



FUNDAÇÃO DE APOIO À FACULDADE DE MEDICINA DE MARÍLIA

CNPJ: 09.161.265/0001-46

PREÂMBULO

EDITAL DE PREGÃO (PRESENCIAL) PARA REGISTRO DE PREÇOS n° 003/2012-M

PROCESSO n° 009/2012-M

DATA DA REALIZAÇÃO: 09/02/2012

HORÁRIO: 08:30 hs.

LOCAL DA REALIZAÇÃO SESSÃO: Sala de abertura de licitações da FUNDAÇÃO DE APOIO À FACULDADE DE MEDICINA DE MARÍLIA - FAMAR

RUA: Rua Aziz Atallah s/n° - Bairro Fragata – Marília/SP

A FUNDAÇÃO DE APOIO À FACULDADE DE MEDICINA DE MARÍLIA - FAMAR torna público que se acha aberta, nesta Fundação, licitação na modalidade PREGÃO (PRESENCIAL) PARA REGISTRO DE PREÇOS, do tipo *MENOR PREÇO*, objetivando o **REGISTRO DE PREÇOS DE REAGENTES COM COLOCAÇÃO DE EQUIPAMENTOS**, sendo este regido por seu Regulamento de Licitação e Contrato.

As propostas deverão obedecer às especificações deste Edital e seus anexos, que dele fazem parte integrante.

Os envelopes contendo a proposta e os documentos de habilitação serão recebidos no endereço acima mencionado, na sessão pública de processamento do PREGÃO, após o credenciamento dos interessados que se apresentarem para participar do certame.

A sessão de processamento do PREGÃO se iniciará no dia e horário estipulados acima e serão conduzidos pelo Pregoeiro com o auxílio da Equipe de Apoio, designados nos autos do respectivo processo licitatório.

I- DO OBJETO

1. A presente **LICITAÇÃO** objetiva o **REGISTRO DE PREÇOS DE REAGENTES COM COLOCAÇÃO DE EQUIPAMENTOS** relacionados no Anexo I, que é parte indissociável deste Edital, para uso da **FUNDAÇÃO DE APOIO À FACULDADE DE MEDICINA DE MARÍLIA - FAMAR**.

2. As quantidades constantes do Anexo I são estimativas de consumo, não se obrigando a **FUNDAÇÃO DE APOIO À FACULDADE DE MEDICINA DE MARÍLIA - FAMAR** à aquisição total.

3. Objetivando verificar se os bens ofertados atendem às especificações e demais características, exigidas no Edital, é obrigatória a apresentação de amostras de acordo com a cláusula III da amostra.

4. No presente Edital, na especificação de cada produto constam os produtos previamente homologados para o presente PREGÃO, em razão dos mesmos já terem sido testados pela **FUNDAÇÃO DE APOIO À FACULDADE DE MEDICINA DE MARÍLIA - FAMAR** e atenderem as especificações do presente Edital.

5. As empresas que ofertarem produtos cujas marcas estejam previamente homologadas estarão dispensadas da apresentação de Amostras.

II- DA PARTICIPAÇÃO

1. Poderão participar do presente PREGÃO Presencial as empresas interessadas que atenderem a todas as exigências, inclusive quanto à documentação requerida neste Edital.

1.1. A participação nesta licitação importa total e irrestrita submissão dos proponentes às condições deste Edital, inclusive quanto à prévia homologação dos produtos em conformidade com as especificações estabelecidas no Anexo I, deste Edital.

2. NÃO PODERÃO CONCORRER, DIRETA OU INDIRETAMENTE, NESTA LICITAÇÃO:

a) Empresas estrangeiras que não funcionem no País;

b) Empresas em fase de recuperação judicial e falência;

c) Empresas que tenham sido declaradas inidôneas, que estejam punidas com suspensão do direito de contratar ou licitar com a **FUNDAÇÃO DE APOIO À FACULDADE DE MEDICINA DE MARÍLIA - FAMAR**.

d) Servidor ou funcionário de qualquer órgão ou entidade vinculada à **FUNDAÇÃO DE APOIO À FACULDADE DE MEDICINA DE MARÍLIA - FAMAR**, bem assim a empresa ou instituição da qual tal servidor seja sócio, dirigente ou responsável técnico;

e) Que esteja reunida em consórcio ou coligação;

f) Que não atenda as exigências deste Edital;

g) Cujos sócios ou diretores pertençam, simultaneamente, a mais de uma empresa licitante.

III- DA AMOSTRA

1. As empresas cujo(s) **produto(s) e equipamento(s)** não tenha(m) sido **homologados** pela instituição, deverão apresentar as amostras, para os item(ns) a ser(em) ofertado(s), a partir da data da publicação deste Edital até dia **23/01/2012**, para análise, pela área técnica competente, nas seguintes quantidades:



FUNDAÇÃO DE APOIO À FACULDADE DE MEDICINA DE MARÍLIA

CNPJ: 09.161.265/0001-46

AMOSTRAS EM EMBALAGEM ORIGINAL E LACRADA:	
LOTES	QUANTIDADE MÍNIMA
01	ENVIAR 100 (CEM) TESTES PARA OS SUBITENS 1.14, 1.15 E 1.16 ENVIAR 20 (VINTE) TESTES PARA OS DEMAIS SUBITENS;
02	ENVIAR 100 (CEM) TESTES PARA CADA SUBITEM
03	ENVIAR 50 (CINQUENTA) TESTES PARA CADA SUBITEM
04	ENVIAR 50 (CINQUENTA) TESTES PARA CADA SUBITEM
05	ENVIAR 50 (CINQUENTA) TESTES PARA CADA SUBITEM
06	ENVIAR 100 (CEM) TESTES
07	ENVIAR 30 (TRINTA) TESTES PARA CADA SUBITEM
08	ENVIAR 100 (CEM) TESTES

OBS: AMOSTRAS DOS EQUIPAMENTOS: UMA UNIDADE PARA CADA MODELO DE CADA LOTE;

2. As amostras serão recebidas e protocoladas na Seção de Licitações e compras, localizada na Rua Aziz Atallah s/nº, Marília (SP), de segunda a sexta feira das 8:00 as 16:00 horas, devendo estar devidamente identificadas (nº do Pregão, nº do item a que se referem e a marca, acompanhados de BOLETIM TÉCNICO, CATÁLOGO, FOLHETO DESCRITIVO OU INDICAÇÃO DO SITE DO FABRICANTE (se houver);

3. Até o 2º dia útil anterior a data marcada para a realização do Pregão, as empresas interessadas poderão formalizar solicitação por escrito, através do fax (14) 3402.1795, até as 16:00 horas, para constatação do resultado da análise de suas amostras;

4. As empresas que apresentarem propostas com marcas não aprovadas, assim como, ofertarem materiais que não atendam as especificações do objeto de acordo com anexo I, serão desclassificadas no respectivo item, considerará apenas os itens cuja apresentação de Amostra não é requerida.

IV- DO CREDENCIAMENTO

1. Para o credenciamento deverão ser apresentados os seguintes documentos:

a) tratando-se de representante legal, o estatuto social, contrato social ou outro instrumento de registro comercial, registrado na Junta Comercial, no qual estejam expressos seus poderes para exercerem direitos e assumir obrigações em decorrência de tal investidura;

b) tratando-se de procurador, o instrumento de procuração público ou particular do qual constem poderes específicos para formular lances, negociar preço, interpor recursos e desistir de sua interposição e praticar todos os demais atos pertinentes ao certame, acompanhado do correspondente documento, dentre os indicados na alínea "a" (ex: contrato social), que comprove os poderes do mandante para a outorga.

1.1. Para o exercício do direito de preferência de que trata a cláusula VIII do item 08 deste Edital, a qualidade de Microempresa ou Empresa de Pequeno Porte deverá estar expressa no documento apresentado em cumprimento às disposições da alínea "a" do item 1 desta cláusula IV.

2. O representante legal e o procurador deverão identificar-se exibindo documento oficial de identificação que contenha fotografia.

3. Será admitido apenas 01 (um) representante para cada licitante credenciada, sendo que cada um deles poderá representar apenas uma credenciada.

4. A ausência do Credenciado, em qualquer momento da sessão, importará na imediata exclusão da licitante por ele representada, salvo autorização expressa do Pregoeiro.

V- DOS DOCUMENTOS

1. A declaração de pleno atendimento aos requisitos de habilitação, de acordo com modelo estabelecido no **Anexo II** ao Edital, deverá ser apresentada fora dos Envelopes nº 1 e 2.

2. A proposta e os documentos para habilitação deverão ser apresentados, separadamente, em **02 envelopes** fechados e indevassáveis, contendo em sua parte externa, além do nome da proponente, os seguintes dizeres:



FUNDAÇÃO DE APOIO À FACULDADE DE MEDICINA DE MARÍLIA

CNPJ: 09.161.265/0001-46

RAZÃO SOCIAL DA EMPRESA

Envelope nº 1 – PROPOSTA DE PREÇOS

FUNDAÇÃO DE APOIO À FACULDADE DE MEDICINA DE MARÍLIA - FAMAR

PREGÃO Nº 003/2012-M

PROCESSO Nº 009/2012-M

RAZÃO SOCIAL DA EMPRESA

Envelope nº 2 – DOCUMENTOS DE HABILITAÇÃO

FUNDAÇÃO DE APOIO À FACULDADE DE MEDICINA DE MARÍLIA - FAMAR

PREGÃO Nº 003/2012-M

PROCESSO Nº 009/2012-M

3. A proposta deverá ser elaborada em papel timbrado da empresa e redigida em língua portuguesa, salvo quanto às expressões técnicas de uso corrente, com suas páginas numeradas seqüencialmente, sem rasuras, emendas, borrões ou entrelinhas e ser datada e assinada pelo representante legal da licitante ou pelo procurador, juntando-se a procuração.

4. Os documentos necessários à habilitação e proposta deverão ser apresentados em original, por qualquer processo de cópia autenticada por tabelião de notas ou cópia acompanhada do original, para autenticação pelo Pregoeiro ou por membro da Equipe de Apoio.

VI- DO CONTEÚDO DO ENVELOPE PROPOSTA

1. A proposta de preço deverá conter os seguintes elementos:

a) Nome, endereço, CNPJ e inscrição estadual;

b) Número do processo e do Pregão;

c) Descrição clara e completa do objeto da presente licitação, em conformidade com as especificações do folheto descritivo – **Anexo I** deste Edital, devendo ser informadas marca forma de apresentação da embalagem, características técnicas e procedência;

d) Preço unitário e total, de acordo com o indicado na **PLANILHA DE PREÇOS**, em moeda corrente nacional, em algarismo e por extenso, apurados à data de sua apresentação, sem inclusão de qualquer encargo financeiro ou previsão inflacionária, para entrega dos produtos até o seu destino final.

e) Nos preços propostos deverão estar incluídos, além do lucro, todas as despesas e custos, como por exemplo: transportes, tributos de qualquer natureza (inclusive ICMS) e todas as despesas diretas ou indiretas, relacionadas ao fornecimento do objeto da presente licitação;

f) Havendo divergência entre os preços unitários e o preço total, prevalecerão os valores unitários. No caso de divergência entre os valores numéricos e por extenso, prevalecerão os indicados por extenso;

g) Os preços deverão ser oferecidos de acordo com as unidades especificadas no Anexo I;

h) Prazo de validade da proposta de no mínimo 60 (sessenta) dias, a contar da data de sua apresentação;

i) Prazo de entrega: não poderá ser superior a 10 (dez) dias a contar da data do recebimento da Ordem de Fornecimento;

j) Condições de Pagamento: não poderá ser inferior a 30 (trinta) dias.

k) Indicação do Banco e numero conta corrente.

VII- DO CONTEÚDO DO ENVELOPE "DOCUMENTOS PARA HABILITAÇÃO"

1. Habilitação Jurídica:

a) registro comercial, no caso de empresa individual;

b) ato constitutivo, estatuto ou contrato social em vigor, registrado, em se tratando de sociedades comerciais e, no caso de sociedades por ações, também, documento de eleição de seus administradores;

c) inscrição do ato constitutivo, no caso de sociedades civis, acompanhada de prova de diretoria em exercício;

d) decreto de autorização, em se tratando de empresa ou sociedade estrangeira em funcionamento no País, e ato de registro ou autorização para funcionamento expedido pelo órgão competente, quando a atividade assim o exigir.

2. Qualificação técnica:

a) comprovante de Registro do(s) Produto(s) ofertado(s) no Ministério da Saúde ou declaração de sua isenção (original, cópia autenticada ou extraídos via internet), devendo estar indicado no documento, a qual(is) item(ns) da proposta o mesmo se refere,

b) estando o registro vencido, deverá ser apresentada o original ou cópia autenticada da petição de revalidação, acompanhada de cópia do registro vencido. A não apresentação do registro e/ou do pedido de revalidação do produto (protocolo) implicará na inabilitação da proposta em relação ao item cotado;



FUNDAÇÃO DE APOIO À FACULDADE DE MEDICINA DE MARÍLIA

CNPJ: 09.161.265/0001-46

c) comprovação de aptidão para desempenho de atividade pertinente e compatível em características, quantidades e prazos com o objeto da contratação.

3. Qualificação econômico-financeira:

a) Certidão Negativa de Falência ou Concordata expedida pelo distribuidor da sede da pessoa jurídica, ou de Execução Patrimonial, expedida no domicílio da pessoa jurídica.

4. Regularidade fiscal e trabalhista:

a) prova de inscrição no cadastro de Pessoas Físicas (CPF) ou no Cadastro Nacional de Pessoas Jurídicas (CNPJ);

b) prova de inscrição no cadastro de contribuintes estadual ou municipal, se houver, relativo ao domicílio ou sede do interessado, pertinente ao seu ramo de atividade e compatível com o objeto do contrato;

c) prova de regularidade para com as Fazendas Federal, Estadual e Municipal (tributo mobiliário) do domicílio ou sede do interessado, ou outra equivalente, na forma da lei;

d) prova de regularidade relativa à Seguridade Social e ao Fundo de Garantia por Tempo de serviço (FGTS), demonstrando situação regular no cumprimento dos encargos sociais instituídos por lei;

e) prova de inexistência de débitos inadimplidos perante a Justiça do Trabalho, mediante a apresentação de certidão negativa, nos termos do Título VII-A da Consolidação das Leis do Trabalho, aprovada pelo Decreto-Lei nº 5.452, de 1º de maio de 1943 (CNDT);

f) Se os bens desta licitação vierem a ser fornecidos por filial, os documentos relacionados neste item deverão ser dessa filial.

5. Declarações

a) Declaração da licitante, elaborada em papel timbrado e subscrita por seu representante legal, de que se encontra em situação regular perante o Ministério do Trabalho, conforme modelo abaixo:

“Eu (nome completo), representante legal da empresa (nome da Pessoa Jurídica), declaro, sob as penas da lei, que a empresa encontra-se em situação regular perante o Ministério do Trabalho, no que se refere à observância do disposto no inciso XXXIII, do Artigo 7º, da Constituição Federal, com a alteração introduzida pela Emenda Constitucional nº 20/98 (proibição do trabalho noturno, perigoso ou insalubre aos menores de 18 anos e de qualquer trabalho a menores de quatorze anos, salvo na condição de aprendiz a partir de quatorze anos), em atendimento ao Decreto Estadual nº 42.911, de 06 de março de 1.998, que regulamenta o § 6º, do artigo 27, Lei Estadual 6.544/89, na forma da redação que lhe deu a Lei 9.797/97”.

6. Disposições Gerais de Habilitação:

a) Na hipótese de não constar prazo de validade nas certidões apresentadas, a **FUNDAÇÃO DE APOIO À FACULDADE DE MEDICINA DE MARÍLIA - FAMAR** aceitará como válidas as expedidas até 90 (noventa) dias imediatamente anteriores à data de apresentação das propostas.

b) Para a comprovação da documentação apresentada na forma acima, poderá o pregoeiro promover diligências.

VIII- DO PROCEDIMENTO E DO JULGAMENTO

1. No horário e local indicados no preâmbulo, será aberta a sessão de processamento do Pregão, iniciando-se com o credenciamento dos interessados em participar do certame, com duração mínima de 15 minutos.

2. Após os respectivos credenciamentos, as licitantes entregarão ao Pregoeiro a declaração de pleno atendimento aos requisitos de habilitação, de acordo com o estabelecido no **Anexo II** ao Edital e, em envelopes separados, a proposta de preços e os documentos de habilitação.

2.1. Iniciada a abertura do primeiro envelope proposta, estará encerrado o credenciamento e, por consequência, a possibilidade de admissão de novos participantes no certame.

3. A análise das propostas pelo Pregoeiro visará ao atendimento das condições estabelecidas neste Edital e seus anexos, sendo desclassificadas as propostas cujo objeto não atenda as especificações os prazos e as condições fixados no Edital.

3.1. No tocante aos preços, as propostas serão verificadas quanto à exatidão das operações aritméticas que conduziram ao valor total orçado, procedendo-se às correções no caso de eventuais erros, tomando-se como corretos os preços unitários. As correções efetuadas serão consideradas para apuração do valor da proposta.

4. As propostas classificadas serão selecionadas para a etapa de lances, com observância dos seguintes critérios:

a) seleção da proposta de menor preço e as demais com preços até 10% superiores àquela;

b) não havendo pelo menos 3 (três) preços na condição definida na alínea anterior, serão selecionadas as propostas que apresentarem os menores preços, até o máximo de 3 (três). No caso de empate nos preços, serão admitidas todas as propostas empatadas, independentemente do número de licitantes.



FUNDAÇÃO DE APOIO À FACULDADE DE MEDICINA DE MARÍLIA

CNPJ: 09.161.265/0001-46

5. O Pregoeiro convidará individualmente os autores das propostas selecionadas a formular lances de forma seqüencial, a partir do autor da proposta de maior preço e os demais em ordem decrescente de valor, decidindo-se por meio de sorteio no caso de empate de preços.

5.1. A licitante sorteadada em primeiro lugar poderá escolher a posição na ordenação de lances em relação aos demais empatados, e assim sucessivamente até a definição completa da ordem de lances.

6. Os lances deverão ser formulados em valores distintos e decrescentes, inferiores à proposta de menor preço, observada a **redução mínima entre os lances de:**

R\$ 400,00 PARA O LOTE 6
R\$ 400,00 PARA O LOTE 7
R\$ 1.200,00 PARA O LOTE 4
R\$ 1.500,00 PARA O LOTE 3
R\$ 3.000,00 PARA O LOTE 1
R\$ 3.000,00 PARA O LOTE 8
R\$ 4.000,00 PARA O LOTE 5
R\$ 9.000,00 PARA O LOTE 2

Aplicável inclusive em relação ao primeiro. A aplicação mínima entre os lances incidirá sobre **O VALOR TOTAL DO LOTE.**

7. A etapa de lances será considerada encerrada quando todos os participantes dessa etapa declinar da formulação de lances.

8 - Encerrada a etapa de lances, serão classificadas as propostas selecionadas e não selecionadas para essa etapa, na ordem crescente de valores, considerando-se para as selecionadas, o último preço ofertado. Com base nessa classificação, será assegurada às licitantes Microempresas e Empresas de Pequeno Porte preferência à contratação, observadas as seguintes regras:

8.1 - O pregoeiro convocará a Microempresa ou Empresa de Pequeno Porte, detentora da proposta de menor valor, dentre aquelas cujos valores sejam iguais ou superiores até 5% (cinco por cento) ao valor da proposta melhor classificada, para que apresente preço inferior ao da melhor classificada, no prazo de 5 (cinco) minutos, sob pena de preclusão do direito de preferência.

8.1.1 - A convocação será feita mediante sorteio, no caso de haver propostas empatadas, nas condições do subitem 8.1.

8.2 - Não havendo a apresentação de novo preço, inferior ao preço da proposta melhor classificada, serão convocadas para o exercício do direito de preferência, respeitada a ordem de classificação, as demais Microempresas e Empresas de Pequeno Porte, cujos valores das propostas, se enquadrem nas condições indicadas no subitem 8.1.

8.3 - Caso a detentora da melhor oferta, de acordo com a classificação de que trata o subitem 8, seja Microempresa ou Empresa de Pequeno Porte, não será assegurado o direito de preferência, passando-se, desde logo, à negociação do preço.

9. O pregoeiro poderá negociar com o autor da oferta de menor valor, obtida com base nas disposições dos subitens 8.1 e 8.2, ou, na falta desta, com base na classificação de que trata o subitem 8, com vistas à redução do preço.

10. Após a negociação, se houver o Pregoeiro examinará a aceitabilidade do menor preço, decidindo motivadamente a respeito.

10.1 A aceitabilidade será aferida a partir dos preços de mercado vigentes na data da apresentação das propostas, apurados mediante pesquisa realizada pelo órgão licitante, que será juntada aos autos por ocasião do julgamento.

11. Considerada aceitável a oferta de menor preço, será aberto o envelope contendo os documentos de habilitação do respectivo proponente.

12. Eventuais falhas, omissões ou outras irregularidades nos documentos de habilitação poderão ser sanadas na sessão pública de processamento do Pregão, até a decisão sobre a habilitação, inclusive mediante:

a) Substituição e apresentação de documentos, ou

b) Verificação efetuada por meio eletrônico hábil de informações.

12.1. A verificação será certificada pelo Pregoeiro e deverão ser anexados aos autos os documentos passíveis de obtenção por meio eletrônico, salvo impossibilidade devidamente justificada.

12.2. A **FUNDAÇÃO DE APOIO À FACULDADE DE MEDICINA DE MARÍLIA - FAMAR** não se responsabilizará pela eventual indisponibilidade dos meios eletrônicos, no momento da verificação. Ocorrendo essa indisponibilidade e não sendo apresentados os documentos alcançados pela verificação, a licitante será inabilitada.



FUNDAÇÃO DE APOIO À FACULDADE DE MEDICINA DE MARÍLIA

CNPJ: 09.161.265/0001-46

12.3 - Para habilitação de Microempresas ou Empresas de Pequeno Porte, não será exigida comprovação de regularidade fiscal, mas será obrigatória a apresentação dos documentos indicados nas alíneas "a" à "d" da cláusula VII deste Edital, ainda que os mesmos veiculem restrições impeditivas à referida comprovação.

12.3.1 - Para efeito de assinatura do contrato, a licitante habilitada nas condições do subitem 12.3 desta cláusula VIII deverá comprovar sua regularidade fiscal, sob pena de decadência do direito à contratação, sem prejuízo da aplicação das sanções cabíveis.

12.3.2 - A comprovação de que trata o subitem 12.3.1 desta cláusula VIII deverá ser efetuada mediante a apresentação das competentes certidões negativas de débitos, ou positivas com efeitos de negativas, no prazo de 02 (dois) dias úteis, contado a partir do momento em que a licitante for declarada vencedora do certame, prorrogável por igual período, a critério da **FUNDAÇÃO DE APOIO À FACULDADE DE MEDICINA DE MARÍLIA - FAMAR**.

13. Constatado o atendimento dos requisitos de habilitação previstos neste Edital, a licitante será habilitada e declarada vencedora do certame.

14. Se a oferta não for aceitável, ou se a licitante desatender as exigências para a habilitação, o Pregoeiro, respeitada a ordem de classificação de que trata o subitem 8 desta cláusula item VIII, examinará a oferta subsequente de menor preço, negociará com o seu autor, decidirá sobre a sua aceitabilidade e, em caso positivo, verificará as condições de habilitação e assim sucessivamente, até a apuração de uma oferta aceitável cujo autor atenda os requisitos de habilitação, caso em que será declarado vencedor.

15. Para os Lotes que apresentarem subitens a **FUNDAÇÃO DE APOIO À FACULDADE DE MEDICINA DE MARÍLIA - FAMAR** aplicará o mesmo percentual final de desconto obtido no valor global do lote vencedor, sendo que a somatória dos valores unitários, após a multiplicação pelas quantidades solicitadas, não poderá exceder ao valor total da proposta obtida, devendo também, em caso de arredondamento, este ser feito para baixo, mediante a utilização de, no máximo, 04 (quatro) casas decimais.

IX- DO RECURSO, DA HOMOLOGAÇÃO E CONTRATAÇÃO

1. No final da sessão, a licitante que quiser recorrer deverá manifestar imediata e motivadamente a sua intenção, sendo-lhe aberto, então, o prazo de 02 (dois) dias para a apresentação do memorial. Neste caso, as demais licitantes ficam, desde logo, intimadas a apresentar contra-razões em igual número de dias, que começarão a correr no término do prazo do recorrente, sendo-lhes assegurada à imediata vista dos autos.

2. A ausência de manifestação imediata e motivada da licitante importará a decadência do direito de recurso e o encaminhamento do processo à autoridade competente para a homologação.

3. Interposto o recurso, o Pregoeiro poderá reconsiderar a sua decisão ou encaminhá-lo devidamente informado à autoridade competente.

4. O recurso será recebido sem efeito suspensivo, salvo quando por sua relevância, o Diretor Presidente da **FUNDAÇÃO DE APOIO À FACULDADE DE MEDICINA DE MARÍLIA - FAMAR** entender conveniente a suspensão dos efeitos da decisão recorrida.

5. Decididos os recursos e constatada a regularidade dos atos praticados, a autoridade competente homologará o procedimento, ficando convocada a empresa classificada para no prazo de 05 (cinco) dias corridos, comparecer na **FUNDAÇÃO DE APOIO À FACULDADE DE MEDICINA DE MARÍLIA - FAMAR** para assinar a Ata de Registro de Preços.

6. A Ata de Registro de Preços será formalizada e subscrita pela autoridade competente.

7. A adjudicação será feita por menor preço **TOTAL DO LOTE**.

X- DAS CONTRATAÇÕES

1. A **FUNDAÇÃO DE APOIO À FACULDADE DE MEDICINA DE MARÍLIA - FAMAR** registrará os preços propostos pelas licitantes, na ordem de classificação, para o fornecimento dos objetos licitados, no período de 12 (doze) meses, de acordo com as quantidades estimadas no Anexo I.

2. A existência de preços registrados não obriga a **FUNDAÇÃO DE APOIO À FACULDADE DE MEDICINA DE MARÍLIA - FAMAR** a firmar contratações com as empresas classificadas neste PREGÃO PARA REGISTRO DE PREÇOS, ficando facultada a utilização de outros meios, respeitadas a legislação vigente relativa às licitações, sem que caiba recurso por parte de qualquer licitante classificado, sendo assegurado ao vencedor, porém, preferência em igualdade de condições.

3. O encaminhamento da Ordem de Fornecimento ao licitante será através de transmissão por fax, sendo confirmado no ato o recebimento, não gerando, em caso de extravio, a prorrogação do prazo de entrega do objeto.

4. A recusa injustificada da licitante em receber da Ordem de Fornecimento de Material, emitida de acordo com sua proposta, caracteriza o descumprimento total da obrigação, sujeitando a contratada à multa que lhe for aplicável.

5. Por ocasião da contratação da licitante, pela **FUNDAÇÃO DE APOIO À FACULDADE DE MEDICINA DE MARÍLIA - FAMAR**, a mesma deverá estar em dia com as obrigações em relação ao FGTS e ao INSS.

6. O contrato ou outro instrumento que o substitua, deverá ser executado integralmente, devendo seu objeto ser entregue nos termos das especificações, quantidades solicitadas e locais de destino de conformidade com o Anexo I deste Edital.



FUNDAÇÃO DE APOIO À FACULDADE DE MEDICINA DE MARÍLIA

CNPJ: 09.161.265/0001-46

7. Ao final da sessão deste Pregão, a(s) licitante(s) vencedora(s), através de seu representante presente, assinará a respectiva Ata de Registro de Preços, conforme modelo estabelecido no Anexo IV.
8. A recusa injustificada em assinar a Ata de Registro de Preços, sujeitará as licitantes às sanções previstas na legislação vigente.

