas do Sistema de Gestão de Materiais ou de outros sistemas da SES/DF, combinados ou não com parâmetros de consumo estimados por meio de pareceres técnicos.

**3. ENQUADRAMENTO DA CONTRATAÇÃO**

O objeto a ser contratado trata-se de aquisição por dispensa de licitação enquadrando-se no exposto na Lei 8.666/93 em seu art. 24, Inciso IV.

**4. DETALHAMENTO DAS ESPECIFICAÇÕES**

ITEM	CÓDIGO SES	CÓDIGO BR	CMM	QUANTIDADE	UN	DESCRIÇÃO

01	31043	439626	1.506	6.026	UN	SERINGA HIPODÉRMICA 10 ML SEM AGULHA, DESCARTÁVEL, ESTÉRIL. Aplicação: administração de medicamentos. Material: Polipropileno. Características adicionais: isento de PVC, no espaço destinado ao fluido não manchas ou matérias orgânicas; cilindro transparente com acabamento perfeito e que permita o movimento do êmbolo, deve apresentar anel de retenção na extremidade distal que impeça a saída livre do êmbolo; formato adequado para servir de apoio aos dedos e deve impedir que a seringa role quando inclinada; o pistão deve ser isento de látex e ajustar-se com precisão no interior do cilindro de modo a não permitir e/ou injeção com movimento suave em todo o percurso e não deve separar-se da haste, deve favorecer boa fixação em agulha, com escala de mililitro visível e que garanta precisão de dosagem individualmente em papel grau cirúrgico que facilite a abertura em técnica asséptica e que assegure a integridade do produto durante o transporte e armazenamento até o seu uso. Apresentação: embalagem individualizada em caixa.
----	-------	--------	-------	-------	----	--

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

#### 5. PRAZO DE ENTREGA

Os produtos deverão ser entregues em até 10 (dez) dias corridos após publicação da nota de empenho no Diário Oficial do Distrito Federal.

#### 6. CONDIÇÕES DE RECEBIMENTO DOS PRODUTOS

6.1. Apresentar o produto com a embalagem em perfeito estado, nas condições de temperatura exigidas no rótulo, sendo que todos os dados (rótulo) devem estar em português;

6.2. Apresentar os produtos em suas unidades de acondicionamento (embalagem individual), o número do lote, a data de validade, tipo de esterilização (se for o caso), o nome comercial de forma legível em atendimento ao Código de Defesa do Consumidor, artigo 31 que diz: "A oferta e apresentação de produtos ou serviços devem assegurar informações corretas, claras, precisas, ostensivas e em língua portuguesa sobre suas características, qualidade, quantidade, composição, preço, garantia, prazos de validade e origem, entre outros dados, bem como sobre os riscos que apresentam à saúde e segurança dos consumidores";

6.3. **Os produtos deverão apresentar em suas embalagens secundárias a expressão "PROIBIDA A VENDA NO COMÉRCIO". No caso de embalagens estéreis, não serão aceitos carimbos alcoólicos, tendo em vista a não violação do processo de esterilização. Preconiza-se a utilização de etiquetas invioláveis;**

6.4. O transporte dos produtos deverá obedecer a critérios de modo a não afetar a identidade, qualidade, integridade e, quando for o caso, esterilidade dos mesmos;

6.5. 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;

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

6.7. Data limite do prazo de validade do insumo a ser aceito pelo destinatário quando da realização da entrega: entre a data de fabricação e a data da entrega nos locais indicados, não deverá ter transcorrido mais de 25% (vinte e cinco por cento) do prazo de validade;

6.8. Apresentar, no ato da entrega de cada parcela, impresso na nota fiscal, os números dos lotes, a quantidade do material contida em cada lote e a data de validade desses lotes.

#### 7. LOCAL DE ENTREGA

Os produtos deverão ser entregues no local abaixo, conforme especificado na Nota de Empenho.

