**EDITAL DE LICITAÇÃO**

# PREÂMBULO

* 1. A UNIVERSIDADE ESTADUAL DO OESTE DO PARANÁ - UNIOESTE (HUOP), com a devida autorização do Magnífico Reitor torna público, através de seu Pregoeiro nomeado pela Portaria N.º 2969/2016 - GRE de 14/04/2016, publicada no Diário Oficial do Estado, nº 9432, de 15 de abril de 2015, nos termos da Instrução de Serviço nº 002/2004-GRE, de 19 de abril de 2004, a realização de licitação na modalidade PREGÃO PRESENCIAL, do tipo Menor preço por item, objetivando o **Registro de preços para futuras e eventuais aquisições de medicamentos diversos e fio cirúrgico para o Hospital Universitário do Oeste do Paraná – HUOP**, regido pela Lei Estadual nº 15608 de 16 de agosto de 2007, Lei Federal n.º 10.520, de 17 de julho de 2002 e regulamento previsto no Decreto n.º 3.555/2000 e suas alterações, Lei Complementar 123/2006, de 14 de dezembro de 2006, Lei Complementar 147/2014 de 07 de agosto de 2014 e, subsidiariamente, à Lei nº 8.666/93, suas alterações e demais legislações aplicáveis, Decreto Estadual 2734 de 11 de novembro de 2015 e nas condições fixadas neste edital e seus anexos. O presente edital se encontra em conformidade com o Decreto Estadual n.º 2452, de 07 de janeiro de 2004.
	2. A enTREGA dos Envelopes Proposta e Documentação poderá ser feita até o dia **10/08/16, às 14:00 horas**, na Área de Protocolo do Hospital Universitário do Oeste do Paraná (HUOP/UNIOESTE), à Av. Tancredo Neves, 3224 – Bairro Santo Onofre - CEP 85.806-470 - Cascavel, Estado do Paraná.
	3. A abertura da presente licitação dar-se-á em sessão pública, a ser realizada no dia **10/08/16, às 14:30 horas**, de acordo com a legislação vigente mencionada no preâmbulo deste Edital.
	4. Na hipótese de ocorrer feriado ou fatos que impeçam a realização da sessão pública, fica a mesma adiada para o primeiro dia útil imediato, no mesmo local e hora, ou em outro a ser definido.

# OBJETO

* 1. A presente licitação tem por objeto a seleção de propostas visando o **Registro de preços para futuras e eventuais aquisições de medicamentos diversos e fio cirúrgico para o Hospital Universitário do Oeste do Paraná – HUOP**, conforme condições, especificações, valores e estimativas de consumo constantes no Anexo I e nos termos deste edital e seus anexos, e para fornecimento de acordo com as necessidades do Hospital Universitário do Oeste do Paraná – HUOP.
	2. De acordo com o artigo 27, inciso XXI, da Constituição Estadual do Paraná, fica estabelecido o valor R$ 2.469.191,84 como valor estimado a ser gasto para esta licitação.
	3. O valor indicado no item acima é meramente referencial e representa apenas uma projeção, podendo variar conforme os períodos de plenas atividades da Instituição, e não representa de forma alguma garantia de aquisição total ou parcial, ou ainda obrigatoriedade de pagamento por parte da Universidade Estadual do Oeste do Paraná - UNIOESTE, sendo que as aquisições serão solicitadas na medida da necessidade da Contratante.
	4. As aquisições poderão ser feitas para fornecimento de uma só vez ou parceladamente durante a vigência do registro de preços, a critério da instituição HUOP.
	5. O Registro de preços terá prazo de vigência por 12 (doze) meses, a contar da data de publicação da Ata de Registro de Preços no Diário Oficial do Estado.
	6. Compõem esta Convocação Geral, além das condições específicas, constantes do corpo do Edital, os seguintes documentos:
		1. Anexo I - Descrição dos Itens a serem Registrados e demais Informações
		2. Anexo II - Modelo de carta de credenciamento
		3. Anexo III - Modelo de declaração de idoneidade
		4. Anexo IV - Modelo de declaração de cumprimento dos requisitos de habilitação
		5. Anexo V - Modelo de declaração de observância ao disposto no inciso XXXIII do artigo 7º da Constituição Federal;
		6. Anexo VII - Modelo de declaração de microempresa – ME, ou empresa de pequeno porte - EPP.
		7. Anexo VIII - Minuta de ordem de fornecimento
		8. Anexo IX - Minuta da ata de registro de preços
		9. Anexo X - Fios de sutura cirúrgicos pré-qualificados para o uso no HUOP

