



Projeto Básico - SES/SUAG/CEIC

GOVERNO DO DISTRITO FEDERAL
SECRETARIA DE ESTADO DE SAÚDE DO DISTRITO FEDERAL
 Subsecretaria de Administração Geral
 Comissão de Elaboração de Instrumentos de Contratação

PROJETO BÁSICO

1. OBJETO

Aquisição em caráter Emergencial do material médico hospitalar: **CONJUNTO PARA DETERMINACAO DE DOSAGENS BIOQUÍMICAS NO SORO, PLASMA, SANGUE TOTAL e outros, em regime de COMODATO**, para a realização destes exames para atender as necessidades da Secretaria de Saúde – DF, conforme especificações e quantitativos constantes neste Projeto Básico.

1.1. DETALHAMENTO DAS ESPECIFICAÇÕES

ITEM	CÓDIGO SES	CÓDIGO BR	DESCRIÇÃO	UN	CMM	QUANTIDADE
1	805	0390043	CONJUNTO PARA DETERMINAÇÃO DE MICROPORTEINA EM URINA E LIQUIDOS BIOLOGICOS. Aplicação: análise bioquímica. Características adicionais: equipamento automatizado. Forma de Apresentação: conjunto (kit). Prazo de Validade: 75% do prazo de validade do produto.	TE	8.120	48.717
2	5673	368924	CONJUNTO PARA DETERMINACAO DE LACTATO. Aplicação: análise bioquímica. Características adicionais: equipamento automatizado. Forma de Apresentação: conjunto (kit). Prazo de Validade: 75% do prazo de validade do produto	TE	98	587
3	18881	333406	CONJUNTO PARA DETERMINACAO DE CAPACIDADE DE FIXACAO DO FERRO TOTAL NO SORO, PLASMA E SANGUE TOTAL. Aplicação: reagente para dosagem de ferro total no soro, plasma e sangue total , Característica adicional :método colorimétrico totalmente automatizado, Forma De Apresentação: conjunto(Kit).Prazo de Validade: 75% do prazo de validade do produto.	TE	780	4.677
4	21552	357647	CONJUNTO PARA DETERMINAÇÃO DE SODIO, POTASSIO E CLORETOS EM SANGUE TOTAL, SORO E URINA, AUTOMAÇÃO	TE	161.000	966.000
5	95242	331744	CONJUNTO PARA DETERMINAÇÃO DE LIPASE. Aplicação: análise bioquímica. Características adicionais: equipamento automatizado. Forma de Apresentação: conjunto (kit). Prazo de Validade: 75% do prazo de validade do produto.	TE	2.738	16.430
6	95302	333405	CONJUNTO PARA DETERMINAÇÃO DE MICROALBUMINURIA. Aplicação: análise bioquímica. Características adicionais: equipamento automatizado. Forma de Apresentação: conjunto (kit). Prazo de Validade: 75% do prazo de validade do produto.	TE	3.020	18.118
7	95753	331739	CONJUNTO PARA DETERMINAÇÃO DE FERRO SERICO TOTAL. Aplicação: análise bioquímica. Características adicionais: equipamento automatizado. Forma de Apresentação: conjunto (kit). Prazo de Validade: 75% do prazo de validade do produto.	TE	11.390	68.342
8	95757	331740	CONJUNTO PARA DETERMINAÇÃO DE FOSFORO. Aplicação: análise bioquímica. Características adicionais: equipamento automatizado. Forma de Apresentação: conjunto (kit). Prazo de Validade: 75% do prazo de validade do produto.	TE	12.926	77.554

9	95758	331737	CONJUNTO PARA DETERMINAÇÃO DE GAMA GLUTAMIL TRANSFERASE. Aplicação: análise bioquímica. Características adicionais: equipamento automatizado. Forma de Apresentação: conjunto (kit). Prazo de Validade: 75% do prazo de validade do produto.	TE	25.507	153.040
10	95760	331754	CONJUNTO PARA DETERMINAÇÃO DE HDL COLESTEROL. Aplicação: análise bioquímica. Características adicionais: equipamento automatizado. Forma de Apresentação: conjunto (kit). Prazo de Validade: 75% do prazo de validade do produto.	TE	34.792	208.753
11	95763	350233	CONJUNTO PARA DETERMINAÇÃO DE PROTEÍNAS TOTAIS. Aplicação: análise bioquímica. Características adicionais: equipamento automatizado. Forma de Apresentação: conjunto (kit). Prazo de Validade: 75% do prazo de validade do produto.	TE	10.346	62.075
12	95770	331408	CONJUNTO PARA DETERMINAÇÃO DE GLICOSE ENZIMÁTICA. Aplicação: análise bioquímica. Características adicionais: equipamento automatizado. Forma de Apresentação: conjunto (kit). Prazo de Validade: 75% do prazo de validade do produto.	TE	47.348	284.087
13	95771	331749	CONJUNTO PARA DETERMINAÇÃO DE UREIA ENZIMÁTICA. Aplicação: análise bioquímica. Características adicionais: equipamento automatizado. Forma de Apresentação: conjunto (kit). Prazo de Validade: 75% do prazo de validade do produto.	TE	81.942	491.651
14	95772	331746	CONJUNTO PARA DETERMINAÇÃO DE TGO CINÉTICO. Aplicação: análise bioquímica. Características adicionais: equipamento automatizado. Forma de Apresentação: conjunto (kit). Prazo de Validade: 75% do prazo de validade do produto.	TE	36.916	221.497
15	95773	331747	CONJUNTO PARA DETERMINAÇÃO DE TGP CINÉTICO. Aplicação: análise bioquímica. Características adicionais: equipamento automatizado. Forma de Apresentação: conjunto (kit). Prazo de Validade: 75% do prazo de validade do produto.	TE	60.015	360.090
16	95774	331734	CONJUNTO PARA DETERMINAÇÃO DE AMILASE CINÉTICO. Aplicação: análise bioquímica. Características adicionais: equipamento automatizado. Forma de Apresentação: conjunto (kit). Prazo de Validade: 75% do prazo de validade do produto.	TE	22.568	135.406
17	95775	333334	CONJUNTO PARA DETERMINAÇÃO DE CREATININA. Aplicação: análise bioquímica. Características adicionais: equipamento automatizado. Forma de Apresentação: conjunto (kit). Prazo de Validade: 75% do prazo de validade do produto.	TE	78.048	468.288
18	95776	333453	CONJUNTO PARA DETERMINAÇÃO DE CK. Aplicação: análise bioquímica. Características adicionais: equipamento automatizado. Forma de Apresentação: conjunto (kit). Prazo de Validade: 75% do prazo de validade do produto.	TE	32.328	193.966
19	95777	366692	CONJUNTO PARA DETERMINAÇÃO DE CK MB. Aplicação: análise bioquímica. Características adicionais: equipamento automatizado. Forma de Apresentação: conjunto (kit). Prazo de Validade: 75% do prazo de validade do produto.	TE	9.139	54.835
20	95778	331837	CONJUNTO PARA DETERMINAÇÃO DE LDH. Aplicação: análise bioquímica. Características adicionais: equipamento automatizado. Forma de Apresentação: conjunto (kit). Prazo de Validade: 75% do prazo de validade do produto.	TE	21.938	131.631

21	95779	331757	CONJUNTO PARA DETERMINAÇÃO DE BILIRRUBINA. Aplicação: análise bioquímica. Características adicionais: equipamento automatizado. Forma de Apresentação: conjunto (kit). Prazo de Validade: 75% do prazo de validade do produto.	TE	32.738	196.430
22	95780	331741	CONJUNTO PARA DETERMINAÇÃO DE CALCIO. Aplicação: análise bioquímica. Características adicionais: equipamento automatizado. Forma de Apresentação: conjunto (kit). Prazo de Validade: 75% do prazo de validade do produto.	TE	14.602	87.609
23	95781	331738	CONJUNTO PARA DETERMINAÇÃO DE MAGNESIO. Aplicação: análise bioquímica. Características adicionais: equipamento automatizado. Forma de Apresentação: conjunto (kit). Prazo de Validade: 75% do prazo de validade do produto.	TE	20.503	123.018
24	95782	331735	CONJUNTO PARA DETERMINAÇÃO DE FOSFATASE ALCALINA. Aplicação: análise bioquímica. Características adicionais: equipamento automatizado. Forma de Apresentação: conjunto (kit). Prazo de Validade: 75% do prazo de validade do produto	TE	12.247	73.481
25	95783	331748	CONJUNTO PARA DETERMINAÇÃO DE ACIDO URICO. Aplicação: análise bioquímica. Características adicionais: equipamento automatizado. Forma de Apresentação: conjunto (kit). Prazo de Validade: 75% do prazo de validade do produto	TE	24.304	145.823
26	95784	331732	CONJUNTO PARA DETERMINAÇÃO DE COLESTEROL. Aplicação: análise bioquímica. Características adicionais: equipamento automatizado. Forma de Apresentação: conjunto (kit). Prazo de Validade: 75% do prazo de validade do produto	TE	51.590	309.539
27	95785	331733	CONJUNTO PARA DETERMINAÇÃO DE TRIGLICERIDEOS. Aplicação: análise bioquímica. Características adicionais: equipamento automatizado. Forma de Apresentação: conjunto (kit). Prazo de Validade: 75% do prazo de validade do produto.	TE	21.860	131.160
28	95789	331742	CONJUNTO PARA DETERMINAÇÃO DE ALBUMINA. Aplicação: análise bioquímica. Características adicionais: equipamento automatizado. Forma de Apresentação: conjunto (kit). Prazo de Validade: 75% do prazo de validade do produto.	TE	23.507	141.045
29	95790	336253	CONJUNTO PARA DETERMINAÇÃO DE BILIRRUBINA DIRETA Aplicação: análise bioquímica. Características adicionais: equipamento automatizado. Forma de Apresentação: conjunto (kit). Prazo de Validade: 75% do prazo de validade do produto.	TE	22.057	132.344
30	95312	353797	CONJUNTO PARA DETERMINAÇÃO DE PCR Aplicação: análise imunológica. Características adicionais: equipamento automatizado. Forma de Apresentação: conjunto (kit). Prazo de Validade: 75% do prazo de validade do produto.	TE	15.429	84.508

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.

