



ESTADO DE SANTA CATARINA
FUNDO MUNICIPAL DE SAÚDE DE ITAIÓPOLIS

CNPJ: 10.817.032/0001-38 **Telefone:** (47) 3652-1893
Endereço: AV TANCREDO NEVES, 234 - CENTRO
CEP: 89340-000 - Itaiópolis

Pregão eletrônico
5/2024

Número Processo: 13/2024
Data do Processo: 28/05/2024

OBJETO DO PROCESSO

AQUISIÇÃO DE EQUIPAMENTOS MÉDICO-HOSPITALARES DE ACORDO COM AS ESPECIFICAÇÕES, UNIDADES E QUANTIDADES DESCRITAS NO TERMO DE REFERÊNCIA.

ATA DE REUNIÃO DE JULGAMENTO DE PROPOSTAS Nº 8/2024

Reuniram-se no dia 27/06/2024, as 09:00 os membros da Comissão de Licitação, designada pela(o) Portaria/Decreto Nº 3142/2024, para julgamento das propostas de preço das proponentes habilitadas para fornecimento e/ou execução dos itens descritos no Processo Licitatório Nº 13/2024 na modalidade de Pregão eletrônico. Inicialmente procedeu-se a leitura do teor das propostas para estudo e análise de preço e outros fatores previstos no edital. Logo após julgadas as propostas, a comissão emitiu o parecer discriminando o(s) vencedor(es), conforme segue abaixo:

PARECER DA COMISSÃO

Bolsa de Licitações e Leilões do Brasil–BLL, com a divulgação das propostas de preços recebidas, passando a Agente de Contratação a avaliar a aceitabilidade das propostas apresentadas. Os itens possuíam propostas anexadas na BLL, sendo aceitas e no horário marcado, às nove horas do dia vinte e sete de junho de 2024 (dois mil e vinte e quatro), foram lançados para a fase de disputa com lances. Ao final da fase de lances as proponentes que apresentaram o melhor lance (conforme relatório da BLL Compras), possuíam melhor proposta. Às dez horas e treze minutos do mesmo dia, a Agente de Contratação solicitou, via chat da Plataforma BLL Compras, os documentos referentes à habilitação e as propostas das vencedoras. A sessão ficou suspensa para análise dos documentos da habilitação e da proposta, possuindo retorno previsto para as quinze horas do dia primeiro de julho de dois mil e vinte e quatro, no entanto, o retorno foi adiado, sendo retomada a sessão no dia cinco de setembro de dois mil e vinte e quatro às quinze horas, com início da fase de manifestação de recursos. Da documentação foi verificado que os equipamentos ofertados pela proponente não atendiam ao descritivo do edital, tornando a proponente DESCLASSIFICADA, sendo convocada a segunda proponente, K & M MEDICAL COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA, que também não atendeu ao descritivo no edital, sendo também DESCLASSIFICADA. Foi convocada a terceira proponente, JT COMERCIO DE PRODUTOS MEDICOS LTDA, no entanto a proponente não encaminhou os documentos da habilitação no prazo solicitado, sendo INABILITADA. Desse modo foram convocadas as participante seguintes dos itens 01 e 02, sendo a vencedora para o item 01 a proponente ALFA MED SISTEMAS MÉDICOS LTDA, e a proponente CIRÚRGICA SÃO FELIPE PRODUTOS PARA SAÚDE EIRELI para o item 02. Após análise da proposta e dos documentos de habilitação, ambas proponentes tornaram-se CLASSIFICADAS e HABILITADAS. A sessão foi retomada no dia cinco de setembro de dois mil e vinte e quatro, às quinze horas, para manifestação de recursos. Houve manifestação de recursos pela proponente ALFA MED SISTEMAS MÉDICOS LTDA para o item 02, a sessão encerrou as quinze horas e trinta minutos do dia cinco de setembro de dois mil e vinte e quatro. No dia cinco de setembro de dois mil e vinte e quatro iniciou-se a fase recursal, abrindo o prazo de três dias úteis para interposição de recurso e dia onze de setembro de dois mil e vinte e quatro, abriu o prazo de três dias úteis para interposição de contrarrazão, conforme Edital. A recorrente interpôs recurso no dia dez de setembro de dois mil e vinte e quatro, não havendo Contrarrazões. Após a análise do recurso restou comprovado que a empresa CIRÚRGICA SÃO FELIPE PRODUTOS PARA SAÚDE EIRELI apresentou objeto que atende às características solicitadas em edital, permanecendo CLASSIFICADA e HABILITADA no certame.