# AQUISIÇÃO DO EDITAL

* 1. O presente edital e demais informações encontram-se à disposição para verificação por parte dos interessados junto à Equipe de Apoio, no Hospital Universitário do Oeste do Paraná – (HUOP), na Av. Tancredo Neves, 3224 – Bairro Santo Onofre - CEP 85.806-470 Cascavel, Estado do Paraná, de segunda a sexta-feira, das 08:00 às 12:00 e das 13:00 às 17:00 horas, ou pelo Fone/Fax: (45) 3321-5397, ou ainda nas *home-pages* www.comprasparana.pr.gov.brou www.unioeste.br/huopforum.

# REPRESENTAÇÃO LEGAL DA EMPRESA - CREDENCIAMENTO

* 1. Antes da Sessão
		1. O interessado em participar da presente licitação deverá indicar até o dia 08/08/16, pelo menos um representante a quem será comunicado os procedimentos referentes ao Pregão Presencial n.° 030/2016.
		2. Os dados do representante (nome completo, RG, endereço para contato, telefone/fax e e-mail) deverão ser enviados para o endereço: Av. Tancredo Neves, 3224, bairro Santo Onofre. CEP: 85.806-470, aos cuidados da Comissão de Licitação. O envelope deve estar devidamente identificado, informando o assunto, o conteúdo dos documentos e o número do Pregão. Ou ainda poderá ser enviado para o e-mail: licitacao.huop@gmail.com.
		3. A não indicação de representante, no prazo estipulado no item 4.1.1, implica aceitação dos procedimentos da Administração e, conforme o caso, revelia quanto aos atos que couberem ao licitante, até a data de abertura da licitação.
	2. O não envio dessa declaração não inabilita os interessados, nem os impede de participar do certame.
	3. Durante a Sessão:
		1. Só poderá deliberar em nome do licitante, formulando ofertas/lances de preços e praticar os demais atos pertinentes ao certame, um dos seus dirigentes contratuais ou estatutários, ou pessoa física ou jurídica, devidamente munido de documento de identificação pessoal, habilitada por meio de Procuração, ou Carta de Credenciamento conforme modelo do Anexo II, ou documento equivalente, outorgando poderes necessários à formulação de propostas e à prática de todos os demais atos inerentes ao certame. Juntamente com a Carta de Credenciamento deverá ser apresentado Contrato Social e/ou Procuração e/ou qualquer documento equivalente na forma da lei para comprovar que o OUTORGANTE possui poderes em nome da empresa. Caso seja sócio ou titular da empresa, deverá apresentar documentos que comprovem sua capacidade de representar a mesma, com poderes para formular ofertas e lances de preços e praticar todos os demais atos pertinentes ao certame. A assinatura do OUTORGANTE na carta de credenciamento deverá estar devidamente reconhecida em cartório notarial. Estes documentos deverão ser entregues ao Pregoeiro no início ou durante a reunião de abertura, ou enviada dentro do envelope da proposta, ou em um terceiro envelope. O não credenciamento de representante legal na sessão pública, ou a incorreção dos documentos de identificação apresentados não inabilita a licitante, mas inviabilizará a formulação de lances verbais e a manifestação de intenção de recorrer por parte do interessado, bem como de quaisquer atos relativos a presente licitação para o qual seja exigida a presença de representante legal da empresa.
	4. Cada licitante terá um único representante nesta licitação que, por sua vez, somente poderá representar uma única empresa licitante.
	5. É vedada a representação de empresa por sócio de qualquer esfera de outra empresa proponente quando as mesmas estiverem concorrendo no mesmo item do procedimento licitatório, em cumprimento ao princípio da ampliação da competitividade e em respeito a igualdade entre os licitantes em relação ao sigilo do conteúdo das propostas.
	6. Caso a empresa participante inadvertidamente tenha colocado quaisquer um dos documentos solicitados neste edital, os quais deveriam, por exemplo, estar no Envelope A (Proposta de Preços), e foram colocados no Envelope B (documentação), ou vice-versa, o Pregoeiro terá a prerrogativa legal de efetuar a abertura do envelope, retirando os documentos necessários a fim de realizar a conferência destes visando a participação do licitante, devendo imediatamente fechar novamente o envelope aberto, constando esta ocorrência em ata.