1.2. ESPECIFICAÇÕES DOS EQUIPAMENTOS

1.2.1. Os equipamentos, num total de 16 (dezesseis), deverão ser NOVOS OU SEMI-NOVOS, em linha de fabricação, totalmente automatizados, com condições plenas de interfaceamento para o sistema informatizado da SES/DF, fornecimento de acessórios, e toda infra-estrutura necessária ao funcionamento dos mesmos para a realização de dosagens BIOQUÍMICAS a serem instalados nas Unidades Laboratoriais das Regiões de Saúde/SES-DF, conforme Grade de Distribuição;

1.2.2. O equipamento deverá funcionar a partir da metodologia: Fotometria de absorvância (colorimétrica e imunoturbidimetria) e potenciometria seletiva de íons (ISE) ou por metodologia química seca e/ou imunoturbidimetria, quimioluminescência e/ou eletroquimioluminescência;

- 1.2.3. Produtividade mínima de **400 testes fotométricos/hora, incluindo ISE**;
- 1.2.4. Trabalhar através de acesso randômico de exames;
- 1.2.5. Realizar dosagens simultâneas;
- 1.2.6. Possuir detectores de bolhas e coágulos;
- 1.2.7. Possuir área refrigerada para armazenamento de reagentes em uso;
- 1.2.8. Permitir alimentação contínua dos tubos, sem a necessidade de interrupção da atividade em curso do equipamento;
- 1.2.9. Reconhecer diretamente os reagentes sem necessidade de manuseio e/ou substituição de frascos (USO DEDICADO) e identificar ainda o número de testes;
- 1.2.10. Realizar autolavagem do sistema, quando aplicável;
- 1.2.11. Ter a capacidade de iniciar automaticamente a rotina e avisar ao operador algumas atividades como rotinas de manutenção diária, semanal, mensal pré-programadas;
- 1.2.12. Apresentar leitora de código de barras para identificação das amostras;
- 1.2.13. Apresentar visualização do resultado no monitor;
- 1.2.14. Apresentar impressora interna e/ou externa para impressão dos resultados, acompanhada dos materiais e insumos necessários ao seu funcionamento como cartuchos de tinta, “tonner”, papel sulfite, papel termossensível ou similar;
- 1.2.15. Apresentar interfaceamento e comunicação com os sistemas da SES/DF;
- 1.2.16. O “software” deverá estar capacitado a identificar valores anormais, bem como valores que ultrapassem o limite de linearidade da reação, realizando diluição automática das amostras, quando necessário;
- 1.2.17. Realizar retestagem das amostras automaticamente a partir de parâmetros pré-definidos pelo operador;
- 1.2.18. Ter capacidade de ser acessado remotamente, via internet pelas áreas gestoras de laboratórios e de materiais da SES/DF;
- 1.2.19. Apresentar Controles para todos os parâmetros com, no mínimo, **TRÊS NÍVEIS**, em matriz proteica humana e/ou sangue total e na quantidade suficiente para a realização de pelo menos **duas verificações ao dia**. Os controles deverão reproduzir os valores na faixa “range” estabelecida pelo fabricante durante todo o prazo de validade e/ou uso;
- 1.2.20. Apresentar sistema de controle de qualidade gerenciado por meio de *software* que deverá emitir relatórios que contenham pelo menos os seguintes dados: média, desvio padrão, coeficiente de variação, valores máximo, mínimo e expressão gráfica dos resultados para cada analito (gráfico de Levey Jennings e interpretação pelas regras múltiplas de Westgard);
- 1.2.21. Apresentar Calibradores, para todos os parâmetros, se necessário. Este (s) deverá (ão) ser soro (s), sangue (s), calibrador (es). O calibrador poderá ser específico para cada um dos testes e/ou multicalibrador. Deverão contemplar todos os parâmetros adquiridos e reproduzir os valores na faixa “range” estabelecida pelo fabricante durante todo o prazo de validade e/ou uso;
- 1.2.22. Apresentar sistema de **NOBREAK**, compatível com o consumo de energia dos equipamentos e que permitam o funcionamento destes por, no mínimo 30 minutos, bem como garantir a manutenção corretiva e preventiva do NOBREAK, sem ônus para a SES-DF;
- 1.2.23. Os reagentes e equipamentos, quando apresentados pela empresa vencedora, deverão ter **registro na ANVISA**;
- 1.2.24. A estabilidade do reagente dentro do equipamento deverá ser suficiente até o término de sua apresentação, isto é, se a estabilidade depois de aberto o frasco for incompatível com a demanda, este reagente deverá ser reposto, sem ônus adicional para a SES/DF.

1.3. QUANTO AO SISTEMA DE INTERFACEAMENTO LABORATORIAL

- 1.3.1. Apresentar interfaceamento bidirecional compatível ao sistema informatizado da SES-DF (LABTRAK ou substituto);
 - 1.3.2. Permitir a realização de “backup” do sistema;
 - 1.3.3. O sistema de Interface deverá estar conectado a todos os equipamentos analíticos;
 - 1.3.4. Permitir o gerenciamento dos resultados de exames dos pacientes, por meio de “delta check”, controle e análise de “flags” emitidos pelo equipamento;
 - 1.3.5. Possibilitar a rastreabilidade do lote de reagente utilizado em cada resultado do paciente;
 - 1.3.6. Apresentar ferramentas de controle de qualidade, que contenham pelo menos os seguintes dados: média, desvio padrão, coeficiente de variação, valores máximo e mínimo. Incluindo expressão gráfica dos resultados para cada analito (Gráfico de Levey Jennings e interpretação pelas regras múltiplas de Westgard). Garantir a rastreabilidade de lote do controle utilizado por ensaio;
 - 1.3.7. Permitir a comunicação com o sistema informatizado ora instalado nas Unidades Laboratoriais;
 - 1.3.8. **Manter todos os serviços dos item 1.2 e 1.3 durante a vigência contratual e após findado ou cancelado o contrato, até que todos os reagentes adquiridos sejam utilizados pelas unidades laboratoriais da Rede SES-DF.**

1.4. GRADE DE DISTRIBUIÇÃO

UNIDADE LABORATORIAL	ENDEREÇO	QUANTIDADE DE EQUIPAMENTOS
----------------------	----------	----------------------------

Policlínica Taguatinga	C 12 Área Especial nº 01 - Taguatinga Centro, Brasília - DF, 70297-400	1
Hospital Regional Asa Norte – HRAN	Setor Médico Hospitalar Norte, Quadra 101- Área Especial. CEP: 70.710-905	1
Hospital Regional de Brazlândia – HRBz	Área Especial nº 1 - Setor Tradicional. CEP: 72.720-901	1
Hospital Regional da Ceilândia – HRC	QNM 27 Área Especial 01 – 72 215-170 - Ceilândia DF	1
Hospital Regional do Guarú – HRGU	Área Especial – QI O6 Lote “C” – Guarú I. CEP: 71010-006	1
Hospital Regional Leste – HRL	Quadra 02 Conj K Lote 01 - Setor Hospitalar - CEP: 71.570-130	1
Hospital Regional do Gama – HRG	Área Especial Nº 01 Setor Central - Gama. CEP: 72-405-901	1
Hospital Regional de Planaltina – HRPL	AV. WL 04 Setor Hospitalar Oeste - Área Especial. CEP: 73310-000	1
Hospital Regional de Sobradinho – HRS	Qd. 12 - Área Especial - Sobradinho-DF	1
Hospital Regional da Samambaia – HRSAM	QS 614 Conj. C Lote 01/02 - Samambaia Norte - CEP 72322-583	1
Hospital Regional de Taguatinga– HRT	QNC - Área Especial Nº 24 - Taguatinga Norte	1
Hospital de Apoio de Brasília - HAB	SAIN Qd. 04 lote s/número CEP: 70071-125	1
Hospital Materno Infantil de Brasília - HMIB	SGAS Av. L2 Sul Quadra 608 Módulo A Cep: 70203 -900	1
NUPAC SSB	Avenida Comercial, n.º 10, São Sebastião/DF, CEP 71691-006.	1
LRC	EQNP 11/7, Setor P Norte, Ceilândia/DF.	1
LRGU	QE 23, Guarú II, Brasília/DF, CEP 71025-000.	1
TOTAL		16

Os equipamentos poderão ser transferidos entre as Unidades conforme necessidade da 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 180 (cento e oitenta) dias improrrogáveis ou assinatura do Contrato/Ata, o que ocorrer primeiro, conforme Acórdão 9.781/2017- TCU e Portaria nº 71, de 13/05/2020 - CGDF.

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

Nos laboratórios de patologia clínica da rede SES/DF há uma elevada demanda para a realização de exames bioquímicos, para os quais são necessários os reagentes em aquisição no presente processo.

A aquisição destes reagentes visa disponibilizar aos usuários do SUS no Distrito Federal o diagnóstico e acompanhamento de diversas doenças de desordens bioquímicas, em equipamentos automatizados em todas as unidades laboratoriais da rede. Os exames tratados no presente Projeto Básico são de vital importância para o acompanhamento clínico de pacientes em todos os níveis de atenção à saúde, principalmente, nos atendimentos hospitalares.

Os exames bioquímicos são usados para análise do estado nutricional, detecção de deficiências subclínicas e confirmação diagnóstica, principalmente de alterações renais, hepáticas, cardíacas, entre outras. De forma geral, são testes solicitados pela equipe médica ambulatorial e de emergência, quando há suspeita de doenças cardiovasculares, insuficiência renal, disfunções hepáticas, doença arterial coronariana, infarto agudo do miocárdio, bem como o acompanhamento de doenças crônicas como diabetes, hipertensão, doenças virais, hepática, câncer de fígado, entre outros.

A realização dos exames com os produtos objeto deste Projeto Básico visa proporcionar melhor qualidade de vida aos pacientes usuários do SUS, mediante a garantia de qualidade, eficiência e confiabilidade dos procedimentos oferecidos. Desta forma, a falta dos insumos supracitados impediria exames para diagnóstico realizados no âmbito das unidades laboratoriais da rede SES/DF presente em todas as regionais do Distrito Federal e prejudicaria o atendimento à população impossibilitando a realização de exames laboratoriais, que é um serviço de natureza contínua.