- **FARMÁCIA CENTRAL:** PARQUE DE APOIO – SES/DF, SIA/SAPS, BLOCO G, LOTE 06 CEP: 71215-000. Horário de Funcionamento: Segunda a sexta-feira, de 8h às 12h e 14h às 17h.

**OBS: Os produtos deste Projeto Básico não podem ser enviados via correio.**

Com a vigência da Portaria nº 170 de 11 de abril de 2018 as entregas dos insumos na Farmácia Central devem ser agendadas, por meio dos seguintes e-mails: **agendamaterial.ses@gmail.com**.

#### 8. CRITÉRIOS DE ACEITAÇÃO DA PROPOSTA

8.1. As propostas deverão ter validade não inferior a 90 (noventa) dias, contados da data de sua entrega (parecer nº 16/2015 – PRCON/PGDF e Art 6º da Lei 10.520 de 17 de julho de 2002) e serão selecionadas pelo critério MENOR PREÇO POR ITEM, conforme o § 1º do Artigo 45 da Lei 8.666/93, observados os requisitos de segurança tanto para os usuários quanto para os profissionais de saúde da Secretaria de Saúde;

8.2. Os produtos da proposta deverão ter "compatibilidade de especificação técnica e de desempenho", conforme estabelecida no art. 15, inc. I, da Lei nº 8.666/93;

8.3. As proponentes deverão apresentar propostas em consonância com as especificações técnicas deste documento com respectivas marcas, modelos e preços dos produtos ofertados;

8.4. Serão desclassificadas as propostas que não estejam em conformidade com os requisitos estabelecidos neste Projeto Básico;

8.5. É indispensável o parecer técnico para os produtos deste Projeto Básico;

8.6. A proposta da empresa deve estar em **papel timbrado**, datada, assinada, com especificações em conformidade com o solicitado, contendo indicação clara e detalhada do produto, contendo descrição clara e detalhada do registro do produto junto à ANVISA, bem como a validade para cada produto ofertado;

8.7. A proposta deverá conter:

8.7.1. Nome da proponente, endereço completo, números do CNPJ e da Inscrição Estadual ou no Distrito Federal;

8.7.2. Preço unitário e total do(s) item(s), devendo estar inclusos nos preços ofertados todos os tributos, embalagens, encargos sociais, frete, seguro e quaisquer outras despesas que incidam ou venham a incidir sobre o objeto desta dispensa de licitação (Havendo divergência entre os preços unitários e total

prevalecerá o primeiro, e se a divergência for entre o valor em algarismo e por extenso, prevalecerá o valor por extenso);

- 8.8. A proposta deve conter correio eletrônico (e-mail) válido para eventuais comunicações, inclusive notificações financeiras.