Participante: ALFA MED SISTEMAS MEDICOS LTDA

Item	Especificação	Qtd.	Unidade	Marca	Valor Unitário	Valor Total
1	ULTRASSOM DIAGNÓSTICO - ULTRASSOM DIAGNÓSTICO: Sem aplicação Transesofágica; Equipamento transportável sobre rodízios; Possuir: No mínimo de 400.000 canais digitais de processamento para oferecer qualidade de imagem em Modo 2D, Modo M, modo M Anatômico. Modo Power Doppler, Modo Color Doppler, Modo Doppler Espectral e Doppler Contínuo. Modo 2D. -	1,000	UND	ALFA MED MAGNUS A5	96.500,0000	96.500,00

Console ergonômico com teclas programáveis; sistema operacional windows - Tecnologia de feixes compostos e tecnologia de redução de ruído e artefatos, zoom Read/Write; - Imagem Trapezoidal que possibilita aumentar em 20% o campo de visão em imagens com transdutor linear; -Imagem Harmônica: função com aplicação para todos os transdutores; - Imagem Harmônica de Pulso Invertido - Modo M, Modo Power Doppler; - Modo Color Doppler; - Modo Dual Live: divisão de imagem em tela dupla de Modo B + Modo Color, ambos em tempo real; - Power Doppler Direcional; - Modo Doppler Espectral; - Modo Doppler Contínuo; - Tissue Doppler Imaging (TDI) colorido e espectral; - Modo Triplex; - Pacote de cálculos específicos; - Pacote de cálculos simples; - Tecla que permite ajustes rápidos da imagem, otimizando automaticamente os parâmetros para imagens em Modo B e Modo Doppler; - Divisão de tela em 1,2 e 4 imagens para visualização e análise de imagens em Modo B, Modo M, Modo Power, Modo Color, Modo Espectral, Dual - Modo de divisão dupla de tela com combinações de Modos; - Possibilidade futura de Software de elastografia - Software de imagem panorâmica com capacidade de realizar medidas; - Software de análise automática em tempo real da curva Doppler; - Permitir acesso às imagens salvas para pós-análise e processamento; - Possibilitar armazenar as imagens em movimento; - Cine loop e Cine Loop Save; - Pós-processamento de medidas; - Pós- processamento de imagens; - Banco de palavras em Português; - Monitor LCD ou LED com no mínimo 21 polegadas; - Tela secundária com tecnologia Touch com no mínimo 08 polegadas; -Teclado alfanumérico retrátil; - Painel de controle com ajuste rotacional - Deve permitir arquivar/revisar imagens; - Frame rate de pelo menos 1.000 frames por segundo; - Todos os transdutores multifrequenciais, banda larga; -HD interno de no mínimo 500Gb; - No mínimo 04 portas USB; - No mínimo 04 portas ativas para transdutores; - Passível de upgrade para tecnologia de aquisição de imagens 4D; - Conectividade de rede DICOM. DICOM 3.0; Drive (gravador) de DVD-R para armazenamento de imagens e/ou clipes em CD ou DVD regravável, no formato: ou JPEG / AVI ou MPEGI (Padrão Windows) ou DICOM com visualizador DICOM de leitura automática; - Gravação de imagens em pen drive; - Impressão direta; - Pelo menos 32 presets programáveis pelo usuário; - Acompanhar os seguintes transdutores banda larga multifrequenciais : Transdutor Convexo que atenda as frequências de 2.0 a 5.0 MHz. Transdutor Endocavitário que atenda as frequências de 4.0 a 9.0 MHz. Transdutor Linear que atenda as frequências de 4.0 a 11 MHz. Transdutor Setorial Adulto que atenda as frequências de 2 a 4 MHz. Deve acompanhar também Impressora laser colorida e no break compatível com o equipamento. Possibilidade futura para uso de transdutores setoriais pediátricos e neonatais; - Tensão de acordo com a entidade solicitante. Garantia 12 meses; Deverá apresentar junto com a proposta de preços registro na ANVISA, manual do usuário em português em CD, PEN DRIVE ou impresso e catálogo do produto para a devida conferência das especificações. Se o licitante não for o fabricante ou importador do produto, deverá apresentar autorização do fabricante ou importador comprovando está autorizado a comercializar o produto; instalação e treinamento in loco da equipe que vai utilizar o equipamento.