XI – DO FATURAMENTO E DO PAGAMENTO

1. O Setor competente da **FUNDAÇÃO DE APOIO À FACULDADE DE MEDICINA DE MARÍLIA - FAMAR** após o seu recebimento definitivo encaminhará a Nota Fiscal para pagamento.
2. O pagamento será feito em Real, em **30 (trinta) dias** após a data de cada entrega do material, exclusivamente através de crédito aberto em conta corrente em nome do credor, no BANCO indicado na sua proposta, à vista da Nota Fiscal apresentada. **Ficando vedada a colocação das respectivas duplicatas em cobrança na rede bancária ou negociação com terceiros**
3. No caso da mercadoria não se apresentar de acordo com a Ordem de Fornecimento a empresa fica obrigada a fazer a sua substituição ou reposição, total ou parcial, conforme o caso, prevalecendo para efeito de contagem do prazo para pagamento a data da última entrega.
4. As notas fiscais/faturas que apresentarem incorreções serão devolvidas à Contratada e seu vencimento ocorrerá 30 (trinta) dias após a data de sua apresentação válida.

XII- DAS SANÇÕES PARA O CASO DE INADIMPLEMENTO

1. A licitante que não mantiver a proposta apresentada de forma incorreta, falhar ou fraudar na execução do contrato, comportar-se de modo inidôneo, fizer declaração falsa ou cometer fraude fiscal, será punida com o impedimento de contratar com a **FUNDAÇÃO DE APOIO À FACULDADE DE MEDICINA DE MARÍLIA - FAMAR**, pelo prazo de até 05 (cinco) anos sem prejuízo das multas previstas no Edital contrato e das demais sanções previstas na legislação.
 - 1.1. Pela inexecução total ou parcial do contrato, a multa será de 20% (vinte por cento) sobre o valor da obrigação não cumprida.
 - 1.2. Pelo atraso injustificado a Contratada incorrerá em multa diária de 0,1% (um décimo por cento) sobre o valor ajustado, excluída, quando for o caso, a parcela correspondente aos impostos incidentes, quando destacados no documento fiscal.
 - 1.3. O prazo para pagamento das multas será de 05 (cinco) dias úteis a contar da intimação da Contratada. Os valores cobrados serão descontados no pagamento das faturas, se não houver faturas a vencer, será emitida uma Nota de Débito com vencimento à vista, que deverá ser recolhida pela Contratada mediante depósito em conta corrente indicada pela **FUNDAÇÃO DE APOIO À FACULDADE DE MEDICINA DE MARÍLIA - FAMAR**. Não havendo pagamento pela Contratada, a cobrança será efetuada por procedimento judicial.
 - 1.4. A aplicação da multa de natureza moratória não impede a aplicação superveniente de multa de natureza compensatória.
 - 1.5. Os atrasos injustificados superiores a 60 (sessenta) dias corridos serão obrigatoriamente considerados inexecução do contrato.
 - 1.6. Independentemente das sanções retro a Contratada ficará sujeita, ainda, à composição das perdas e danos causados à **FUNDAÇÃO DE APOIO À FACULDADE DE MEDICINA DE MARÍLIA - FAMAR** e decorrentes de sua inadimplência, bem como arcará com a correspondente diferença de preços verificada em nova contratação, na hipótese de os demais classificados não aceitarem a contratação pelos mesmos preços e prazos fixados pelo inadimplente.

XIII - DAS DISPOSIÇÕES FINAIS

1. Os interessados em conhecer a íntegra do Edital impresso, deverão dirigir-se ao Setor de Compras da **FUNDAÇÃO DE APOIO À FACULDADE DE MEDICINA DE MARÍLIA - FAMAR**, Rua Aziz Atallah s/nº, Marília (SP),. Na ocasião poderão adquirir o mesmo, devidamente impresso.
2. As normas disciplinadoras desta licitação serão interpretadas em favor da ampliação da disputa, respeitada a igualdade de oportunidade entre as licitantes e desde que não comprometam a finalidade e a segurança da contratação.
3. Das sessões públicas de processamento do PREGÃO serão lavradas Atas circunstanciadas, a serem assinadas pelo Pregoeiro e pelos licitantes presentes.
4. As recusas ou as impossibilidades de assinaturas devem ser registradas expressamente na própria Ata.
5. Antes da emissão da Ata circunstanciada, todos os documentos de habilitação cujos envelopes forem abertos na sessão e as propostas, serão rubricados pelo Pregoeiro e os licitantes presentes que desejarem.
6. Os demais atos pertinentes a esta licitação, passíveis de divulgação, serão levados ao conhecimento das licitantes por meio apropriado.
7. Fica reservada à **FUNDAÇÃO DE APOIO À FACULDADE DE MEDICINA DE MARÍLIA - FAMAR**, o direito de, a seu critério exclusivo:
 - 7.1. Adquirir maior quantidade do Objeto deste **PREGÃO PARA REGISTRO DE PREÇOS**, até o limite de 25% do valor contratado.



FUNDAÇÃO DE APOIO À FACULDADE DE MEDICINA DE MARÍLIA

CNPJ: 09.161.265/0001-46

7.2. Firmar contrato com a(s) licitante(s) vencedora(s), que poderá ser substituído pela Ordem de Fornecimento, tantas quantas forem necessárias.

8. A **FUNDAÇÃO DE APOIO À FACULDADE DE MEDICINA DE MARÍLIA - FAMAR** estima as quantidades anuais a serem adquiridas, sem obrigação de aquisição de quantidade mínima dos itens, objeto desta licitação respectiva a definição da quantidade e da forma de fornecimento.

9. Os envelopes contendo os documentos de habilitação não abertos, ficarão à disposição para retirada na **FUNDAÇÃO DE APOIO À FACULDADE DE MEDICINA DE MARÍLIA - FAMAR**, no prazo máximo de 10 (dez) dias após a assinatura da Ata de Registro de Preços.

10. Até 02 dias úteis anteriores à data fixada para recebimento das propostas, qualquer pessoa poderá solicitar esclarecimentos, providências ou impugnar todos os atos do presente Edital.

10.1. A petição será dirigida à autoridade subscritora do Edital, que decidirá no prazo de, até 1 dia útil anterior à data fixada para recebimento das propostas.

10.2. Acolhida à petição contra o Edital, será designada nova data para a realização do PREGÃO.

11. Os casos omissos do presente PREGÃO serão solucionados pelo Pregoeiro.

12. Os preços registrados serão publicados, semestralmente, por meio apropriado.

13. Não será exigida a prestação de garantia para as contratações resultantes desta licitação.

14. Integram o presente Edital:

Anexo I - Folheto descritivo

Anexo II - Modelo de Requisito de habilitação

Anexo III - Modelo da Procuração

Anexo IV - Ata de Registro de Preços

15. As informações, outros esclarecimentos e protocolo de documentação deverão ser dirigidos à Seção de Licitação e Compras localizado na Rua Aziz Atallah s/nº, Marília (SP), pelo telefone: (0XX14) 3402-1795 ou FAX 3422-1063, de segunda a sexta feira das 8:00 às 11:00 hs e das 13:30 às 16:00 hs. As informações e entrega de documentos dirigidos a outro local ou a outros profissionais não locados a Seção de Licitações e Compras serão desconsiderados para qualquer efeito.

16. Para dirimir quaisquer questões decorrentes da licitação, não resolvidas na esfera administrativa, será competente o foro da Comarca de MARÍLIA, como único competente para tal.

Marília, 12/01/2012

Dr. Everton Sandoval Giglio
Diretor Presidente



FUNDAÇÃO DE APOIO À FACULDADE DE MEDICINA DE MARÍLIA

CNPJ: 09.161.265/0001-46

ANEXO I – FOLHETO DESCRITIVO

Processo : 009/2012

Edital: 003/2012

LOTE 001	
Código	Descrição
5396	<p>AQUISICAO DE INSUMOS NECESSARIOS PARA REALIZACAO DE EXAMES DE COAGULACAO SANGUINEA, CODIGOS: 4085, 4086, 4088, 947,948, 5643, 5644, 5645, 5646, 5647, 968, 5648, 950, 7477, 15469,15471, 15472, SENDO MATERIAL DE CONSUMO EM GERAL, PLASMA CONTROLE NORMAL E PATOLOGICO (EXCETO COD.5643) PARA USO DIARIO E CALIBRADORES TODAS AS VEZES QUE FOR NECESSARIO PARA A REALIZACAO DE NOVAS CURVAS DE CALIBRACAO, VINCULADO COM A INSTALACAO DE DOIS EQUIPAMENTOS.</p> <p>EQUIPAMENTO AUTOMATICO DE COAGULACAO SANGUINEA, ACESSO TOTALMENTE RANDOMICO; ELABORA TESTES COAGULOMETRICOS, CROMOGENICOS E IMUNOLOGICOS; UTILIZADO EM OPERACAO CONTINUA E EMERGENCIAIS SEM INTERRUPCAO; VELOCIDADE DE, NO MINIMO, 110 TAP OU 90 TTPA/HORA; POSICAO PARA NO MINIMO 36 AMOSTRAS PACIENTE, INCLUINDO URGENCIA COM CARREGAMENTO CONTINUO; NO MINIMO 04 CANAIS DE LEITURA; PIPETAGEM DIRETAMENTE DO TUBO PRIMARIO (PODENDO OU NAO TER SISTEMA CAP PIERCING) E CUBETAS DE AMOSTRAS; SISTEMA DE LEITURA OTICO E OU MECANICA OU CENTRIFUGONEFELOMETRICA; SUPORTE PARA NO MINIMO 18 POSICOES ENTRE REAGENTES E CONTROLE, PODENDO O SUPORTE SER REFRIGERADO EM PARTE OU NA SUA TOTALIDADE; PERMITE A SELECAO DE VARIOS PERFIS; DILUICAO AUTOMATICA; ELABORACAO AUTOMATICA DE CURVAS DE CALIBRACAO; DETECCAO AUTOMATICA DE NIVEIS DE REAGENTES; TELA DE RESULTADOS IMEDIATOS; IMPRESSAO AUTOMATICA DE RESULTADOS; PROGRAMA DE CONTROLE DE QUALIDADE COM GRAFICOS DE LEVEY-JENNINGS; REPETICAO AUTOMATICA DE TESTES QUANDO SOLICITADOS; MONITORIZACAO DE ERROS SIMULTANEOS DURANTE A COAGULACAO; CRITERIOS DE ERROS IMPRESSOS; MENU PRINCIPAL PARA ROTINA DE ENTRADAS; GRAFICOS DISPONIVEIS DURANTE O PROCESSO DE COAGULACAO (QUANDO APLICAVEL); IDENTIFICACAO DAS AMOSTRAS TANTO POR METODO MANUAL (TECLADO ALFA NUMERICO OU TELA TOUCH SCREEN) E CODIGO DE BARRAS.</p> <p>SOFTWARE: O EQUIPAMENTO DEVERA TER A POSSIBILIDADE DE INTERFACEAMENTO BIDIRECIONAL COM O SISTEMA DO LABORATORIO DESENVOLVIDO PELA INSTITUICAO E QUE EXECUTARA O INTERFACEAMENTO SEM CUSTOS, FORNECENDO TODOS OS RECURSOS NECESSARIOS COMO LAYOUT DO ARQUIVO TEXTO PADRAO ASCII, SOFTWARE, MATERIAIS, EQUIPAMENTOS (DEVENDO ESTE POSSUIR UMA INTERFACE DE REDE PADRAO ETHERNET COM CONECTOR RJ 45 10/100 MBPS) E INFORMACOES TECNICAS PARA ESSE INTERFACEAMENTO;</p> <p>DA ENTREGA: VALIDADE DO PRODUTO DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO;</p> <p>BULA: DEVERA CONTER ESPECIFICACOES DETALHADAS E OBJETIVAS QUANTO A EXECUCAO DE TODAS AS ETAPAS DO TESTE, PREPARACAO DOS REAGENTES E INSTRUCOES CLARAS E BEM DEFINIDAS;</p> <p>EMBALAGEM: DEVERAO CONSTAR: NUMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM DO KIT E EM CADA REAGENTE INDIVIDUALMENTE</p> <p>MARCAS APROVADAS: STAGO; SIEMENS;</p>
Código	Descrição 1.1
15472	<p>ANTICOAGULANTE LUPICO CONFIRMATORIO;</p> <p>DA ENTREGA: VALIDADE DO PRODUTO DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO;</p> <p>BULA: DEVERA CONTER ESPECIFICACOES DETALHADAS E OBJETIVAS QUANTO A EXECUCAO DE TODAS AS ETAPAS DO TESTE, PREPARACAO DOS REAGENTES E INSTRUCOES CLARAS E BEM DEFINIDAS;</p> <p>EMBALAGEM: DEVERAO CONSTAR: NUMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM DO KIT E EM CADA REAGENTE INDIVIDUALMENTE</p> <p>- RELATORIO DE CONFORMIDADE DO LOTE: NA ENTREGA DO PRODUTO, CADA FORNECEDOR DEVERA APRESENTAR RELATORIO DE CONFORMIDADE DE CADA LOTE DO PRODUTO, REALIZADO PELO FABRICANTE, QUANDO DA LIBERACAO DE CADA LOTE</p> <p>ESPECIFICACAO COMPRAS : CONJUNTO: COD. 5396</p> <p>MARCAS APROVADAS: STAGO; SIEMENS;</p>
Quantidade	Vlr Unitário Vlr Total Marca U.F. Embalagem Anvisa Fabricante Procedência
480,00	_____ TES _____
Código	Descrição 1.2
15471	<p>ANTICOAGULANTE LUPICO PARA SCREENING</p> <p>DA ENTREGA: VALIDADE DO PRODUTO DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO;</p> <p>BULA: DEVERA CONTER ESPECIFICACOES DETALHADAS E OBJETIVAS QUANTO A EXECUCAO DE TODAS</p>

	<p>AS ETAPAS DO TESTE, PREPARAÇÃO DOS REAGENTES E INSTRUÇÕES CLARAS E BEM DEFINIDAS; EMBALAGEM: DEVERÃO CONSTAR: NÚMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM DO KIT E EM CADA REAGENTE INDIVIDUALMENTE - RELATÓRIO DE CONFORMIDADE DO LOTE: NA ENTREGA DO PRODUTO, CADA FORNECEDOR DEVERÁ APRESENTAR RELATÓRIO DE CONFORMIDADE DE CADA LOTE DO PRODUTO, REALIZADO PELO FABRICANTE, QUANDO DA LIBERAÇÃO DE CADA LOTE ESPECIFICAÇÃO COMPRAS : CONJUNTO: COD. 5396 MARCAS APROVADAS: STAGO; SIEMENS;</p>							
Quantidade	Vlr Unitário	Vlr Total	Marca	U.F.	Embalagem	Anvisa	Fabricante	Procedência
480,00				TES				
Código	Descrição 1.3							
7477	<p>ANTITROMBINA III; DA ENTREGA: VALIDADE DO PRODUTO DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO; BULA: DEVERÁ CONTER ESPECIFICAÇÕES DETALHADAS E OBJETIVAS QUANTO A EXECUÇÃO DE TODAS AS ETAPAS DO TESTE, PREPARAÇÃO DOS REAGENTES E INSTRUÇÕES CLARAS E BEM DEFINIDAS; EMBALAGEM: DEVERÃO CONSTAR: NÚMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM DO KIT E EM CADA REAGENTE INDIVIDUALMENTE - RELATÓRIO DE CONFORMIDADE DO LOTE: NA ENTREGA DO PRODUTO, CADA FORNECEDOR DEVERÁ APRESENTAR RELATÓRIO DE CONFORMIDADE DE CADA LOTE DO PRODUTO, REALIZADO PELO FABRICANTE, QUANDO DA LIBERAÇÃO DE CADA LOTE Especificação Compras : CONJUNTO: COD. 5396 MARCAS APROVADAS: STAGO; SIEMENS;</p>							
Quantidade	Vlr Unitário	Vlr Total	Marca	U.F.	Embalagem	Anvisa	Fabricante	Procedência
504,00				TES				
Código	Descrição 1.4							
948	<p>PLASMA DEFICIENTE EM FATOR IX DA ENTREGA: VALIDADE DO PRODUTO DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO; BULA: DEVERÁ CONTER ESPECIFICAÇÕES DETALHADAS E OBJETIVAS QUANTO A EXECUÇÃO DE TODAS AS ETAPAS DO TESTE, PREPARAÇÃO DOS REAGENTES E INSTRUÇÕES CLARAS E BEM DEFINIDAS; EMBALAGEM: DEVERÃO CONSTAR: NÚMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM DO KIT E EM CADA REAGENTE INDIVIDUALMENTE - RELATÓRIO DE CONFORMIDADE DO LOTE: NA ENTREGA DO PRODUTO, CADA FORNECEDOR DEVERÁ APRESENTAR RELATÓRIO DE CONFORMIDADE DE CADA LOTE DO PRODUTO, REALIZADO PELO FABRICANTE, QUANDO DA LIBERAÇÃO DE CADA LOTE - ESPECIFICAÇÃO COMPRAS : CONJUNTO: COD. 5396 MARCAS APROVADAS: STAGO; SIEMENS;</p>							
Quantidade	Vlr Unitário	Vlr Total	Marca	U.F.	Embalagem	Anvisa	Fabricante	Procedência
300,00				TES				
Código	Descrição 1.5							
4085	<p>PLASMA DEFICIENTE EM FATOR V; DA ENTREGA: VALIDADE DO PRODUTO DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO; BULA: DEVERÁ CONTER ESPECIFICAÇÕES DETALHADAS E OBJETIVAS QUANTO A EXECUÇÃO DE TODAS AS ETAPAS DO TESTE, PREPARAÇÃO DOS REAGENTES E INSTRUÇÕES CLARAS E BEM DEFINIDAS; EMBALAGEM: DEVERÃO CONSTAR: NÚMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM DO KIT E EM CADA REAGENTE INDIVIDUALMENTE - RELATÓRIO DE CONFORMIDADE DO LOTE: NA ENTREGA DO PRODUTO, CADA FORNECEDOR DEVERÁ APRESENTAR RELATÓRIO DE CONFORMIDADE DE CADA LOTE DO PRODUTO, REALIZADO PELO FABRICANTE, QUANDO DA LIBERAÇÃO DE CADA LOTE ESPECIFICAÇÃO COMPRAS : CONJUNTO: COD. 5396 MARCAS APROVADAS: STAGO; SIEMENS;</p>							
Quantidade	Vlr Unitário	Vlr Total	Marca	U.F.	Embalagem	Anvisa	Fabricante	Procedência
720,00				TES				
Código	Descrição 1.6							
4086	<p>PLASMA DEFICIENTE EM FATOR VII; DA ENTREGA: VALIDADE DO PRODUTO DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO; BULA: DEVERÁ CONTER ESPECIFICAÇÕES DETALHADAS E OBJETIVAS QUANTO A EXECUÇÃO DE TODAS AS ETAPAS DO TESTE, PREPARAÇÃO DOS REAGENTES E INSTRUÇÕES CLARAS E BEM DEFINIDAS; EMBALAGEM: DEVERÃO CONSTAR: NÚMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM DO KIT E EM CADA REAGENTE INDIVIDUALMENTE - RELATÓRIO DE CONFORMIDADE DO LOTE: NA ENTREGA DO PRODUTO, CADA FORNECEDOR DEVERÁ APRESENTAR RELATÓRIO DE CONFORMIDADE DE CADA LOTE DO PRODUTO, REALIZADO PELO</p>							

	FABRICANTE, QUANDO DA LIBERACAO DE CADA LOTE ESPECIFICAÇÃO COMPRAS :CONJUNTO: COD. 5396 MARCAS APROVADAS: STAGO; SIEMENS;
Quantidade	Vlr Unitário Vlr Total Marca U.F. Embalagem Anvisa Fabricante Procedência
300,00	TES
Código	Descrição 1.7
947	PLASMA DEFICIENTE EM FATOR VIII; DA ENTREGA: VALIDADE DO PRODUTO DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO; BULA: DEVERA CONTER ESPECIFICACOES DETALHADAS E OBJETIVAS QUANTO A EXECUCAO DE TODAS AS ETAPAS DO TESTE, PREPARACAO DOS REAGENTES E INSTRUCOES CLARAS E BEM DEFINIDAS; EMBALAGEM: DEVERAO CONSTAR: NUMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM DO KIT E EM CADA REAGENTE INDIVIDUALMENTE - RELATORIO DE CONFORMIDADE DO LOTE: NA ENTREGA DO PRODUTO, CADA FORNECEDOR DEVERA APRESENTAR RELATORIO DE CONFORMIDADE DE CADA LOTE DO PRODUTO, REALIZADO PELO FABRICANTE, QUANDO DA LIBERACAO DE CADA LOTE ESPECIFICAÇÃO COMPRAS : CONJUNTO: COD. 5396 MARCAS APROVADAS: STAGO; SIEMENS;
Quantidade	Vlr Unitário Vlr Total Marca U.F. Embalagem Anvisa Fabricante Procedência
900,00	TES
Código	Descrição 1.8
4088	PLASMA DEFICIENTE EM FATOR X; DESCRIÇÃO DO PRODUTO DA ENTREGA: VALIDADE DO PRODUTO DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO; BULA: DEVERA CONTER ESPECIFICACOES DETALHADAS E OBJETIVAS QUANTO A EXECUCAO DE TODAS AS ETAPAS DO TESTE, PREPARACAO DOS REAGENTES E INSTRUCOES CLARAS E BEM DEFINIDAS; EMBALAGEM: DEVERAO CONSTAR: NUMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM DO KIT E EM CADA REAGENTE INDIVIDUALMENTE - RELATORIO DE CONFORMIDADE DO LOTE: NA ENTREGA DO PRODUTO, CADA FORNECEDOR DEVERA APRESENTAR RELATORIO DE CONFORMIDADE DE CADA LOTE DO PRODUTO, REALIZADO PELO FABRICANTE, QUANDO DA LIBERACAO DE CADA LOTE ESPECIFICAÇÃO COMPRAS : CONJUNTO: COD. 5396 MARCAS APROVADAS: STAGO; SIEMENS;
Quantidade	Vlr Unitário Vlr Total Marca U.F. Embalagem Anvisa Fabricante Procedência
240,00	TES
Código	Descrição 1.9
5643	PLASMA DEFICIENTE EM FATOR XI; DESCRIÇÃO DO PRODUTO DA ENTREGA: VALIDADE DO PRODUTO DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO; BULA: DEVERA CONTER ESPECIFICACOES DETALHADAS E OBJETIVAS QUANTO A EXECUCAO DE TODAS AS ETAPAS DO TESTE, PREPARACAO DOS REAGENTES E INSTRUCOES CLARAS E BEM DEFINIDAS; EMBALAGEM: DEVERAO CONSTAR: NUMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM DO KIT E EM CADA REAGENTE INDIVIDUALMENTE - RELATORIO DE CONFORMIDADE DO LOTE: NA ENTREGA DO PRODUTO, CADA FORNECEDOR DEVERA APRESENTAR RELATORIO DE CONFORMIDADE DE CADA LOTE DO PRODUTO, REALIZADO PELO FABRICANTE, QUANDO DA LIBERACAO DE CADA LOTE ESPECIFICAÇÃO COMPRAS :CONJUNTO: COD. 5396 MARCAS APROVADAS: STAGO; SIEMENS;
Quantidade	Vlr Unitário Vlr Total Marca U.F. Embalagem Anvisa Fabricante Procedência
240,00	TES
Código	Descrição 1.10
5644	PLASMA DEFICIENTE EM FATOR XII; DA ENTREGA: VALIDADE DO PRODUTO DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO; BULA: DEVERA CONTER ESPECIFICACOES DETALHADAS E OBJETIVAS QUANTO A EXECUCAO DE TODAS AS ETAPAS DO TESTE, PREPARACAO DOS REAGENTES E INSTRUCOES CLARAS E BEM DEFINIDAS; EMBALAGEM: DEVERAO CONSTAR: NUMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM DO KIT E EM CADA REAGENTE INDIVIDUALMENTE - RELATORIO DE CONFORMIDADE DO LOTE: NA ENTREGA DO PRODUTO, CADA FORNECEDOR DEVERA APRESENTAR RELATORIO DE CONFORMIDADE DE CADA LOTE DO PRODUTO, REALIZADO PELO FABRICANTE, QUANDO DA LIBERACAO DE CADA LOTE ESPECIFICAÇÃO COMPRAS :CONJUNTO: COD. 5396 MARCAS APROVADAS: STAGO; SIEMENS;

Quantidade	Vlr Unitário	Vlr Total	Marca	U.F.	Embalagem	Anvisa	Fabricante	Procedência
300,00				TES				
Código	Descrição 1.11							
5646	REAGENTE PROTEINA C CROMOGENICO; DA ENTREGA: VALIDADE DO PRODUTO DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO; BULA: DEVERA CONTER ESPECIFICACOES DETALHADAS E OBJETIVAS QUANTO A EXECUCAO DE TODAS AS ETAPAS DO TESTE, PREPARACAO DOS REAGENTES E INSTRUCOES CLARAS E BEM DEFINIDAS; EMBALAGEM: DEVERAO CONSTAR: NUMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM DO KIT E EM CADA REAGENTE INDIVIDUALMENTE - RELATORIO DE CONFORMIDADE DO LOTE: NA ENTREGA DO PRODUTO, CADA FORNECEDOR DEVERA APRESENTAR RELATORIO DE CONFORMIDADE DE CADA LOTE DO PRODUTO, REALIZADO PELO FABRICANTE, QUANDO DA LIBERACAO DE CADA LOTE ESPECIFICAÇÃO COMPRAS :CONJUNTO: COD. 5396 MARCAS APROVADAS: STAGO; SIEMENS;							
Quantidade	Vlr Unitário	Vlr Total	Marca	U.F.	Embalagem	Anvisa	Fabricante	Procedência
720,00				TES				
Código	Descrição 1.12							
5645	REAGENTE PROTEINA S COAGULOMETRICA; DA ENTREGA: VALIDADE DO PRODUTO DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO; BULA: DEVERA CONTER ESPECIFICACOES DETALHADAS E OBJETIVAS QUANTO A EXECUCAO DE TODAS AS ETAPAS DO TESTE, PREPARACAO DOS REAGENTES E INSTRUCOES CLARAS E BEM DEFINIDAS; EMBALAGEM: DEVERAO CONSTAR: NUMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM DO KIT E EM CADA REAGENTE INDIVIDUALMENTE - RELATORIO DE CONFORMIDADE DO LOTE: NA ENTREGA DO PRODUTO, CADA FORNECEDOR DEVERA APRESENTAR RELATORIO DE CONFORMIDADE DE CADA LOTE DO PRODUTO, REALIZADO PELO FABRICANTE, QUANDO DA LIBERACAO DE CADA LOTE ESPECIFICAÇÃO COMPRAS :CONJUNTO: COD. 5396 MARCAS APROVADAS: STAGO; SIEMENS;							
Quantidade	Vlr Unitário	Vlr Total	Marca	U.F.	Embalagem	Anvisa	Fabricante	Procedência
480,00				TES				
Código	Descrição 1.13							
5647	TEMPO DE TROMBINA; DA ENTREGA: VALIDADE DO PRODUTO DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO; BULA: DEVERA CONTER ESPECIFICACOES DETALHADAS E OBJETIVAS QUANTO A EXECUCAO DE TODAS AS ETAPAS DO TESTE, PREPARACAO DOS REAGENTES E INSTRUCOES CLARAS E BEM DEFINIDAS; EMBALAGEM: DEVERAO CONSTAR: NUMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM DO KIT E EM CADA REAGENTE INDIVIDUALMENTE - RELATORIO DE CONFORMIDADE DO LOTE: NA ENTREGA DO PRODUTO, CADA FORNECEDOR DEVERA APRESENTAR RELATORIO DE CONFORMIDADE DE CADA LOTE DO PRODUTO, REALIZADO PELO FABRICANTE, QUANDO DA LIBERACAO DE CADA LOTE ESPECIFICAÇÃO COMPRAS :CONJUNTO: COD. 5396 MARCAS APROVADAS: STAGO; SIEMENS;							
Quantidade	Vlr Unitário	Vlr Total	Marca	U.F.	Embalagem	Anvisa	Fabricante	Procedência
240,00				TES				
Código	Descrição 1.14							
5648	TESTE DE CEFALINA ATIVADA; DA ENTREGA: VALIDADE DO PRODUTO DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO; BULA: DEVERA CONTER ESPECIFICACOES DETALHADAS E OBJETIVAS QUANTO A EXECUCAO DE TODAS AS ETAPAS DO TESTE, PREPARACAO DOS REAGENTES E INSTRUCOES CLARAS E BEM DEFINIDAS; EMBALAGEM: DEVERAO CONSTAR: NUMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM DO KIT E EM CADA REAGENTE INDIVIDUALMENTE - RELATORIO DE CONFORMIDADE DO LOTE: NA ENTREGA DO PRODUTO, CADA FORNECEDOR DEVERA APRESENTAR RELATORIO DE CONFORMIDADE DE CADA LOTE DO PRODUTO, REALIZADO PELO FABRICANTE, QUANDO DA LIBERACAO DE CADA LOTE ESPECIFICAÇÃO COMPRAS :CONJUNTO: COD. 5396 MARCAS APROVADAS: STAGO; SIEMENS;							
Quantidade	Vlr Unitário	Vlr Total	Marca	U.F.	Embalagem	Anvisa	Fabricante	Procedência
28.800,00				TES				
Código	Descrição 1.15							
950	TESTE DE FIBRINOGENIO;							