## 9. DAS AMOSTRAS

- 9.1. A solicitação das amostras ficará a **critério do parecerista**, quando necessário, devendo o fornecedor cumprir os itens a seguir:
- 9.2. A (s) empresa (s) vencedoras (s) deverá (ão) encaminhar 3 (três) amostras de cada item ofertado. O prazo para entrega da (s) amostra (s) será de até 3 (três) dias úteis a partir da solicitação da Secretaria de Estado de Saúde do Distrito Federal;
- 9.3. Serão utilizados para o julgamento de aceitabilidade da proposta de preços os critérios objetivos detalhadamente especificados no Projeto Básico do Edital para avaliação das amostras, cuja presença será facultada a todos os interessados, incluindo os demais participantes;
- 9.4. No caso de não haver entrega da amostra ou ocorrer atraso na entrega, sem justificativa aceita pelo responsável técnico, ou havendo entrega de amostra fora das especificações prevista neste Edital e seus Anexos, a proposta do licitante será recusada;
- 9.5. As amostras, em plena validade, deverão ser apresentadas em seus invólucros originais, com etiqueta de identificação contendo:
- 9.5.1. Número do processo e da dispensa de licitação da SES, Item Cotado e Data de Entrega;
- 9.5.2. Descrição do Item, Nome do Fornecedor, Representante, Correio eletrônico (e-mail), Telefone;
- 9.5.3. As proponentes que tiverem suas amostras de materiais reprovadas pelo pareceristas serão desclassificadas, devendo ser convocadas para apresentação de amostras as empresas remanescentes, conforme solicitação do (a) responsável técnico (a);
- 9.6. As amostras deverão ser apresentadas juntamente com catálogos e/ou prospectos que contenham a descrição em português detalhada do produto ofertado;
- 9.7. Caso seja necessário o parecerista terá autonomia para solicitar apresentação de novas amostras;
- 9.8. Quando as amostras não forem entregues pessoalmente no endereço solicitado, o licitante deverá enviar para o endereço eletrônico: **dispensadelicitacao.sesdf@gmail.com** o código de rastreamento referente ao envio e/ou postagem de amostra;
- 9.9. Excepcionalmente, o prazo fixado para envio das amostras poderá ser prorrogado desde que apresentada justificativa aceita pelo (a) responsável técnico (a) e, desde que a postagem da amostra tenha sido efetuada dentro do prazo quando o código de rastreamento também deverá obrigatoriamente ser enviado para o endereço eletrônico: **dispensadelicitacao.sesdf@gmail.com**;
- 9.10. As amostras entregues e aprovadas, ficarão sob guarda da área técnica responsável para análise comparativa com os produtos recebidos não sendo devolvidas aos fornecedores;
- 9.11. As amostras reprovadas ficarão à disposição da licitante por no prazo máximo de 7 (sete) dias úteis contados a partir da conclusão do processo licitatório;
- 9.12. A metodologia de avaliação técnica das amostras consiste das etapas que estão descritas no **ANEXO I**;
- 9.13. As amostras deverão ser entregues no seguinte endereço: SAIN – Parque Rural Bloco A Sala 70, - GEAQ - CEP 70.770-200 – Brasília-DF (Antiga sede da Câmara Legislativa do DF).

## 10. CONDIÇÕES DE PAGAMENTO

O pagamento à contratada deverá ser realizado em prazo máximo de 30 dias, de acordo com as normas orçamentárias e financeiras do Distrito Federal.

## 11. REQUISITOS MÍNIMOS DE HABILITAÇÃO TÉCNICA

- 11.1. Apresentar comprovação de aptidão para desempenho de atividade pertinente e/ou compatível em características, quantidades e prazos com o objeto deste Projeto Básico ou produto similar, por intermédio da apresentação de **atestado (s) de capacidade técnica**, fornecido (s) por pessoa jurídica de direito público ou privado.
- 11.2. O licitante vencedor deverá apresentar a documentação abaixo, nos seguintes termos:
- 11.2.1. **Autorização de Funcionamento de Empresa (AFE)** emitida pela Agência Nacional de Vigilância Sanitária (ANVISA) ou Autorização Especial (AE) quando se tratar de medicamentos ou substâncias, sujeitos a controle especial. Deverá ser apresentada a concessão (data de cadastro) da AFE ou AE, podendo ser cópia da publicação no Diário Oficial da União (DOU) -destacando a empresa ou espelho de consulta da AFE ou AE disponível no site da ANVISA;
- 11.2.2. **Alvará Sanitário (ou Licença Sanitária) Estadual/ Municipal/ Distrital (vigente)**, conforme disposto na Lei nº 5.991, de 17 de dezembro de 1973, regulamentado no Decreto nº 74.170 de 10 de junho de 1974;
- 11.2.3. **Certificado de Boas Práticas de Fabricação/ANVISA**: será obrigatório para os produtos deste projeto básico que sejam classificados como grau de risco **Classes III e IV**, segundo a RDC nº 15/2014. **Não serão aceitos protocolos para solicitação do CBPF. Serão aceitos protocolos de Revalidação de CBPF**;
- 11.2.4. Tratando-se de produto importado, apresentar **Certificado de Boas Práticas de Fabricação (CBPF)** vigente da unidade fabril por linha de produção emitido pela autoridade sanitária brasileira ou expedido pela autoridade sanitária do país de origem, em plena validade e devidamente traduzido para a língua portuguesa por tradutor juramentado e consularizado;
- 11.2.5. A empresa deverá apresentar **Certificado de Registro de Produto** em plena validade, inclusive para produtos importados; ou protocolo de revalidação do Certificado de Registro de Produto, expedido pela ANVISA, conforme RDC nº 185/2001 e artigo 12 da Lei nº 6.360 de 23/09/1976. **Não serão aceitos protocolos de solicitação de registro**;
- 11.3. De acordo com a Portaria nº 356, de 29 de julho de 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, a **DECLARAÇÃO PARA OS FINS DO DECRETO Nº 39.860 DE 30 DE MAIO DE 2019**, conforme **ANEXO II** deste PB.