# CONDIÇÕES DE PARTICIPAÇÃO NA LICITAÇÃO

* 1. Poderão participar desta licitação todos os interessados que preencham as condições exigidas neste edital.
	2. Os interessados deverão entregar a proposta comercial e os seus documentos de qualificação/habilitação até o dia, hora e local fixados no item 1.2, em envelopes distintos e devidamente fechados, com as seguintes identificações na parte externa:

**Pregão Presencial N.º 030/2016**

ENVELOPE A ‑ PROPOSTA DE PREÇO

(Prazo máximo para protocolo: **dia 10/08/16 às 14:00 horas**)

PROPONENTE:

ENDEREÇO:

FONE/FAX:

CNPJ:

E-mail:

**Pregão Presencial N.º 030/2016**

ENVELOPE B ‑ DOCUMENTOS DE HABILITAÇÃO

(Prazo máximo para protocolo: **dia 10/08/16 às 14:00 horas**)

PROPONENTE:

ENDEREÇO:

FONE/FAX:

CNPJ:

E-mail:

* 1. Não será admitido o encaminhamento de proposta e de documentação por telex, fac-símile e/ou Internet.
	2. É vedada a participação direta ou indireta nesta licitação de:
		1. pessoa física;
		2. empresa em regime de subcontratação, ou ainda, em consórcio;
		3. empresa que possua restrições quanto à capacidade técnica ou operativa, personalidade e capacidade jurídica, idoneidade financeira e regularidade fiscal;
		4. empresa que estiver sob falência, concurso de credores, dissolução, liquidação;
		5. empresa que esteja suspensa de participar de licitações realizadas pela Unioeste;
		6. empresa que tenha sido declarada inidônea para contratar com a Administração Pública, Direta ou Indireta, Federal, Estadual ou Municipal, desde que o ato tenha sido publicado no Diário Oficial da União, do Estado ou do Município, pelo Órgão que o praticou.
	3. *O proponente deve entregar os envelopes na Área de Protocolo do Hospital Universitário do Oeste do Paraná HUOP/Unioeste, no endereço citado no preâmbulo, até a data e horário máximo estipulado*, não sendo permitido atraso, mesmo que involuntário, considerando-se como horário de entrega o protocolado pelo HUOP da Unioeste.

# PRÉ-HABILITAÇÃO

* 1. Os licitantes deverão apresentar Declaração dando ciência de que cumprem plenamente os requisitos de habilitação, conforme constante Anexo IV - Modelo de declaração de cumprimento dos requisitos de habilitação*.* Esta declaração deverá estar devidamente assinada pelo OUTORGANTE que outorgou poderes ao representante ou pelo próprio representante desde que devidamente autorizado.
	2. A declaração poderá ser enviada dentro do envelope da proposta, ou em um terceiro envelope, ou entregue diretamente ao Pregoeiro, na abertura do certame.
	3. Em atendimento ao princípio da ampliação da competitividade, se o representante da empresa estiver presente e regularmente credenciado, esta declaração poderá ser confeccionada e assinada por ele no início da sessão.
	4. Especificamente nos casos de Microempresa – ME e Empresas de Pequeno Porte – EPP para garantir os direitos previstos na Lei Complementar 123/06, será obrigatório que a empresa apresente documento conforme Anexo VII - Modelo de declaração de microempresa – ME, ou empresa de pequeno porte - EPP.
		1. Juntamente com a declaração acima, a empresa deverá encaminhar Declaração de enquadramento de EPP/ME ou Certidão Simplificada, ambas emitidas pela Junta Comercial, a fim de comprovação. A não apresentação da declaração da declaração em questão, ou ainda a não apresentação da certidão expedida pela Junta Comercial, leva ao entendimento de que as empresas proponentes não têm interesse nos benefícios previstos na Lei Complementar n.º 123/06, de 14 de dezembro de 2006, ou não se enquadram nesta categoria jurídica.
		2. A declaração, de Microempresa-ME ou Empresa de Pequeno Porte-EPP, e a Declaração da Junta Comercial ou a Certidão Simplificada emitida pela Junta Comercial, poderão ser enviada dentro do envelope da proposta, ou em um terceiro envelope, ou entregue diretamente ao Pregoeiro, na abertura do certame.
	5. A declaração falsa relativa ao cumprimento de requisitos de habilitação do Edital e da sua habilitação sujeitará o licitante às sanções previstas neste edital.
	6. Antes da abertura dos envelopes Proposta, o Pregoeiro e Equipe de Apoio realizarão consultas para verificar a situação cadastral de todos os licitantes que estejam participando deste certame. As consultas serão efetuadas diretamente no Cadastro Unificado de Fornecedores do Estado do Paraná - GMS/CFPR, nos termos do Decreto Estadual n.º 9762/13, de 19 de dezembro de 2013, disponível no endereço eletrônico: [www.comprasparana.pr.gov.br](http://www.comprasparana.pr.gov.br) visando assim verificar registros de inadimplências e/ou sanções aplicadas, conforme disposto abaixo:

Art. 4° O CFPR será de acesso e consulta prévia obrigatória a todos os órgãos da administração direta e entidades da administração indireta do Estado para:

I – celebração de convênios, acordos, ajustes, contratos que envolvam o desembolso, a qualquer título, de recursos financeiros;

II – repasses de valores de convênios ou pagamentos referentes a contratos; e.

III – registros das sanções aplicadas às pessoas físicas e jurídicas.

 Parágrafo Único. A existência de registro de sanções no CFPR poderá constituir impedimento à realização dos atos aos quais este artigo se refere, conforme o disposto na Lei Estadual n.º 15.608, de 16/08/2007.

* 1. Havendo alguma restrição, registro de inadimplência e/ou de sanção aplicada em pleno vigor, a proposta apresentada pela empresa inadimplente não será aceita, ficando, portanto impedida de participar do certame, sendo que os envelopes Proposta e Habilitação serão devolvidos indevassados ao titular ou representante legal da empresa (caso esteja presente), ou ficarão disponíveis para retirada no prazo de 30 (trinta) dias após a realização do certame, em não sendo retirados, os envelopes, juntamente com a documentação serão inutilizados.
	2. A consulta de que trata o Item 6.6 acima, para as empresas que na data de abertura das propostas não estiverem cadastradas no GMS/CFPR, ocorrerá após o prazo previsto no item 21.4, deste edital.
	3. Os documentos apresentados na Pré-Habilitação que também são solicitados para a Habilitação não precisam ser repetidos no envelope de habilitação (por exemplo: Contrato Social e Certidão Simplificada emitida pela Junta Comercial), desde que estejam vigentes e atendam ao solicitado em edital.