	<p>DA ENTREGA: VALIDADE DO PRODUTO DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO; BULA: DEVERA CONTER ESPECIFICACOES DETALHADAS E OBJETIVAS QUANTO A EXECUCAO DE TODAS AS ETAPAS DO TESTE, PREPARACAO DOS REAGENTES E INSTRUCOES CLARAS E BEM DEFINIDAS; EMBALAGEM: DEVERAO CONSTAR: NUMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM DO KIT E EM CADA REAGENTE INDIVIDUALMENTE - RELATORIO DE CONFORMIDADE DO LOTE: NA ENTREGA DO PRODUTO, CADA FORNECEDOR DEVERA APRESENTAR RELATORIO DE CONFORMIDADE DE CADA LOTE DO PRODUTO, REALIZADO PELO FABRICANTE, QUANDO DA LIBERACAO DE CADA LOTE ESPECIFICAÇÃO COMPRAS :CONJUNTO: COD. 5396 MARCAS APROVADAS: STAGO; SIEMENS;</p>							
Quantidade	Vlr Unitário	Vlr Total	Marca	U.F.	Embalagem	Anvisa	Fabricante	Procedência
28.800,00				TES				
Código	Descrição 1.16							
968	<p>TESTE DE TROMBOPLASTINA CALCICA COM ISI PROXIMO DE 1,0 (ENTRE 0,9 A 1,1), COM CALCULO AUTOMATICO DE INR DA ENTREGA: VALIDADE DO PRODUTO DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO; BULA: DEVERA CONTER ESPECIFICACOES DETALHADAS E OBJETIVAS QUANTO A EXECUCAO DE TODAS AS ETAPAS DO TESTE, PREPARACAO DOS REAGENTES E INSTRUCOES CLARAS E BEM DEFINIDAS; EMBALAGEM: DEVERAO CONSTAR: NUMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM DO KIT E EM CADA REAGENTE INDIVIDUALMENTE - RELATORIO DE CONFORMIDADE DO LOTE: NA ENTREGA DO PRODUTO, CADA FORNECEDOR DEVERA APRESENTAR RELATORIO DE CONFORMIDADE DE CADA LOTE DO PRODUTO, REALIZADO PELO FABRICANTE, QUANDO DA LIBERACAO DE CADA LOTE ESPECIFICAÇÃO COMPRAS :CONJUNTO: COD. 5396 MARCAS APROVADAS: STAGO; SIEMENS;</p>							
Quantidade	Vlr Unitário	Vlr Total	Marca	U.F.	Embalagem	Anvisa	Fabricante	Procedência
29.580,00				TES				
Código	Descrição 1.17							
15469	<p>VON WILEBRAND-ANTIGENO; DA ENTREGA: VALIDADE DO PRODUTO DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO; BULA: DEVERA CONTER ESPECIFICACOES DETALHADAS E OBJETIVAS QUANTO A EXECUCAO DE TODAS AS ETAPAS DO TESTE, PREPARACAO DOS REAGENTES E INSTRUCOES CLARAS E BEM DEFINIDAS; EMBALAGEM: DEVERAO CONSTAR: NUMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM DO KIT E EM CADA REAGENTE INDIVIDUALMENTE - RELATORIO DE CONFORMIDADE DO LOTE: NA ENTREGA DO PRODUTO, CADA FORNECEDOR DEVERA APRESENTAR RELATORIO DE CONFORMIDADE DE CADA LOTE DO PRODUTO, REALIZADO PELO FABRICANTE, QUANDO DA LIBERACAO DE CADA LOTE ESPECIFICAÇÃO COMPRAS :CONJUNTO: COD. 5396 MARCAS APROVADAS: STAGO; SIEMENS;</p>							
Quantidade	Vlr Unitário	Vlr Total	Marca	U.F.	Embalagem	Anvisa	Fabricante	Procedência
960,00				TES				
VALOR TOTAL DO LOTE POR EXTENSO:								
LOTE 002								
Código	Descrição							
9468	<p>AQUISICAO DE INSUMOS NECESSARIOS PARA REALIZACAO DE EXAMES DE DETERMINACOES BIOQUIMICA / TURBIDIMETRIA E ELETROLITOS, CODIGOS: 9469, 9470, 9471, 9472, 9473, 9474, 9475, 9476, 9477, 9478, 9479, 9480, 9481, 9482, 9483, 9484, 9485, 9486, 9487, 9488, 9489, 9490, 9491, 9492, 9493, 9494, 9495, 702, 6106, 15475, 15476, 15977, 16220, 16221, 782, 785, 786, 787, 788, 798, 797, 796, 799, 801, 10190 E 716. VINCULADO COM A INSTALACAO DOS EQUIPAMENTOS: 02 (DOIS) ANALISADORES MULTIPARAMETRICOS, COMPLETAMENTE AUTOMATIZADOS, ORIENTADOS POR AMOSTRA PARA DETERMINACOES BIOQUIMICAS / TURBIDIMETRIA E ELETROLITOS (ISE, IMT OU DIRETO): - CAPACIDADE DE EXECUCAO DE AMOSTRAS DE EMERGENCIA; - PROGRAMACAO AUTOMATICA DOS PARAMETROS; - APLICACAO EM AMBIENTE WINDOWS NT OU SIMILAR; - IDENTIFICACAO DE AMOSTRA E REAGENTES TAMBEM POR CODIGO DE BARRAS; - CALIBRACAO AUTOMATICA DOS REAGENTES COM DURACAO MINIMA DE 30 (TRINTA) DIAS; - PIPETAGEM DE AMOSTRAS DE TUBOS PRIMARIOS OU CUBETAS; - DISPOSICAO RANDOMICA DOS REAGENTES; - GERENCIAMENTO DE DADOS, IMPRESSORA, PURIFICADOR DE AGUA (MILLIPORE) - (ESTAÇÃO DE ÁGUA NÃO SE APLICAM AOS REAGENTES DE QUÍMICA SECA); - MINIMO DE 500 TESTES/HORA PARA CADA EQUIPAMENTO; - CAPACIDADE DE CADA BANDEJA DE, NO MINIMO, 60 POSICOES DE AMOSTRAS NORMAIS;</p>							

	<ul style="list-style-type: none"> - RECIPIENTE DA AMOSTRA TUBOS PRIMARIOS DE 5, 7 E 10 ML E/OU CUBETAS PARA AMOSTRAS PEDIÁTRICAS; - SELEÇÃO DE PROCESSAMENTO DA AMOSTRA: SIMPLES, MULTIPLA OU PERFIL; - FLEXIBILIDADE PARA TRABALHAR COM REATIVO UNICO OU 2 OU MAIS REATIVOS; - ARMAZENAMENTO DE REAGENTES REFRIGERADO; - TEMPERATURA DA REACAO DE 36 A 37° C; - MODULO ISE, IMT OU DIRETO, REALIZA, NO MINIMO, SODIO, POTASSIO E CLORO; - PROCEDIMENTO PARA PLASMA, SORO, URINA E OUTROS FLUIDOS BIOLÓGICOS; - LAVAGEM DE CUBETAS AUTOMÁTICAS, OU CUBETAS DESCARTÁVEIS PODENDO A MESMA SER PRODUZIDA PELO EQUIPAMENTO OU NÃO – (NÃO SE APLICAM AOS REAGENTES DE QUÍMICA SECA); - DILUIÇÃO AUTOMÁTICA; - CONTROLE DE QUALIDADE COM MODULOS ESTATÍSTICOS E GRÁFICOS; - SAIDAS SERIAL RS 232 C; - ENTRADA DE DADOS, TECLADO ALFA NUMÉRICO; - OS REAGENTES DEVERÃO SER APRESENTADOS NA FORMA PRONTA PARA USO OU PREPARADOS AUTOMATICAMENTE PELO EQUIPAMENTO; - FORNECIMENTO DE TODOS REAGENTES E INSUMOS, BEM COMO, SORO CONTROLE (NÍVEIS 1 E PARA USO DIÁRIO E CALIBRADORES PARA SEREM USADOS QUANDO NECESSÁRIOS PARA A REALIZAÇÃO DOS TESTES RELACIONADOS (MÉDIA DE CONSUMO MENSAL); - TODOS OS REAGENTES OFERTADOS COM RELAÇÃO A BIOQUÍMICA DEVERÃO SER DA MESMA MARCA DO EQUIPAMENTO, E COM RELAÇÃO A TURBIDIMETRIA PODERÁ SER OFERTADO ATÉ QUATRO REAGENTES DE OUTRA MARCA; - SOFTWARE: APRESENTAÇÃO DE DECLARAÇÃO QUE O EQUIPAMENTO TEM POSSIBILIDADE DE INTERFACEAMENTO BIDIRECIONAL COM O SISTEMA DO LABORATÓRIO DESENVOLVIDO PELA INSTITUIÇÃO E QUE EXECUTARÁ O INTERFACEAMENTO SEM CUSTOS, FORNECENDO TODOS OS RECURSOS NECESSÁRIOS COMO LAYOUT ARQUIVO TEXTO PADRÃO ASCII, SOFTWARE, MATERIAIS, EQUIPAMENTOS (DEVENDO ESTE POSSUIR UMA INTERFACE DE REDE PADRÃO ETHERNET COM CONECTOR RJ 45 10/100 MBPS) E INFORMAÇÕES TÉCNICAS PARA ESSE INTERFACEAMENTO; - O 8º TÓPICO (ESTAÇÃO DE ÁGUA) E O 18º TÓPICO DESTES SUBITEM NÃO SE APLICAM AOS REAGENTES DE QUÍMICA SECA 							
Código	Descrição 2.1							
15475	ACIDO LÁTICO AUTOMACAO DA ENTREGA: - VALIDADE DOS PRODUTOS: DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO - BULA: DEVERA CONTER ESPECIFICACOES DETALHADAS E OBJETIVAS QUANTO A EXECUCAO DE TODAS AS ETAPAS DO TESTE, INSTRUÇOES CLARAS E BEM DEFINIDAS PARA O CALCULO E INTERPRETACAO DOS RESULTADOS. - EMBALAGEM: NA EMBALAGEM, DEVERAO CONSTAR: NUMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM DO KIT E EM CADA REAGENTE INDIVIDUALMENTE; - RELATORIO DE CONFORMIDADE DO LOTE: NA ENTREGA DO PRODUTO, CADA FORNECEDOR DEVERA APRESENTAR RELATORIO DE CONFORMIDADE DE CADA LOTE DO PRODUTO, REALIZADO PELO FABRICANTE, QUANDO DA LIBERACAO DE CADA LOTE ESPECIFICAÇÃO COMPRAS :CONJUNTO: COD. 9468 MARCAS APROVADAS: JOHNSON; SIEMENS;							
Quantidade	Vlr Unitário	Vlr Total	Marca	U.F.	Embalagem	Anvisa	Fabricante	Procedência
840,00				TES				
Código	Descrição 2.2							
9469	ACIDO URICO AUTOMACAO DA ENTREGA: - VALIDADE DOS PRODUTOS: DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO - BULA: DEVERA CONTER ESPECIFICACOES DETALHADAS E OBJETIVAS QUANTO A EXECUCAO DE TODAS AS ETAPAS DO TESTE, INSTRUÇOES CLARAS E BEM DEFINIDAS PARA O CALCULO E INTERPRETACAO DOS RESULTADOS. - EMBALAGEM: NA EMBALAGEM, DEVERAO CONSTAR: NUMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM DO KIT E EM CADA REAGENTE INDIVIDUALMENTE; - RELATORIO DE CONFORMIDADE DO LOTE: NA ENTREGA DO PRODUTO, CADA FORNECEDOR DEVERA APRESENTAR RELATORIO DE CONFORMIDADE DE CADA LOTE DO PRODUTO, REALIZADO PELO FABRICANTE, QUANDO DA LIBERACAO DE CADA LOTE ESPECIFICAÇÃO COMPRAS : CONJUNTO: COD. 9468 MARCAS APROVADAS: JOHNSON; SIEMENS;							
Quantidade	Vlr Unitário	Vlr Total	Marca	U.F.	Embalagem	Anvisa	Fabricante	Procedência
19.200,00				TES				
Código	Descrição 2.3							
9470	ALBUMINA AUTOMACAO							

	<p>DA ENTREGA:</p> <ul style="list-style-type: none"> - VALIDADE DOS PRODUTOS: DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO - BULA: DEVERA CONTER ESPECIFICACOES DETALHADAS E OBJETIVAS QUANTO A EXECUCAO DE TODAS AS ETAPAS DO TESTE, INSTRUCOES CLARAS E BEM DEFINIDAS PARA O CALCULO E INTERPRETACAO DOS RESULTADOS. - EMBALAGEM: NA EMBALAGEM, DEVERAO CONSTAR: NUMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM DO KIT E EM CADA REAGENTE INDIVIDUALMENTE; - RELATORIO DE CONFORMIDADE DO LOTE: NA ENTREGA DO PRODUTO, CADA FORNECEDOR DEVERA APRESENTAR RELATORIO DE CONFORMIDADE DE CADA LOTE DO PRODUTO, REALIZADO PELO FABRICANTE, QUANDO DA LIBERACAO DE CADA LOTE <p>ESPECIFICAÇÃO COMPRAS : CONJUNTO: COD. 9468 MARCAS APROVADAS: JOHNSON; SIEMENS;</p>							
Quantidade	Vlr Unitário	Vlr Total	Marca	U.F.	Embalagem	Anvisa	Fabricante	Procedência
5.760,00				TES				
Código	Descrição 2.4							
9471	<p>AMILASE AUTOMACAO DA ENTREGA:</p> <ul style="list-style-type: none"> - VALIDADE DOS PRODUTOS: DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO - BULA: DEVERA CONTER ESPECIFICACOES DETALHADAS E OBJETIVAS QUANTO A EXECUCAO DE TODAS AS ETAPAS DO TESTE, INSTRUCOES CLARAS E BEM DEFINIDAS PARA O CALCULO E INTERPRETACAO DOS RESULTADOS. - EMBALAGEM: NA EMBALAGEM, DEVERAO CONSTAR: NUMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM DO KIT E EM CADA REAGENTE INDIVIDUALMENTE; - RELATORIO DE CONFORMIDADE DO LOTE: NA ENTREGA DO PRODUTO, CADA FORNECEDOR DEVERA APRESENTAR RELATORIO DE CONFORMIDADE DE CADA LOTE DO PRODUTO, REALIZADO PELO FABRICANTE, QUANDO DA LIBERACAO DE CADA LOTE <p>ESPECIFICAÇÃO COMPRAS :CONJUNTO: COD. 9468 MARCAS APROVADAS: JOHNSON; SIEMENS;</p>							
Quantidade	Vlr Unitário	Vlr Total	Marca	U.F.	Embalagem	Anvisa	Fabricante	Procedência
4.800,00				TES				
Código	Descrição 2.5							
9473	<p>BILIRRUBINA DIRETA AUTOMACAO DA ENTREGA:</p> <ul style="list-style-type: none"> - VALIDADE DOS PRODUTOS: DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO - BULA: DEVERA CONTER ESPECIFICACOES DETALHADAS E OBJETIVAS QUANTO A EXECUCAO DE TODAS AS ETAPAS DO TESTE, INSTRUCOES CLARAS E BEM DEFINIDAS PARA O CALCULO E INTERPRETACAO DOS RESULTADOS. - EMBALAGEM: NA EMBALAGEM, DEVERAO CONSTAR: NUMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM DO KIT E EM CADA REAGENTE INDIVIDUALMENTE; - RELATORIO DE CONFORMIDADE DO LOTE: NA ENTREGA DO PRODUTO, CADA FORNECEDOR DEVERA APRESENTAR RELATORIO DE CONFORMIDADE DE CADA LOTE DO PRODUTO, REALIZADO PELO FABRICANTE, QUANDO DA LIBERACAO DE CADA LOTE <p>ESPECIFICAÇÃO COMPRAS : CONJUNTO: COD. 9468 MARCAS APROVADAS: JOHNSON; SIEMENS;</p>							
Quantidade	Vlr Unitário	Vlr Total	Marca	U.F.	Embalagem	Anvisa	Fabricante	Procedência
8.960,00				TES				
Código	Descrição 2.6							
9472	<p>BILIRRUBINA TOTAL AUTOMACAO DA ENTREGA:</p> <ul style="list-style-type: none"> - VALIDADE DOS PRODUTOS: DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO - BULA: DEVERA CONTER ESPECIFICACOES DETALHADAS E OBJETIVAS QUANTO A EXECUCAO DE TODAS AS ETAPAS DO TESTE, INSTRUCOES CLARAS E BEM DEFINIDAS PARA O CALCULO E INTERPRETACAO DOS RESULTADOS. - EMBALAGEM: NA EMBALAGEM, DEVERAO CONSTAR: NUMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM DO KIT E EM CADA REAGENTE INDIVIDUALMENTE; - RELATORIO DE CONFORMIDADE DO LOTE: NA ENTREGA DO PRODUTO, CADA FORNECEDOR DEVERA APRESENTAR RELATORIO DE CONFORMIDADE DE CADA LOTE DO PRODUTO, REALIZADO PELO FABRICANTE, QUANDO DA LIBERACAO DE CADA LOTE <p>ESPECIFICAÇÃO COMPRAS :CONJUNTO: COD. 9468 MARCAS APROVADAS: JOHNSON; SIEMENS;</p>							
Quantidade	Vlr Unitário	Vlr Total	Marca	U.F.	Embalagem	Anvisa	Fabricante	Procedência
9.600,00				TES				

Código	Descrição 2.7
9474	<p>CALCIO AUTOMACAO DA ENTREGA:</p> <ul style="list-style-type: none"> - VALIDADE DOS PRODUTOS: DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO - BULA: DEVERA CONTER ESPECIFICACOES DETALHADAS E OBJETIVAS QUANTO A EXECUCAO DE TODAS AS ETAPAS DO TESTE, INSTRUCOES CLARAS E BEM DEFINIDAS PARA O CALCULO E INTERPRETACAO DOS RESULTADOS. - EMBALAGEM: NA EMBALAGEM, DEVERAO CONSTAR: NUMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM DO KIT E EM CADA REAGENTE INDIVIDUALMENTE; - RELATORIO DE CONFORMIDADE DO LOTE: NA ENTREGA DO PRODUTO, CADA FORNECEDOR DEVERA APRESENTAR RELATORIO DE CONFORMIDADE DE CADA LOTE DO PRODUTO, REALIZADO PELO FABRICANTE, QUANDO DA LIBERACAO DE CADA LOTE <p>ESPECIFICAÇÃO COMPRAS : CONJUNTO: COD. 9468 MARCAS APROVADAS: JOHNSON; SIEMENS;</p>
Quantidade	Vlr Unitário Vlr Total Marca U.F. Embalagem Anvisa Fabricante Procedência
9.600,00	_____ TES _____
Código	Descrição 2.8
716	<p>CAPACIDADE DE LIGACAO DE FERRO AUTOMACAO DA ENTREGA:</p> <ul style="list-style-type: none"> - VALIDADE DOS PRODUTOS: DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO - BULA: DEVERA CONTER ESPECIFICACOES DETALHADAS E OBJETIVAS QUANTO A EXECUCAO DE TODAS AS ETAPAS DO TESTE, INSTRUCOES CLARAS E BEM DEFINIDAS PARA O CALCULO E INTERPRETACAO DOS RESULTADOS. - EMBALAGEM: NA EMBALAGEM, DEVERAO CONSTAR: NUMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM DO KIT E EM CADA REAGENTE INDIVIDUALMENTE; - RELATORIO DE CONFORMIDADE DO LOTE: NA ENTREGA DO PRODUTO, CADA FORNECEDOR DEVERA APRESENTAR RELATORIO DE CONFORMIDADE DE CADA LOTE DO PRODUTO, REALIZADO PELO FABRICANTE, QUANDO DA LIBERACAO DE CADA LOTE <p>ESPECIFICAÇÃO COMPRAS : CONJUNTO: COD. 9468 MARCAS APROVADAS: JOHNSON; SIEMENS;</p>
Quantidade	Vlr Unitário Vlr Total Marca U.F. Embalagem Anvisa Fabricante Procedência
1.440,00	_____ TES _____
Código	Descrição 2.9
9475	<p>CKMB AUTOMACAO DA ENTREGA:</p> <ul style="list-style-type: none"> - VALIDADE DOS PRODUTOS: DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO - BULA: DEVERA CONTER ESPECIFICACOES DETALHADAS E OBJETIVAS QUANTO A EXECUCAO DE TODAS AS ETAPAS DO TESTE, INSTRUCOES CLARAS E BEM DEFINIDAS PARA O CALCULO E INTERPRETACAO DOS RESULTADOS. - EMBALAGEM: NA EMBALAGEM, DEVERAO CONSTAR: NUMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM DO KIT E EM CADA REAGENTE INDIVIDUALMENTE; - RELATORIO DE CONFORMIDADE DO LOTE: NA ENTREGA DO PRODUTO, CADA FORNECEDOR DEVERA APRESENTAR RELATORIO DE CONFORMIDADE DE CADA LOTE DO PRODUTO, REALIZADO PELO FABRICANTE, QUANDO DA LIBERACAO DE CADA LOTE <p>ESPECIFICAÇÃO COMPRAS : CONJUNTO: COD. 9468 MARCAS APROVADAS: JOHNSON; SIEMENS;</p>
Quantidade	Vlr Unitário Vlr Total Marca U.F. Embalagem Anvisa Fabricante Procedência
5.400,00	_____ TES _____
Código	Descrição 2.10
9478	<p>CLORO AUTOMACAO DA ENTREGA:</p> <ul style="list-style-type: none"> - VALIDADE DOS PRODUTOS: DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO - BULA: DEVERA CONTER ESPECIFICACOES DETALHADAS E OBJETIVAS QUANTO A EXECUCAO DE TODAS AS ETAPAS DO TESTE, INSTRUCOES CLARAS E BEM DEFINIDAS PARA O CALCULO E INTERPRETACAO DOS RESULTADOS. - EMBALAGEM: NA EMBALAGEM, DEVERAO CONSTAR: NUMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM DO KIT E EM CADA REAGENTE INDIVIDUALMENTE; - RELATORIO DE CONFORMIDADE DO LOTE: NA ENTREGA DO PRODUTO, CADA FORNECEDOR DEVERA APRESENTAR RELATORIO DE CONFORMIDADE DE CADA LOTE DO PRODUTO, REALIZADO PELO FABRICANTE, QUANDO DA LIBERACAO DE CADA LOTE <p>ESPECIFICAÇÃO COMPRAS : CONJUNTO: COD. 9468 MARCAS APROVADAS: JOHNSON; SIEMENS;</p>



FUNDAÇÃO DE APOIO À FACULDADE DE MEDICINA DE MARÍLIA

CNPJ: 09.161.265/0001-46

Quantidade	Vlr Unitário	Vlr Total	Marca	U.F.	Embalagem	Anvisa	Fabricante	Procedência
720,00				TES				
Código	Descrição 2.11							
9479	COLESTEROL TOTAL AUTOMACAO DA ENTREGA: - VALIDADE DOS PRODUTOS: DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO - BULA: DEVERA CONTER ESPECIFICACOES DETALHADAS E OBJETIVAS QUANTO A EXECUCAO DE TODAS AS ETAPAS DO TESTE, INSTRUCOES CLARAS E BEM DEFINIDAS PARA O CALCULO E INTERPRETACAO DOS RESULTADOS. - EMBALAGEM: NA EMBALAGEM, DEVERAO CONSTAR: NUMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM DO KIT E EM CADA REAGENTE INDIVIDUALMENTE; - RELATORIO DE CONFORMIDADE DO LOTE: NA ENTREGA DO PRODUTO, CADA FORNECEDOR DEVERA APRESENTAR RELATORIO DE CONFORMIDADE DE CADA LOTE DO PRODUTO, REALIZADO PELO FABRICANTE, QUANDO DA LIBERACAO DE CADA LOTE ESPECIFICAÇÃO COMPRAS : CONJUNTO: COD. 9468 MARCAS APROVADAS: JOHNSON; SIEMENS;							
Quantidade	Vlr Unitário	Vlr Total	Marca	U.F.	Embalagem	Anvisa	Fabricante	Procedência
46.080,00				TES				
Código	Descrição 2.12							
702	COLINESTERASE AUTOMACAO DA ENTREGA: - VALIDADE DOS PRODUTOS: DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO - BULA: DEVERA CONTER ESPECIFICACOES DETALHADAS E OBJETIVAS QUANTO A EXECUCAO DE TODAS AS ETAPAS DO TESTE, INSTRUCOES CLARAS E BEM DEFINIDAS PARA O CALCULO E INTERPRETACAO DOS RESULTADOS. - EMBALAGEM: NA EMBALAGEM, DEVERAO CONSTAR: NUMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM DO KIT E EM CADA REAGENTE INDIVIDUALMENTE; - RELATORIO DE CONFORMIDADE DO LOTE: NA ENTREGA DO PRODUTO, CADA FORNECEDOR DEVERA APRESENTAR RELATORIO DE CONFORMIDADE DE CADA LOTE DO PRODUTO, REALIZADO PELO FABRICANTE, QUANDO DA LIBERACAO DE CADA LOTE ESPECIFICAÇÃO COMPRAS :CONJUNTO: COD. 9468 MARCAS APROVADAS: JOHNSON; SIEMENS;							
Quantidade	Vlr Unitário	Vlr Total	Marca	U.F.	Embalagem	Anvisa	Fabricante	Procedência
960,00				TES				
Código	Descrição 2.13							
9476	CPK AUTOMACAO DA ENTREGA: - VALIDADE DOS PRODUTOS: DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO - BULA: DEVERA CONTER ESPECIFICACOES DETALHADAS E OBJETIVAS QUANTO A EXECUCAO DE TODAS AS ETAPAS DO TESTE, INSTRUCOES CLARAS E BEM DEFINIDAS PARA O CALCULO E INTERPRETACAO DOS RESULTADOS. - EMBALAGEM: NA EMBALAGEM, DEVERAO CONSTAR: NUMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM DO KIT E EM CADA REAGENTE INDIVIDUALMENTE; - RELATORIO DE CONFORMIDADE DO LOTE: NA ENTREGA DO PRODUTO, CADA FORNECEDOR DEVERA APRESENTAR RELATORIO DE CONFORMIDADE DE CADA LOTE DO PRODUTO, REALIZADO PELO FABRICANTE, QUANDO DA LIBERACAO DE CADA LOTE ESPECIFICAÇÃO COMPRAS : CONJUNTO: COD. 9468 MARCAS APROVADAS: JOHNSON; SIEMENS;							
Quantidade	Vlr Unitário	Vlr Total	Marca	U.F.	Embalagem	Anvisa	Fabricante	Procedência
14.400,00				TES				
Código	Descrição 2.14							
9477	CREATININA AUTOMACAO DA ENTREGA: - VALIDADE DOS PRODUTOS: DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO - BULA: DEVERA CONTER ESPECIFICACOES DETALHADAS E OBJETIVAS QUANTO A EXECUCAO DE TODAS AS ETAPAS DO TESTE, INSTRUCOES CLARAS E BEM DEFINIDAS PARA O CALCULO E INTERPRETACAO DOS RESULTADOS. - EMBALAGEM: NA EMBALAGEM, DEVERAO CONSTAR: NUMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM DO KIT E EM CADA REAGENTE INDIVIDUALMENTE; - RELATORIO DE CONFORMIDADE DO LOTE: NA ENTREGA DO PRODUTO, CADA FORNECEDOR DEVERA APRESENTAR RELATORIO DE CONFORMIDADE DE CADA LOTE DO PRODUTO, REALIZADO							