Importa salientar que o item está inserido em processo regular nº 00060-00341294/2019-21, autuado dia 15/08/2019 através da SRP 5-18/SRP000422 (1368216) e encaminhado à CEIC dia 19/08/2019. Atualmente, encontra-se disponibilizado ao TCDF para análise do Termo de Referência após ajustes.

2.3. ESTUDO TÉCNICO DE VIABILIDADE

Conforme consta no processo regular 00060-00341294/2019-21, o estudo de viabilidade (37222648) comprova a vantajosidade econômica para a modalidade comodato.

2.4. JUSTIFICATIVA DO QUANTITATIVO SOLICITADO

- 2.4.1. Para emissão do **PAM 5-21/PAM000715**, utilizou-se a mesma metodologia de cálculo para as execuções das Atas, objetivando alcançar um nível de abastecimento da Rede SES pelo período estimado de 180 dias;
- 2.4.2. O CMM utilizado foi calculado com base na movimentação de estoque da Ficha KARDEX no período de 18/09/2018 a 17/09/2019, desconsiderando o período desabastecido;
- 2.4.3. Para emissão deste PAM foram descontadas as saídas para o IHBDF, portanto não há nenhum quantitativo para o Instituto.

2.5. JUSTIFICATIVA LOTE ÚNICO

A necessidade de ser fornecido por uma única empresa, para cada lote, justifica-se devido ao princípio da padronização de acordo com o Art. 15, inc. I da Lei 8.666/93, que admite, sempre que possível impor compatibilidade de especificações técnicas e de desempenho.

Na rotina analítica laboratorial, recomenda-se a utilização de reagentes da mesma marca no equipamento, para que haja padronização dos resultados em todas as unidades laboratoriais.

Em alguns casos, os equipamentos sequer possuem tecnologia que suporte a inserção de reagente de marcas diferentes. Nesse caso, para cada teste adquirido seria necessário a instalação de um equipamento diferente, o que é inviável no quesito espaço físico, por necessitarem de treinamento específico para cada metodologia empregada, recursos materiais e humanos para realizar manutenções, calibrações, controle de qualidade e limpeza, além de necessitar de área física maior e adequações da temperatura ambiente, manutenção da qualidade da água, gerenciamento dos resíduos, interfaceamento e adequação da rede elétrica para cada equipamento instalado.

Considerando a estrutura física dos laboratórios da rede, o número de servidores dos laboratórios e o tamanho dos equipamentos que realizam estes exames, a licitação não poderá ser por item, haja vista a possibilidade de várias empresas saírem vencedoras, sendo uma para cada item e assim, vários equipamentos distintos seriam instalados, prejudicando desta forma, a padronização dos ensaios, além dos possíveis problemas de estrutura física e de pessoal.

Além disso, a necessidade de ser fornecido por uma única empresa justifica-se devido à recomendação da Agência Nacional de Vigilância Sanitária (ANVISA) que proíbe a utilização de materiais para um mesmo procedimento de diferentes marcas, objetivando manter a qualidade da reação, eficácia, reprodutibilidade e sensibilidade técnica, pois marcas distintas entre fabricantes de reagentes e equipamentos podem ocasionar resultados falsos e problemas técnicos nos aparelhos.

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. VALOR ESTIMADO

A estimativa de preços será realizada com base nos parâmetros definidos no Decreto Distrital nº 39.453/2018 e foi realizado pela Gerência de Pesquisa de Preços da Diretoria de Instrução para Aquisições - GEPP/SUAG/SES na próxima etapa de planejamento de contratação.

5. DOTAÇÃO ORÇAMENTÁRIA

Programa de Trabalho 10.303.6202.4216.0001 - Aquisição de Medicamentos - Assistência à Saúde Pública - DF.

6. CRITÉRIOS DE ACEITAÇÃO DA PROPOSTA

- 6.1. 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 LOTE/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;
- 6.2. 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;

- 6.3. As proponentes deverão apresentar propostas em consonância com as especificações técnicas deste documento com respectivas marcas, modelos e preços dos produtos ofertados, apresentar as bulas/prospectos de todos os testes com a informação de tempo de realização de cada exame e média de consumo diário de água pelos equipamentos;
- 6.4. As proponentes deverão apresentar junto à proposta, uma declaração de que entregará o(s) equipamento(s) e/ou peças comprovadamente novo(s) e sem uso, uma vez que não serão aceitos equipamentos ou peças reconicionados;
- 6.5. As proponentes deverão apresentar em suas propostas a(s) marca(s) e o(s) modelo(s) do(s) equipamento(s) ou peça(s) compatíveis com o respectivo catálogo ou prospecto com suas especificações técnicas;
- 6.6. Serão desclassificadas as propostas que não estejam em conformidade com os requisitos estabelecidos no Projeto Básico;
- 6.7. A fim de assegurar que o objeto proposto pela Proponente conforma-se de fato com as exigências estabelecidas no edital e, com vistas a garantir a qualidade do objeto a ser adquirido, a empresa de menor preço deverá, na apresentação das propostas disponibilizar catálogos referentes ao modelo do produto ofertado contendo dados dimensionais, de acabamento, de operacionalidade, das informações técnicas do mesmo, acessórios que acompanham o Equipamento, informações técnicas dos acessórios e manuais de usuário;
- 6.8. É indispensável o parecer técnico para os produtos deste Projeto Básico;
- 6.9. 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;
- 6.10. As Proponentes deverão apresentar descrição detalhada dos equipamentos ofertados, e anexar a respectiva documentação técnica, para comprovação das especificações técnicas mínimas, fazendo constar da proposta técnica a identificação e página do documento onde se encontra descrita cada uma das características ofertadas.
- 6.11. As Proponentes deverão apresentar a relação da rede de assistência técnica para os equipamentos ofertados, onde deverá ser relacionado os centros técnicos, nas localidades onde haja Unidades da SES-DF participantes da licitação.
- 6.12. A proposta deverá conter:
- 6.12.1. Nome da proponente, endereço completo, números do CNPJ e da Inscrição Estadual ou no Distrito Federal;
- 6.12.2. Preço unitário e total do(s) item(s), devendo estar incluso 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 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;
- 6.13. Em caso de produto importado, a empresa deverá traduzir e autenticar todos os documentos que apresentar à SES/DF, por ocasião de alguma resposta ou comprovação por tradutor público juramentado e consularizado;
- 6.14. A empresa deverá apresentar Declaração conforme **APÊNDICE II** deste PB comprometendo-se a apresentar, no momento solicitado, a AFE (Autorização de Funcionamento de Empresa), CRP (Certificado de Registro do Produto), CBPF (Certificado de Boas Práticas de Fabricação) e Licença Sanitária, Declaração de Vistoria – **APÊNDICE III** ou Declaração de Desistência de Visita Técnica – **APÊNDICE IV**;
- 6.15. A proposta deve conter correio eletrônico (e-mail) válido para eventuais comunicações, inclusive notificações financeiras.

7. DA VISTORIA

- 7.1. As Proponentes poderão realizar vistorias às dependências da SES-DF para a determinação de preços objeto deste Projeto Básico;
- 7.2. Declaração, caso tenha efetuado a vistoria, de que as Proponentes tomou conhecimento de todas as características e condições de infraestrutura onde serão instalados os equipamentos, no horário de 8 às 18 horas, de segunda a sexta-feira. A declaração deverá ser em papel timbrado, com a assinatura legível e matrícula do chefe da unidade ou substituto, e expedida em até 02 (dois) dias úteis antes da data prevista para o recebimento de propostas ou Declaração de que as Proponentes se absteve de realizar a vistoria nos locais, assumindo completa responsabilidade pelos imprevistos e problemas decorrentes do desconhecimento das características e condições de infraestrutura dos locais;
- 7.3. O início da vistoria deverá ocorrer dentro das seguintes condições:
- 7.3.1. A vistoria deverá ser realizada até 2 (dois) dias úteis antes do recebimento de propostas e deverá ser agendada através do Endereço Eletrônico: **dispensadelicitacao.sesdf@saude.df.gov.br**;
- 7.3.2. O representante deverá assinar lista de presença, registrando-se civilmente. A hora de chegada para a vistoria e seu respectivo término será registrada pela SES-DF.
- 7.3.3. O representante deverá deixar cópia de documento que comprove seu vínculo jurídico com as Proponentes;
- 7.3.4. Ao final da vistoria a SES-DF emitirá Termo em favor da Proponente, circunstanciando o atendimento desta exigência. Este Termo deve ser apresentado na habilitação da Proponente, no momento em que for exigido. O custo da vistoria é por conta e risco da Proponente, incluindo seus deslocamentos em veículo próprio aos locais vistoriados.
- 7.4. A empresa deverá apresentar Declaração de Vistoria – **APÊNDICE III** ou Declaração de Desistência de Visita Técnica – **APÊNDICE IV**.