# DA PROPOSTA COMERCIAL

* 1. A proposta comercial (Envelope A) deverá estar devidamente identificada e assinada pela empresa proponente através de seu representante legal ou daquele que tiver poderes outorgados para tal, devidamente habilitado, nos mesmos termos do item 4.3.1.
	2. Deverá ser redigida em português, datilografada ou digitada, de forma clara, sem emendas, rasuras ou entrelinhas nos campos que envolverem valores, quantidades e prazos, com indicação do número deste edital.
	3. Deverá ser elaborada considerando as condições estabelecidas neste edital e seus anexos, discriminando-se minuciosamente o objeto cotado, observando-se o quantitativo de cotação de quantidade e o preço máximo unitário por item, constando obrigatoriamente ainda a marca e características técnicas do produto ofertado conforme descrito no Anexo I do presente edital, facilitando assim o julgamento, sob pena de desclassificação.
	4. Não deverão ser cotados produtos que não atendam às especificações mínimas previstas no Anexo I - Descrição dos Itens a serem Registrados e demais Informações, sob pena de desclassificação.
	5. Os preços deverão ser cotados em moeda nacional (não se admitindo cotação em moeda estrangeira), limitada a duas casas após a vírgula, com exceção do(s) iten(s) 7, 9, 152, 145, 104, 30, 101, 24, 23, 76, 27, 132, 34, 153, 58, 1, 36, 25, 8, 53, 160, 44, 147, 61, 39, 32, 48, 144, 70, 6, 19, 113, 88, 94, 3, 31, 99, 18, 52, 117, 62, 71, 54, 77, 42, 65, que poderá(ão) ser cotado(s) com três casas após a vírgula, sendo que os dígitos excedentes serão excluídos pelo Pregoeiro e pela Equipe de Apoio.
	6. O preço máximo unitário de cada item encontra-se indicado no Anexo I - Descrição dos Itens a serem Registrados e demais Informações do presente edital.
	7. Nos preços deverão estar incluídas todas as despesas com frete, cessão de uso, impostos, taxas, tributos, seguros e todos os demais encargos necessários ao fornecimento do objeto licitado e entregue no Hospital Universitário do Oeste do Paraná, sendo que o proponente será responsável por quaisquer ônus decorrentes de marcas, registros e patentes ao objeto cotado.
	8. Os bens, uma vez solicitados deverão ser entregues pela contratada:
		1. Diretamente no Hospital Universitário do Oeste do Paraná - HUOP, na Av. Tancredo Neves, 3224 – Bairro Santo Onofre – CEP 85.806-470 - Cascavel, Estado do Paraná, no setor Central de Abastecimento Farmacêutico- CAF, de segunda à sexta das 08:00 às 12:00, e das 13:00 às 17:00 horas., no prazo de até 10 (dez) dias após o recebimento da respectiva ordem de compra, ordem de fornecimento ou outro instrumento equivalente, independentemente de ausência ou especificação de forma diversa na proposta encaminhada pela empresa.
		2. Em caso de emergência ou calamidade pública, a contratada deverá efetuar a entrega, dos itens constantes no Anexo I, no prazo máximo de 01 (uma) hora, somente em relação à quantidade mínima de produtos básicos solicitados necessários à manutenção provisória das atividades da instituição.
	9. Prazo de validade: a proposta terá validade durante todo o período do registro de preços, independentemente de ausência ou especificação diversa. O prazo de validade do registro de preços será de 12 (doze) meses a partir da data de publicação da Ata de Registro de Preços no Diário Oficial do Estado, desde que pesquisa prévia de mercado comprovadamente não revele preços inferiores àqueles registrados, excetuando-se, por exemplo, liquidações ou promoções.
	10. Validade dos produtos: os produtos a serem entregues deverão ter validade de no mínimo 12 mesescontados a partir da data de recebimento dos produtos.
	11. Os ensaios, testes e demais provas exigidos por normas técnicas oficiais para boa execução do objeto do contrato, correrão por conta do contratado.
	12. A apresentação da proposta comercial implica na aceitação plena e total das condições deste Edital, sujeitando-se o licitante às sanções previstas no art. 150 e seguintes da Lei Estadual nº 15.608/2007, combinado com o art. 7º, da Lei Federal n.º 10.520/2002.
	13. Qualquer esclarecimento e informações sobre amostras, ou catálogos, e ainda especificações técnicas dos produtos contatar: Elaine Cristina Oliveira dos Santos, responsável pelo(a) Central de Abastecimento Farmacêutico pelo telefone 45 3321-5203 ou Priscila Conde Bogo pelo telefone 45 3321-5116 (Equipe técnica).
	14. **Somente serão aceitas cotações de marcas pré-qualificadas para uso no HUOP, conforme relação constante no Anexo X, que foram aprovadas em Chamamentos Públicos já realizados pelo HUOP.**
		1. O Chamamento Público de amostras está permanentemente aberto para submissão dedocumentos e amostras de produtos, que serão tecnicamente analisados para participação em futuros processos licitatórios.
	15. Qualquer esclarecimento e informações sobre amostras, ou catálogos, e ainda especificações técnicas dos produtos contatar: Elaine Cristina Oliveira dos Santos, responsável pelo(a) Central de Abastecimento Farmacêutico ou Priscila Conde Bogo pelo e-mail gestaodemateriais.huop@gmail.com (Equipe técnica).
	16. Envio de amostras, bulas e/ou catálogos:
		+ 1. No Anexo I deste edital estará descrito quais itens necessitarão de amostras, catálogos ou bulas e na respectiva quantidade, sendo que a empresa vencedora deverá apresenta-las sem ônus para a Administração, sob pena de desclassificação.
			2. A não apresentação das amostras e/ou catálogos, quando exigidas, ou sua apresentação com especificação em desacordo com o bem solicitado, implicará na desclassificação da proposta para o referido item.
			3. Serão desclassificadas as opções para fornecimento de produtos não aprovados ou que não condizem com o solicitado pelo Hospital Universitário do Oeste do Paraná.
		1. Das amostras:
			1. As amostras da empresa vencedora deverão ser entregues durante o certame, após a solicitação do pregoeiro.
			2. As amostras deverão estar identificados individualmente com o número do item correspondente, em embalagem original, devidamente lacrada, contendo todos os dados do produto e na quantidade informada na coluna referente a A/C/B do Anexo I - deste edital.
			3. As empresas de menor preço que não apresentarem a amostra para análise ou que tenha sua amostra reprovada no certame, serão desclassificadas para o item, sendo então convocadas as propostas subsequentes até a apuração de uma amostra aprovada.
			4. A equipe técnica, quando julgar pertinente, fará os testes que forem necessários para ter a comprovação de que a amostra entregue pelo licitante vencedor atende às exigências descritas em edital e às necessidades da instituição, sendo que os materiais apresentados como amostra poderão ser manipuladas, abertos, manuseados, furadas, desmontados, receber cortes, secções, vincos ou movimentos nas peças, afim de possibilitar a análise da equipe técnica.
			5. As amostras aprovadas serão retidas para fins de arquivo pelo período da vigência do pregão, podendo ser retiradas posteriormente pelas empresas. Os produtos que não forem retirados até 30 dias após o fim da vigência do registro de preço serão encaminhados aos laboratórios de habilidades da Unidade de Ensino do HUOP como forma de doação.
			6. Será considerada aprovada a amostra que atender aos seguintes critérios técnicos:
		2. Conformidade com as especificações do edital (embalagem, apresentação, comprimento, material entre outros);
		3. Inexistência de notificações técnicas junto ao HUOP e a ANVISA;
		4. Conformidade com as normas regulamentadoras.
		5. Dos catálogos e bulas:
			1. Para comprovação de marca e modelo de material previsto em proposta, somente serão aceitos catálogos e bulas disponibilizados pelo fabricante e previamente impressos, legíveis, com a indicação do produto em oferta. Devem possuir claramente as informações do modelo proposto, medidas aproximadas quando pertinente, de acordo com o solicitado em edital.
			2. Os catálogos e bulas solicitados devem ser entregues no envelope proposta ou habilitação, não sendo aceitos os que estiverem fora de um destes envelopes.