	PELO FABRICANTE, QUANDO DA LIBERACAO DE CADA LOTE ESPECIFICAÇÃO COMPRAS :CONJUNTO: COD. 9468 MARCAS APROVADAS: JOHNSON; SIEMENS;							
Quantidade	Vlr Unitário	Vlr Total	Marca	U.F.	Embalagem	Anvisa	Fabricante	Procedência
57.600,00	TES							
Código	Descrição 2.15							
798	DETERMINACAO DA ANTIESTREPTOLISINA O, IMUNOTURBIDIMETRICO DA ENTREGA: - VALIDADE DOS PRODUTOS: DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO - BULA: DEVERA CONTER ESPECIFICACOES DETALHADAS E OBJETIVAS QUANTO A EXECUCAO DE TODAS AS ETAPAS DO TESTE, INSTRUCOES CLARAS E BEM DEFINIDAS PARA O CALCULO E INTERPRETACAO DOS RESULTADOS. - EMBALAGEM: NA EMBALAGEM, DEVERAO CONSTAR: NUMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM DO KIT E EM CADA REAGENTE INDIVIDUALMENTE; - RELATORIO DE CONFORMIDADE DO LOTE: NA ENTREGA DO PRODUTO, CADA FORNECEDOR DEVERA APRESENTAR RELATORIO DE CONFORMIDADE DE CADA LOTE DO PRODUTO, REALIZADO PELO FABRICANTE, QUANDO DA LIBERACAO DE CADA LOTE ESPECIFICAÇÃO COMPRAS : CONJUNTO: COD. 9468 MARCAS APROVADAS: JOHNSON; SIEMENS;							
Quantidade	Vlr Unitário	Vlr Total	Marca	U.F.	Embalagem	Anvisa	Fabricante	Procedência
3.600,00	TES							
Código	Descrição 2.16							
801	DETERMINACAO DE ALFA 1- GLICOPROTEINA ACIDA, IMUNOTURBIDIMETRIA DA ENTREGA: - VALIDADE DOS PRODUTOS: DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO - BULA: DEVERA CONTER ESPECIFICACOES DETALHADAS E OBJETIVAS QUANTO A EXECUCAO DE TODAS AS ETAPAS DO TESTE, INSTRUCOES CLARAS E BEM DEFINIDAS PARA O CALCULO E INTERPRETACAO DOS RESULTADOS. - EMBALAGEM: NA EMBALAGEM, DEVERAO CONSTAR: NUMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM DO KIT E EM CADA REAGENTE INDIVIDUALMENTE; - RELATORIO DE CONFORMIDADE DO LOTE: NA ENTREGA DO PRODUTO, CADA FORNECEDOR DEVERA APRESENTAR RELATORIO DE CONFORMIDADE DE CADA LOTE DO PRODUTO, REALIZADO PELO FABRICANTE, QUANDO DA LIBERACAO DE CADA LOTE ESPECIFICAÇÃO COMPRAS : CONJUNTO: COD. 9468 MARCAS APROVADAS: JOHNSON; SIEMENS;							
Quantidade	Vlr Unitário	Vlr Total	Marca	U.F.	Embalagem	Anvisa	Fabricante	Procedência
3.600,00	TES							
Código	Descrição 2.17							
787	DETERMINACAO DE COMPLEMENTO C3, IMUNOTURBIDIMETRIA DA ENTREGA: - VALIDADE DOS PRODUTOS: DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO - BULA: DEVERA CONTER ESPECIFICACOES DETALHADAS E OBJETIVAS QUANTO A EXECUCAO DE TODAS AS ETAPAS DO TESTE, INSTRUCOES CLARAS E BEM DEFINIDAS PARA O CALCULO E INTERPRETACAO DOS RESULTADOS. - EMBALAGEM: NA EMBALAGEM, DEVERAO CONSTAR: NUMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM DO KIT E EM CADA REAGENTE INDIVIDUALMENTE; - RELATORIO DE CONFORMIDADE DO LOTE: NA ENTREGA DO PRODUTO, CADA FORNECEDOR DEVERA APRESENTAR RELATORIO DE CONFORMIDADE DE CADA LOTE DO PRODUTO, REALIZADO PELO FABRICANTE, QUANDO DA LIBERACAO DE CADA LOTE ESPECIFICAÇÃO COMPRAS :CONJUNTO: COD. 9468 MARCAS APROVADAS: JOHNSON; SIEMENS;							
Quantidade	Vlr Unitário	Vlr Total	Marca	U.F.	Embalagem	Anvisa	Fabricante	Procedência
960,00	TES							
Código	Descrição 2.18							
782	DETERMINACAO DE IGA, IMUNOTURBIDIMETRIA DA ENTREGA: - VALIDADE DOS PRODUTOS: DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO - BULA: DEVERA CONTER ESPECIFICACOES DETALHADAS E OBJETIVAS QUANTO A EXECUCAO DE TODAS AS ETAPAS DO TESTE, INSTRUCOES CLARAS E BEM DEFINIDAS PARA O CALCULO E INTERPRETACAO DOS RESULTADOS. - EMBALAGEM: NA EMBALAGEM, DEVERAO CONSTAR: NUMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM DO KIT E EM CADA REAGENTE							

	INDIVIDUALMENTE; - RELATORIO DE CONFORMIDADE DO LOTE: NA ENTREGA DO PRODUTO, CADA FORNECEDOR DEVERA APRESENTAR RELATORIO DE CONFORMIDADE DE CADA LOTE DO PRODUTO, REALIZADO PELO FABRICANTE, QUANDO DA LIBERACAO DE CADA LOTE ESPECIFICAÇÃO COMPRAS : CONJUNTO: COD. 9468 MARCAS APROVADAS: JOHNSON; SIEMENS;
Quantidade	Vlr Unitário Vlr Total Marca U.F. Embalagem Anvisa Fabricante Procedência
600,00	TES
Código	Descrição 2.19
786	DETERMINAÇÃO DE IGM, IMUNOTURBIDIMETRIA DA ENTREGA: - VALIDADE DOS PRODUTOS: DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO - BULA: DEVERA CONTER ESPECIFICACOES DETALHADAS E OBJETIVAS QUANTO A EXECUCAO DE TODAS AS ETAPAS DO TESTE, INSTRUCOES CLARAS E BEM DEFINIDAS PARA O CALCULO E INTERPRETACAO DOS RESULTADOS. - EMBALAGEM: NA EMBALAGEM, DEVERAO CONSTAR: NUMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM DO KIT E EM CADA REAGENTE INDIVIDUALMENTE; - RELATORIO DE CONFORMIDADE DO LOTE: NA ENTREGA DO PRODUTO, CADA FORNECEDOR DEVERA APRESENTAR RELATORIO DE CONFORMIDADE DE CADA LOTE DO PRODUTO, REALIZADO PELO FABRICANTE, QUANDO DA LIBERACAO DE CADA LOTE ESPECIFICAÇÃO COMPRAS : CONJUNTO: COD. 9468 MARCAS APROVADAS: JOHNSON; SIEMENS;
Quantidade	Vlr Unitário Vlr Total Marca U.F. Embalagem Anvisa Fabricante Procedência
720,00	TES
Código	Descrição 2.20
797	DETERMINACAO DE PROTEINA C REATIVA, IMUNOTURBIDIMETRIA DA ENTREGA: - VALIDADE DOS PRODUTOS: DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO - BULA: DEVERA CONTER ESPECIFICACOES DETALHADAS E OBJETIVAS QUANTO A EXECUCAO DE TODAS AS ETAPAS DO TESTE, INSTRUCOES CLARAS E BEM DEFINIDAS PARA O CALCULO E INTERPRETACAO DOS RESULTADOS. - EMBALAGEM: NA EMBALAGEM, DEVERAO CONSTAR: NUMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM DO KIT E EM CADA REAGENTE INDIVIDUALMENTE; - RELATORIO DE CONFORMIDADE DO LOTE: NA ENTREGA DO PRODUTO, CADA FORNECEDOR DEVERA APRESENTAR RELATORIO DE CONFORMIDADE DE CADA LOTE DO PRODUTO, REALIZADO PELO FABRICANTE, QUANDO DA LIBERACAO DE CADA LOTE ESPECIFICAÇÃO COMPRAS : CONJUNTO: COD. 9468 MARCAS APROVADAS: JOHNSON; SIEMENS;
Quantidade	Vlr Unitário Vlr Total Marca U.F. Embalagem Anvisa Fabricante Procedência
10.800,00	TES
Código	Descrição 2.21
785	DETERMINACAO QUANTITATIVA DE IGG, IMUNOTURBIDIMETRIA DA ENTREGA: - VALIDADE DOS PRODUTOS: DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO - BULA: DEVERA CONTER ESPECIFICACOES DETALHADAS E OBJETIVAS QUANTO A EXECUCAO DE TODAS AS ETAPAS DO TESTE, INSTRUCOES CLARAS E BEM DEFINIDAS PARA O CALCULO E INTERPRETACAO DOS RESULTADOS. - EMBALAGEM: NA EMBALAGEM, DEVERAO CONSTAR: NUMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM DO KIT E EM CADA REAGENTE INDIVIDUALMENTE; - RELATORIO DE CONFORMIDADE DO LOTE: NA ENTREGA DO PRODUTO, CADA FORNECEDOR DEVERA APRESENTAR RELATORIO DE CONFORMIDADE DE CADA LOTE DO PRODUTO, REALIZADO PELO FABRICANTE, QUANDO DA LIBERACAO DE CADA LOTE ESPECIFICAÇÃO COMPRAS : CONJUNTO: COD. 9468 MARCAS APROVADAS: JOHNSON; SIEMENS;
Quantidade	Vlr Unitário Vlr Total Marca U.F. Embalagem Anvisa Fabricante Procedência
1.440,00	TES
Código	Descrição 2.22
799	DETERMINACAO QUANTITATIVA DE TRANSFERRINA; IMUNOTURBIDIMETRIA DA ENTREGA: - VALIDADE DOS PRODUTOS: DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO - BULA: DEVERA CONTER ESPECIFICACOES DETALHADAS E OBJETIVAS QUANTO A EXECUCAO DE TODAS AS ETAPAS DO TESTE, INSTRUCOES CLARAS E BEM DEFINIDAS PARA O CALCULO E

	<p>INTERPRETACAO DOS RESULTADOS.</p> <p>- EMBALAGEM: NA EMBALAGEM, DEVERAO CONSTAR: NUMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM DO KIT E EM CADA REAGENTE INDIVIDUALMENTE;</p> <p>- RELATORIO DE CONFORMIDADE DO LOTE: NA ENTREGA DO PRODUTO, CADA FORNECEDOR DEVERA APRESENTAR RELATORIO DE CONFORMIDADE DE CADA LOTE DO PRODUTO, REALIZADO PELO FABRICANTE, QUANDO DA LIBERACAO DE CADA LOTE</p> <p>ESPECIFICAÇÃO COMPRAS : CONJUNTO: COD. 9468</p> <p>MARCAS APROVADAS: JOHNSON; SIEMENS;</p>							
Quantidade	Vlr Unitário	Vlr Total	Marca	U.F.	Embalagem	Anvisa	Fabricante	Procedência
1.440,00				TES				
Código	Descrição 2.23							
9480	<p>DHL DESIDRIGENASE LACTICA AUTOMACAO</p> <p>DA ENTREGA:</p> <p>- VALIDADE DOS PRODUTOS: DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO</p> <p>- BULA: DEVERA CONTER ESPECIFICACOES DETALHADAS E OBJETIVAS QUANTO A EXECUCAO DE TODAS AS ETAPAS DO TESTE, INSTRUCOES CLARAS E BEM DEFINIDAS PARA O CALCULO E INTERPRETACAO DOS RESULTADOS.</p> <p>- EMBALAGEM: NA EMBALAGEM, DEVERAO CONSTAR: NUMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM DO KIT E EM CADA REAGENTE INDIVIDUALMENTE;</p> <p>- RELATORIO DE CONFORMIDADE DO LOTE: NA ENTREGA DO PRODUTO, CADA FORNECEDOR DEVERA APRESENTAR RELATORIO DE CONFORMIDADE DE CADA LOTE DO PRODUTO, REALIZADO PELO FABRICANTE, QUANDO DA LIBERACAO DE CADA LOTE</p> <p>ESPECIFICAÇÃO COMPRAS : CONJUNTO: COD. 9468</p> <p>MARCAS APROVADAS: JOHNSON; SIEMENS;</p>							
Quantidade	Vlr Unitário	Vlr Total	Marca	U.F.	Embalagem	Anvisa	Fabricante	Procedência
5.760,00				TES				
Código	Descrição 2.24							
788	<p>DOSAGEM QUANTITATIVA DE C4, IMUNOTURBIDIMETRIA</p> <p>DA ENTREGA:</p> <p>- VALIDADE DOS PRODUTOS: DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO</p> <p>- BULA: DEVERA CONTER ESPECIFICACOES DETALHADAS E OBJETIVAS QUANTO A EXECUCAO DE TODAS AS ETAPAS DO TESTE, INSTRUCOES CLARAS E BEM DEFINIDAS PARA O CALCULO E INTERPRETACAO DOS RESULTADOS.</p> <p>- EMBALAGEM: NA EMBALAGEM, DEVERAO CONSTAR: NUMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM DO KIT E EM CADA REAGENTE INDIVIDUALMENTE;</p> <p>- RELATORIO DE CONFORMIDADE DO LOTE: NA ENTREGA DO PRODUTO, CADA FORNECEDOR DEVERA APRESENTAR RELATORIO DE CONFORMIDADE DE CADA LOTE DO PRODUTO, REALIZADO PELO FABRICANTE, QUANDO DA LIBERACAO DE CADA LOTE</p> <p>ESPECIFICAÇÃO COMPRAS : CONJUNTO: COD. 9468</p> <p>MARCAS APROVADAS: JOHNSON; SIEMENS;</p>							
Quantidade	Vlr Unitário	Vlr Total	Marca	U.F.	Embalagem	Anvisa	Fabricante	Procedência
1.440,00				TES				
Código	Descrição 2.25							
796	<p>DOSAGEM QUANTITATIVA DE FATOR REUMATOIDE, IMUNOTURBIDIMETRICO</p> <p>DA ENTREGA:</p> <p>- VALIDADE DOS PRODUTOS: DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO</p> <p>- BULA: DEVERA CONTER ESPECIFICACOES DETALHADAS E OBJETIVAS QUANTO A EXECUCAO DE TODAS AS ETAPAS DO TESTE, INSTRUCOES CLARAS E BEM DEFINIDAS PARA O CALCULO E INTERPRETACAO DOS RESULTADOS.</p> <p>- EMBALAGEM: NA EMBALAGEM, DEVERAO CONSTAR: NUMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM DO KIT E EM CADA REAGENTE INDIVIDUALMENTE;</p> <p>- RELATORIO DE CONFORMIDADE DO LOTE: NA ENTREGA DO PRODUTO, CADA FORNECEDOR DEVERA APRESENTAR RELATORIO DE CONFORMIDADE DE CADA LOTE DO PRODUTO, REALIZADO PELO FABRICANTE, QUANDO DA LIBERACAO DE CADA LOTE</p> <p>ESPECIFICAÇÃO COMPRAS : CONJUNTO: COD. 9468</p> <p>MARCAS APROVADAS: JOHNSON; SIEMENS;</p>							
Quantidade	Vlr Unitário	Vlr Total	Marca	U.F.	Embalagem	Anvisa	Fabricante	Procedência
5.760,00				TES				
Código	Descrição 2.26							
16220	<p>FENOBARBITAL AUTOMACAO</p> <p>DA ENTREGA:</p>							

	<p>- VALIDADE DOS PRODUTOS: DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO</p> <p>- BULA: DEVERA CONTER ESPECIFICACOES DETALHADAS E OBJETIVAS QUANTO A EXECUCAO DE TODAS AS ETAPAS DO TESTE, INSTRUCOES CLARAS E BEM DEFINIDAS PARA O CALCULO E INTERPRETACAO DOS RESULTADOS.</p> <p>- EMBALAGEM: NA EMBALAGEM, DEVERAO CONSTAR: NUMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM DO KIT E EM CADA REAGENTE INDIVIDUALMENTE;</p> <p>- RELATORIO DE CONFORMIDADE DO LOTE: NA ENTREGA DO PRODUTO, CADA FORNECEDOR DEVERA APRESENTAR RELATORIO DE CONFORMIDADE DE CADA LOTE DO PRODUTO, REALIZADO PELO FABRICANTE, QUANDO DA LIBERACAO DE CADA LOTE</p> <p>ESPECIFICAÇÃO COMPRAS : CONJUNTO: COD. 9468</p> <p>MARCAS APROVADAS: JOHNSON; SIEMENS;</p>							
Quantidade	Vlr Unitário	Vlr Total	Marca	U.F.	Embalagem	Anvisa	Fabricante	Procedência
960,00					TES			
Código	Descrição 2.27							
9481	<p>FERRO AUTOMACAO DA ENTREGA:</p> <p>- VALIDADE DOS PRODUTOS: DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO</p> <p>- BULA: DEVERA CONTER ESPECIFICACOES DETALHADAS E OBJETIVAS QUANTO A EXECUCAO DE TODAS AS ETAPAS DO TESTE, INSTRUCOES CLARAS E BEM DEFINIDAS PARA O CALCULO E INTERPRETACAO DOS RESULTADOS.</p> <p>- EMBALAGEM: NA EMBALAGEM, DEVERAO CONSTAR: NUMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM DO KIT E EM CADA REAGENTE INDIVIDUALMENTE;</p> <p>- RELATORIO DE CONFORMIDADE DO LOTE: NA ENTREGA DO PRODUTO, CADA FORNECEDOR DEVERA APRESENTAR RELATORIO DE CONFORMIDADE DE CADA LOTE DO PRODUTO, REALIZADO PELO FABRICANTE, QUANDO DA LIBERACAO DE CADA LOTE</p> <p>ESPECIFICAÇÃO COMPRAS : CONJUNTO: COD. 9468</p> <p>MARCAS APROVADAS: JOHNSON; SIEMENS;</p>							
Quantidade	Vlr Unitário	Vlr Total	Marca	U.F.	Embalagem	Anvisa	Fabricante	Procedência
3.840,00					TES			
Código	Descrição 2.28							
9482	<p>FOSFATASE ALCALINA AUTOMACAO DA ENTREGA:</p> <p>- VALIDADE DOS PRODUTOS: DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO</p> <p>- BULA: DEVERA CONTER ESPECIFICACOES DETALHADAS E OBJETIVAS QUANTO A EXECUCAO DE TODAS AS ETAPAS DO TESTE, INSTRUCOES CLARAS E BEM DEFINIDAS PARA O CALCULO E INTERPRETACAO DOS RESULTADOS.</p> <p>- EMBALAGEM: NA EMBALAGEM, DEVERAO CONSTAR: NUMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM DO KIT E EM CADA REAGENTE INDIVIDUALMENTE;</p> <p>- RELATORIO DE CONFORMIDADE DO LOTE: NA ENTREGA DO PRODUTO, CADA FORNECEDOR DEVERA APRESENTAR RELATORIO DE CONFORMIDADE DE CADA LOTE DO PRODUTO, REALIZADO PELO FABRICANTE, QUANDO DA LIBERACAO DE CADA LOTE</p> <p>ESPECIFICAÇÃO COMPRAS : CONJUNTO: COD. 9468</p> <p>MARCAS APROVADAS: JOHNSON; SIEMENS;</p>							
Quantidade	Vlr Unitário	Vlr Total	Marca	U.F.	Embalagem	Anvisa	Fabricante	Procedência
8.640,00					TES			
Código	Descrição 2.29							
9483	<p>FOSFORO AUTOMACAO DA ENTREGA:</p> <p>- VALIDADE DOS PRODUTOS: DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO</p> <p>- BULA: DEVERA CONTER ESPECIFICACOES DETALHADAS E OBJETIVAS QUANTO A EXECUCAO DE TODAS AS ETAPAS DO TESTE, INSTRUCOES CLARAS E BEM DEFINIDAS PARA O CALCULO E INTERPRETACAO DOS RESULTADOS.</p> <p>- EMBALAGEM: NA EMBALAGEM, DEVERAO CONSTAR: NUMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM DO KIT E EM CADA REAGENTE INDIVIDUALMENTE;</p> <p>- RELATORIO DE CONFORMIDADE DO LOTE: NA ENTREGA DO PRODUTO, CADA FORNECEDOR DEVERA APRESENTAR RELATORIO DE CONFORMIDADE DE CADA LOTE DO PRODUTO, REALIZADO PELO FABRICANTE, QUANDO DA LIBERACAO DE CADA LOTE</p> <p>ESPECIFICAÇÃO COMPRAS : CONJUNTO: COD. 9468</p> <p>MARCAS APROVADAS: JOHNSON; SIEMENS;</p>							
Quantidade	Vlr Unitário	Vlr Total	Marca	U.F.	Embalagem	Anvisa	Fabricante	Procedência
5.760,00					TES			
Código	Descrição 2.30							



FUNDAÇÃO DE APOIO À FACULDADE DE MEDICINA DE MARÍLIA

CNPJ: 09.161.265/0001-46

9484	GAMA GT AUTOMACAO DA ENTREGA: - VALIDADE DOS PRODUTOS: DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO - BULA: DEVERA CONTER ESPECIFICACOES DETALHADAS E OBJETIVAS QUANTO A EXECUCAO DE TODAS AS ETAPAS DO TESTE, INSTRUCOES CLARAS E BEM DEFINIDAS PARA O CALCULO E INTERPRETACAO DOS RESULTADOS. - EMBALAGEM: NA EMBALAGEM, DEVERAO CONSTAR: NUMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM DO KIT E EM CADA REAGENTE INDIVIDUALMENTE; - RELATORIO DE CONFORMIDADE DO LOTE: NA ENTREGA DO PRODUTO, CADA FORNECEDOR DEVERA APRESENTAR RELATORIO DE CONFORMIDADE DE CADA LOTE DO PRODUTO, REALIZADO PELO FABRICANTE, QUANDO DA LIBERACAO DE CADA LOTE ESPECIFICAÇÃO COMPRAS : CONJUNTO: COD. 9468 MARCAS APROVADAS: JOHNSON; SIEMENS;							
Quantidade	Vlr Unitário	Vlr Total	Marca	U.F.	Embalagem	Anvisa	Fabricante	Procedência
10.368,00				TES				
Código	Descrição 2.31							
9485	GLICEMIA AUTOMACAO DA ENTREGA: - VALIDADE DOS PRODUTOS: DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO - BULA: DEVERA CONTER ESPECIFICACOES DETALHADAS E OBJETIVAS QUANTO A EXECUCAO DE TODAS AS ETAPAS DO TESTE, INSTRUCOES CLARAS E BEM DEFINIDAS PARA O CALCULO E INTERPRETACAO DOS RESULTADOS. - EMBALAGEM: NA EMBALAGEM, DEVERAO CONSTAR: NUMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM DO KIT E EM CADA REAGENTE INDIVIDUALMENTE; - RELATORIO DE CONFORMIDADE DO LOTE: NA ENTREGA DO PRODUTO, CADA FORNECEDOR DEVERA APRESENTAR RELATORIO DE CONFORMIDADE DE CADA LOTE DO PRODUTO, REALIZADO PELO FABRICANTE, QUANDO DA LIBERACAO DE CADA LOTE ESPECIFICAÇÃO COMPRAS : CONJUNTO: COD. 9468 MARCAS APROVADAS: JOHNSON; SIEMENS;							
Quantidade	Vlr Unitário	Vlr Total	Marca	U.F.	Embalagem	Anvisa	Fabricante	Procedência
92.160,00				TES				
Código	Descrição 2.32							
9486	HDL COLESTEROL DIRETO AUTOMACAO DA ENTREGA: - VALIDADE DOS PRODUTOS: DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO - BULA: DEVERA CONTER ESPECIFICACOES DETALHADAS E OBJETIVAS QUANTO A EXECUCAO DE TODAS AS ETAPAS DO TESTE, INSTRUCOES CLARAS E BEM DEFINIDAS PARA O CALCULO E INTERPRETACAO DOS RESULTADOS. - EMBALAGEM: NA EMBALAGEM, DEVERAO CONSTAR: NUMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM DO KIT E EM CADA REAGENTE INDIVIDUALMENTE; - RELATORIO DE CONFORMIDADE DO LOTE: NA ENTREGA DO PRODUTO, CADA FORNECEDOR DEVERA APRESENTAR RELATORIO DE CONFORMIDADE DE CADA LOTE DO PRODUTO, REALIZADO PELO FABRICANTE, QUANDO DA LIBERACAO DE CADA LOTE ESPECIFICAÇÃO COMPRAS : CONJUNTO: COD. 9468 MARCAS APROVADAS: JOHNSON; SIEMENS;							
Quantidade	Vlr Unitário	Vlr Total	Marca	U.F.	Embalagem	Anvisa	Fabricante	Procedência
44.160,00				TES				
Código	Descrição 2.33							
9495	HEMOGLOBINA GLICOSILADA AUTOMACAO DA ENTREGA: - VALIDADE DOS PRODUTOS: DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO - BULA: DEVERA CONTER ESPECIFICACOES DETALHADAS E OBJETIVAS QUANTO A EXECUCAO DE TODAS AS ETAPAS DO TESTE, INSTRUCOES CLARAS E BEM DEFINIDAS PARA O CALCULO E INTERPRETACAO DOS RESULTADOS. - EMBALAGEM: NA EMBALAGEM, DEVERAO CONSTAR: NUMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM DO KIT E EM CADA REAGENTE INDIVIDUALMENTE; - RELATORIO DE CONFORMIDADE DO LOTE: NA ENTREGA DO PRODUTO, CADA FORNECEDOR DEVERA APRESENTAR RELATORIO DE CONFORMIDADE DE CADA LOTE DO PRODUTO, REALIZADO PELO FABRICANTE, QUANDO DA LIBERACAO DE CADA LOTE ESPECIFICAÇÃO COMPRAS : CONJUNTO: COD. 9468 MARCAS APROVADAS: JOHNSON; SIEMENS;							
Quantidade	Vlr Unitário	Vlr Total	Marca	U.F.	Embalagem	Anvisa	Fabricante	Procedência