8. DAS AMOSTRAS

- 8.1. A empresa vencedora, **A CRITÉRIO DO PARECERISTA**, deverá encaminhar **01 CAIXA CONTENDO UMA AMOSTRAGEM DE TODOS OS ITENS DO LOTE E 01 EQUIPAMENTO NA FORMA DE COMERCIALIZAÇÃO**, com amostras (material necessário para a realização do teste objeto deste Projeto Básico em quantidade suficiente para a realização de no mínimo 20 (vinte) testes 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;

- 8.1.1. 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 licitantes;
- 8.1.2. 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;
- 8.1.3. As amostras, em plena validade, deverão ser apresentadas em seus invólucros originais, com etiqueta de identificação contendo:
- 8.1.3.1. Número do processo e da licitação da SES, item Cotado e Data de Entrega;
- 8.1.3.2. Descrição do Item, Nome do Fornecedor, Representante, Correio eletrônico (e-mail) Telefone;
- 8.1.4. 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);
- 8.1.5. As amostras deverão ser apresentadas juntamente com catálogos e/ou prospectos que contenham a descrição em português detalhada do produto ofertado;
- 8.1.6. Caso seja necessário o parecerista terá autonomia para solicitar apresentação de novas amostras;
- 8.1.7. Quando as amostras não forem entregues pessoalmente no endereço solicitado, o licitante deverá enviar para o endereço eletrônico: **dispensadelicitacao.sesdf@saude.df.gov.br** o código de rastreamento referente ao envio e/ou postagem de amostra;
- 8.1.8. 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@saude.df.gov.br**;
- 8.1.9. A metodologia de avaliação técnica das amostras consiste das etapas que estão descritas no **APÊNDICE I**;
- 8.1.10. As amostras deverão ser entregues no seguinte endereço: SRTVN Quadra 701 Conjunto C, S/N, 2º Andar – Edifício PO 700, CEP 70.719-020 – Brasília-DF – Gerência de Aquisições Especiais - GEAQ;

8.2. DAS AMOSTRAS APROVADAS

- 8.2.1. As amostras entregues e aprovadas serão encaminhadas às Gerências de Armazenamento e Distribuição ligadas à Subsecretaria de Logística - SULOG/SES para análise comparativa com os produtos recebidos;
- 8.2.2. Não serão devolvidas aos fornecedores;
- 8.2.3. As amostras enviadas deverão estar devidamente identificadas.

8.3. FRACASSADAS POR DOCUMENTAÇÕES/HABILITAÇÕES

- 8.3.1. A empresa terá o prazo de 15 (quinze) dias corridos para retirada do(s) produto(s), a contar da data da informação de sua desabilitação;
- 8.3.2. O(s) material(is) que não for(em) retirado(s) será(ão) incorporado(s) à Farmácia Central e distribuídos as Regionais que necessitarem, desde que dentro do prazo de validade e devidamente lacrados, ou para doação à **ESCS/FEPCS** para utilização em aulas e treinamentos.

8.4. DAS AMOSTRAS REPROVADAS

- 8.4.1. As empresas terão o prazo de 7 (sete) dias úteis para a retirada da(s) amostra(s), do encaminhamento do resultado do parecer técnico (nas dispensas de licitação/adesão à ata);
- 8.4.2. Não havendo a retirada das amostras pelas empresas, no prazo estabelecido em edital ou ato convocatório, as áreas técnicas deverão encaminhar o(s) material(is) a Regional mais próxima, para descarte conforme Protocolo de Descarte de Resíduos Sólidos;
- 8.4.3. A(s) amostra(s) reprovada(s) poderá(ão) ser(em) encaminhada(s) à ESCS/FEPCS, caso a área técnica identifique que o modo da reprovação do item não cause prejuízos ao treinamento.

8.5. Quando, a critério do parecerista, NÃO FOR SOLICITADO O ENVIO DE AMOSTRAS, o fornecedor deverá cumprir os itens a seguir:

- 8.5.1. A empresa vencedora deverá enviar o catálogo e/ou prospectos que contenham a descrição em português detalhada do produto ofertado, que será analisado conforme descritivo deste Projeto Básico;
- 8.5.2. O prazo para o envio do catálogo e/ou prospectos será de até 3 (três) dias úteis a partir da solicitação da Secretaria de Estado de Saúde do Distrito Federal, para o Endereço Eletrônico: **dispensadelicitacao.sesdf@saude.df.gov.br**;
- 8.5.3. Serão utilizados para o julgamento de aceitabilidade da proposta de preços os critérios objetivos detalhadamente especificados no Projeto Básico do Edital para avaliação dos catálogos, cuja presença será facultada a todos os interessados, incluindo os demais licitantes;
- 8.5.4. Caso não seja possível uma avaliação definitiva, o parecerista poderá solicitar o envio de amostras para dirimir eventuais dúvidas, cuja metodologia de avaliação técnica das amostras consiste das etapas que estão descritas no **APÊNDICE I**;
- 8.5.5. No caso de ocorrer atraso na entrega do catálogo, sem justificativa aceita ou havendo reprovação da amostra, conforme especificações previstas no Edital e seus Anexos, a proposta do licitante será recusada, devendo ser convocadas as empresas remanescentes para envio do amostra e documentação do material, conforme solicitação.

9. PARECERISTAS

Especialistas habilitados pela Rede SES/DF e indicados pela Gerência de Serviços de Apoio Diagnóstico - GEDIAG/DUAEC/CATES/SAIS/SES.

10. REQUISITOS MÍNIMOS DE HABILITAÇÃO TÉCNICA

Apresentar atestado de capacidade técnica emitido por uma empresa jurídica de direito público ou privado, comprovando que executou ou executa de forma satisfatória o objeto deste Projeto Básico ou produto similar/compatível.

Não será aceita documentação vencida, toda a documentação apresentada pelos proponentes deverá ser original e/ou cópias para autenticação de servidor designado pela SES-DF.

11. REQUISITOS QUANDO DA CELEBRAÇÃO DO CONTRATO

11.1. O licitante vencedor deverá apresentar a documentação abaixo, nos seguintes termos:

11.1.1. **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;

11.1.2. **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;

11.1.3. **Certificado de Boas Práticas de Fabricação/ANVISA**: será obrigatório para os produtos deste termo de referência 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;**

11.1.4. 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;

11.1.5. 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.**

12. PRAZO DE ENTREGA

12.1. A primeira entrega dos reagentes deverá ser realizada pela empresa vencedora do certame em até **10 (dez) dias** corridos da Assinatura do Contrato.

12.2. As demais entregas serão conforme mencionado no PAM 5-21/PAM000715 e descrito abaixo.

12.3. O prazo para a **instalação dos equipamentos** nas unidades laboratoriais não deverá ultrapassar o período de **20 (vinte) dias corridos**, da Assinatura do Contrato pela empresa vencedora do certame.

ITEM 1 - CODSES 805		
ENTREGA	QUANTIDADE	PRAZO
1	14.615	10 dias
2	6.820	30 dias
3	6.820	60 dias
4	6.820	90 dias
5	6.820	120 dias
6	6.822	150 dias

ITEM 2 - CODSES 5673		
ENTREGA	QUANTIDADE	PRAZO
1	176	10 dias

2	82	30 dias
3	82	60 dias
4	82	90 dias
5	82	120 dias
6	83	150 dias

ITEM 3 - CODSES 18881		
ENTREGA	QUANTIDADE	PRAZO
1	1.403	10 dias
2	655	30 dias
3	655	60 dias
4	655	90 dias
5	655	120 dias
6	654	150 dias

ITEM 4 - CODSES 21552		
ENTREGA	QUANTIDADE	PRAZO
1	289.800	10 dias
2	135.240	30 dias
3	135.240	60 dias
4	135.240	90 dias
5	135.240	120 dias
6	135.240	150 dias

ITEM 5 - CODSES 95242		
ENTREGA	QUANTIDADE	PRAZO

1	4.929	10 dias
2	2.300	30 dias
3	2.300	60 dias
4	2.300	90 dias
5	2.300	120 dias
6	2.301	150 dias

ITEM 6 - CODSES 95302		
ENTREGA	QUANTIDADE	PRAZO
1	5.435	10 dias
2	2.537	30 dias
3	2.537	60 dias
4	2.537	90 dias
5	2.537	120 dias
6	2.535	150 dias

ITEM 7 - CODSES 95753		
ENTREGA	QUANTIDADE	PRAZO
1	20.503	10 dias
2	9.568	30 dias
3	9.568	60 dias
4	9.568	90 dias
5	9.568	120 dias
6	9.567	150 dias

ITEM 8 - CODSES 95757		
-----------------------	--	--

ENTREGA	QUANTIDADE	PRAZO
1	23.266	10 dias
2	10.858	30 dias
3	10.858	60 dias
4	10.858	90 dias
5	10.858	120 dias
6	10.856	150 dias

ITEM 9 - CODSES 95758		
ENTREGA	QUANTIDADE	PRAZO
1	45.912	10 dias
2	21.426	30 dias
3	21.426	60 dias
4	21.426	90 dias
5	21.426	120 dias
6	21.424	150 dias

ITEM 10 - CODSES 95760		
ENTREGA	QUANTIDADE	PRAZO
1	62.626	10 dias
2	29.225	30 dias
3	29.225	60 dias
4	29.225	90 dias
5	29.225	120 dias
6	29.227	150 dias

ITEM 11 - CODSES 95763		
ENTREGA	QUANTIDADE	PRAZO
1	18.623	10 dias
2	8.691	30 dias
3	8.691	60 dias
4	8.691	90 dias
5	8.691	120 dias
6	8.688	150 dias

ITEM 12 - CODSES 95770		
ENTREGA	QUANTIDADE	PRAZO
1	85.226	10 dias
2	39.772	30 dias
3	39.772	60 dias
4	39.772	90 dias
5	39.772	120 dias
6	39.773	150 dias

ITEM 13 - CODSES 95771		
ENTREGA	QUANTIDADE	PRAZO
1	147.495	10 dias
2	68.831	30 dias
3	68.831	60 dias
4	68.831	90 dias
5	68.831	120 dias
6	68.832	150 dias

ITEM 14 - CODSES 95772		
ENTREGA	QUANTIDADE	PRAZO
1	66.449	10 dias
2	31.010	30 dias
3	31.010	60 dias
4	31.010	90 dias
5	31.010	120 dias
6	31.008	150 dias

ITEM 15 - CODSES 95773		
ENTREGA	QUANTIDADE	PRAZO
1	108.027	10 dias
2	50.413	30 dias
3	50.413	60 dias
4	50.413	90 dias
5	50.413	120 dias
6	50.411	150 dias

ITEM 16 - CODSES 95774		
ENTREGA	QUANTIDADE	PRAZO
1	40.622	10 dias
2	18.957	30 dias
3	18.957	60 dias
4	18.957	90 dias
5	18.957	120 dias

6	18.956	150 dias
---	--------	----------

ITEM 17 - CODSES 95775		
ENTREGA	QUANTIDADE	PRAZO
1	140.486	10 dias
2	65.560	30 dias
3	65.560	60 dias
4	65.560	90 dias
5	65.560	120 dias
6	65.562	150 dias