# ISENÇÃO DE ICMS

* 1. Na proposta de preços e na emissão da Nota Fiscal, a empresa proponente deverá observar o Decreto Estadual nº 6.080, de 28 de setembro de 2012 – que instituiu o Regulamento do ICMS, o qual trata da “Isenção de ICMS”, em especial seu artigo 4º e o item 121 do anexo I do referido diploma legal. (O referido Ato Normativo tem sua origem no Convênio ICMS 26/03, alterado pelo Convênio ICMS 78/08 e Convênio ICMS 88/10, do qual o Estado do Paraná é signatário e estabelece tratamento diferenciado para as operações realizadas pela administração pública com empresas paranaenses).
	2. Esta isenção do ICMS não se aplica às aquisições:
		1. de produtos sujeitos ao regime de substituição tributária, quando efetuadas junto a estabelecimento varejista.
		2. de produtos efetuadas junto a Microempresas ou Empresas de Pequeno Porte; e,
	3. efetuadas com verbas de pronto pagamento.
		1. Assim, nos demais casos, todas as empresas paranaenses, deverão considerar esse benefício e apresentar sua proposta, orçamento ou cotação de preço já com o valor líquido, ou seja, sem a carga tributária do ICMS.
	4. Para melhor esclarecimento, caso a empresa esteja cotando um produto que custa R$ 100,00 com ICMS, ela deve constar em sua proposta o valor líquido, ou seja, sem o ICMS, no caso, R$ 82,00, concorrendo com este preço com as demais empresas licitantes. Para ilustrar apresentamos o seguinte exemplo:

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Descrição do Produto** | **Quant.** | **Preço Unitário** | **Preço Total** |
| Papel A4 | 01 caixa | 82,00 | 82,00 |
|   |   |   |   |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Base de cálculo do ICMS** | **Valor do ICMS** | **Total da Nota Fiscal** | 82,00 |
| -x- | Isento |

|  |
| --- |
| **Dados Adicionais:** |
| 1 - Isento conforme disposto no Decreto nº 1261/2003 (item 73-B do Anexo I - Isenções, do RICMS/PR). 2 - Demonstração do Desconto:     Preço total com ICMS ............. 100,00     Desconto ref. Isenção ICMS ..... 18,00     Preço total sem ICMS: ...........    82,00  |

* 1. As alíquotas aplicáveis a cada produto, o cálculo para formação do preço com isenção e a forma de contabilização da operação são encargos das empresas cotantes, assessoradas por seus respectivos contadores, razão pela qual o HUOP não prestará orientação nesse sentido, pois, são questões tributárias pertinentes à contabilidade das empresas e ao fisco estadual.
		1. No caso de nota fiscal com vários itens, a demonstração do desconto deverá ser feita pelo total, considerados os subtotais por alíquotas.