10.800,00	TES							
Código	Descrição 2.34							
6106	<p>LIPASE AUTOMACAO DA ENTREGA: - VALIDADE DOS PRODUTOS: DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO - BULA: DEVERA CONTER ESPECIFICACOES DETALHADAS E OBJETIVAS QUANTO A EXECUCAO DE TODAS AS ETAPAS DO TESTE, INSTRUCOES CLARAS E BEM DEFINIDAS PARA O CALCULO E INTERPRETACAO DOS RESULTADOS. - EMBALAGEM: NA EMBALAGEM, DEVERAO CONSTAR: NUMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM DO KIT E EM CADA REAGENTE INDIVIDUALMENTE; - RELATORIO DE CONFORMIDADE DO LOTE: NA ENTREGA DO PRODUTO, CADA FORNECEDOR DEVERA APRESENTAR RELATORIO DE CONFORMIDADE DE CADA LOTE DO PRODUTO, REALIZADO PELO FABRICANTE, QUANDO DA LIBERACAO DE CADA LOTE ESPECIFICAÇÃO COMPRAS : CONJUNTO: COD. 9468 MARCAS APROVADAS: JOHNSON; SIEMENS;</p>							
Quantidade	Vlr Unitário	Vlr Total	Marca	U.F.	Embalagem	Anvisa	Fabricante	Procedência
2.880,00	TES							
Código	Descrição 2.35							
15476	<p>LITIO AUTOMACAO DA ENTREGA: - VALIDADE DOS PRODUTOS: DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO - BULA: DEVERA CONTER ESPECIFICACOES DETALHADAS E OBJETIVAS QUANTO A EXECUCAO DE TODAS AS ETAPAS DO TESTE, INSTRUCOES CLARAS E BEM DEFINIDAS PARA O CALCULO E INTERPRETACAO DOS RESULTADOS. - EMBALAGEM: NA EMBALAGEM, DEVERAO CONSTAR: NUMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM DO KIT E EM CADA REAGENTE INDIVIDUALMENTE; - RELATORIO DE CONFORMIDADE DO LOTE: NA ENTREGA DO PRODUTO, CADA FORNECEDOR DEVERA APRESENTAR RELATORIO DE CONFORMIDADE DE CADA LOTE DO PRODUTO, REALIZADO PELO FABRICANTE, QUANDO DA LIBERACAO DE CADA LOTE ESPECIFICAÇÃO COMPRAS : CONJUNTO: COD. 9468 MARCAS APROVADAS: JOHNSON; SIEMENS;</p>							
Quantidade	Vlr Unitário	Vlr Total	Marca	U.F.	Embalagem	Anvisa	Fabricante	Procedência
960,00	TES							
Código	Descrição 2.36							
9487	<p>MAGNESIO AUTOMACAO DA ENTREGA: - VALIDADE DOS PRODUTOS: DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO - BULA: DEVERA CONTER ESPECIFICACOES DETALHADAS E OBJETIVAS QUANTO A EXECUCAO DE TODAS AS ETAPAS DO TESTE, INSTRUCOES CLARAS E BEM DEFINIDAS PARA O CALCULO E INTERPRETACAO DOS RESULTADOS. - EMBALAGEM: NA EMBALAGEM, DEVERAO CONSTAR: NUMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM DO KIT E EM CADA REAGENTE INDIVIDUALMENTE; - RELATORIO DE CONFORMIDADE DO LOTE: NA ENTREGA DO PRODUTO, CADA FORNECEDOR DEVERA APRESENTAR RELATORIO DE CONFORMIDADE DE CADA LOTE DO PRODUTO, REALIZADO PELO FABRICANTE, QUANDO DA LIBERACAO DE CADA LOTE ESPECIFICAÇÃO COMPRAS : CONJUNTO: COD. 9468 MARCAS APROVADAS: JOHNSON; SIEMENS;</p>							
Quantidade	Vlr Unitário	Vlr Total	Marca	U.F.	Embalagem	Anvisa	Fabricante	Procedência
12.960,00	TES							
Código	Descrição 2.37							
10190	<p>MICROALBUMINURIA AUTOMACAO DA ENTREGA: - VALIDADE DOS PRODUTOS: DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO - BULA: DEVERA CONTER ESPECIFICACOES DETALHADAS E OBJETIVAS QUANTO A EXECUCAO DE TODAS AS ETAPAS DO TESTE, INSTRUCOES CLARAS E BEM DEFINIDAS PARA O CALCULO E INTERPRETACAO DOS RESULTADOS. - EMBALAGEM: NA EMBALAGEM, DEVERAO CONSTAR: NUMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM DO KIT E EM CADA REAGENTE INDIVIDUALMENTE; - RELATORIO DE CONFORMIDADE DO LOTE: NA ENTREGA DO PRODUTO, CADA FORNECEDOR DEVERA APRESENTAR RELATORIO DE CONFORMIDADE DE CADA LOTE DO PRODUTO, REALIZADO PELO FABRICANTE, QUANDO DA LIBERACAO DE CADA LOTE</p>							

Quantidade	Vlr Unitário	Vlr Total	Marca	U.F.	Embalagem	Anvisa	Fabricante	Procedência
1.920,00								TES
Código	Descrição 2.38							
9488	POTASSIO AUTOMACAO DA ENTREGA: - VALIDADE DOS PRODUTOS: DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO - BULA: DEVERA CONTER ESPECIFICACOES DETALHADAS E OBJETIVAS QUANTO A EXECUCAO DE TODAS AS ETAPAS DO TESTE, INSTRUCOES CLARAS E BEM DEFINIDAS PARA O CALCULO E INTERPRETACAO DOS RESULTADOS. - EMBALAGEM: NA EMBALAGEM, DEVERAO CONSTAR: NUMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM DO KIT E EM CADA REAGENTE INDIVIDUALMENTE; - RELATORIO DE CONFORMIDADE DO LOTE: NA ENTREGA DO PRODUTO, CADA FORNECEDOR DEVERA APRESENTAR RELATORIO DE CONFORMIDADE DE CADA LOTE DO PRODUTO, REALIZADO PELO FABRICANTE, QUANDO DA LIBERACAO DE CADA LOTE ESPECIFICAÇÃO COMPRAS : CONJUNTO: COD. 9468 MARCAS APROVADAS: JOHNSON; SIEMENS;							
21.600,00								TES
Código	Descrição 2.39							
16221	PROTEINA URINARIA/LCR AUTOMACAO DA ENTREGA: - VALIDADE DOS PRODUTOS: DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO - BULA: DEVERA CONTER ESPECIFICACOES DETALHADAS E OBJETIVAS QUANTO A EXECUCAO DE TODAS AS ETAPAS DO TESTE, INSTRUCOES CLARAS E BEM DEFINIDAS PARA O CALCULO E INTERPRETACAO DOS RESULTADOS. - EMBALAGEM: NA EMBALAGEM, DEVERAO CONSTAR: NUMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM DO KIT E EM CADA REAGENTE INDIVIDUALMENTE; - RELATORIO DE CONFORMIDADE DO LOTE: NA ENTREGA DO PRODUTO, CADA FORNECEDOR DEVERA APRESENTAR RELATORIO DE CONFORMIDADE DE CADA LOTE DO PRODUTO, REALIZADO PELO FABRICANTE, QUANDO DA LIBERACAO DE CADA LOTE ESPECIFICAÇÃO COMPRAS : CONJUNTO: COD. 9468 MARCAS APROVADAS: JOHNSON; SIEMENS;							
3.840,00								TES
Código	Descrição 2.40							
9489	PROTEINAS TOTAIS AUTOMACAO DA ENTREGA: - VALIDADE DOS PRODUTOS: DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO - BULA: DEVERA CONTER ESPECIFICACOES DETALHADAS E OBJETIVAS QUANTO A EXECUCAO DE TODAS AS ETAPAS DO TESTE, INSTRUCOES CLARAS E BEM DEFINIDAS PARA O CALCULO E INTERPRETACAO DOS RESULTADOS. - EMBALAGEM: NA EMBALAGEM, DEVERAO CONSTAR: NUMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM DO KIT E EM CADA REAGENTE INDIVIDUALMENTE; - RELATORIO DE CONFORMIDADE DO LOTE: NA ENTREGA DO PRODUTO, CADA FORNECEDOR DEVERA APRESENTAR RELATORIO DE CONFORMIDADE DE CADA LOTE DO PRODUTO, REALIZADO PELO FABRICANTE, QUANDO DA LIBERACAO DE CADA LOTE ESPECIFICAÇÃO COMPRAS : CONJUNTO: COD. 9468 MARCAS APROVADAS: JOHNSON; SIEMENS;							
5.760,00								TES
Código	Descrição 2.41							
9490	SODIO AUTOMACAO DA ENTREGA: - VALIDADE DOS PRODUTOS: DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO - BULA: DEVERA CONTER ESPECIFICACOES DETALHADAS E OBJETIVAS QUANTO A EXECUCAO DE TODAS AS ETAPAS DO TESTE, INSTRUCOES CLARAS E BEM DEFINIDAS PARA O CALCULO E INTERPRETACAO DOS RESULTADOS. - EMBALAGEM: NA EMBALAGEM, DEVERAO CONSTAR: NUMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM DO KIT E EM CADA REAGENTE INDIVIDUALMENTE;							

	<p>- RELATORIO DE CONFORMIDADE DO LOTE: NA ENTREGA DO PRODUTO, CADA FORNECEDOR DEVERA APRESENTAR RELATORIO DE CONFORMIDADE DE CADA LOTE DO PRODUTO, REALIZADO PELO FABRICANTE, QUANDO DA LIBERACAO DE CADA LOTE ESPECIFICAÇÃO COMPRAS : CONJUNTO: COD. 9468 MARCAS APROVADAS: JOHNSON; SIEMENS;</p>							
Quantidade	Vlr Unitário	Vlr Total	Marca	U.F.	Embalagem	Anvisa	Fabricante	Procedência
21.600,00					TES			
Código	Descrição 2.42							
9491	<p>TGO AUTOMACAO DA ENTREGA: - VALIDADE DOS PRODUTOS: DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO - BULA: DEVERA CONTER ESPECIFICACOES DETALHADAS E OBJETIVAS QUANTO A EXECUCAO DE TODAS AS ETAPAS DO TESTE, INSTRUCOES CLARAS E BEM DEFINIDAS PARA O CALCULO E INTERPRETACAO DOS RESULTADOS. - EMBALAGEM: NA EMBALAGEM, DEVERAO CONSTAR: NUMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM DO KIT E EM CADA REAGENTE INDIVIDUALMENTE; - RELATORIO DE CONFORMIDADE DO LOTE: NA ENTREGA DO PRODUTO, CADA FORNECEDOR DEVERA APRESENTAR RELATORIO DE CONFORMIDADE DE CADA LOTE DO PRODUTO, REALIZADO PELO FABRICANTE, QUANDO DA LIBERACAO DE CADA LOTE ESPECIFICAÇÃO COMPRAS : CONJUNTO: COD. 9468 MARCAS APROVADAS: JOHNSON; SIEMENS;</p>							
Quantidade	Vlr Unitário	Vlr Total	Marca	U.F.	Embalagem	Anvisa	Fabricante	Procedência
21.600,00					TES			
Código	Descrição 2.43							
9492	<p>TGP AUTOMACAO DA ENTREGA: - VALIDADE DOS PRODUTOS: DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO - BULA: DEVERA CONTER ESPECIFICACOES DETALHADAS E OBJETIVAS QUANTO A EXECUCAO DE TODAS AS ETAPAS DO TESTE, INSTRUCOES CLARAS E BEM DEFINIDAS PARA O CALCULO E INTERPRETACAO DOS RESULTADOS. - EMBALAGEM: NA EMBALAGEM, DEVERAO CONSTAR: NUMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM DO KIT E EM CADA REAGENTE INDIVIDUALMENTE; - RELATORIO DE CONFORMIDADE DO LOTE: NA ENTREGA DO PRODUTO, CADA FORNECEDOR DEVERA APRESENTAR RELATORIO DE CONFORMIDADE DE CADA LOTE DO PRODUTO, REALIZADO PELO FABRICANTE, QUANDO DA LIBERACAO DE CADA LOTE ESPECIFICAÇÃO COMPRAS : CONJUNTO: COD. 9468 MARCAS APROVADAS: JOHNSON; SIEMENS;</p>							
Quantidade	Vlr Unitário	Vlr Total	Marca	U.F.	Embalagem	Anvisa	Fabricante	Procedência
21.600,00					TES			
Código	Descrição 2.44							
9493	<p>TRIGLICERIDEOS AUTOMACAO DA ENTREGA: - VALIDADE DOS PRODUTOS: DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO - BULA: DEVERA CONTER ESPECIFICACOES DETALHADAS E OBJETIVAS QUANTO A EXECUCAO DE TODAS AS ETAPAS DO TESTE, INSTRUCOES CLARAS E BEM DEFINIDAS PARA O CALCULO E INTERPRETACAO DOS RESULTADOS. - EMBALAGEM: NA EMBALAGEM, DEVERAO CONSTAR: NUMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM DO KIT E EM CADA REAGENTE INDIVIDUALMENTE; - RELATORIO DE CONFORMIDADE DO LOTE: NA ENTREGA DO PRODUTO, CADA FORNECEDOR DEVERA APRESENTAR RELATORIO DE CONFORMIDADE DE CADA LOTE DO PRODUTO, REALIZADO PELO FABRICANTE, QUANDO DA LIBERACAO DE CADA LOTE ESPECIFICAÇÃO COMPRAS : CONJUNTO: COD. 9468 MARCAS APROVADAS: JOHNSON; SIEMENS;</p>							
Quantidade	Vlr Unitário	Vlr Total	Marca	U.F.	Embalagem	Anvisa	Fabricante	Procedência
40.320,00					TES			
Código	Descrição 2.45							
9494	<p>UREIA AUTOMACAO DA ENTREGA: - VALIDADE DOS PRODUTOS: DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO - BULA: DEVERA CONTER ESPECIFICACOES DETALHADAS E OBJETIVAS QUANTO A EXECUCAO DE TODAS AS ETAPAS DO TESTE, INSTRUCOES CLARAS E BEM DEFINIDAS PARA O CALCULO E INTERPRETACAO DOS RESULTADOS. - EMBALAGEM: NA EMBALAGEM, DEVERAO CONSTAR: NUMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE</p>							

	IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM DO KIT E EM CADA REAGENTE INDIVIDUALMENTE; - RELATORIO DE CONFORMIDADE DO LOTE: NA ENTREGA DO PRODUTO, CADA FORNECEDOR DEVERA APRESENTAR RELATORIO DE CONFORMIDADE DE CADA LOTE DO PRODUTO, REALIZADO PELO FABRICANTE, QUANDO DA LIBERACAO DE CADA LOTE ESPECIFICAÇÃO COMPRAS : CONJUNTO: COD. 9468 MARCAS APROVADAS: JOHNSON; SIEMENS;
Quantidade	Vlr Unitário Vlr Total Marca U.F. Embalagem Anvisa Fabricante Procedência
40.320,00	TES
Código	Descrição 2.46
15977	VANCOMICINA AUTOMACAO DA ENTREGA: - VALIDADE DOS PRODUTOS: DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO - BULA: DEVERA CONTER ESPECIFICACOES DETALHADAS E OBJETIVAS QUANTO A EXECUCAO DE TODAS AS ETAPAS DO TESTE, INSTRUCOES CLARAS E BEM DEFINIDAS PARA O CALCULO E INTERPRETACAO DOS RESULTADOS. - EMBALAGEM: NA EMBALAGEM, DEVERAO CONSTAR: NUMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM DO KIT E EM CADA REAGENTE INDIVIDUALMENTE; - RELATORIO DE CONFORMIDADE DO LOTE: NA ENTREGA DO PRODUTO, CADA FORNECEDOR DEVERA APRESENTAR RELATORIO DE CONFORMIDADE DE CADA LOTE DO PRODUTO, REALIZADO PELO FABRICANTE, QUANDO DA LIBERACAO DE CADA LOTE ESPECIFICAÇÃO COMPRAS : CONJUNTO: COD. 9468 MARCAS APROVADAS: JOHNSON; SIEMENS;
VALOR TOTAL DO LOTE POR EXTENSO:	
LOTE 003	
Código	Descrição
4477	AQUISICAO DE INSUMOS NECESSARIOS PARA REALIZACAO DE EXAMES DE HEMOCULTURA, CODIGOS: 3278, 3277, 4777 E 14459. VINCULADO COM A INSTALACAO DOS EQUIPAMENTOS: DESCRICAÇÃO DO EXAME: - HEMOCULTURA AUTOMATIZADA PARA DETECCAO DE BACTERIAS E FUNGOS NO SANGUE E EM LIQUIDOS NOBRES E MICROBACTERIAS NO SANGUE E EM ESCARRO; - HEMOCULTURA AUTOMATIZADA PARA CONTROLE DE QUALIDADE DE HEMODERIVADOS; DESCRICAÇÃO DOS FRASCOS DE HEMOCULTURA: - FRASCOS PLASTICOS CONTENDO MEIO DE CULTURA PARA CULTIVO DE BACTERIAS AEROBIAS E ANAEROBIAS E FUNGOS; - FRASCOS PLASTICOS CONTENDO COMO ANTICOAGULANTE: POLIANETIL SULFONATO DE SODIO; - FRASCOS PLASTICOS COM VACUO PARA COLETA DIRETA DE AMOSTRA DE SANGUE; - FRASCOS PLASTICOS CONTENDO SUBSTANCIAS QUE NEUTRALIZAM EFEITO DE ANTIBIOTICOS; - FRASCOS PLASTICOS IDENTIFICADOS POR CODIGO DE BARRAS; - FRASCOS PLASTICOS CONTENDO INDICADOR DE PRODUCAO E/OU CONSUMO DE CO2 ADAPTAVEIS A UM SISTEMA AUTOMATIZADO DE HEMOCULTURA; - A FORMULA DO MEIO DE CULTURA CONSISTE EM DIGERIDO PANCREATICO DE CASEINA (1,7% P/V), DIGERIDO DE PAPAINA DE FARELO DE SOJA (0,3% P/V), POLIANETOLSULFONATO SODICO (0,035% P/V), HCL DE PIRIDOXINA (0,001% P/V) E OUTROS SUBSTRATOS DE AMINOACIDOS E CARBOIDRATOS COMPLEXOS EM AGUA DESTILADA ESTERIL; - FRASCOS PLASTICOS PREPARADOS COM ATMOSFERA DE CO2 EM OXIGENIO SOB VACUO, SEM NECESSIDADE DE VENTILACAO; - FRASCOS PLASTICOS CONTENDO UM SENSOR INTERNO QUE DETECTA DIOXIDO DE CARBONO COMO INDICADOR DE CRESCIMENTO MICROBIANO; TIPOS DE FRASCOS: - FRASCOS PLASTICOS CONTENDO 20 ML A 40 ML DE MEIO DE CULTIVO QUE ACOMODAM VOLUMES DE 5 ML A 10 ML DE AMOSTRA, PARA SER UTILIZADO POR PACIENTES ADULTOS; - FRASCOS PLASTICOS CONTENDO 20 ML A 40 ML DE MEIO DE CULTIVO QUE ACOMODAM VOLUMES DE 5 ML A 10 ML DE AMOSTRA, CONTENDO SUBSTANCIAS INIBIDORAS DE ANTIBIOTICOS PARA SER UTILIZADO POR PACIENTES ADULTOS - FRASCOS PLASTICOS CONTENDO 20 ML A 40 ML DE MEIO DE CULTIVO QUE ACOMODAM VOLUMES DE 0,5 ML A 5 ML DE AMOSTRA PARA COLETA DE PACIENTES PEDIATRICOS; - FRASCOS PLASTICOS CONTENDO 20 ML A 40 ML DE MEIO DE CULTIVO PARA CONTROLE DE QUALIDADE DE HEMOCOMPONENTES; DESCRICAÇÃO DOS EQUIPAMENTOS DE INCUBACAO E DETECCAO DE BACTERIAS, FUNGOS E MICROBACTERIAS: - CAPACIDADE DO EQUIPAMENTO PARA O INICIO DO CONTRATO: 120 FRASCOS - 500 HEMOCULTURA/MES, PODENDO SER SUBSTITUIDO O EQUIPAMENTO OU INSTALADO UM EQUIPAMENTO SOBRESSALENTE PARA O ATENDIMENTO DA DEMANDA DA INSTITUICAO, CASO ESTA VENHA A AUMENTAR; - DESCRICAÇÃO DOS EQUIPAMENTOS:

	<ul style="list-style-type: none"> - SISTEMA DE AGITACAO PARA MICROORGANISMOS AEROBICOS - 160 RPM; - SISTEMA DE INCUBACAO DE CULTURAS PARA ANAEROBIOS EM FASE ESTACIONARIA; - SISTEMA DE SENSORES INDEPENDENTES; - SISTEMA AUTOMATIZADO QUE PERMITE AMPLIACAO FUTURA DA CAPACIDADE DO EQUIPAMENTO; CONTROLE DE QUALIDADE COM MONITORAMENTO CONSTANTE DE CADA SENSOR; POSSIBILIDADE DE DIAGNOSTICO AUTOMATICO; CAPACIDADE DE DETECTAR PRESENÇA E/OU PRODUCAO DE CO2; LOCALIZACAO DOS FRASCOS MANUALMENTE OU AUTOMATICAMENTE; CAPACIDADE DE CULTIVO DE OUTROS LIQUIDOS CORPORAIS; AUTONOMIA DE FUNCIONAMENTO DE ATE 3 HORAS NA AUSENCIA DE ENERGIA ELETRICA E DE ATE 3 DIAS NA AUSENCIA DE COMPUTADOR; - SISTEMA AUTOMATIZADO, CONTROLADO POR COMPUTADOR; SISTEMA DE INCUBACAO PROPRIO; CONFECCAO DE GRAFICOS DE CONTROLE DE CADA PACIENTE; - FORNECIMENTO DE MANUAIS DE OPERACAO; - VOLTAGEM DE 110/220 VOLTS COM ATERRAMENTO; - FORNECIMENTO DE ESTABILIZADOR SE HOVER A NECESSIDADE; <p>DESCRICAO DOS EQUIPAMENTOS DE GERENCIAMENTO DE DADOS E CONFIGURACAO DO HARDWARE:</p> <ul style="list-style-type: none"> - UM MODULO DE CONTROLE QUE GERE 1 A 6 MODULOS DE INCUBACAO (CADA UM COM 240 CELULAS PARA A MONITORACAO DOS FRASCOS); - MICROCOMPUTADOR; - IMPRESSORA A LASER; - LEITOR DE CODIGO DE BARRAS; - SOFTWARE ESPECIFICO - MONITORAMENTO DOS FRASCOS, GERENCIAMENTO DE DADOS DOS PACIENTES, ESTATISTICAS EPIDEMIOLOGICAS, ALARME SONORO A CADA POSITIVIDADE; - TECLADO; - MONITOR COLORIDO; FACIL ACESSO A GRAFICOS; REALIZACAO DE "BACK UP" AUTOMATICO ATE 3 VEZES AO DIA; ENTRADA DE FRASCOS NO EQUIPAMENTO ATE 24 HORAS APOS A <p>MARCA: BIOMERIEUX (BACT-ALERT 3D) ;</p>							
Quantidade	Vlr Unitário	Vlr Total	Marca	U.F.	Embalagem	Anvisa	Fabricante	Procedência
1,00					CONJ			
Código	Descrição 3.1							
4777	<p>FRASCO PLASTICOS DE HEMOCULTURA AEROBIO ADULTO, COM SUBSTANCIA INIBIDORA DE ANTIBIOTICOS, FAN - TAMPA VERDE;</p> <p>DA ENTREGA:</p> <ul style="list-style-type: none"> - VALIDADE DOS PRODUTOS: 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO; - BULA: DEVERA CONTER ESPECIFICACOES DETALHADAS E OBJETIVAS QUANTO A EXECUCAO DE TODAS AS ETAPAS DO TESTE, PREPARACAO DOS REAGENTES E INSTRUCOES CLARAS E BEM DEFINIDAS; - EMBALAGEM: NA EMBALAGEM DEVERAO CONSTAR: NUMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM E EM CADA FRASCO INDIVIDUALMENTE; <p>**ENVIAR CERTIFICADO DE CONFORMIDADE POR LOTE PARA TODOS OS FRASCOS**</p> <ul style="list-style-type: none"> - CONSERVACAO: TEMPERATURA AMBIENTE PARA TRANSPORTE E ARMAZENAMENTO <p>ESPECIFICAÇÃO COMPRAS :CONJUNTO: COD. 4477</p> <p>MARCA APROVADA: BIOMERIEUX (BACT/ALERT) ;</p>							
Quantidade	Vlr Unitário	Vlr Total	Marca	U.F.	Embalagem	Anvisa	Fabricante	Procedência
1.800,00					FRA			
Código	Descrição 3.2							
3277	<p>FRASCO PLASTICOS DE HEMOCULTURA AEROBIO ADULTO, SA - TAMPA AZUL;</p> <p>DA ENTREGA:</p> <ul style="list-style-type: none"> - VALIDADE DOS PRODUTOS: 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO; - BULA: DEVERA CONTER ESPECIFICACOES DETALHADAS E OBJETIVAS QUANTO A EXECUCAO DE TODAS AS ETAPAS DO TESTE, PREPARACAO DOS REAGENTES E INSTRUCOES CLARAS E BEM DEFINIDAS; - EMBALAGEM: NA EMBALAGEM DEVERAO CONSTAR: NUMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM E EM CADA FRASCO INDIVIDUALMENTE; <p>**ENVIAR CERTIFICADO DE CONFORMIDADE POR LOTE PARA TODOS OS FRASCOS**</p> <ul style="list-style-type: none"> - CONSERVACAO: TEMPERATURA AMBIENTE PARA TRANSPORTE E ARMAZENAMENTO <p>ESPECIFICAÇÃO COMPRAS :CONJUNTO: COD. 4477</p> <p>MARCA APROVADA: BIOMERIEUX (BACT/ALERT) ;</p>							
Quantidade	Vlr Unitário	Vlr Total	Marca	U.F.	Embalagem	Anvisa	Fabricante	Procedência
1.800,00					FRA			
Código	Descrição 3.3							
3278	<p>FRASCO PLASTICOS DE HEMOCULTURA AEROBIO PEDIATRICO, PF - TAMPA AMARELA;</p> <p>DA ENTREGA:</p> <ul style="list-style-type: none"> - VALIDADE DOS PRODUTOS: 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO; - BULA: DEVERA CONTER ESPECIFICACOES DETALHADAS E OBJETIVAS QUANTO A EXECUCAO DE TODAS AS ETAPAS DO TESTE, PREPARACAO DOS REAGENTES E INSTRUCOES CLARAS E BEM 							