ITEM 18 - CODSES 95776		
ENTREGA	QUANTIDADE	PRAZO
1	58.190	10 dias
2	27.155	30 dias
3	27.155	60 dias
4	27.155	90 dias
5	27.155	120 dias
6	27.156	150 dias

ITEM 19 - CODSES 95777		
ENTREGA	QUANTIDADE	PRAZO
1	16.451	10 dias
2	7.677	30 dias
3	7.677	60 dias
4	7.677	90 dias

5	7.677	120 dias
6	7.676	150 dias

ITEM 20 - CODSES 95778		
ENTREGA	QUANTIDADE	PRAZO
1	39.489	10 dias
2	18.428	30 dias
3	18.428	60 dias
4	18.428	90 dias
5	18.428	120 dias
6	18.430	150 dias

ITEM 21 - CODSES 95779		
ENTREGA	QUANTIDADE	PRAZO
1	58.929	10 dias
2	27.500	30 dias
3	27.500	60 dias
4	27.500	90 dias
5	27.500	120 dias
6	27.501	150 dias

ITEM 22 - CODSES 95780		
ENTREGA	QUANTIDADE	PRAZO
1	26.283	10 dias
2	12.265	30 dias
3	12.265	60 dias

4	12.265	90 dias
5	12.265	120 dias
6	12.265	150 dias

ITEM 23 - CODSES 95781		
ENTREGA	QUANTIDADE	PRAZO
1	36.905	10 dias
2	17.223	30 dias
3	17.223	60 dias
4	17.223	90 dias
5	17.223	120 dias
6	17.221	150 dias

ITEM 24 - CODSES 95782		
ENTREGA	QUANTIDADE	PRAZO
1	22.044	10 dias
2	10.287	30 dias
3	10.287	60 dias
4	10.287	90 dias
5	10.287	120 dias
6	10.289	150 dias

ITEM 25 - CODSES 95783		
ENTREGA	QUANTIDADE	PRAZO
1	43.747	10 dias
2	20.415	30 dias

3	20.415	60 dias
4	20.415	90 dias
5	20.415	120 dias
6	20.416	150 dias

ITEM 26 - CODSES 95784		
ENTREGA	QUANTIDADE	PRAZO
1	92.862	10 dias
2	43.335	30 dias
3	43.335	60 dias
4	43.335	90 dias
5	43.335	120 dias
6	43.337	150 dias

ITEM 27 - CODSES 95785		
ENTREGA	QUANTIDADE	PRAZO
1	39.348	10 dias
2	18.362	30 dias
3	18.362	60 dias
4	18.362	90 dias
5	18.362	120 dias
6	18.364	150 dias

ITEM 28 - CODSES 95789		
ENTREGA	QUANTIDADE	PRAZO
1	42.314	10 dias

2	19.746	30 dias
3	19.746	60 dias
4	19.746	90 dias
5	19.746	120 dias
6	19.747	150 dias

ITEM 29 - CODSES 95790		
ENTREGA	QUANTIDADE	PRAZO
1	39.703	10 dias
2	18.528	30 dias
3	18.528	60 dias
4	18.528	90 dias
5	18.528	120 dias
6	18.529	150 dias

ITEM 30 - CODSES 95312		
ENTREGA	QUANTIDADE	PRAZO
1	25.352	10 dias
2	11.831	30 dias
3	11.831	60 dias
4	11.831	90 dias
5	11.831	120 dias
6	11.832	150 dias

13. **LOCAL E CONDIÇÕES DE RECEBIMENTO**

13.1. Os produtos deverão ser entregues no Distrito Federal, no endereço conforme AFM, de segunda à sexta-feira, das 08 às 12 horas e das 14 às 17 horas:

13.2. **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.

13.3. A empresa deverá apresentar o produto com a embalagem original íntegra, sem aderência ao produto e umidade, nas condições de temperatura exigida no rótulo. Os produtos deverão ainda, estar separados por lotes e prazos de validade, os quais devem ser especificados na Nota Fiscal por quantidade de cada produto entregue;

- 13.4. As entregas dos insumos na Secretaria de Saúde do Distrito Federal deverão ser agendadas, por meio do e-mail indicado no Pedido de Aquisição de Material - PAM;
- 13.5. Todos os dados do rótulo e/ou da bula dos produtos importados devem estar em língua portuguesa;
- 13.6. A Nota Fiscal deve conter:
- a) Descrição do produto, nome comercial (quando houver), lote, validade, unidade de fornecimento, quantidade, valor unitário, valor total, número de empenho, número do processo, número da Ata de Registro de Preços (quando houver) ou Contrato Administrativo, Número da Autorização de Fornecimento de Material – AFM e quando se tratar de entrega parcelada, deverá ser indicado o número desta;
- 13.7. Caso o quantitativo entregue seja superior ao quantitativo definido na Nota de Empenho (muitas vezes necessário para se evitar o fracionamento da embalagem primária e/ou secundária), o fornecedor deverá encaminhar uma carta contendo justificativa do excedente e Nota Fiscal de Simples Remessa, para que possa ser legalizado tal recebimento;
- 13.8. Os produtos deverão apresentar em suas embalagens primárias e/ou 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;
- 13.8.1. Para fins desse Projeto Básico, considera-se etiqueta inviolável aquela que, quando removida, fornece uma real evidência da violação; e
- 13.8.2. O carimbo irremovível mesmo sob atrito ou fricção não deverá se apagar sem danificar a embalagem.
- 13.9. Deverão ser observadas pela empresa fornecedora as condições de guarda, armazenamento e transporte dos produtos de modo a não afetar a identidade, qualidade, integridade e, quando for o caso, esterilidade dos mesmos;
- 13.10. Quando se tratar de material cujo empilhamento resulte em estrutura instável, a entrega deverá ser realizada de modo que o material seja empilhado de maneira firme, impedindo o deslocamento e deslizamento dos pacotes quando armazenados. Para isto, as pilhas devem ser entregues envoltas por filme plástico ("*stretch*") ou outro que apresente resultado semelhante. Ou, ainda, os pacotes deverão ser entregues acondicionados em caixas firmes, que possibilitem o empilhamento;
- 13.11. Para produtos com prazo de validade total de 24 (vinte e quatro) meses, ou mais:
- 13.11.1. Por ocasião de sua entrega na SES/DF, a validade do produto apresentado deve ser de no mínimo 75% do prazo total de validade;
- 13.11.2. Na hipótese de impossibilidade de cumprimento desta condição, devidamente justificada, será admitida a entrega do produto com no mínimo 50% da validade a partir da data de fabricação, acompanhado do Termo de Compromisso de Troca - **APÊNDICE II**, obrigando-se o fornecedor, quando acionado, a proceder a substituição no prazo de 45 (quarenta e cinco) dias corridos contados a partir da notificação para troca, sendo o descumprimento passível de sanções. O produto entregue na troca deverá ter, no mínimo, 35% do prazo total de validade;
- 13.11.3. Na hipótese de entrega de produto com validade inferior a 50% do total, caberá a SES avaliar a oportunidade e conveniência do recebimento, acompanhado do Termo de Compromisso de Troca - **APÊNDICE II**, obrigando-se o fornecedor, quando acionado, a proceder a substituição no prazo de 45 (quarenta e cinco) dias corridos contados a partir da notificação para troca, sendo o descumprimento passível de sanções. O produto entregue na troca deverá ter, no mínimo, 35% do prazo total de validade.
- 13.12. Para produtos com prazo de validade total inferior a 24 (vinte e quatro) meses:
- 13.12.1. Por ocasião de sua entrega na SES/DF, a validade do produto apresentado deve ser de no mínimo 75% do prazo total de validade;
- 13.12.2. Na hipótese de entrega de produto com validade inferior a 75% do total, caberá a SES avaliar a oportunidade e conveniência do recebimento, acompanhado do Termo de Compromisso de Troca - **APÊNDICE II**, obrigando-se o fornecedor, quando acionado, a proceder a substituição no prazo de 45 (quarenta e cinco) dias corridos contados a partir da notificação para troca, sendo o descumprimento passível de sanções. O produto entregue na troca deverá ter, no mínimo, 75% do prazo total de validade.
14. **DO TREINAMENTO**
- 14.1. 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 após a instalação do equipamento. A Contratada deverá agendar as datas de realização do treinamento junto à Chefia da Unidade de Instalação do equipamento .
- 14.2. O Treinamento será oferecido para os especialistas e demais servidores indicados pela Gerência de Serviços de Apoio Diagnóstico - GEDIAG/DUAEC/CATES/SAIS/SES, incluindo o fornecimento de material teórico da capacitação, por localidade de instalação.
- 14.3. Ministras palestras, cursos técnico-científicos pertinentes à área de uso do equipamento, como avanço tecnológico e reciclagem educativa a serem ministrados por equipe científica da própria empresa contratada ou por ela designada aos usuários dos equipamentos, servidores da rede de laboratórios, sempre que solicitado e sem ônus para a SES/DF.
15. **DO CONTRATO**
- 15.1. **Vigência do contrato**
- 15.2. O contrato terá vigência de ATÉ 180 (cento e oitenta) dias corridos, IMPRORROGÁVEIS, por se tratar de CONTRATAÇÃO por Dispensa de Licitação, enquadrando-se no Inciso IV, Art. 24 da Lei 8666/93.
- 15.3. **EXECUTOR DO CONTRATO**
- 15.3.1. Os executores do contrato serão indicados pela Gerência de Serviços de Apoio Diagnóstico - GEDIAG/DUAEC/CATES/SAIS/SES, após a conclusão do processo. Caberão a estes executores as atribuições contidas no Decreto nº 32.598/10.

15.4. DA GARANTIA DO CONTRATO

A Contratada deverá prestar, no prazo de até 10 (dez) dias úteis contados da data de assinatura do respectivo CONTRATO, carta de garantia 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, a fim de assegurar a sua execução, podendo ser utilizada para pagamento de multas, obrigações contratuais, indenizações e/ou para cobrir quaisquer despesas decorrentes da inexecução total ou parcial do contrato.