## 12. VALOR ESTIMADO

A estimativa de preços será realizada pelo setor competente da GEPP/DIAQ/SUAG/SES.

## 13. DOTAÇÃO ORÇAMENTÁRIA

A dotação Orçamentária será informada por setor competente do FSDF/ SES.

**14. OBRIGAÇÕES DA CONTRATANTE**

- 14.1. Emitir "Aceite" do produto a cada entrega, conferindo se o mesmo está de acordo com a especificação exigida no edital;
- 14.2. Comunicar à empresa contratada todas e quaisquer ocorrências relacionadas com a aquisição do material objeto deste Projeto Básico;
- 14.3. Efetuar pagamento de acordo com as normas financeiras e orçamentárias do DF;
- 14.4. Fiscalizar a entrega e rejeitar, no todo ou em parte, o material que a empresa contratada entregar fora das especificações deste Projeto Básico;
- 14.5. Fornecer e colocar à disposição da empresa contratada todos os elementos e informações que fizerem necessárias à entrega/execução do objeto;
- 14.6. Conferir os produtos entregues e verificar a conformidade com a Nota de Empenho emitida ao fornecedor.

**15. OBRIGAÇÕES DA CONTRATADA**

- 15.1. A contratada deve cumprir todas as obrigações constantes neste documento, seus anexos e sua proposta, assumindo como exclusivamente seus os riscos e as despesas decorrentes da boa e perfeita execução do objeto;
- 15.2. Efetuar a entrega do objeto em perfeitas condições, conforme especificações constantes neste Projeto Básico e seus anexos, e de acordo com as demais condições previstas no ITEM 04 deste projeto, acompanhado da respectiva nota fiscal, na qual constarão as indicações referentes à marca, fabricante, modelo e procedência;
- 15.3. Responsabilizar-se pelos vícios e danos decorrentes do objeto, de acordo com os artigos 12, 13 e 17 a 27, do Código de Defesa do Consumidor (Lei nº 8.078, de 1990);
- 15.4. Substituir, reparar ou corrigir, às suas expensas, no prazo fixado neste Projeto Básico, o objeto com avarias ou defeitos;
- 15.5. Manter, durante toda execução do fornecimento, em compatibilidade com as obrigações assumidas, todas as condições de habilitação e qualificação exigidas na dispensa de licitação;
- 15.6. Indicar o responsável para representá-la durante a execução do fornecimento decorrente do Edital;
- 15.7. Cumprir com o disposto na Lei Nº 6.176 de 16/07/2018, que dispõe sobre a obrigatoriedade da implantação do Programa de Integridade nas empresas que contratarem com a Administração Pública do Distrito Federal.

**16. SANÇÕES APLICÁVEIS**

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.

**17. PARECERISTAS**

Enfermeiros e/ou especialistas habilitados pela Rede SES e indicados pela Diretoria de Enfermagem.