	<p>DEFINIDAS; - EMBALAGEM: NA EMBALAGEM DEVERAO CONSTAR: NUMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM E EM CADA FRASCO INDIVIDUALMENTE; **ENVIAR CERTIFICADO DE CONFORMIDADE POR LOTE PARA TODOS OS FRASCOS** - CONSERVAÇÃO: TEMPERATURA AMBIENTE PARA TRANSPORTE E ARMAZENAMENTO ESPECIFICAÇÃO COMPRAS :CONJUNTO: COD. 4477 MARCA APROVADA: BIOMERIEUX (BACT/ALERT) ;</p>																
Quantidade	<table border="1"> <tr> <td>Vir Unitário</td> <td>Vir Total</td> <td>Marca</td> <td>U.F.</td> <td>Embalagem</td> <td>Anvisa</td> <td>Fabricante</td> <td>Procedência</td> </tr> <tr> <td>1.200,00</td> <td></td> <td></td> <td></td> <td>FRA</td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </table>	Vir Unitário	Vir Total	Marca	U.F.	Embalagem	Anvisa	Fabricante	Procedência	1.200,00				FRA			
Vir Unitário	Vir Total	Marca	U.F.	Embalagem	Anvisa	Fabricante	Procedência										
1.200,00				FRA													
Código	Descrição 3.4																
14459	<p>FRASCO PLASTICOS DE HEMOCULTURA PARA CONTROLE DE QUALIDADE DE HEMOCOMPONENTES, CONTENDO 40 ML DE MEIO E UM SENSOR INTERNO QUE DETECTA DIOXIDO DE CARBONO COMO INDICADOR DE CRESCIMENTO MICROBIANO. A FORMULA SO MEIO DE CULTURA CONSISTE EM DIGERIDO PANCREATICO DE CASEINA (1,7% P/V), DIGERIDO DE PAPAINA DE FARELO DE SOJA (0,3% P/V), POLIANETOLSULFONATO SODICO (0,035% P/V), HCL DE PIRIDOXINA (0,001% P/V) E OUTROS SUBSTRATOS DE AMINOACIDOS E CARBOIDRATOS COMPLEXOS EM AGUA DESTILADA ESTERIL. OS FRASCOS PLASTICOS SAO PREPARADOS COM ATMOSFERA DE CO2 EM OXIGENIO SOB VACUO, SEM NECESSIDADE DE VENTILACAO DA ENTREGA: - VALIDADE DOS PRODUTOS: 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO; - BULA: DEVERA CONTER ESPECIFICACOES DETALHADAS E OBJETIVAS QUANTO A EXECUCAO DE TODAS AS ETAPAS DO TESTE, PREPARACAO DOS REAGENTES E INSTRUCOES CLARAS E BEM DEFINIDAS; - EMBALAGEM: NA EMBALAGEM DEVERAO CONSTAR: NUMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM E EM CADA FRASCO INDIVIDUALMENTE; **ENVIAR CERTIFICADO DE CONFORMIDADE POR LOTE PARA TODOS OS FRASCOS** - CONSERVAÇÃO: TEMPERATURA AMBIENTE PARA TRANSPORTE E ARMAZENAMENTO ESPECIFICAÇÃO COMPRAS :CONJUNTO: COD. 4477 MARCA APROVADA: BIOMERIEUX (BACT/ALERT) ;</p>																
Quantidade	<table border="1"> <tr> <td>Vir Unitário</td> <td>Vir Total</td> <td>Marca</td> <td>U.F.</td> <td>Embalagem</td> <td>Anvisa</td> <td>Fabricante</td> <td>Procedência</td> </tr> <tr> <td>1.200,00</td> <td></td> <td></td> <td></td> <td>FRA</td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </table>	Vir Unitário	Vir Total	Marca	U.F.	Embalagem	Anvisa	Fabricante	Procedência	1.200,00				FRA			
Vir Unitário	Vir Total	Marca	U.F.	Embalagem	Anvisa	Fabricante	Procedência										
1.200,00				FRA													
VALOR TOTAL DO LOTE POR EXTENSO:																	
LOTE 004																	
Código	Descrição																
25001	<p>INSUMO PARA EQUIPAMENTO DE MICROBIOLOGIA, COM FORNECIMENTO DE EQUIPAMENTO TOTALMENTE AUTOMATIZADO, QUE ESTEJA EM LINHA DE FABRICAÇÃO, PROJETADO PARA IDENTIFICAÇÃO MICROBIANA E ANTIBIOGRAMA NO LABORATÓRIO DE MICROBIOLOGIA. CODIGOS: 25002;25003;25004;25005;25006;25007; 25008;25021 EQUIPAMENTO: SISTEMA AUTOMATIZADO PARA IDENTIFICAÇÃO DE GÊNERO E ESPÉCIE BACTERIANA (GRAM POSITIVAS E GRAM NEGATIVAS) SISTEMA AUTOMATIZADO DE REALIZAÇÃO DE ANTIBIOGRAMAS DE BACTÉRIAS GRAM POSITIVAS E GRAM NEGATIVAS. SISTEMA AUTOMATIZADO DE IDENTIFICAÇÃO DE GÊNERO E ESPÉCIE DE LEVEDURAS E CAPACIDADE DE REALIZAÇÃO DE TESTE DE SENSIBILIDADE (ANTIFUNGIGRAMA) PARA AS LEVEDURAS. TER CAPACIDADE MÍNIMA DE OPERAÇÃO CONCOMITANTE DE 30 PAINÉIS OU CARTÕES DE IDENTIFICAÇÃO E ANTIBIOGRAMA. POSSUIR LEITURA DE CÓDIGOS DE BARRAS E FORNECER TODAS AS ETIQUETAS NECESSÁRIAS PARA TODO O PERÍODO DE CONTRATO. POSSUIR SISTEMA DE COMPUTADOR NO QUAL PERMITA VISUALIZAÇÃO DAS AMOSTRAS E SEUS RESPECTIVOS RESULTADOS. POSSUIR SISTEMA DE IMPRESSÃO DOS RESULTADOS COM IMPRESSORA ACOPLADA AO SISTEMA. A EMPRESA VENCEDORA DEVERÁ INTERFACEAR, O SEU SISTEMA DE INFORMAÇÃO COM O SISTEMA LOCAL DO LABORATÓRIO DE MICROBIOLOGIA SEM APRESENTAR QUALQUER ÔNUS PARA A INSTITUIÇÃO. DEVERÁ FORNECER TODOS OS ACESSÓRIOS NECESSÁRIOS PARA REALIZAÇÃO DOS EXAMES COMO: TODOS OS REATIVOS NECESSÁRIOS NA LEITURA DOS RESULTADOS E MANUTENÇÃO DO EQUIPAMENTO, PAINÉIS OU CARTÕES DE IDENTIFICAÇÃO E ANTIBIOGRAMA, INOCULADORES, DILUENTES DAS COLÔNIAS DE BACTÉRIAS OU LEVEDURAS, ÓLEO MINERAL, TURBIDÍMETROS, BOLSAS DE DESCARTE, COVERS PARA INOCULAÇÃO, PONTEIRAS, ASPIRADORES, SECCIONADORES E TODOS OS ACESSÓRIOS NÃO CITADOS E QUE SÃO NECESSÁRIOS PARA A REALIZAÇÃO DOS EXAMES DE IDENTIFICAÇÃO E ANTIBIOGRAMA PELO EQUIPAMENTO. POSSIBILIDADE DE ARMAZENAMENTO DE DADOS EPIDEMIOLÓGICOS, GRÁFICOS, ESTATÍSTICA E CONSULTA DE RESULTADOS ARMAZENADOS COM SOFTWARE ACOPLADO AO SISTEMA. SISTEMA DE AJUDA CONTEXTUAL PARA IDENTIFICAÇÃO E SOLUÇÃO DE INCIDÊNCIAS OU PROBLEMAS. PREFERENCIALMENTE OPERAR NA TENSÃO 110/220 V, COM ACOPLAMENTO DE SISTEMA DE NO</p>																

	<p>BREAK COM AUTONOMIA DE NO MÍNIMO 30 MINUTOS EM PLENO FUNCIONAMENTO. DOS CARTÕES OU PAINÉIS CARTÕES OU PAINÉIS DE SENSIBILIDADE DEVEM REALIZAR MIC (CONCENTRAÇÃO INIBITÓRIA MÍNIMA) E SEUS RESULTADOS DEVEM SER AVALIADOS POR SISTEMA GERENCIAL COM SOFTWARE ATUALIZADO. O SETUP DOS PONTOS DE CORTE PODE SER ADAPTÁVEL DE ACORDO COM DEFINIÇÃO INTERNACIONAL CLSI, EUCAST, SFM, BSAC ALÉM DE PERMITIR MUDANÇAS DEFINIDAS PELO NOSSO SERVIÇO, ISTO É DEVEM SER FLEXÍVEIS. O PAINEL DE DRÓGAS DEVE CONTER NO MÍNIMO OS ANTIMICROBIANOS ADOTADOS EM NOSSO SERVIÇO. GRAM POSITIVOS: CEFOXITINA, CIPROFLOXACINA, CLINDAMICINA, ERITROMICINA, ÁCIDO FUSÍDICO, GENTAMICINA, GENTAMICINA "ALTOS NÍVEIS", CLARITROMICINA, LINEZOLIDA, MOXIFLOXACINA, NORFLOXACINA, OXACILINA, QUINUPRISTIM/DALFOPRISTIM, RIFAMPICINA, STREPTOMICINA "ALTOS NÍVEIS", TEICOPLANINA, TETRACICLINA, TIGECICLINA, TRIMETROPIM/SULFATHOMETOXAZOL E VANCOMICINA. GRAM NEGATIVOS: AMICACINA, AMPICILINA, AMPICILINA/SUBACTAM, AMOXACILINA/ACIDO CLAVULÂNICO(CA), AZTREONAM, CEFALOTINA, CEFEPIMA(FEP), CEFOTAXIMA(CTX), CEFOXITINA, CEFTAZIDIMA(CAZ), CIPROFLOXACINA, COLISTINA, ERTAPENEM, ESBL (FEP, CTX, CAZ, FEP/CA, CTX/CA, CAZ,/CA) GENTAMICINA, IMIPENEM, LEVOFLOXACINA, MEROPENEM, PIPERACILINA/AZOBACTAM E TIGECICLINA. GRAM NEGATIVO URINÁRIO: NITROFURANTOINA, NORFLOXACINA, ACIDO PIPEMÍDICO E FOSFOMICINA. TODOS OS MANUAIS DEVEM ESTAR IMPRESSOS EM PORTUGUÊS MARCA APROVADA DO EQUIPAMENTO: BIOMERIEUX - VITEK</p>							
Código	Descrição 4.1							
25002	PAINÉIS OU CARTÕES DE IDENTIFICAÇÃO DE BACTÉRIAS GRAM NEGATIVA POR MÉTODO AUTOMATIZADO ESPECIFICAÇÃO COMPRAS : CONJ. COD.: 25001							
Quantidade	Vlr Unitário	Vlr Total	Marca	U.F.	Embalagem	Anvisa	Fabricante	Procedência
2.160,00					UND			
Código	Descrição 4.2							
25003	PAINÉIS OU CARTÕES DE IDENTIFICAÇÃO DE BACTÉRIAS GRAM POSITIVA POR MÉTODO AUTOMATIZADO ESPECIFICAÇÃO COMPRAS : CONJ. COD.: 25001							
Quantidade	Vlr Unitário	Vlr Total	Marca	U.F.	Embalagem	Anvisa	Fabricante	Procedência
720,00					UND			
Código	Descrição 4.3							
25004	PAINÉIS OU CARTÕES DE IDENTIFICAÇÃO DE LEVEDURAS POR MÉTODO AUTOMATIZADO ESPECIFICAÇÃO COMPRAS : CONJ. COD.: 25001							
Quantidade	Vlr Unitário	Vlr Total	Marca	U.F.	Embalagem	Anvisa	Fabricante	Procedência
60,00					UND			
Código	Descrição 4.4							
25021	PAINÉIS OU CARTOES DE IDENTIFICACAO NEISSERIA E HAEMOPHILUS POR METODO AUTOMATIZADO ESPECIFICAÇÃO COMPRAS :CONJ. COD.: 25001							
Quantidade	Vlr Unitário	Vlr Total	Marca	U.F.	Embalagem	Anvisa	Fabricante	Procedência
12,00					UND			
Código	Descrição 4.5							
25005	PAINÉIS OU CARTÕES DE SENSIBILIDADE BACTERIANA PARA AS BACTÉRIAS GRAM NEGATIVAS NOSOCOMIAIS PARA SISTEMA DE AUTOMAÇÃO, CONTENDO AS SEGUINTE DROGAS: AMICACINA, AMPICILINA, AMPICILINA/SUBACTAM, AMOXACILINA/ACIDO CLAVULÂNICO(CA), AZTREONAM, CEFALOTINA, CEFEPIMA(FEP), CEFOTAXIMA(CTX), CEFOXITINA, CEFTAZIDIMA(CAZ), CIPROFLOXACINA, COLISTINA, ERTAPENEM, ESBL (FEP, CTX, CAZ, FEP/CA, CTX/CA, CAZ,/CA) GENTAMICINA, IMIPENEM, LEVOFLOXACINA, MEROPENEM, PIPERACILINA/AZOBACTAM E TIGECICLINA. ESPECIFICAÇÃO COMPRAS : CONJ. COND.: 25001							
Quantidade	Vlr Unitário	Vlr Total	Marca	U.F.	Embalagem	Anvisa	Fabricante	Procedência
1.440,00					UND			
Código	Descrição 4.6							
25006	PAINÉIS OU CARTÕES DE SENSIBILIDADE BACTERIANA PARA AS BACTÉRIAS GRAM NEGATIVAS URINÁRIOS PARA SISTEMA DE AUTOMAÇÃO CONTENDO AS SEGUINTE DROGAS:							

	NITROFURANTOINA, NORFLOXACINA, ACIDO PIPEMÍDICO, FOSFOMICINA, AMICACINA, AMPICILINA, AMPICILINA/SUBACTAM, AMOXACILINA/ACIDO CLAVULÂNICO(CA), AZTREONAM, CEFALOTINA, CEFEPIMA(FEP), CEFOTAXIMA(CTX), CEFOXITINA, CEFTAZIDIMA(CAZ), CIPROFLOXACINA, COLISTINA, ERTAPENEM, ESBL (FEP, CTX, CAZ, FEP/CA, CTX/CA, CAZ, /CA) GENTAMICINA, IMPENEM, LEVOFLOXACINA, MEROPENEM, PIPERACILINA/TAZOBACTAM E TIGECICLINA. ESPECIFICAÇÃO COMPRAS : CONJ. COD.:25001							
Quantidade	Vlr Unitário	Vlr Total	Marca	U.F.	Embalagem	Anvisa	Fabricante	Procedência
2.160,00					UND			
Código	Descrição 4.7							
25007	PAINÉIS OU CARTÕES DE SENSIBILIDADE BACTERIANA PARA BACTÉRIAS GRAM POSITIVAS PARA SISTEMA DE AUTOMAÇÃO COM AS SEGUINTE DROGAS: CEFOXITINA, CIPROFLOXACINA, CLINDAMICINA, ERITROMICINA, ÁCIDO FUSÍDICO, GENTAMICINA, GENTAMICINA "ALTOS NÍVEIS", CLARITROMICINA, LINEZOLIDA, MOXIFLOXACINA, NORFLOXACINA, OXACILINA, QUINUPRISTIM/DALFOPRISTIM, RIFAMPICINA, STREPTOMICINA "ALTOS NÍVEIS", TEICOPLANINA, TETRACICLINA, TIGECICLINA, TRIMETROPIM/SULFATHOMETOXAZOL E VANCOMICINA. ESPECIFICAÇÃO COMPRAS : CONJ. COD.:25001							
Quantidade	Vlr Unitário	Vlr Total	Marca	U.F.	Embalagem	Anvisa	Fabricante	Procedência
720,00					UND			
Código	Descrição 4.8							
25008	PAINÉIS OU CARTÕES DE SENSIBILIDADE PARA LEVEDURAS POR METODOLOGIA AUTOMATIZADA (ANTIFUNGIGRAMA) CONTENDO AS SEGUINTE DROGAS: FLUCONAZOL, 5 FLUCYTOSINA, ANFOTERICINA B E VORICONAZOL. ESPECIFICAÇÃO COMPRAS : CONJ. COD: 25001							
Quantidade	Vlr Unitário	Vlr Total	Marca	U.F.	Embalagem	Anvisa	Fabricante	Procedência
60,00					UND			
VALOR TOTAL DO LOTE POR EXTENSO:								
LOTE 005								
Código	Descrição							
17581	INSUMOS DE IMUNOLOGIA, ATRAVES DO SISTEMA COMPUTADORIZADO TOTALMENTE AUTOMATIZADO PARA AS METODOLOGIAS QUIMIOLUMINESCENTES; CODIGOS: 17702, 17703, 17704, 17705, 17707, 17708, 17709, 17710, 17711, 17712, 17734, 17713, 17714, 17715, 17716, 17717, 17718, 17719, 17720, 17721, 17722, 17723, 17724, 17725, 17726, 17727, 17728, 17729, 17730, 17731, 17732 E 17733. VINCULADO A INSTALACAO DE EQUIPAMENTO: SISTEMA AUTOMATIZADO PARA A REALIZACAO DE ENSAIOS QUIMIOLUMINESCENTES PARA REALIZACAO DE ANALITOS EM SORO, PLASMA E/OU SANGUE TOTAL. O EQUIPAMENTO DEVERA POSSUIR ACESSO RANDOMICO DE AMOSTRAS, PROCESSAMENTO MULTIPARAMETRICO COM VELOCIDADE DE NO MINIMO 150 TESTES/HORA COM LIBERACAO DO PRIMEIRO RESULTADO EM ATÉ 35 MINUTOS. UTILIZACAO DE TUBOS PRIMARIOS, TUBOS DE ALIQUOTAS, CUBETAS DE AMOSTRAS . POSSUIR LEITORES DE ETIQUETAS DE CODIGOS DE BARRAS PARA SER UTILIZADO NO SISTEMA DE INTERFACE COM O PROGRAMA INSTALADO NO LABORATORIO DE IMUNOLOGIA. CAPACIDADE DE ARMAZENAMENTO DE TODOS OS REATIVOS QUIMIOLUMINESCENTES A BORDO E SOB A REFRIGERACAO ENTRE 2 A 10°C. CAPACIDADE DE DETECCAO DE LIQUIDO, COAGULO, FIBRINAS E BOLHAS UTILIZANDO TECNOLOGIA DIFERENCIAL DE PRESSAO OU OUTRO MECANISMO QUE EXECUTE TAL DETECCAO. O EQUIPAMENTO DEVERA POSSUIR SAIDA PARA O INTERFACEAMENTO COM O SISTEMA SIHOSP 2.0 DO LABORATORIO DE PATOLOGIA CLINICA. A-) SOFTWARE: APRESENTACAO DE DECLARACAO QUE O EQUIPAMENTO TEM POSSIBILIDADE DE INTERFACEAMENTO BIDIRECIONAL COM SISTEMA DO LABORATORIO, DESENVOLVIDO PELA INSTITUICAO E QUE EXECUTARA O INTERFACEMANTO SEM CUSTOS, FORNECENDO TODOS OS RECURSOS NECESSARIOS COMO LAYOUT DO ARQUIVO TEXTO PADRAO ASCII, SOFTWARE, MATERIAIS, EQUIPAMENTOS (DEVENDO ESTE POSSUIR UMA INTERFACE DE REDE PADRAO ETHERNET COM CONECTOR RJ 45 10/100 MBPS) E INFORMACOES TECNICAS PARA ESSE INTERFACEAMENTO; B-) O FORNECIMENTO DE TODOS OS REAGENTES E INSUMOS BEM COMO SOROS CONTROLES NIVEIS 01 E 02 PARA USO DIARIOS E CALBRADORES PARA SEREM USADOS QUANDO NECESSARIOS, TODOS OS REAGENTES OFERTADOS DEVERAO SER DA MESMA MARCA QUE OS EQUIPAMENTOS; OBS: CASO O FORNECEDOR NÃO APRESENTE A TOTALIDADE DOS ITENS SOLÍCITADOS PODERÁ APRESENTAR OUTRO EQUIPAMENTO PARA COMPLEMENTO DO PERFIL DE EXAMES SOLICITADO , E NO MAXIMO DE 4 ITENS NO SEGUNDO EQUIPAMENTO; MARCA APROVADA: ABBOTT (ARCHITECT I 2000 SR) ;							
Código	Descrição 5.1							
17702	AFP - ALFA-FETOPROTEINA DA ENTREGA: - VALIDADE : DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO; - EMBALAGEM: NA EMBALAGEM, DEVERAO CONSTAR: NUMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM INDIVIDUALMENTE;							

	- RELATORIO DE CONTROLE DE QUALIDADE: NA ENTREGA DO PRODUTO, CADA FORNECEDOR DEVERA APRESENTAR RELATORIO DE CONTROLE DE QUALIDADE DO PRODUTO, REALIZADO PELO FABRICANTE, QUANDO DA LIBERACAO DE CADA LOTE ESPECIFICAÇÃO COMPRAS :CONJUNTO: COD. 17581 MARCA APROVADA: ABBOTT;							
Quantidade	Vlr Unitário	Vlr Total	Marca	U.F.	Embalagem	Anvisa	Fabricante	Procedência
1.200,00					TES			
Código	Descrição 5.2							
17703	ANTI-HBC M DA ENTREGA: - VALIDADE : DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO; - EMBALAGEM: NA EMBALAGEM, DEVERAO CONSTAR: NUMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM INDIVIDUALMENTE; - RELATORIO DE CONTROLE DE QUALIDADE: NA ENTREGA DO PRODUTO, CADA FORNECEDOR DEVERA APRESENTAR RELATORIO DE CONTROLE DE QUALIDADE DO PRODUTO, REALIZADO PELO FABRICANTE, QUANDO DA LIBERACAO DE CADA LOTE ESPECIFICAÇÃO COMPRAS :CONJUNTO: COD. 17581 MARCA APROVADA: ABBOTT;							
Quantidade	Vlr Unitário	Vlr Total	Marca	U.F.	Embalagem	Anvisa	Fabricante	Procedência
1.200,00					TES			
Código	Descrição 5.3							
17704	ANTI-HBE DA ENTREGA: - VALIDADE : DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO; - EMBALAGEM: NA EMBALAGEM, DEVERAO CONSTAR: NUMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM INDIVIDUALMENTE; - RELATORIO DE CONTROLE DE QUALIDADE: NA ENTREGA DO PRODUTO, CADA FORNECEDOR DEVERA APRESENTAR RELATORIO DE CONTROLE DE QUALIDADE DO PRODUTO, REALIZADO PELO FABRICANTE, QUANDO DA LIBERACAO DE CADA LOTE ESPECIFICAÇÃO COMPRAS :CONJUNTO: COD. 17581 MARCA APROVADA: ABBOTT;							
Quantidade	Vlr Unitário	Vlr Total	Marca	U.F.	Embalagem	Anvisa	Fabricante	Procedência
1.200,00					TES			
Código	Descrição 5.4							
17705	ANTI-HBS DA ENTREGA: - VALIDADE : DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO; - EMBALAGEM: NA EMBALAGEM, DEVERAO CONSTAR: NUMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM INDIVIDUALMENTE; - RELATORIO DE CONTROLE DE QUALIDADE: NA ENTREGA DO PRODUTO, CADA FORNECEDOR DEVERA APRESENTAR RELATORIO DE CONTROLE DE QUALIDADE DO PRODUTO, REALIZADO PELO FABRICANTE, QUANDO DA LIBERACAO DE CADA LOTE ESPECIFICAÇÃO COMPRAS :CONJUNTO: COD. 17581 MARCA APROVADA: ABBOTT;							
Quantidade	Vlr Unitário	Vlr Total	Marca	U.F.	Embalagem	Anvisa	Fabricante	Procedência
5.000,00					TES			
Código	Descrição 5.5							
17718	ANTI-TPO MARCA APROVADA: ABBOTT;							
Quantidade	Vlr Unitário	Vlr Total	Marca	U.F.	Embalagem	Anvisa	Fabricante	Procedência
600,00					TES			
Código	Descrição 5.6							
17707	BHCG - BETA HCG DA ENTREGA: - VALIDADE : DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO; - EMBALAGEM: NA EMBALAGEM, DEVERAO CONSTAR: NUMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM INDIVIDUALMENTE; - RELATORIO DE CONTROLE DE QUALIDADE: NA ENTREGA DO PRODUTO, CADA FORNECEDOR DEVERA APRESENTAR RELATORIO DE CONTROLE DE QUALIDADE DO PRODUTO, REALIZADO PELO FABRICANTE, QUANDO DA LIBERACAO DE CADA LOTE ESPECIFICAÇÃO COMPRAS :CONJUNTO: COD. 17581 MARCA APROVADA: ABBOTT;							
Quantidade	Vlr Unitário	Vlr Total	Marca	U.F.	Embalagem	Anvisa	Fabricante	Procedência
1.500,00					TES			

Código	Descrição 5.7
17719	CA 125 DA ENTREGA: - VALIDADE : DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO; - EMBALAGEM: NA EMBALAGEM, DEVERAO CONSTAR: NUMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM INDIVIDUALMENTE; - RELATORIO DE CONTROLE DE QUALIDADE: NA ENTREGA DO PRODUTO, CADA FORNECEDOR DEVERA APRESENTAR RELATORIO DE CONTROLE DE QUALIDADE DO PRODUTO, REALIZADO PELO FABRICANTE, QUANDO DA LIBERACAO DE CADA LOTE ESPECIFICAÇÃO COMPRAS :CONJUNTO: COD. 17581 MARCA APROVADA: ABBOTT;
Quantidade	Vlr Unitário Vlr Total Marca U.F. Embalagem Anvisa Fabricante Procedência
600,00	TES
Código	Descrição 5.8
17720	CA 15-3 DA ENTREGA: - VALIDADE : DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO; - EMBALAGEM: NA EMBALAGEM, DEVERAO CONSTAR: NUMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM INDIVIDUALMENTE; - RELATORIO DE CONTROLE DE QUALIDADE: NA ENTREGA DO PRODUTO, CADA FORNECEDOR DEVERA APRESENTAR RELATORIO DE CONTROLE DE QUALIDADE DO PRODUTO, REALIZADO PELO FABRICANTE, QUANDO DA LIBERACAO DE CADA LOTE ESPECIFICAÇÃO COMPRAS :CONJUNTO: COD. 17581 MARCA APROVADA: ABBOTT;
Quantidade	Vlr Unitário Vlr Total Marca U.F. Embalagem Anvisa Fabricante Procedência
600,00	TES
Código	Descrição 5.9
17721	CA 19-9 DA ENTREGA: - VALIDADE : DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO; - EMBALAGEM: NA EMBALAGEM, DEVERAO CONSTAR: NUMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM INDIVIDUALMENTE; - RELATORIO DE CONTROLE DE QUALIDADE: NA ENTREGA DO PRODUTO, CADA FORNECEDOR DEVERA APRESENTAR RELATORIO DE CONTROLE DE QUALIDADE DO PRODUTO, REALIZADO PELO FABRICANTE, QUANDO DA LIBERACAO DE CADA LOTE ESPECIFICAÇÃO COMPRAS :CONJUNTO: COD. 17581 MARCA APROVADA: ABBOTT;
Quantidade	Vlr Unitário Vlr Total Marca U.F. Embalagem Anvisa Fabricante Procedência
600,00	TES
Código	Descrição 5.10
17708	CEA - ANTIGENO CARCINOEMBRIOGENICO DA ENTREGA: - VALIDADE : DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO; - EMBALAGEM: NA EMBALAGEM, DEVERAO CONSTAR: NUMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM INDIVIDUALMENTE; - RELATORIO DE CONTROLE DE QUALIDADE: NA ENTREGA DO PRODUTO, CADA FORNECEDOR DEVERA APRESENTAR RELATORIO DE CONTROLE DE QUALIDADE DO PRODUTO, REALIZADO PELO FABRICANTE, QUANDO DA LIBERACAO DE CADA LOTE ESPECIFICAÇÃO COMPRAS :CONJUNTO: COD. 17581 MARCA APROVADA: ABBOTT;
Quantidade	Vlr Unitário Vlr Total Marca U.F. Embalagem Anvisa Fabricante Procedência
1.200,00	TES
Código	Descrição 5.11
17709	CMV G - CITOMEGALOVIRUS IGG DA ENTREGA: - VALIDADE : DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO; - EMBALAGEM: NA EMBALAGEM, DEVERAO CONSTAR: NUMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM INDIVIDUALMENTE; - RELATORIO DE CONTROLE DE QUALIDADE: NA ENTREGA DO PRODUTO, CADA FORNECEDOR DEVERA APRESENTAR RELATORIO DE CONTROLE DE QUALIDADE DO PRODUTO, REALIZADO PELO FABRICANTE, QUANDO DA LIBERACAO DE CADA LOTE ESPECIFICAÇÃO COMPRAS :CONJUNTO: COD. 17581 MARCA APROVADA: ABBOTT;
Quantidade	Vlr Unitário Vlr Total Marca U.F. Embalagem Anvisa Fabricante Procedência