16. CONDIÇÕES DE PAGAMENTO

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

17. OBRIGAÇÕES DA CONTRATANTE

- 17.1. Emitir “Aceite” do produto a cada entrega, conferindo se o mesmo está de acordo com a especificação exigida no edital;
- 17.2. Comunicar à empresa contratada todas e quaisquer ocorrências relacionadas com a aquisição do material objeto deste Projeto Básico;
- 17.3. Efetuar pagamento de acordo com as normas financeiras e orçamentárias do DF;
- 17.4. Fiscalizar a entrega e rejeitar, no todo ou em parte, o material que a empresa contratada entregar fora das especificações deste Projeto Básico;
- 17.5. Fornecer e colocar à disposição da empresa contratada todos os elementos e informações que fizerem necessárias à entrega/execução do objeto;

18. OBRIGAÇÕES DA CONTRATADA

- 18.1. A contratada deve cumprir todas as obrigações constantes neste documento, seus apêndices e sua proposta, assumindo como exclusivamente seus os riscos e as despesas decorrentes da boa e perfeita execução do objeto;
- 18.2. Efetuar a entrega do objeto em perfeitas condições, conforme especificações constantes neste Projeto Básico e seus apêndices, acompanhado da respectiva nota fiscal, na qual constarão as indicações referentes à marca, fabricante, modelo e procedência;
- 18.3. No caso de entregas programadas, comunicar à Administração, no prazo máximo de 30 (trinta) dias que antecedem o prazo de vencimento da entrega dos materiais, os motivos que impeçam ou impossibilitem o seu cumprimento, se for o caso;
- 18.4. Garantir a boa qualidade dos produtos fornecidos e manutenção à Administração, bem como efetuar a imediata substituição, às suas expensas, no prazo máximo de 48 horas, após a comunicação da Administração, de qualquer produto entregue, que não esteja de acordo com as especificações ou em relação ao qual, posteriormente, não obstante os testes realizados, venha a se constatar qualquer adulteração ou vício;
- 18.5. Cumprir rigorosamente as normas técnicas relacionadas ao transporte dos produtos a fim de assegurar manutenção da qualidade dos produtos transportados;
- 18.6. Responsabilizar-se pelo pagamento de taxas, fretes, seguros, transporte, embalagens e demais encargos decorrentes do fornecimento do objeto deste Projeto Básico;
- 18.7. Assumir a responsabilidade pela qualidade e quaisquer outros danos que poderão advir do uso de materiais, objeto do presente ajuste;
- 18.8. Atender as unidades prestadoras de serviço da SES-DF de modo universal e igualitário, mantendo sempre a qualidade dos produtos fornecidos;
- 18.9. Notificar a SES-DF da eventual alteração do seu endereço, sua razão social ou de controle acionário e de mudança em sua diretoria ou responsável técnico, Contrato social ou estatuto, enviando-lhe no prazo de sessenta dias contado a partir da data do registro de alteração, acompanhado de cópia da Certidão na Junta Comercial ou do Cartório de Registro Civil das Pessoas Jurídicas;
- 18.10. Cumprir e fazer cumprir as normas técnicas e administrativas emanadas do Ministério da Saúde e da SES-DF;
- 18.11. Facilitar os trabalhos de acompanhamento e fiscalização exercidos pela SES-DF e prestar todos os esclarecimentos que lhe forem solicitados pelos servidores desta, designados para tal fim;
- 18.12. Fornecer exclusiva e diretamente por profissionais da empresa Contratada todos os materiais nos destinos e prazos indicados pela Contratante;
- 18.13. Responsabilizar-se por quaisquer responsabilidades decorrentes de ações judiciais, inclusive trabalhistas, que lhe venham a ser atribuídas por força de lei, relacionadas com o cumprimento do presente Contrato;
- 18.14. 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;
- 18.15. Substituir, reparar ou corrigir, às suas expensas, no prazo fixado neste Projeto Básico, o objeto com avarias ou defeitos;
- 18.16. Manter, durante toda execução do fornecimento, em compatibilidade com as obrigações assumidas, todas as condições de habilitação e qualificação exigidas na dispensa de licitação;
- 18.17. Apresentar Declaração de ciência das condições dos locais que receberão os aparelhos e de que tais locais possuem infraestrutura adequada para o cumprimento apropriado das instalações e manutenções a serem realizadas nos equipamentos. A empresa poderá tomar conhecimento dos locais onde os aparelhos serão instalados mediante visita aos mesmos, em horário comercial. Caso a licitante opte por não realizar vistoria nos locais de instalação dos equipamentos, deverá apresentar a Declaração de não Vistoria;
- 18.18. A empresa vencedora deverá ofertar equipamentos de boa qualidade que estejam em conformidade com os padrões exigidos pela ABNT – Associação Brasileira de Normas Técnicas;
- 18.19. Indicar o responsável para representá-la durante a execução do fornecimento decorrente do Edital;
- 18.20. 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;

- 18.21. Cumprir 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;
- 18.22. 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.
- 18.23. Instalar os equipamentos de acordo com os locais e especificações técnicas descritas nesse Projeto Básico;
- 18.24. Fornecer os **calibradores**. Apresentar declaração, descrevendo a frequência de calibração dos testes, mencionando a quantidade de testes necessários para efetuar a calibração;
- 18.25. Repor, sem ônus para a SES/DF, os reagentes consumidos em calibração, devido à instabilidade do produto.
- 18.26. Fornecer os **controles** em frascos lacrados, (sem prévio manuseio ou fracionamento - tipo alíquota);
- 18.27. Fornecer todos os **insumos, acessórios e reagentes adicionais** tais como tampões, soluções de lavagem e limpeza, desproteinizantes, agulhas, cubetas de reação, ponteiros, pipetas, tubulações, filtros de qualquer espécie, sistema completo de purificação de água quando aplicável, e fluidos de manutenção do equipamento (detergentes ou similares, tampões, soluções desproteinizantes e condicionadores, etc.), todos os outros acessórios pertinentes para realizar o número de dosagens adquiridas e impressão de laudos; e outras soluções recomendadas pelo fabricante na quantidade necessária e suficiente para a realização dos testes adquiridos, sem ônus para a SES/DF;
- 18.28. Adequar a **temperatura do ambiente** em que serão instalados os equipamentos para que funcionem na temperatura indicada pelo fabricante, inclusive providenciar a instalação de equipamentos de condicionadores de ar, se for o caso, sem ônus para a SES/DF;
- 18.29. Adequar, se necessário, a estrutura física, incluindo reformas e adequação das redes elétrica, hidráulica e de internet do local em que o equipamento deverá ser instalado, sem ônus para a SES/DF;
- 18.30. Disponibilizar o **interfaceamento** bidirecional em até 30 dias, compatível com o sistema informatizado da SES/DF, inclusive com o cabeamento até o servidor da interface, pelo período de utilização do equipamento, provendo as atualizações de *softwares* dos equipamentos e interface necessários ao pleno funcionamento do sistema e o backup do sistema. Permitir o gerenciamento dos resultados de exames dos pacientes, por meio de *“delta check”*, controle e análise de *“flags”* emitidos pelo equipamento. Permitir a comunicação do com o sistema informatizado ora instalado nas Unidades Laboratoriais descritas nesse Projeto Básico e/ou outra funcionalidade que ofereça a captura de laudos; apresentar backup do *middleware*, e este deverá entrar em funcionamento automaticamente (de imediato) na falha do sistema principal. Possibilitar a rastreabilidade do lote de reagente utilizado em cada resultado do paciente;
- 18.31. Responsabilizar-se por todas as despesas de instalação para o interfaceamento, bem como o interfaceamento propriamente dito, sua manutenção e evolução durante a vigência contratual e após findado ou cancelado o contrato, até que todos os reagentes adquiridos sejam utilizados pelas unidades laboratoriais da Rede SES-DF;
- 18.32. Anexar o protocolo de comunicação do equipamento à proposta;
- 18.33. Instalar e manter nos locais de instalação dos equipamentos, quando necessário, sem qualquer ônus adicional, **sistema de purificação de água**, que deverá ser mantido pela contratada, para todos os equipamentos, inclusive com o fornecimento, sem ônus para a SES-DF de cartuchos, filtros, pré-filtros, peças de reposição, entre outros, bem como manutenção corretiva e preventiva do mesmo, para produção de água no grau de pureza necessário e suficiente para o bom funcionamento do equipamento e para que os exames tenham a qualidade esperada, conforme o manual dos equipamentos a serem instalados;
- 18.34. Ofertar equipamentos de boa qualidade que estejam em conformidade com os padrões exigidos pela ABNT – Associação Brasileira de Normas Técnicas;
- 18.35. Cumprir rigorosamente as normas da ABNT, as Normas de Medicina e Segurança do Trabalho e demais normas e regulamentos pertinentes aos serviços objeto deste Projeto Básico;
- 18.36. Providenciar, sem ônus para a SES/DF, recipientes de armazenamento e **destino final dos resíduos** líquidos e/ou outros produtos gerados pelos equipamentos, atendendo a legislação aplicável, bem como fornecer as informações precisas quanto ao descarte, manuseio, tratamento e destino final dos resíduos gerados pelos equipamentos;
- 18.37. Os funcionários e técnicos prestadores de serviços da empresa contratada deverão usar identificação, devidamente reconhecida pela SES;
- 18.38. Responsabilizar-se pelos impostos incidentes sobre o objeto do Contrato, bem como as despesas de viagem, estadia e alimentação dos seus agentes de serviço por ocasião das visitas de apoio técnico;
- 18.39. Cumprir os prazos estabelecidos. O descumprimento dos prazos sem justificativa aceita pela SES/DF, bem como a não apresentação de comprovação de procedência do material utilizado, quando solicitado, acarretará em aplicação de penalidades, com base na legislação vigente;
- 18.40. Possuir **equipe técnica e assessoria científica**, com representação no Distrito Federal, para prestação de serviços de manutenção (preventiva e corretiva) e/ou assessoria ininterrupta 24 (vinte e quatro) horas por dia, durante 07 (sete) dias na semana, incluindo feriados, legalmente habilitados e com experiência comprovada, incluindo contato telefônico de fácil acesso ou acesso remoto com dados abertos (0800 ou similar), o que deverá ser anexado na proposta documentação que comprove a residência desta equipe e assessoria no DF. A assessoria científica deve ser prestada por pessoal legalmente habilitado inscrito nos respectivos conselhos de classe (CRF, CRM ou CRBM);
- 18.41. Comprometer-se a atender **aos chamados técnicos** no prazo máximo de **04 (quatro) horas**, incluindo sábados, domingos e feriados. Caso não seja possível o reparo do equipamento defeituoso dentro de um prazo de 6 (seis) horas, a partir da abertura do chamado, a contratada se responsabilizará pelo transporte das amostras, conforme as normas vigentes para transporte de amostra biológica, para as unidades de apoio até a resolução conclusa do chamado técnico, a critério da chefia da unidade local, sob pena de sanções administrativas junto ao órgão competente;
- 18.42. A suspensão dos testes por um período superior a **24 horas** implicará na notificação à administração superior competente para providências legais e administrativas cabíveis;
- 18.43. Substituir imediatamente os equipamentos que excederem o índice mensal de indisponibilidade de 10% do tempo previsto de uso sem qualquer ônus para a contratante. A troca será baseada na apresentação do registro do número de horas em que o equipamento esteve inoperante por problemas técnicos;
- 18.44. Comprometer-se a entregar mensalmente à Gerência de Serviços de Apoio Diagnóstico (GEDIAG/DUAEC/CATES/SAIS/SES) ou Área Técnica equivalente na SES, **relatório de visita de inspeção técnica e relatório estatístico de produtividade** de todos os equipamentos instalados, garantindo seu funcionamento. O relatório deverá ser e assinado pelo chefe do núcleo em que o equipamento se encontrar instalado;
- 18.45. Disponibilizar serviço de registro e **acompanhamento de chamados técnicos** por intermédio de telefone. Este serviço compreende uma estrutura de suporte centralizado para o atendimento, registro e acompanhamento de chamados técnicos, bem como o acionamento e controle de deslocamento dos técnicos;