**Responsável pela elaboração do Projeto Básico:** Membro da Comissão de Elaboração de Instrumentos de Contratação - CEIC/SUAG/SES.

**Responsável da área técnica:** Diretoria de Enfermagem - DIENF/COASIS/SAIS/SES.

**Autoridade Imediatamente Superior pela Aprovação do Projeto Básico:** Coordenação de Atenção Secundária e Integração de Serviços - COASIS/SES.

Aprovo o presente Projeto Básico, em conformidade com §2º, inciso I do art. 7º da lei 8.666/93 e com o art.1º da Portaria 57/2011 – SES/DF.

---

**ANEXO I**

<b>PROTOCOLO DE AVALIAÇÃO DE SERINGA DESCARTÁVEL</b>
<b>I CLASSIFICAÇÃO DO MATERIAL:</b>
Marca do Produto: _____
Lote: _____
Especificação: <input type="checkbox"/> Vidro <input type="checkbox"/> Plástico <input type="checkbox"/> Agulhada <input type="checkbox"/> Dispositivo de segurança
Tamanho: _____
Nº de Amostras: _____

<b>2 AVALIAÇÃO DO MATERIAL:</b>		
<b>2.1 Embalagem:</b>		
Íntegra	<input type="checkbox"/> SIM	<input type="checkbox"/> NÃO
Impressão gráfica legível	<input type="checkbox"/> SIM	<input type="checkbox"/> NÃO
Identificação completa	<input type="checkbox"/> SIM	<input type="checkbox"/> NÃO
Permite abertura em técnica asséptica	<input type="checkbox"/> SIM	<input type="checkbox"/> NÃO
Protege o produto, mantendo sua integridade e esterilidade desde a fabricação até o uso	<input type="checkbox"/> SIM	<input type="checkbox"/> NÃO
Data de fabricação	<input type="checkbox"/> SIM	<input type="checkbox"/> NÃO
Data de esterilização e validade	<input type="checkbox"/> SIM	<input type="checkbox"/> NÃO
<b>2.2 Produto</b>		
Composição compatível com descritivo (polivinil atóxico)	<input type="checkbox"/> SIM	<input type="checkbox"/> NÃO
Tamanho compatível com o solicitado	<input type="checkbox"/> SIM	<input type="checkbox"/> NÃO
Cilindro de material transparente	<input type="checkbox"/> SIM	<input type="checkbox"/> NÃO
Graduada conforme solicitado no descritivo	<input type="checkbox"/> SIM	<input type="checkbox"/> NÃO
Escala favorece a leitura	<input type="checkbox"/> SIM	<input type="checkbox"/> NÃO
Acabamento perfeito e livre de sujidades	<input type="checkbox"/> SIM	<input type="checkbox"/> NÃO
Permite movimento livre e suave do embolo	<input type="checkbox"/> SIM	<input type="checkbox"/> NÃO
Anel de retenção que impede a saída livre do embolo	<input type="checkbox"/> SIM	<input type="checkbox"/> NÃO
Flange em formato adequado para apoio dos dedos	<input type="checkbox"/> SIM	<input type="checkbox"/> NÃO
Flange impede o rolamento da seringa em superfície inclinada	<input type="checkbox"/> SIM	<input type="checkbox"/> NÃO
Ajuste preciso do pistão com a seringa	<input type="checkbox"/> SIM	<input type="checkbox"/> NÃO
Oferece conforto ao paciente	<input type="checkbox"/> SIM	<input type="checkbox"/> NÃO
Permite a aspiração e/ou injeção com movimento suave	<input type="checkbox"/> SIM	<input type="checkbox"/> NÃO
Bico favorece boa fixação em agulha	<input type="checkbox"/> SIM	<input type="checkbox"/> NÃO
Oferece segurança para o paciente e profissional	<input type="checkbox"/> SIM	<input type="checkbox"/> NÃO
Apresenta vazamentos	<input type="checkbox"/> SIM	<input type="checkbox"/> NÃO
<b>2.2.1-Seringa agulha</b>		
Dimensões compatíveis com o solicitado	<input type="checkbox"/> SIM	<input type="checkbox"/> NÃO