2.000,00	TES							
Código	Descrição 5.12							
17710	CMV M - CITOMEGALOVIRUS IGM DA ENTREGA: - VALIDADE : DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO; - EMBALAGEM: NA EMBALAGEM, DEVERAO CONSTAR: NUMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM INDIVIDUALMENTE; - RELATORIO DE CONTROLE DE QUALIDADE: NA ENTREGA DO PRODUTO, CADA FORNECEDOR DEVERA APRESENTAR RELATORIO DE CONTROLE DE QUALIDADE DO PRODUTO, REALIZADO PELO FABRICANTE, QUANDO DA LIBERACAO DE CADA LOTE ESPECIFICAÇÃO COMPRAS :CONJUNTO: COD. 17581 MARCA APROVADA: ABBOTT;							
Quantidade	Vlr Unitário	Vlr Total	Marca	U.F.	Embalagem	Anvisa	Fabricante	Procedência
2.000,00	TES							
Código	Descrição 5.13							
17722	CORTISOL DA ENTREGA: - VALIDADE : DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO; - EMBALAGEM: NA EMBALAGEM, DEVERAO CONSTAR: NUMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM INDIVIDUALMENTE; - RELATORIO DE CONTROLE DE QUALIDADE: NA ENTREGA DO PRODUTO, CADA FORNECEDOR DEVERA APRESENTAR RELATORIO DE CONTROLE DE QUALIDADE DO PRODUTO, REALIZADO PELO FABRICANTE, QUANDO DA LIBERACAO DE CADA LOTE ESPECIFICAÇÃO COMPRAS :CONJUNTO: COD. 17581 MARCA APROVADA: ABBOTT;							
Quantidade	Vlr Unitário	Vlr Total	Marca	U.F.	Embalagem	Anvisa	Fabricante	Procedência
1.000,00	TES							
Código	Descrição 5.14							
17723	ESTRADIOL DA ENTREGA: - VALIDADE : DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO; - EMBALAGEM: NA EMBALAGEM, DEVERAO CONSTAR: NUMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM INDIVIDUALMENTE; - RELATORIO DE CONTROLE DE QUALIDADE: NA ENTREGA DO PRODUTO, CADA FORNECEDOR DEVERA APRESENTAR RELATORIO DE CONTROLE DE QUALIDADE DO PRODUTO, REALIZADO PELO FABRICANTE, QUANDO DA LIBERACAO DE CADA LOTE ESPECIFICAÇÃO COMPRAS :CONJUNTO: COD. 17581 MARCA APROVADA: ABBOTT;							
Quantidade	Vlr Unitário	Vlr Total	Marca	U.F.	Embalagem	Anvisa	Fabricante	Procedência
1.200,00	TES							
Código	Descrição 5.15							
17711	FERRITINA DA ENTREGA: - VALIDADE : DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO; - EMBALAGEM: NA EMBALAGEM, DEVERAO CONSTAR: NUMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM INDIVIDUALMENTE; - RELATORIO DE CONTROLE DE QUALIDADE: NA ENTREGA DO PRODUTO, CADA FORNECEDOR DEVERA APRESENTAR RELATORIO DE CONTROLE DE QUALIDADE DO PRODUTO, REALIZADO PELO FABRICANTE, QUANDO DA LIBERACAO DE CADA LOTE ESPECIFICAÇÃO COMPRAS :CONJUNTO: COD. 17581 MARCA APROVADA: ABBOTT;							
Quantidade	Vlr Unitário	Vlr Total	Marca	U.F.	Embalagem	Anvisa	Fabricante	Procedência
4.000,00	TES							
Código	Descrição 5.16							
17724	FSH DA ENTREGA: - VALIDADE : DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO; - EMBALAGEM: NA EMBALAGEM, DEVERAO CONSTAR: NUMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM INDIVIDUALMENTE; - RELATORIO DE CONTROLE DE QUALIDADE: NA ENTREGA DO PRODUTO, CADA FORNECEDOR DEVERA APRESENTAR RELATORIO DE CONTROLE DE QUALIDADE DO PRODUTO, REALIZADO PELO FABRICANTE, QUANDO DA LIBERACAO DE CADA LOTE ESPECIFICAÇÃO COMPRAS :CONJUNTO: COD. 17581 MARCA APROVADA: ABBOTT;							



FUNDAÇÃO DE APOIO À FACULDADE DE MEDICINA DE MARÍLIA

CNPJ: 09.161.265/0001-46

Quantidade	Vlr Unitário	Vlr Total	Marca	U.F.	Embalagem	Anvisa	Fabricante	Procedência
700,00				TES				
Código	Descrição 5.17							
17712	HAVAB M DA ENTREGA: - VALIDADE : DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO; - EMBALAGEM: NA EMBALAGEM, DEVERAO CONSTAR: NUMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM INDIVIDUALMENTE; - RELATORIO DE CONTROLE DE QUALIDADE: NA ENTREGA DO PRODUTO, CADA FORNECEDOR DEVERA APRESENTAR RELATORIO DE CONTROLE DE QUALIDADE DO PRODUTO, REALIZADO PELO FABRICANTE, QUANDO DA LIBERACAO DE CADA LOTE ESPECIFICAÇÃO COMPRAS :CONJUNTO: COD. 17581 MARCA APROVADA: ABBOTT;							
Quantidade	Vlr Unitário	Vlr Total	Marca	U.F.	Embalagem	Anvisa	Fabricante	Procedência
700,00				TES				
Código	Descrição 5.18							
17734	HBE DA ENTREGA: - VALIDADE : DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO; - EMBALAGEM: NA EMBALAGEM, DEVERAO CONSTAR: NUMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM INDIVIDUALMENTE; - RELATORIO DE CONTROLE DE QUALIDADE: NA ENTREGA DO PRODUTO, CADA FORNECEDOR DEVERA APRESENTAR RELATORIO DE CONTROLE DE QUALIDADE DO PRODUTO, REALIZADO PELO FABRICANTE, QUANDO DA LIBERACAO DE CADA LOTE ESPECIFICAÇÃO COMPRAS :CONJUNTO: COD. 17581 MARCA APROVADA: ABBOTT;							
Quantidade	Vlr Unitário	Vlr Total	Marca	U.F.	Embalagem	Anvisa	Fabricante	Procedência
1.200,00				TES				
Código	Descrição 5.19							
17725	INSULINA DA ENTREGA: - VALIDADE : DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO; - EMBALAGEM: NA EMBALAGEM, DEVERAO CONSTAR: NUMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM INDIVIDUALMENTE; - RELATORIO DE CONTROLE DE QUALIDADE: NA ENTREGA DO PRODUTO, CADA FORNECEDOR DEVERA APRESENTAR RELATORIO DE CONTROLE DE QUALIDADE DO PRODUTO, REALIZADO PELO FABRICANTE, QUANDO DA LIBERACAO DE CADA LOTE ESPECIFICAÇÃO COMPRAS :CONJUNTO: COD. 17581 MARCA APROVADA: ABBOTT;							
Quantidade	Vlr Unitário	Vlr Total	Marca	U.F.	Embalagem	Anvisa	Fabricante	Procedência
400,00				TES				
Código	Descrição 5.20							
17726	LH DA ENTREGA: - VALIDADE : DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO; - EMBALAGEM: NA EMBALAGEM, DEVERAO CONSTAR: NUMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM INDIVIDUALMENTE; - RELATORIO DE CONTROLE DE QUALIDADE: NA ENTREGA DO PRODUTO, CADA FORNECEDOR DEVERA APRESENTAR RELATORIO DE CONTROLE DE QUALIDADE DO PRODUTO, REALIZADO PELO FABRICANTE, QUANDO DA LIBERACAO DE CADA LOTE ESPECIFICAÇÃO COMPRAS :CONJUNTO: COD. 17581 MARCA APROVADA: ABBOTT;							
Quantidade	Vlr Unitário	Vlr Total	Marca	U.F.	Embalagem	Anvisa	Fabricante	Procedência
700,00				TES				
Código	Descrição 5.21							
17727	PROGESTERONA DA ENTREGA: - VALIDADE : DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO; - EMBALAGEM: NA EMBALAGEM, DEVERAO CONSTAR: NUMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM INDIVIDUALMENTE; - RELATORIO DE CONTROLE DE QUALIDADE: NA ENTREGA DO PRODUTO, CADA FORNECEDOR DEVERA APRESENTAR RELATORIO DE CONTROLE DE QUALIDADE DO PRODUTO, REALIZADO PELO FABRICANTE, QUANDO DA LIBERACAO DE CADA LOTE ESPECIFICAÇÃO COMPRAS :CONJUNTO: COD. 17581							



FUNDAÇÃO DE APOIO À FACULDADE DE MEDICINA DE MARÍLIA

CNPJ: 09.161.265/0001-46

	MARCA APROVADA: ABBOTT;							
Quantidade	Vlr Unitário	Vlr Total	Marca	U.F.	Embalagem	Anvisa	Fabricante	Procedência
1.200,00					TES			
Código	Descrição 5.22							
17728	PROLACTINA DA ENTREGA: - VALIDADE : DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO; - EMBALAGEM: NA EMBALAGEM, DEVERAO CONSTAR: NUMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM INDIVIDUALMENTE; - RELATORIO DE CONTROLE DE QUALIDADE: NA ENTREGA DO PRODUTO, CADA FORNECEDOR DEVERA APRESENTAR RELATORIO DE CONTROLE DE QUALIDADE DO PRODUTO, REALIZADO PELO FABRICANTE, QUANDO DA LIBERACAO DE CADA LOTE ESPECIFICAÇÃO COMPRAS :CONJUNTO: COD. 17581 MARCA APROVADA: ABBOTT;							
Quantidade	Vlr Unitário	Vlr Total	Marca	U.F.	Embalagem	Anvisa	Fabricante	Procedência
1.000,00					TES			
Código	Descrição 5.23							
17713	PSA TOTAL - ANTIGENO PROSTATICO ESPECIFICO DA ENTREGA: - VALIDADE : DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO; - EMBALAGEM: NA EMBALAGEM, DEVERAO CONSTAR: NUMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM INDIVIDUALMENTE; - RELATORIO DE CONTROLE DE QUALIDADE: NA ENTREGA DO PRODUTO, CADA FORNECEDOR DEVERA APRESENTAR RELATORIO DE CONTROLE DE QUALIDADE DO PRODUTO, REALIZADO PELO FABRICANTE, QUANDO DA LIBERACAO DE CADA LOTE ESPECIFICAÇÃO COMPRAS :CONJUNTO: COD. 17581 MARCA APROVADA: ABBOTT;							
Quantidade	Vlr Unitário	Vlr Total	Marca	U.F.	Embalagem	Anvisa	Fabricante	Procedência
10.800,00					TES			
Código	Descrição 5.24							
17714	RUBEOLA G - RUBEOLA IGG DA ENTREGA: - VALIDADE : DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO; - EMBALAGEM: NA EMBALAGEM, DEVERAO CONSTAR: NUMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM INDIVIDUALMENTE; - RELATORIO DE CONTROLE DE QUALIDADE: NA ENTREGA DO PRODUTO, CADA FORNECEDOR DEVERA APRESENTAR RELATORIO DE CONTROLE DE QUALIDADE DO PRODUTO, REALIZADO PELO FABRICANTE, QUANDO DA LIBERACAO DE CADA LOTE ESPECIFICAÇÃO COMPRAS :CONJUNTO: COD. 17581 MARCA APROVADA: ABBOTT;							
Quantidade	Vlr Unitário	Vlr Total	Marca	U.F.	Embalagem	Anvisa	Fabricante	Procedência
2.400,00					TES			
Código	Descrição 5.25							
17715	RUBEOLA M - RUBEOLA IGM DA ENTREGA: - VALIDADE : DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO; - EMBALAGEM: NA EMBALAGEM, DEVERAO CONSTAR: NUMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM INDIVIDUALMENTE; - RELATORIO DE CONTROLE DE QUALIDADE: NA ENTREGA DO PRODUTO, CADA FORNECEDOR DEVERA APRESENTAR RELATORIO DE CONTROLE DE QUALIDADE DO PRODUTO, REALIZADO PELO FABRICANTE, QUANDO DA LIBERACAO DE CADA LOTE ESPECIFICAÇÃO COMPRAS :CONJUNTO: COD. 17581 MARCA APROVADA: ABBOTT;							
Quantidade	Vlr Unitário	Vlr Total	Marca	U.F.	Embalagem	Anvisa	Fabricante	Procedência
2.400,00					TES			
Código	Descrição 5.26							
17732	TEXTO TOTAL DA ENTREGA: - VALIDADE : DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO; - EMBALAGEM: NA EMBALAGEM, DEVERAO CONSTAR: NUMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM INDIVIDUALMENTE; - RELATORIO DE CONTROLE DE QUALIDADE: NA ENTREGA DO PRODUTO, CADA FORNECEDOR DEVERA APRESENTAR RELATORIO DE CONTROLE DE QUALIDADE DO PRODUTO, REALIZADO PELO FABRICANTE, QUANDO DA LIBERACAO DE CADA LOTE							

	ESPECIFICAÇÃO COMPRAS :CONJUNTO: COD. 17581 MARCA APROVADA: ABBOTT;							
Quantidade	Vlr Unitário	Vlr Total	Marca	U.F.	Embalagem	Anvisa	Fabricante	Procedência
1.000,00								TES
Código	Descrição 5.27							
17716	TOXO G - TOXOPLASMOSE IGG DA ENTREGA: - VALIDADE : DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO; - EMBALAGEM: NA EMBALAGEM, DEVERAO CONSTAR: NUMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM INDIVIDUALMENTE; - RELATORIO DE CONTROLE DE QUALIDADE: NA ENTREGA DO PRODUTO, CADA FORNECEDOR DEVERA APRESENTAR RELATORIO DE CONTROLE DE QUALIDADE DO PRODUTO, REALIZADO PELO FABRICANTE, QUANDO DA LIBERACAO DE CADA LOTE ESPECIFICAÇÃO COMPRAS :CONJUNTO: COD. 17581 MARCA APROVADA: ABBOTT;							
Quantidade	Vlr Unitário	Vlr Total	Marca	U.F.	Embalagem	Anvisa	Fabricante	Procedência
4.800,00								TES
Código	Descrição 5.28							
17717	TOXO M - TOXOPLASMOSE IGM DA ENTREGA: - VALIDADE : DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO; - EMBALAGEM: NA EMBALAGEM, DEVERAO CONSTAR: NUMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM INDIVIDUALMENTE; - RELATORIO DE CONTROLE DE QUALIDADE: NA ENTREGA DO PRODUTO, CADA FORNECEDOR DEVERA APRESENTAR RELATORIO DE CONTROLE DE QUALIDADE DO PRODUTO, REALIZADO PELO FABRICANTE, QUANDO DA LIBERACAO DE CADA LOTE ESPECIFICAÇÃO COMPRAS :CONJUNTO: COD. 17581 MARCA APROVADA: ABBOTT;							
Quantidade	Vlr Unitário	Vlr Total	Marca	U.F.	Embalagem	Anvisa	Fabricante	Procedência
4.800,00								TES
Código	Descrição 5.29							
17733	TSH DA ENTREGA: - VALIDADE : DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO; - EMBALAGEM: NA EMBALAGEM, DEVERAO CONSTAR: NUMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM INDIVIDUALMENTE; - RELATORIO DE CONTROLE DE QUALIDADE: NA ENTREGA DO PRODUTO, CADA FORNECEDOR DEVERA APRESENTAR RELATORIO DE CONTROLE DE QUALIDADE DO PRODUTO, REALIZADO PELO FABRICANTE, QUANDO DA LIBERACAO DE CADA LOTE ESPECIFICAÇÃO COMPRAS :CONJUNTO: COD. 17581 MARCA APROVADA: ABBOTT;							
Quantidade	Vlr Unitário	Vlr Total	Marca	U.F.	Embalagem	Anvisa	Fabricante	Procedência
8.400,00								TES
Código	Descrição 5.30							
17729	T3 TOTAL DA ENTREGA: - VALIDADE : DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO; - EMBALAGEM: NA EMBALAGEM, DEVERAO CONSTAR: NUMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM INDIVIDUALMENTE; - RELATORIO DE CONTROLE DE QUALIDADE: NA ENTREGA DO PRODUTO, CADA FORNECEDOR DEVERA APRESENTAR RELATORIO DE CONTROLE DE QUALIDADE DO PRODUTO, REALIZADO PELO FABRICANTE, QUANDO DA LIBERACAO DE CADA LOTE ESPECIFICAÇÃO COMPRAS :CONJUNTO: COD. 17581 MARCA APROVADA: ABBOTT;							
Quantidade	Vlr Unitário	Vlr Total	Marca	U.F.	Embalagem	Anvisa	Fabricante	Procedência
1.800,00								TES
Código	Descrição 5.31							
17730	T4 LIVRE DA ENTREGA: - VALIDADE : DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO; - EMBALAGEM: NA EMBALAGEM, DEVERAO CONSTAR: NUMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM INDIVIDUALMENTE; - RELATORIO DE CONTROLE DE QUALIDADE: NA ENTREGA DO PRODUTO, CADA FORNECEDOR DEVERA APRESENTAR RELATORIO DE CONTROLE DE QUALIDADE DO PRODUTO, REALIZADO PELO							



FUNDAÇÃO DE APOIO À FACULDADE DE MEDICINA DE MARÍLIA

CNPJ: 09.161.265/0001-46

	FABRICANTE, QUANDO DA LIBERACAO DE CADA LOTE ESPECIFICAÇÃO COMPRAS :CONJUNTO: COD. 17581 MARCA APROVADA: ABBOTT;							
Quantidade	Vlr Unitário	Vlr Total	Marca	U.F.	Embalagem	Anvisa	Fabricante	Procedência
6.000,00				TES				
Código	Descrição 5.32							
17731	T4 TOTAL DA ENTREGA: - VALIDADE : DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO; - EMBALAGEM: NA EMBALAGEM, DEVERAO CONSTAR: NUMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM INDIVIDUALMENTE; - RELATORIO DE CONTROLE DE QUALIDADE: NA ENTREGA DO PRODUTO, CADA FORNECEDOR DEVERA APRESENTAR RELATORIO DE CONTROLE DE QUALIDADE DO PRODUTO, REALIZADO PELO FABRICANTE, QUANDO DA LIBERACAO DE CADA LOTE ESPECIFICAÇÃO COMPRAS :CONJUNTO: COD. 17581 MARCA APROVADA: ABBOTT;							
Quantidade	Vlr Unitário	Vlr Total	Marca	U.F.	Embalagem	Anvisa	Fabricante	Procedência
1.200,00				TES				
VALOR TOTAL DO LOTE POR EXTENSO:								
LOTE 006								
Código	Descrição							
4696	INSUMOS NECESSARIOS PARA REALIZACAO DE EXAMES DE GASOMETRIA DA ENTREGA: - VALIDADE DOS PRODUTOS: DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO; - EMBALAGEM: NA EMBALAGEM, DEVERAO CONSTAR: NUMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM DO KIT E EM CADA REAGENTE INDIVIDUALMENTE; - RELATORIO DE CONTROLE DE QUALIDADE: NA ENTREGA DO PRODUTO, CADA FORNECEDOR DEVERA APRESENTAR RELATORIO DE CONTROLE DE QUALIDADE DO PRODUTO, REALIZADO PELO FABRICANTE, QUANDO DA LIBERACAO DE CADA LOTE ESPECIFICAÇÃO COMPRAS :1- DESCRICAO DOS EQUIPAMENTOS: - DOIS ANALISADORES AUTOMATICOS DE Ph E GASES SANGUINEOS COM NO MINIMO 7 PARAMETROS (pH, pCO2, pO2, tCO2, HCO3, Be SATURACAO O2); PROVIDO DE ELETRODOS LIVRES DE MANUTENCAO, CALIBRACAO AUTOMATICA E IMPRESSORA ACOPLADA; ALARMES MOSTRADOS NO VISOR E IMPRESSOS; MENSAGENS DE ERROS; - FORNECIMENTO DE MATERIAIS COMO: CALIBRADORES, CONTROLES (ALTO, BAIXO E NORMAL, PARA USO DIARIO), REAGENTES EM GERAL, SOLUCOES DE LIMPEZA, BOBINA DE PAPEL ETC MARCAS APROVADAS: MEDICA CORPORATION; ROCHE (OMNIC COBASB121) SIEMENS;							
Quantidade	Vlr Unitário	Vlr Total	Marca	U.F.	Embalagem	Anvisa	Fabricante	Procedência
16.800,00				TES				
VALOR TOTAL DO LOTE POR EXTENSO:								
LOTE 007								
Código	Descrição							
5316	INSUMOS NECESSARIOS PARA REALIZACAO DE TESTES E CURVAS DE CALIBRACAO PELO METODO DE NEFELOMETRIA, CODIGOS: 1038, 811, 15467 E 15468. VINCULADO COM A INSTALACAO DOS EQUIPAMENTOS: DESCRICAO DOS EQUIPAMENTOS: - DEVERA POSSUIR ACESSO RANDOMICO; CAPACIDADE PARA REALIZACAO DE 50 TESTES/HORA NO MÍNIMO; DOTADO DE SOFTWARE PARA IDENTIFICACAO DAS AMOSTRAS E OU PACIENTES, IMPRESSAO DOS RESULTADOS DISPONIVEIS, POSICAO DOS REAGENTES, LISTA DE TRABALHO, ARMAZENAMENTO E VIZUALIZACAO DAS CURVAS DE CALIBRACAO; CARROSEL COM CAPACIDADE PARA 30 AMOSTRAS NO MÍNIMO; DISPONIBILIDADE DE ALTERACOES DAS UNIDADES DE MEDICAO; PIPETAGEM AUTOMATICA DAS AMOSTRAS, REAGENTES E DILUENTES; IDENTIFICACAO DOS REAGENTES MANUALMENTE E/OU "BAR-CODE"; - SOFTWARE: APRESENTACAO DE DECLARACAO QUE O EQUIPAMENTO TEM POSSIBILIDADE DE INTERFACEAMENTO BIDIRECIONAL COM O SISTEMA DO LABORATORIO DESENVOLVIDO PELA INSTITUICAO E QUE EXECUTARA O INTERFACEAMENTO SEM CUSTOS, FORNECENDO TODOS OS RECURSOS NECESSARIOS COMO LAYOUT DO ARQUIVO TEXTO PADRAO ASCII, SOFTWARE, MATERIAIS, EQUIPAMENTOS (DEVENDO ESTE POSSUIR UMA INTERFACE DE REDE PADRAO ETHERNET COM CONECTOR RJ 45 10/100 MBPS) E INFORMACOES TECNICAS PARA ESSE INTERFACEAMENTO; O FORNECIMENTO DE TODOS OS REAGENTES E INSUMOS BEM COMO SOROS CONTROLES NIVEIS 01E 02 PARA USO DIARIOS E CALIBRADORES PARA SEREM USADOS QUANDO NECESSARIOS, TODOS OS REAGENTES OFERTADOS DEVERAO SER DA MESMA MARCA QUE OS EQUIPAMENTOS MARCAS APROVADAS: SIEMENS (NEFELOMETRO BN-II) ;							

Código	Descrição 7.1
811	NEFELOMETRIA ALFA 1 ANTITRIPSINA DA ENTREGA DOS PRODUTOS: - VALIDADE DOS PRODUTOS: DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO; - BULA: DEVERA CONTER ESPECIFICACOES DETALHADAS E OBJETIVAS QUANTO A EXECUCAO DE TODAS AS ETAPAS DO TESTE, PREPARACAO DOS REAGENTES, INSTRUCOES CLARAS E BEM DEFINIDAS PARA O CALCULO E INTERPRETACAO DOS RESULTADOS; - EMBALAGEM: NA EMBALAGEM, DEVERAO CONSTAR: NUMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM DO KIT E EM CADA REAGENTE INDIVIDUALMENTE; - RELATORIO DE CONFORMIDADE DO LOTE: NA ENTREGA DO PRODUTO, CADA FORNECEDOR DEVERA APRESENTAR RELATORIO DE CONFORMIDADE DE CADA LOTE DO PRODUTO, REALIZADO PELO FABRICANTE, QUANDO DA LIBERACAO DE CADA LOTE; - CONSERVACAO: DE 2 A 8 GRAUS CELCIUS PARA TRANSPORTE E ARMAZENAMENTO ESPECIFICAÇÃO COMPRAS : CONJUNTO: COD. 5316 MARCA APROVADA: SIEMENS;
Quantidade	Vlr Unitário Vlr Total Marca U.F. Embalagem Anvisa Fabricante Procedência
350,00	TES
Código	Descrição 7.2
15468	NEFELOMETRIA CERULOPLASMINA DA ENTREGA DOS PRODUTOS: - VALIDADE DOS PRODUTOS: DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO; - BULA: DEVERA CONTER ESPECIFICACOES DETALHADAS E OBJETIVAS QUANTO A EXECUCAO DE TODAS AS ETAPAS DO TESTE, PREPARACAO DOS REAGENTES, INSTRUCOES CLARAS E BEM DEFINIDAS PARA O CALCULO E INTERPRETACAO DOS RESULTADOS; - EMBALAGEM: NA EMBALAGEM, DEVERAO CONSTAR: NUMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM DO KIT E EM CADA REAGENTE INDIVIDUALMENTE; - RELATORIO DE CONFORMIDADE DO LOTE: NA ENTREGA DO PRODUTO, CADA FORNECEDOR DEVERA APRESENTAR RELATORIO DE CONFORMIDADE DE CADA LOTE DO PRODUTO, REALIZADO PELO FABRICANTE, QUANDO DA LIBERACAO DE CADA LOTE; - CONSERVACAO: DE 2 A 8 GRAUS CELCIUS PARA TRANSPORTE E ARMAZENAMENTO ESPECIFICAÇÃO COMPRAS : CONJUNTO: COD. 5316 MARCA APROVADA: SIEMENS;
Quantidade	Vlr Unitário Vlr Total Marca U.F. Embalagem Anvisa Fabricante Procedência
250,00	TES
Código	Descrição 7.3
15467	NEFELOMETRIA HOMOCISTEINA DA ENTREGA DOS PRODUTOS: - VALIDADE DOS PRODUTOS: DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO; - BULA: DEVERA CONTER ESPECIFICACOES DETALHADAS E OBJETIVAS QUANTO A EXECUCAO DE TODAS AS ETAPAS DO TESTE, PREPARACAO DOS REAGENTES, INSTRUCOES CLARAS E BEM DEFINIDAS PARA O CALCULO E INTERPRETACAO DOS RESULTADOS; - EMBALAGEM: NA EMBALAGEM, DEVERAO CONSTAR: NUMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM DO KIT E EM CADA REAGENTE INDIVIDUALMENTE; - RELATORIO DE CONFORMIDADE DO LOTE: NA ENTREGA DO PRODUTO, CADA FORNECEDOR DEVERA APRESENTAR RELATORIO DE CONFORMIDADE DE CADA LOTE DO PRODUTO, REALIZADO PELO FABRICANTE, QUANDO DA LIBERACAO DE CADA LOTE; - CONSERVACAO: DE 2 A 8 GRAUS CELCIUS PARA TRANSPORTE E ARMAZENAMENTO ESPECIFICAÇÃO COMPRAS : CONJUNTO: COD. 5316 MARCA APROVADA: SIEMENS;
Quantidade	Vlr Unitário Vlr Total Marca U.F. Embalagem Anvisa Fabricante Procedência
480,00	TES
Código	Descrição 7.4
1038	NEFELOMETRIA IGE DA ENTREGA DOS PRODUTOS: - VALIDADE DOS PRODUTOS: DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO; - BULA: DEVERA CONTER ESPECIFICACOES DETALHADAS E OBJETIVAS QUANTO A EXECUCAO DE TODAS AS ETAPAS DO TESTE, PREPARACAO DOS REAGENTES, INSTRUCOES CLARAS E BEM DEFINIDAS PARA O CALCULO E INTERPRETACAO DOS RESULTADOS; - EMBALAGEM: NA EMBALAGEM, DEVERAO CONSTAR: NUMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM DO KIT E EM CADA REAGENTE INDIVIDUALMENTE; - RELATORIO DE CONFORMIDADE DO LOTE: NA ENTREGA DO PRODUTO, CADA FORNECEDOR DEVERA APRESENTAR RELATORIO DE CONFORMIDADE DE CADA LOTE DO PRODUTO, REALIZADO