18.46. Realizar **manutenção preventiva periódica**, a fim de conservar o equipamento, impressoras, condicionadores de ar e qualquer outro equipamento acessório necessário a realização dos exames laboratoriais em perfeitas condições de funcionamento, procedendo para tanto, a limpeza, verificação de todos os itens pertinentes à manutenção, calibração completa, testes de funcionamento, ajustes e substituições de peças, independente da solicitação por parte da SES-DF, em dia e hora previamente agendados entre os Laboratórios e a empresa contratada, sem qualquer ônus para a SES-DF. Nas situações em que forem observadas perdas de insumos e acessórios decorrentes de mal funcionamento dos equipamentos, em razão de manutenção corretiva e/ou preventiva deficiente por parte da empresa vencedora, bem como qualquer outro consumo anormal e inesperado decorrente de falha nessas manutenções, a empresa vencedora deverá repor imediatamente o material e insumos perdidos, sem quaisquer ônus para a SES-DF;

18.47. Fornecer, sem ônus para a SES/DF, todos os testes adicionais gastos na **RETESTAGEM** de amostras, devido a parâmetros de linearidade ou resultados inconclusivos;

18.48. Validar previamente todos os parâmetros de análise no caso de mudança de metodologia;

18.49. **Os equipamentos deverão ser mantidos em pleno funcionamento inclusive com fornecimentos de controles, calibradores, *no break*, impressoras, acessórios, insumos adicionais e outras soluções recomendadas pelo fabricante, assistência técnica, manutenção da temperatura ambiente, purificação de água, interfaceamento, atendimento aos chamados e treinamentos, mesmo após findado e/ou cancelado o contrato, até que todos os reagentes adquiridos pela SES/DF sejam consumidos, sem ônus para a SES/DF;**

18.50. **A retirada dos equipamentos fica condicionada ao término do estoque de reagente adquiridos pela SES/DF, mediante autorização do executor do contrato;**

18.51. 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;

18.52. A contratada deve cumprir todas as obrigações constantes neste documento, seus Apêndices e sua proposta, assumindo como exclusivamente seus os riscos e as despesas decorrentes da boa e perfeita execução do objeto;

18.53. Garantir a boa qualidade do produto fornecido a Administração, bem como efetuar a imediata substituição, às suas expensas, no prazo máximo de 48 (quarenta e oito) horas, após a comunicação da Administração, do produto entregue que não esteja de acordo com as especificações ou em relação ao qual, posteriormente, não obstante os testes realizados venham a constatar qualquer adulteração ou vício;

18.54. **INSTALAÇÃO**

18.54.1. O fornecedor deverá instalar os equipamentos em até **20 (vinte) dias corridos** após a entrega do mesmo, em horário comercial, nos dias úteis a ser acordado com a Gerência de Serviços de Apoio Diagnóstico - GEDIAG/DUAEC/CATES/SAIS/SES, sem ônus adicional ao erário da Rede SES-DF;

18.54.2. Os equipamentos da grade de distribuição deste projeto básico deverão usar a mesma plataforma de reagentes e *software*;

18.54.3. 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.

18.55. **ASSISTÊNCIA TÉCNICA**

18.55.1. A partir da data de início do Contrato, a Contratada deverá disponibilizar serviço de registro e acompanhamento de chamados técnicos por intermédio de telefone (0800 ou similar) ou correio eletrônico (e-mail) válido, durante o horário proposto para atendimento. Este serviço compreende uma estrutura de suporte centralizado para o atendimento, registro e acompanhamento de chamados técnicos, bem como o acionamento e controle de deslocamento dos técnicos.

18.55.2. A empresa CONTRATADA deverá prestar assessoria científica por pessoal legalmente habilitado inscrito nos respectivos conselhos de classe;

18.55.3. A empresa vencedora da licitação se comprometerá a atender aos chamados técnicos **no prazo máximo de 4 (quatro) horas, incluindo sábados, domingos e feriados**, quanto a avaria do equipamento e acessórios. No caso de necessidade de substituição de equipamentos e/ou acessórios, **este deverá ser substituído por outro idêntico imediatamente**, para cobrir provisoriamente a demanda do serviço, até que o aparelho original seja colocado novamente em funcionamento.

18.55.4. A suspensão da utilização do equipamento por um período superior a 24 (vinte e quatro) horas implicará na notificação à administração superior competente para providências legais e administrativas cabíveis;

18.55.5. A SES-DF não oferece seguro pelo equipamento e seus periféricos contra possíveis danos a terceiros produzidos por defeitos de fabricação.

18.55.6. A empresa deverá disponibilizar escritório ou oficina no Distrito federal para a prestação dos serviços.

18.55.7. **A assistência técnica deverá ser fornecida durante a vigência do contrato ou até a finalização do estoque de reagentes existentes na SES/DF.**

18.56. **MANUTENÇÃO CORRETIVA**

18.56.1. Entende-se por manutenção corretiva a série de procedimentos destinados a eliminar defeitos decorrentes do uso normal dos equipamentos, recolocando o equipamento defeituoso em perfeitas condições de uso, compreendendo inclusive as necessárias substituições de peças e componentes, ajuste e reparos, testes de calibração, de acordo com manuais e normas técnicas específicas, limpeza e aspiração na parte interna dos equipamentos.

18.56.2. A manutenção corretiva deverá ser realizada nos equipamentos que apresentarem defeitos, mediante abertura de chamado técnico por parte da CONTRATANTE, com a finalidade de recolocá-los em perfeitas condições de uso, em conformidade com o estabelecido em Contrato e pelos manuais e normas técnicas específicas sem ônus adicional para a SES/DF;

18.56.3. Caberá à contratada o atendimento de chamados técnicos num prazo não superior a 4 (quatro) horas, a contar do registro do chamado pela Contratante. Caso não haja solução de reparo do equipamento dentro de um prazo de 6 (seis) horas, a partir da abertura do chamado, a contratada se responsabilizará pelo transporte das amostras, conforme as normas vigentes para transporte de amostra biológica, para as unidades de apoio até a resolução conclusa do chamado técnico, a critério da chefia da unidade local, sob pena de sanções administrativas junto ao órgão competente;

18.56.4. O horário coberto deverá ser de 24 (vinte e quatro) horas por dia, ininterruptamente;

18.56.5. As peças ou componentes de equipamentos que apresentarem defeitos ou problemas técnicos deverão ser substituídos por materiais novos, mediante a aprovação da Contratante, por intermédio dos executores do contrato sem ônus adicional para a SES/DF;

18.56.6. Caso o defeito não seja solucionado no prazo de 24 (vinte e quatro) horas, a contar da hora do efetivo atendimento, o equipamento deverá ser substituído por um equivalente de propriedade da Contratada, **imediatamente, até que o equipamento defeituoso retorne em perfeitas condições de funcionamento.**"

18.56.7. As peças e componentes necessários à prestação dos serviços, bem como todo material de consumo/suprimentos utilizados na manutenção, seja ela preventiva ou corretiva, serão fornecidos pela Contratada, sem ônus adicional para a SES/DF;

18.56.8. A Contratada deverá garantir os serviços executados, que incluam substituição de peças e componentes, decorrentes da manutenção, enquanto existirem reagentes para realização de testes contidos no objeto, sem ônus adicional da SES/DF;

18.56.9. Após a segunda manutenção no mesmo equipamento sem sucesso, a Contratada deverá substituí-lo por outro aparelho igual e em pleno funcionamento, sem ônus adicional para a SES/DF;

18.56.10. **A Manutenção Corretiva deverá ser fornecida durante a vigência do contrato ou até a finalização do estoque de reagentes existentes na SES/DF.**

18.57. **MANUTENÇÃO PREVENTIVA**

18.57.1. Entende-se por manutenção preventiva aquela que tem por finalidade executar qualquer serviço que envolva limpeza, calibração, ajustes, testes e revisões que visem evitar a ocorrência de quebras ou defeitos, bem como garantir o contínuo e perfeito funcionamento com segurança dos equipamentos, dentro das condições operacionais especificadas pelo fabricante dos mesmos;

18.57.2. As manutenções preventivas deverão ser realizadas de acordo com orientações constantes no manual do equipamento, e consenso entre a assessoria científica da contratada e a chefia da unidade laboratorial e cópia para a SES/SAIS/CATES/DUAEC/GEDIAG;

18.57.3. A Manutenção Preventiva deverá ser fornecida durante a vigência do contrato e quando este for renovado;

18.57.4. Nas situações em que forem observadas perdas de reagentes e acessórios decorrentes de mal funcionamento dos equipamentos, em razão de manutenção corretiva e/ou preventiva deficiente por parte da empresa vencedora, bem como qualquer outro consumo anormal e inesperado decorrente de falha nessas manutenções, a empresa vencedora deverá repor imediatamente o material e reagentes perdidos, sem quaisquer ônus para a SES/DF.