Documentação:

- A. Certificação RMS (Registro no Ministério da Saúde) emitida pela ANVISA ou sua publicação no Diário Oficial da União;
- B. Certificação de conformidade com as Normas:

NBR IEC 60601-1, NBR IEC 60601-1-2, e RDC 59 OU RDC 16;

C. Conter Declaração de que o produto está coberto por

Total do Participante: 96.500,00

Participante: CIRURGICA SAO FELIPE PRODUTOS PARA SAUDE LTDA

Item	Especificação	Qtd.	Unidade	Marca	Valor Unitário	Valor Total
2	<p>Oxímetro de Mão Portátil com bateria - Oxímetro de mão, portátil, tela LCD de no mínimo 2,4", alimentação a Bateria recarregável de autonomia mínima de 24 horas e com base carregadora bivolt 110/220 V (60Hz), Proteção IPX1, Deve possuir Função de Autodesligamento e possibilidade de conexão com o PC para transmissão de dados. Capacidade instalada de memorização de Tendências. Deve possuir a função de gerar gráfico e tabela de tendência. Deve possuir a capacidade para indicar no mínimo os seguintes parâmetros: SPO2, frequência de pulso, barra plestimográfica, acompanhado de carregador para até 4 pilhas, 01 Capa de proteção e 01 sensor adulto tipo clip, 01 sensor pediátrico e 01 sensor tipo Y Neonatal, Peso máximo: 300 g; SpO2 Faixa de Medida de Saturação: 0 a 100%. Faixa de alarme: 0 a 100%. Resolução: 1%. Exatidão ou precisão: ±3% Frequência de Pulso (FP) Faixa de Medida: 30 a 250 bpm. Faixa de alarme: 0 a 250 bpm</p>	3,000	UND	CREATIVE SP-20	1.170,0000	3.510,00

Documentação:

A. Certificação RMS (Registro no Ministério da Saúde) emitida pela ANVISA ou sua publicação no Diário Oficial da União;

B. Certificação de conformidade comas Normas: NBR IEC 60601-1, NBR IEC 60601-1-2, NBR IEC 60601-2-49, NBR IEC 60601-2-30 e RDC 59 OU RDC 16;

C. Conter Declaração de que o produto está coberto por garantia on-site integral do equipamento de 24 meses, para serviços e reposição de peças, prestada diretamente pela empresa ou pela fabricante, através de sua rede de assistência técnica localizada na região do Hospital.

D. Declaração de reposição de peças e prestação de serviços pelo fabricante por um período de pelo menos 5 anos;

E. Declaração de Assistência Técnica permanente em um Raio de 300 Km.

F. Carta de Autorização para comercialização do fabricante para prestação de serviço de instalação, treinamento e manutenção

Total do Participante: 3.510,00

Total Geral: 100.010,00

Nada mais havendo a tratar, foi encerrada a reunião de julgamento, da qual foi assinada a presente ata pela Comissão de Licitação e pelos representantes das proponentes.

Itaiópolis, 27/06/2024

HELEN SCARLET SCHNEIDER

PRESIDENTE

ANA CAROLINA VICZNEVSKI

MEMBRO

ANTONIO AFONSO SEIDL

MEMBRO

KARIMA DINIZ MUHAMAD VALADARES

MEMBRO

Assinantes

Veracidade do documento



Documento assinado digitalmente.
Verifique a veracidade utilizando o QR Code ao lado ou acesse o site **verificador-assinaturas.plataforma.betha.cloud** e insira o código abaixo:

GY6

GMG

JY9

6ML