	PELO FABRICANTE, QUANDO DA LIBERACAO DE CADA LOTE; - CONSERVACAO: DE 2 A 8 GRAUS CELCIUS PARA TRANSPORTE E ARMAZENAMENTO ESPECIFICAÇÃO COMPRAS : CONJUNTO: COD. 5316 MARCA APROVADA: SIEMENS;
Quantidade	Vir Unitário Vir Total Marca U.F. Embalagem Anvisa Fabricante Procedência
1.620,00	TES
VALOR TOTAL DO LOTE POR EXTENSO:	
LOTE 008	
Código	Descrição
5271	<p>INSUMOS PARA REALIZACAO DE EXAMES HEMATOLOGICOS DE CELULAS SANGUINEAS. DESCRICAO DOS EXAMES: - PARAMETROS: CONTAGEM GLOBAL DE LEUCOCITOS - WBC; CONTAGEM GLOBAL DE ERITROCITOS - RBC; DOSAGEM DE HEMOGLOBINAS - HGB; DETERMINACAO DE HEMATOCRITO - HCT; VOLUME CORPUSCULAR MEDIO - MCV; HEMOGLOBINA CORPUSCULAR MEDIA - MCH; CONCENTRACAO DE HEMOGLOBINA CORPUSCULAR MEDIA - MCHC; INDICE DE ANISOCITOSE DOS ERITROCITOS - RDW; INDICE DE ANISOCROMIA DOS ERITROCITOS - HDW; CONTAGEM GLOBAL DE PLAQUETAS - PLT; VOLUME PLAQUETARIO MEDIO - MPV; INDICE DE ANISOCITOSE PLAQUETARIA - PDW; PLAQUETOCRITO - PCT; CONTAGEM DE LINFOCITOS, VALOR ABSOLUTO; CONTAGEM DE LINFOCITOS, VALOR RELATIVA; CONTAGEM DE NEUTROFILOS, VALOR RELATIVA; RESULTADO DE NEUTROFILOS, VALOR ABSOLUTO; CONTAGEM DE MONOCITOS, VALOR ABSOLUTO; CONTAGEM DE MONOCITOS, VALOR RELATIVA; CONTAGEM DE EOSINOFILOS, VALOR ABSOLUTO; CONTAGEM DE EOSINOFILOS, VALOR RELATIVA; CONTAGEM DE BASOFILOS, VALOR ABSOLUTO; CONTAGEM DE BASOFILOS, VALOR RELATIVA; CONTAGEM DE LINFOCITOS ATIPICOS, VALOR ABSOLUTO; CONTAGEM DE LINFOCITOS ATIPICOS, VALOR RELATIVA; CONTAGEM DE GRANDES CELULAS IMATURAS OU INDICADOR DE PRESENCA DA MESMA; INDICE DE LOBULARIDADE; INDICE DE MIELO PEROXIDADE - MPXI; INDICADOR DE LINFOCITOS ATIPICOS QUANDO O APARELHO NAO REALIZA CONTAGEM. DA ENTREGA: - VALIDADE DOS REAGENTES: DE 06 A 12 MESES A PARTIR DA DATA DA ENTREGA DO PRODUTO; - EMBALAGEM: NA EMBALAGEM, DEVERAO CONSTAR: NUMERO DO LOTE E A DATA DE VALIDADE IDENTIFICADA NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM DO KIT E EM CADA REAGENTE INDIVIDUALMENTE; - RELATORIO DE CONTROLE DE QUALIDADE: NA ENTREGA DO PRODUTO, CADA FORNECEDOR DEVERA APRESENTAR RELATORIO DE CONTROLE DE QUALIDADE DO PRODUTO, REALIZADO PELO FABRICANTE, QUANDO DA LIBERACAO DE CADA LOTE ESPECIFICAÇÃO COMPRAS : DESCRICAO DOS EQUIPAMENTOS: - CONTADOR AUTOMATICO DE CELULAS COM, NO MINIMO, 26 (VINTE E SEIS) PARAMETROS CADA EQUIPAMENTO; - UM EQUIPAMENTO COM CAPACIDADE DE ANALISE DE NO MINIMO 120 AMOSTRAS/HORA E UM EQUIPAMENTO COM CAPACIDADE DE NO MINIMO 60 AMOSTRAS/HORA; - IMPRESSAO GRAFICA COM LIBERACAO DE RESULTADOS COMPLETOS, COM TODOS OS GRAFICOS E PARAMETROS ANALISADOS; - ALARME INDICADOR DE EXAMES ALTERADOS PARA CONFIRMACAO VISUAL DE RESULTADOS; - ALARME DE BAIXO NIVEL DE REAGENTES E INDICADORES DE DEFEITOS, SENSOR PARA INDICACAO DE MAXIMO DE ESGOTO; - PROGRAMA INTERNO DE QUALIDADE COM CALCULO DA MEDIA, DESVIO-PADRAO E COEFICIENTE DE VARIACAO; - AUTO LIMPEZA PROGRAMAVEIS, TOTALMENTE AUTOMATICA; - CALIBRACAO AUTOMATICA ATRAVES DE CALIBRADORES FORNECIDOS PELO FABRICANTE DOS EQUIPAMENTOS, SEM CUSTOS ADICIONAIS PARA A INSTITUICAO; - O EQUIPAMENTO DEVERA APRESENTAR SAIDA SERIAL RS-232-C PARA CONEXAO EM REDE; - HOMOGENIZACAO AUTOMATICA DE AMOSTRA PARA O EQUIPAMENTO COM CAPACIDADE DE ANALISE DE NO MINIMO 120 AMOSTRAS/HORA;</p>



FUNDAÇÃO DE APOIO À FACULDADE DE MEDICINA DE MARÍLIA

CNPJ: 09.161.265/0001-46

	<ul style="list-style-type: none"> - ASPIRAÇÃO DAS AMOSTRAS PELO SISTEMA ABERTO OU FECHADO; - IDENTIFICAÇÃO DAS AMOSTRAS TANTO POR MÉTODO MANUAL (TECLADO ALFA NUMÉRICO) OU CÓDIGO DE BARRAS, COM TODOS OS DADOS SIGNIFICATIVOS DO PACIENTE; - FORNECIMENTO DE TODOS OS REAGENTES (MATERIAL DE CONSUMO EM GERAL), SANGUE CONTROLE NOS NÍVEIS ALTO, BAIXO E NORMAL, PARA USO DIÁRIO NOS DOIS EQUIPAMENTOS, SEM CUSTOS ADICIONAIS; - SOFTWARE: APRESENTAÇÃO DE DECLARAÇÃO QUE O EQUIPAMENTO TEM POSSIBILIDADE DE INTERFACEAMENTO BIDIRECIONAL COM O SISTEMA DO LABORATÓRIO DESENVOLVIDO PELA INSTITUIÇÃO E QUE EXECUTARÁ O INTERFACEAMENTO SEM CUSTOS, FORNECENDO TODOS OS RECURSOS NECESSÁRIOS COMO LAYOUT DO ARQUIVO TEXTO PADRÃO ASCII, SOFTWARE, MATERIAIS, EQUIPAMENTOS (DEVENDO ESTE POSSUIR UMA INTERFACE DE REDE PADRÃO ETHERNET COM CONECTOR RJ 45 10/100 MbPS) E INFORMAÇÕES TÉCNICAS PARA ESSE INTERFACEAMENTO <p>MARCAS APROVADAS: HORIBA-ABX;</p>
Quantidade	Vlr Unitário Vlr Total Marca U.F. Embalagem Anvisa Fabricante Procedência
102.000,00	_____ _____ _____ TES _____ _____ _____ _____

<i>Local/Data:</i>
<i>Dados do Proponente</i>
<i>Nome:</i>
<i>Razão Social:</i>
<i>Endereço Completo:</i>
<i>Telefone/Fax:</i>
<i>Condições de Pagamento (não inferior a 30 dias):</i>
<i>Prazo de Entrega (não superior a 10 dias):</i>
<i>Validade da Proposta (não inferior a 60 dias):</i>



FUNDAÇÃO DE APOIO À FACULDADE DE MEDICINA DE MARÍLIA

CNPJ: 09.161.265/0001-46

ANEXO II

Modelo de Requisito de Habilitação

Declaramos pleno atendimento aos requisitos de habilitação para o PREGÃO nº cujo objeto é aquisição de _____.

.....de.....de

Nome da empresa.
Assinatura do Responsável
Cargo na empresa
RG e CPF:



FUNDAÇÃO DE APOIO À FACULDADE DE MEDICINA DE MARÍLIA

CNPJ: 09.161.265/0001-46

ANEXO III

Modelo de Procuração

A empresa....., inscrita no CNPJ nº....., estabelecida à nº....., em (cidade)....., neste ato credencia o(a) Sr(a) Brasileiro(a), casado(a), portador(a) da cédula de Identidade (RG) nº (CPF) nº a quem confere amplos poderes para quaisquer atos, inclusive assinatura de Atas e/ou Contratos, inerentes a licitação na Modalidade PREGÃO n.º....., cujo objeto é aquisição de _____.

_____ de _____ de _____.

ASSINATURA

Nome legível (sócio ou responsável) _____

R.G nº _____

Cargo _____

(Conforme contrato social)



FUNDAÇÃO DE APOIO À FACULDADE DE MEDICINA DE MARÍLIA

CNPJ: 09.161.265/0001-46

ANEXO IV – MINUTA DA ATA DE REGISTRO DE PREÇOS

PROCESSO ADMINISTRATIVO Nº 009/2012-M
EDITAL Nº 003/2012-M
ATA DE REGISTRO DE PREÇOS Nº &contrato

ATA DE REGISTRO DE PREÇOS QUE ENTRE SI CELEBRAM A **FUNDAÇÃO DE APOIO A FACULDADE DE MEDICINA DE MARÍLIA - FAMAR** E A **EMPRESA VENCEDORA**, CONSTANTE DA ATA DE SESSÃO PÚBLICA DESTE PREGÃO IDENTIFICADA NA CLÁUSULA PRIMEIRA ITEM 1.

CLÁUSULA PRIMEIRA - DO OBJETO

1- A presente Ata tem por objeto o Registro de Preços, visando futuras aquisições de **REGISTRO DE PREÇOS DE REAGENTES COM COLOCAÇÃO DE EQUIPAMENTOS**, correspondente ao(s) item(ns) (nº **&item**) constantes do Anexo I do Pregão Presencial, vencido(s) pela **&empresa** e relacionado(s) na Ata de Sessão Pública, que é parte integrante do presente termo.

2- A presente Ata de Registro de Preços não obriga a **FUNDAÇÃO DE APOIO A FACULDADE DE MEDICINA DE MARÍLIA - FAMAR** celebrar a contratação de que trata o item 1 desta Cláusula, podendo, portanto, realizar licitações específicas, sendo assegurada a **EMPRESA VENCEDORA** do Registro de Preços, a preferência de fornecimento em igualdade de condições.

CLÁUSULA SEGUNDA - DO VALOR

1- O Valor Global estimado da presente Ata de Registro de Preços é de **R\$ &valore &extenso1**.

2- Após o período de 12 meses se houver prorrogação os preços poderão ser reajustados, mediante aplicação do IPC-FIPE - Índice de Preços ao Consumidor.

CLÁUSULA TERCEIRA – DOS PREÇOS REGISTRADOS

1- Os preços referentes a presente Ata são os constantes na proposta da signatária desta Ata, ou resultantes da negociação feita entre a **&empresa** e **FUNDAÇÃO DE APOIO A FACULDADE DE MEDICINA DE MARÍLIA - FAMAR**, durante o procedimento licitatório, o qual estão relacionados, na ordem de classificação de cada empresa, desta Ata, e que servirão de parâmetro para as futuras contratações da **FUNDAÇÃO DE APOIO A FACULDADE DE MEDICINA DE MARÍLIA - FAMAR**, observadas as condições de mercado.

CLÁUSULA QUARTA – DA REVISÃO DOS PREÇOS REGISTRADOS

1- A **FUNDAÇÃO DE APOIO A FACULDADE DE MEDICINA DE MARÍLIA - FAMAR** poderá revisar os preços registrados nos casos previstos no Edital nº **003**, referente ao Pregão nº **009/2012-M**, obedecendo-se ao seguinte:

- a** - quando o preço registrado estiver acima dos valores de mercado, a **FUNDAÇÃO DE APOIO A FACULDADE DE MEDICINA DE MARÍLIA - FAMAR** convocará a **EMPRESA VENCEDORA** classificada em primeiro lugar para negociá-lo, visando a sua adequação;
- b** - caso as partes acordem reajustar o preço registrado, a respectiva alteração será feita em Termo Aditivo Específico;
- c** - frustrada a negociação de reajuste do preço registrado, a **EMPRESA VENCEDORA** será liberada do compromisso assumido, respeitados os contratos firmados anteriormente;
- d** - não havendo êxito nas negociações com a **EMPRESA VENCEDORA** classificada em primeiro lugar, a **FUNDAÇÃO DE APOIO A FACULDADE DE MEDICINA DE MARÍLIA - FAMAR** poderá convocar as demais **EMPRESAS** classificadas para, nas mesmas condições, negociar os preços registrados, visando a sua adequação;
- e** - os preços decorrentes de reajuste não poderão ultrapassar os praticados no mercado;
- f** - uma vez alterado o preço registrado, a **FUNDAÇÃO DE APOIO A FACULDADE DE MEDICINA DE MARÍLIA - FAMAR** efetuará publicação da referida alteração em jornal de grande circulação de Marília.

2- A **FUNDAÇÃO DE APOIO A FACULDADE DE MEDICINA DE MARÍLIA - FAMAR** não se obriga a utilizar esta Ata de Registro de Preços se, durante sua vigência, constatar que os preços



FUNDAÇÃO DE APOIO À FACULDADE DE MEDICINA DE MARÍLIA

CNPJ: 09.161.265/0001-46

registrados estão superiores aos praticados no mercado.

CLÁUSULA QUINTA - DA VALIDADE DO REGISTRO DE PREÇOS

1- A presente Ata de Registro de Preços terá validade de 12 (doze) meses, a partir da data de sua publicação, podendo, por acordo entre as partes e quando a proposta se mostrar vantajosa para a **FUNDAÇÃO DE APOIO A FACULDADE DE MEDICINA DE MARÍLIA - FAMAR**, ser prorrogada uma única vez por igual período.

2- O encerramento da validade da presente Ata não desobriga a **EMPRESA VENCEDORA** de cumprir os compromissos assumidos constantes de Ordem de Fornecimento ou outro documento congênera assinado, emitido dentro da vigência desta Ata.

CLÁUSULA SEXTA - DAS CONDIÇÕES PARA AQUISIÇÃO

1- A aquisição dos produtos ou equipamentos, objeto desta Ata, será formalizada através de Ordem de Fornecimento, a qual deverá conter quantidade, condições de entrega e de recebimento, aceite e todas as demais informações que a **FUNDAÇÃO DE APOIO A FACULDADE DE MEDICINA DE MARÍLIA - FAMAR** julgar necessárias.

2- Caso a **EMPRESA VENCEDORA** não cumpra com o prazo estabelecido na Ordem de Fornecimento ou se recuse a efetuar a entrega, poderá ter seu registro de preço cancelado.

CLÁUSULA SÉTIMA - DO LOCAL DE ENTREGA DOS PRODUTOS OBJETO DA LICITAÇÃO

1- Uma vez emitida a Ordem de Fornecimento, o(s) produto(s), objeto desta Ata deverá(ao) ser entregue(s), pela **EMPRESA VENCEDORA**, no Almojarifado da **FUNDAÇÃO DE APOIO A FACULDADE DE MEDICINA DE MARÍLIA - FAMAR na Rua Nelson Severino Zambon nº 122, Marília (SP) de segunda à sexta-feira das 07:30 às 16:00 horas**, nas quantidades solicitadas constantes na **ORDEM DE FORNECIMENTO**.

2- Nos Casos de abastecimentos excepcionais a entrega deverá ocorrer de acordo com o especificado no **ANEXO I FOLHETO DESCRITIVO**.

3- A **EMPRESA VENCEDORA** garantirá a qualidade e a validade do material durante todo o período do seu consumo, obrigando-se a sanar qualquer vício que o mesmo venha apresentar, através de troca de todo o material viciado ou deteriorado, sem qualquer ônus para a **FUNDAÇÃO DE APOIO A FACULDADE DE MEDICINA DE MARÍLIA - FAMAR**.

CLÁUSULA OITAVA - DAS CONDIÇÕES DE RECEBIMENTO DOS PRODUTOS

1- Os produtos serão recebidos:

a- provisoriamente, no ato de entrega no Almojarifado, para verificação;

b- definitivamente, depois de feita a verificação, sem prejuízo da qualidade e do prazo de validade ou garantia de que trata o 3 da Cláusula sétima.

2- Caso seja constatada alguma irregularidade ou divergência, a **FUNDAÇÃO DE APOIO A FACULDADE DE MEDICINA DE MARÍLIA - FAMAR** emitirá Notificação de Divergência à **EMPRESA VENCEDORA**, a qual terá 05 (cinco) dias úteis, contados da data do seu recebimento, para sanar a irregularidade ou divergência apontada.

CLÁUSULA NONA - DAS OBRIGAÇÕES DA EMPRESA VENCEDORA

1- EMPRESA VENCEDORA obriga-se a:

a- Efetuar montagem e instalação do equipamento, no prazo máximo de **10 (dez) dias** consecutivos, contados a partir da data de assinatura deste termo, acompanhado de todos os seus periféricos e acessórios necessários a sua instalação;

b- Execução de instrução e/ou treinamento técnico, aos técnicos do setor solicitante quanto à correta operação dos Equipamentos, por técnicos designados pelo Proponente, no local onde será instalado o equipamento sem nenhum ônus para a **FUNDAÇÃO DE APOIO A FACULDADE DE MEDICINA DE MARÍLIA - FAMAR**;

c- Executar assistência técnica corretiva quando necessária e preventiva de acordo com a indicação (manual) do fabricante apresentando relatório de serviços acompanhado de lista de testes realizados durante o procedimento de manutenção;

d- Emitir Nota Fiscal de colocação de equipamento com a natureza de operação correspondente ao objeto, com data posterior à assinatura da Ata de Registro de Preços;

e- Atender aos chamados de assistência técnica no prazo máximo de 06 (seis) horas, a contar do horário exato da chamada, e a resolução do problema em até no máximo doze (12) horas.



FUNDAÇÃO DE APOIO À FACULDADE DE MEDICINA DE MARÍLIA

CNPJ: 09.161.265/0001-46

- f-** Providenciar a substituição imediata do(s) equipamento(s) por outro de mesmas características, caso o defeito não seja sanado em 03 (três) dias úteis durante uma manutenção corretiva, sendo que o(s) equipamento(s) substituto(s) devesse vir com certificado de calibração/aferação e atestado da data de fabricação.
- g-** Apresentar Cronograma de Manutenção Preventiva e calibração do(s) equipamento(s) fornecendo atestado de calibração e aferição, quando aplicável ao tipo de equipamento instalado.
- h-** Solicitar com 48 (quarenta e oito) horas de antecedência a permissão para a vistoria dos equipamentos;
- i-** Efetuar ampliação/atualização técnica do equipamento quando for necessário;
- j-** Retirar o(s) equipamento(s), sem custas a **FUNDAÇÃO DE APOIO A FACULDADE DE MEDICINA DE MARÍLIA - FAMAR**, após o término da Ata de Registro de Preços, desde que cumpridas todas as obrigações assumidas, e havido o consumo do(s) item(ns) adquirido(s), no prazo máximo de 30 (trinta) dias contados a partir do recebimento da notificação expedida pela **FUNDAÇÃO DE APOIO A FACULDADE DE MEDICINA DE MARÍLIA - FAMAR**.

CLÁUSULA DÉCIMA - DAS OBRIGAÇÕES DA FUNDAÇÃO DE APOIO A FACULDADE DE MEDICINA DE MARÍLIA - FAMAR

- 1-** A **FUNDAÇÃO DE APOIO A FACULDADE DE MEDICINA DE MARÍLIA - FAMAR** obriga-se a:
- a-** Utilizar os equipamentos relacionados neste termo exclusivamente com os produtos fornecidos pela **EMPRESA VENCEDORA**.
 - b-** Manter o equipamento no local onde for instalado pela **EMPRESA VENCEDORA**, comunicando-lhe eventual necessidade de sua remoção para qualquer outro local.
 - c-** Notificar a **EMPRESA VENCEDORA** a respeito de quaisquer irregularidades no funcionamento dos equipamentos cedidos.
 - d-** Zelar pelo bom uso do equipamento.
 - e-** Permitir a **EMPRESA VENCEDORA** dentro do prazo previsto na cláusula nona, alínea "h" vistoriar o equipamento sempre que esta julgar necessário.
 - f-** Arcar com os ônus de energia elétrica para funcionamento do equipamento.
 - g-** Não alienar, emprestar, alugar, onerar ou gravar, no todo ou em parte, por qualquer título ou forma o equipamento recebido.
 - h-** Ressarcir o valor correspondente ao preço do(s) equipamento(s) devidamente atualizado, descritos na tabela abaixo, em caso de destruição, roubo, furto ou extravio, por culpa da **FUNDAÇÃO DE APOIO A FACULDADE DE MEDICINA DE MARÍLIA - FAMAR**. Perdas ocasionadas por Fenômenos da Natureza não se enquadram neste ressarcimento.

DADOS COMPLETO DO(S) EQUIPAMENTO(S) DA EMPRESA VENCEDORA

&descr-eq1

- i-** Será considerado como valor do equipamento o preço discriminado na Nota Fiscal de Colocação, sendo que não caberá o referido ressarcimento dos acessórios e/ou equipamentos que constarem na Nota Fiscal, sem discriminação do seu valor unitário.
- j-** Do valor atualizado será deduzida a depreciação decorrente do uso.
- k-** Notificar a **EMPRESA VENCEDORA** quanto à retirada do(s) equipamento(s) colocado(s), no término da Ata de Registro de Preços, considerando o consumo do(s) insumo(s) adquirido(s).

CLÁUSULA DÉCIMA PRIMEIRA - DAS CONDIÇÕES DE PAGAMENTO

- 1-** O Setor competente da **FUNDAÇÃO DE APOIO A FACULDADE DE MEDICINA DE MARÍLIA - FAMAR** após o seu recebimento definitivo, encaminhará a Nota Fiscal para pagamento.
- a-** O pagamento será feito em Real, em **30 (trinta) dias** após a data de cada entrega do material, exclusivamente através de crédito aberto em conta corrente em nome do credor, no BANCO indicado na sua proposta, à vista da Nota Fiscal apresentada. **Ficando vedada a colocação das respectivas duplicatas em cobrança na rede bancária ou negociação com terceiros**
 - b-** No caso da mercadoria não se apresentar de acordo com a Ordem de Fornecimento a **EMPRESA VENCEDORA** fica obrigada a fazer a sua substituição ou reposição, total ou parcial, conforme o caso, prevalecendo para efeito de contagem do prazo para pagamento a data da última entrega.
 - c-** As notas fiscais/faturas que apresentarem incorreções serão devolvidas à **EMPRESA VENCEDORA** e seu vencimento ocorrerá 30 (trinta) dias após a data de sua apresentação válida.



FUNDAÇÃO DE APOIO À FACULDADE DE MEDICINA DE MARÍLIA

CNPJ: 09.161.265/0001-46

CLÁUSULA DÉCIMA SEGUNDA – DO CANCELAMENTO E SUSPENSÃO DO PREÇO REGISTRADO

O preço registrado poderá ser cancelado ou suspenso.

1- Pela FUNDAÇÃO DE APOIO A FACULDADE DE MEDICINA DE MARÍLIA - FAMAR:

- a- quando houver descumprimento, total ou parcial, pela **EMPRESA VENCEDORA**, das condições previstas no Edital nº **003**, a que se refere a presente Ata;
- b- quando a **EMPRESA VENCEDORA** ao Registro de Preços não assinar a presente Ata;
- c- quando a **EMPRESA VENCEDORA** não retirar a Ordem de Fornecimento, no prazo estabelecido no Edital, sem justificativa aceitável;
- d- quando da revisão do preço registrado, a que se refere a Cláusula Quarta, a negociação restar infrutífera;
- e- quando da liquidação judicial ou extrajudicial, concurso de credores ou falência da **EMPRESA VENCEDORA**;
- f- quando ocorrer qualquer das hipóteses previstas na legislação aplicável ao Sistema de Registro de Preços ou no edital nº **003/2012**, referente à presente Ata.

1.1- A **EMPRESA VENCEDORA**, quando de seu interesse, poderá apresentar pedido de reconsideração da decisão que cancelar ou suspender o preço registrado.

1.2- A comunicação do cancelamento ou suspensão de preço registrado será efetuada pessoalmente ou por correspondência, com aviso de recebimento, juntando-se comprovante aos autos que deram origem ao Registro de preços.

1.3- O prazo para a suspensão não poderá ser superior a 02 (dois) meses, sendo que, enquanto perdurar a suspensão poderá ser realizado novas licitações para aquisição do respectivo objeto registrado.

2- Pela EMPRESA VENCEDORA:

- a - quando estiver impossibilitada de cumprir as exigências do instrumento convocatório que deu origem ao Registro de Preços, apresentada com antecedência de 30 (trinta) dias e, necessariamente, por escrito;
- b - quando ocorrer qualquer das hipóteses de cancelamento ou suspensão de Registro de Preços, previstas em legislação aplicável ao Sistema de Registro de Preços ou no edital nº **003** referente à presente Ata.

CLÁUSULA DÉCIMA TERCEIRA - DAS SANÇÕES PARA O CASO DE INADIMPLEMENTO

1- A **EMPRESA** que não mantiver a proposta apresentada, falhar ou fraudar na execução do contrato, comportar-se de modo inidôneo, fizer declaração falsa ou cometer fraude fiscal, será punida com o impedimento de contratar com a **FUNDAÇÃO DE APOIO A FACULDADE DE MEDICINA DE MARÍLIA - FAMAR**, pelo prazo de até 05 (cinco) anos sem prejuízo das multas previstas no Edital e Contrato.

1.1- Pela inexecução total ou parcial do contrato, a multa será de 20% (vinte por cento) sobre o valor da obrigação não cumprida.

1.2- Pelo atraso injustificado a **EMPRESA VENCEDORA** incorrerá em multa diária de 0,1% (um décimo por cento) sobre o valor ajustado, excluída, quando for o caso, a parcela correspondente aos impostos incidentes, quando destacados no documento fiscal.

1.3- O prazo para pagamento das multas será de 05 (cinco) dias úteis a contar da intimação da **EMPRESA VENCEDORA**. Os valores cobrados serão descontados no pagamento das faturas, se não houver faturas a vencer, será emitida uma Nota de Débito com vencimento à vista, que deverá ser recolhida pela **EMPRESA VENCEDORA** mediante depósito em conta corrente indicada pela **FUNDAÇÃO DE APOIO A FACULDADE DE MEDICINA DE MARÍLIA - FAMAR**. Não havendo pagamento pela **EMPRESA VENCEDORA**, a cobrança será efetuada por procedimento judicial.

1.4- A aplicação da multa de natureza moratória não impede a aplicação superveniente de multa de natureza compensatória.

1.5- Os atrasos injustificados superiores a 60 (sessenta) dias corridos serão obrigatoriamente considerados inexecução do contrato.

1.6- Independentemente das sanções acima, a **EMPRESA VENCEDORA** ficará sujeita, ainda, à composição das perdas e danos causados à **FUNDAÇÃO DE APOIO A FACULDADE DE MEDICINA DE MARÍLIA - FAMAR** e decorrentes de sua inadimplência, bem como arcará com a correspondente



FUNDAÇÃO DE APOIO À FACULDADE DE MEDICINA DE MARÍLIA

CNPJ: 09.161.265/0001-46

diferença de preços verificada em nova contratação, na hipótese de os demais classificados não aceitarem a contratação pelos mesmos preços e prazos fixados pelo inadimplente.

CLÁUSULA DÉCIMA QUARTA - DAS DISPOSIÇÕES FINAIS

Demais condições são as estabelecidas no Edital, da presente Ata.

Ao assinar esta Ata, a **EMPRESA VENCEDORA** fica ciente de que deverão ser obedecidas as demais condições estabelecidas no respectivo Edital e proposta.

E, por estarem justas, firmam a presente Ata de Registro de Preços, para todos os fins e efeitos de direito.

__/__/__

&nomediretor

&cpfdiretor

&rgdiretor

&funcaodiretor

&nomepregoeiro

&cpfpregoeiro

&rgpregoeiro

&funcaopregoeiro

EMPRESA VENCEDORA: &empresa
NOME DO REPRESENTANTE: **&nomefornecedor**
CPF: **&cpffornecedor**
RG: **&rgfornecedor**

TESTEMUNHA 1

TESTEMUNHA 2