Confeccionada em aço inoxidável, polido, isento de aspereza	<input type="checkbox"/> SIM	<input type="checkbox"/> NÃO
Bisel trifacetado, afiado e livre de rebarbas	<input type="checkbox"/> SIM	<input type="checkbox"/> NÃO
Permite a execução da técnica	<input type="checkbox"/> SIM	<input type="checkbox"/> NÃO
Canhão de encaixe perfeito	<input type="checkbox"/> SIM	<input type="checkbox"/> NÃO
Não se desprende da seringa durante a execução da técnica e/ou ativação do dispositivo de segurança	<input type="checkbox"/> SIM	<input type="checkbox"/> NÃO
<b>2.2.2 - Dispositivo de Segurança</b>		
Fácil ativação	<input type="checkbox"/> SIM	<input type="checkbox"/> NÃO
Interfere no desenvolvimento da técnica	<input type="checkbox"/> SIM	<input type="checkbox"/> NÃO
Oferece segurança ao profissional	<input type="checkbox"/> SIM	<input type="checkbox"/> NÃO
<b>3 PARECER FINAL</b>		
Material recomendado para a aquisição na SES?	<input type="checkbox"/> SIM	<input type="checkbox"/> NÃO
<b>Justificativa e Observação:</b>		
<b>4 IDENTIFICAÇÃO DA UNIDADE PARECERISTA:</b>		
Hospital: _____ Setor: _____ Data: _____ Nome: _____		

**ANEXO II****DECLARAÇÃO PARA OS FINS DO DECRETO N° 39.860, DE 30 DE MAIO DE 2019**

ÓRGÃO/ENTIDADE
PROCESSO
MODALIDADE DE LICITAÇÃO
NÚMERO DA LICITAÇÃO
LICITANTE
CNPJ/CPF
INSCRIÇÃO ESTADUAL/DISTRITAL
REPRESENTANTE LEGAL
CPF

A pessoa física ou jurídica acima identificada, por intermédio de seu representante legal, declara que não incorre nas vedações previstas no art. 9º da Lei nº 8.666, de 21 de junho de 1993, e no art. 1º do Decreto nº 39.860, de 30 de maio de 2019. Essa declaração é a expressão da verdade, sob as penas da lei.

Brasília, \_\_\_\_ de \_\_\_\_\_ de \_\_\_\_

\_\_\_\_\_  
ASSINATURA



Documento assinado eletronicamente por **LUIZ ANTONIO RORIZ BUENO - Matr.1659430-4, Diretor(a) de Enfermagem**, em 23/08/2019, às 12:04, 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 **RITA DE CASSIA DE FREITAS CAVALCANTE - Matr.1690762-0, Membro da Comissão de Elaboração de Instrumentos de Contratação**, em 23/08/2019, às 13:57, 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 **ELIENE FERREIRA DE SOUSA - Matr.0214740-8, Coordenador(a) de Atenção Secundária e Integração de Serviços**, em 29/08/2019, às 12:11, 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?](http://sei.df.gov.br/sei/controlador_externo.php?acao=documento_conferir&id_orgao_acesso_externo=0)  
[acao=documento\\_conferir&id\\_orgao\\_acesso\\_externo=0](http://sei.df.gov.br/sei/controlador_externo.php?acao=documento_conferir&id_orgao_acesso_externo=0)  
verificador= **27106875** código CRC= **A37191B1**.

"Brasília - Patrimônio Cultural da Humanidade"

Setor de Áreas Isoladas Norte (SAIN) - Parque Rural, lote s/n - Bloco B - Bairro Asa Norte - CEP 70770-200 - DF

00060-00315918/2019-55

Doc. SEI/GDF 27106875