OBSERVAÇÃO: TODAS AS ATIVIDADES DE ASSISTÊNCIA TÉCNICA, MANUTENÇÃO CORRETIVA E PREVENTIVA, CHAMADOS TÉCNICOS, BEM COMO SUBSTITUIÇÃO DE MÁQUINAS, PEÇAS E COMPONENTES, AJUSTES, REPAROS, TESTES DE CALIBRAÇÃO DEVEM SER EXECUTADAS PELA EMPRESA, NOS TERMOS DESTES **ITEM 19** SEM ÔNUS ADICIONAL PARA A SES/DF.

A Manutenção preventiva deverá ser fornecida durante a vigência do contrato, ou até a finalização do estoque de reagentes existentes na SES/DF.

19. **DO SIGILO E CONFIDENCIALIDADE**

19.1. 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;

19.2. 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;

19.3. 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 V**, Termo de Confidencialidade de Informações;

19.4. 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;

19.5. 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;

19.6. 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;

19.7. 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;

19.8. 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;

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

19.10. 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 Projeto bem como da natureza sigilosa das informações;

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

19.12. 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.

20. **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.

21.
- LISTA DE APÊNDICES

APÊNDICE I - PROTOCOLO DE AVALIAÇÃO

APÊNDICE II - DECLARAÇÃO DE COMPROMISSO

APÊNDICE III - DECLARAÇÃO DE VISTORIA

APÊNDICE IV - DECLARAÇÃO DE DESISTÊNCIA DE VISITA TÉCNICA

APÊNDICE V - TERMO DE CONFIDENCIALIDADE DA INFORMAÇÃO

22.
- DAS ASSINATURAS

Os responsáveis pela elaboração e aprovação deste Projeto Básico, não se enquadram na vedação do artigo 9º, inciso I, da Lei 8.666/1993.

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

Responsável da área técnica: RTD de Patologia Clínica - GEDIAG/DUAEC/CATES/SAIS/SES

Autoridade Imediatamente Superior pela Aprovação do Projeto Básico:
Aprovo o presente Projeto Básico, em conformidade com o artigo 20, inciso XIX da Portaria 210/2017 - SES/DF.

Subsecretaria de Atenção Integral à Saúde - **SAIS/SES**

APÊNDICE I

PROTOCOLO DE AVALIAÇÃO DOS TESTES		
1. CLASSIFICAÇÃO DO MATERIAL:		
Marca do Produto:		
Teste:		
Lote:		
Nº de amostras:		
2. AVALIAÇÃO DO MATERIAL:		
2.1- Quanto a Embalagem:	SIM	NÃO
Apresenta data de fabricação.		
Apresenta data de validade.		
Apresenta impressão gráfica legível.		

Oferece proteção ao produto.		
Apresenta embalagem íntegra.		
Favorece a abertura.		
Apresenta rótulo em português.		
2.2 – Quanto ao Teste	SIM	NÃO
Apresenta data de fabricação.		
Apresenta data de validade.		
Apresenta informações quanto à metodologia.		
Faz o total de testes informado na embalagem.		
Apresenta código de barras.		
Reagente pronto para uso.		
Apresenta registro na ANVISA.		
3- PARECER FINAL:		
O material é recomendado para aquisição na SES?	SIM	NÃO
4- IDENTIFICAÇÃO DA UNIDADE/PARECERISTA:		
Unidade:		
Setor:		
Data:		
Nome:		
<div style="text-align: center;"> <hr style="width: 20%; margin: 0 auto;"/> <p>ASSINATURA E CARIMBO</p> </div>		

PROTOCOLO DE AVALIAÇÃO DOS EQUIPAMENTOS AUTOMATIZADOS

1. CLASSIFICAÇÃO DO MATERIAL:

Marca do Produto:

Modelo:

Série:

3. AVALIAÇÃO DO EQUIPAMENTO	SIM	NÃO
Apresenta metodologia com reações Fotometria de absorbância (colorimétrica e imunoturbidimetria) e potenciometria seletiva de íons (ISE) ou por metodologia química seca e/ou imunoturbidimetria, quimioluminescência e/ou eletroquimioluminescência.		
Apresenta produtividade de 400 testes fotométricos/hora, incluindo ISE.		
Utiliza tubo primário e/ou alíquota proveniente do Gerenciador de Amostras e permite a inserção manual do tubo de amostra no equipamento.		
Apresenta acesso randômico.		
Apresenta manual de instruções de uso em português.		
Apresenta detecção automática de nível de reagentes.		
É capaz de realizar a calibração automática.		
Possibilita a realização priorizada de exames de urgência.		
Permite a análise dos testes a partir de uma única amostra.		
Capacitado a trabalhar com soro, plasma, urina e demais fluidos biológicos.		
Possibilita a alimentação contínua de tubos de amostra, sem a necessidade de parar o equipamento.		
Possui detecção automática do nível de amostras e detector de bolhas, fibrinas, coágulos, hemólise.		
Realiza diluição automática da amostra, quando necessário.		
Ferramenta do controle de qualidade fornece dados estatísticos (média, desvio padrão e coeficiente de variação), inclusive gráficos de Levey Jennings para cada analito.		
Capacidade de acesso remoto, via internet pelas áreas gestoras de laboratórios e de materiais da SES/DF.		
Apresenta registro na ANVISA.		
3- PARECER FINAL:		
O material é recomendado para aquisição na SES?	SIM	NÃO
4- IDENTIFICAÇÃO DA UNIDADE/PARECERISTA:		
Unidade:		
Setor:		
Data:		
Nome:		

ASSINATURA E CARIMBO

APÊNDICE II**CARTA DE TROCA**

Referência: Nota de Empenho nº 20XXNE00XXXX, ARP XXX/20XX-X

A empresa _____, CNPJ _____, telefone/fax nº _____ COMPROMETE-SE perante a Secretaria de Estado de Saúde do Distrito Federal a efetuar a substituição do produto/código SES _____, lote(s) _____, quantidade _____, data de fabricação __/__/__, data de validade: __/__/__, que, em vista da impossibilidade de sua utilização antes do vencimento, uma vez admitido o recebimento com prazo de validade mínimo de 50%. Compromete-se ainda a proceder a substituição no prazo de 45 (quarenta e cinco) dias contado a partir do recebimento da notificação para troca, sendo que o alimento/produto para fim especial entregue na troca terá, no mínimo, 35% do prazo total de validade.

A compromitente requer que esta Secretaria autorize a entrega nas condições explicitadas, pelos seguintes motivos _____ e afirma estar ciente de que o não cumprimento de sua obrigação acarretará a aplicação das penalidades cabíveis, incluindo-se aquelas previstas pelo Decreto 26.851/2006 e suas alterações.

Local, _____ de _____ de _____.

Representante Legal

APÊNDICE III
DECLARAÇÃO DE VISTORIA

REF.: (IDENTIFICAÇÃO DA LICITAÇÃO)

A empresa _____, inscrita no CNPJ nº _____, por intermédio de seu representante legal, o(a) Sr(a) _____, portador(a) da Carteira de Identidade nº _____ e do CPF nº _____, compareceu no endereço _____ a VISITA TÉCNICA nos local da execução da obra/serviço, conforme dispõe o edital da licitação em referência. Declaramos, ainda, sob as penalidades da lei, de que temos pleno conhecimento das condições e peculiaridades inerentes à natureza dos trabalhos, assumindo total responsabilidade por esse fato e informamos que não utilizaremos para qualquer questionamento futuro que ensejam avenças técnicas ou financeiras, isentando a _____, de qualquer reclamação e/ou reivindicação de nossa parte.

Brasília, de _____ de 20__.

Representante legal da Empresa

Nome: _____

Assinatura: _____

APÊNDICE IV
DECLARAÇÃO DE DESISTÊNCIA DE VISITA TÉCNICA

REF.: (IDENTIFICAÇÃO DA LICITAÇÃO)

A empresa _____, inscrita no CNPJ nº. _____, por intermédio de seu representante legal, o(a) Sr(a) _____, portador(a) da Carteira de Identidade nº. _____ e do CPF nº. _____ DECLARA, abrir mão da VISITA TÉCNICA ao local da execução da obra/serviço, conforme dispõe o edital da licitação em referência. Declaramos, ainda, sob as penalidades da lei, de que temos pleno conhecimento das condições e peculiaridades inerentes à natureza dos trabalhos, assumindo total responsabilidade por esse fato e informamos que não utilizaremos para qualquer questionamento futuro que ensejem avenças técnicas ou financeiras, isentando a _____, de qualquer reclamação e/ou reivindicação de nossa parte.

Brasília, de _____ de 20__.

Representante legal da Empresa

Nome: _____

Assinatura: _____

APÊNDICE V

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 20xx.

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 **ALESSANDRA PINHEIRO DE MEDEIROS - Matr.1676605-9, Referência Técnica Distrital (RTD) Patologia Clínica**, em 14/06/2021, às 14:50, 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 **ANA CAROLINA RIBEIRO SEHNEM - Matr.1660024-X, Membro da Comissão de Elaboração de Instrumentos de Contratação**, em 14/06/2021, às 15:09, 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 **ARILENE DE SOUZA LUIS - Matr.1671682-5, Subsecretário(a) de Atenção Integral à Saúde-Substituto(a)**, em 16/06/2021, às 16:36, 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= **63813218** código CRC= **C8A51141**.

"Brasília - Patrimônio Cultural da Humanidade"

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

00060-00076688/2021-18

Doc. SEI/GDF 63813218