# DO JULGAMENTO DAS PROPOSTAS E DOS LANCES

* 1. As propostas comerciais serão abertas pelo Pregoeiro e Equipe de Apoio, em ato público, no dia, horário e local estabelecidos no preâmbulo deste Edital, observado o subitem 1.3.
	2. Abertos os envelopes contendo as propostas, o Pregoeiro e os membros da Equipe de Apoio rubricarão todas as folhas e demais documentos que integram as propostas comerciais apresentadas pelos licitantes e verificarão suas conformidades com os requisitos estabelecidos no edital, desclassificando-se as tecnicamente incompatíveis.
	3. Serão desclassificadas as propostas que não atenderem às exigências deste Edital, sejam omissas ou apresentem irregularidades ou defeitos capazes de dificultar o julgamento.
	4. O processo de julgamento das propostas será efetuado em conformidade com o Anexo I (por item).
		1. Serão classificados, pelo Pregoeiro, para etapa de lances, o licitante que apresentar proposta com menor preço e os demais licitantes que apresentarem propostas com preços até 10% (dez por cento), superior àquela de menor preço.
		2. Caso não seja verificado, no mínimo, 03 (três) propostas escritas nas condições do item 9.4, serão classificadas as propostas subsequentes de menor preço até o máximo de três propostas.
	5. Em seguida, iniciar-se-á a etapa de apresentação de lances verbais, pelos proponentes, que deverão ser formulados de forma sucessiva, em valores distintos e decrescentes.
	6. O Pregoeiro convidará individualmente os licitantes classificados, de forma sequencial, a apresentar lances verbais, a partir do autor da proposta classificada de maior preço e os demais, em ordem decrescente de valor.
	7. A desistência em apresentar lance verbal, quando convocado pelo Pregoeiro, implicará na exclusão do licitante da etapa de lances verbais e na manutenção do último preço apresentado pelo licitante, para efeito de ordenação das propostas.
	8. Caso não se realizem lances verbais, será verificada a aceitabilidade entre a proposta escrita de menor preço e o valor estimado para a contratação.
	9. Declarada encerrada a etapa competitiva e ordenadas as propostas, o Pregoeiro examinará a aceitabilidade da primeira classificada, quanto ao objeto e valor.
	10. Para fins de julgamento das propostas, o Pregoeiro e sua Equipe de Apoio levarão em conta o critério de Menor preço por item, nos termos do inciso VII do art. 49º, da Lei Estadual n.º 15.608/2007.
	11. Caso a proposta de menor preço não seja aceitável, será desclassificada e o Pregoeiro examinará as ofertas subsequentes, na ordem de classificação, até a apuração de uma proposta válida.
	12. Julgamento de empate, conforme Lei Complementar 123/2006 e Lei Complementar 147/2014:
		1. Havendo empate entre duas ou mais propostas, será assegurada primeiramente a preferência de contratação para as microempresas e empresas de pequeno porte, conforme previsto na Lei Complementar n.º 123/2006, de 14/12/2006 e na Lei Complementar 147/2014 de 07 de agosto de 2014. Caso não ocorram as condições informadas na lei mencionada, a classificação se fará por sorteio, desde que preliminarmente observado o disposto no inciso I do art. 86 da Lei Estadual n.º 15.608/07.
		2. A identificação do proponente como Microempresa – ME, ou Empresa de Pequeno Porte - EPP, deverá ser feita na forma do item 6.4 deste edital.
		3. O empate que trata a Lei Complementar 123/06 se refere aquelas situações em que as propostas apresentadas pelas microempresas ou empresas de pequeno porte, sejam iguais ou até 5% (cinco por cento) superiores à proposta de menor preço.
		4. Para efeito do disposto no item 9.12.1 deste edital, ocorrendo o empate, proceder-se-á da seguinte forma:
1. a microempresa ou empresa de pequeno porte melhor classificada, poderá no prazo de 05 (cinco) minutos após o encerramento dos lances manifestar-se solicitando a utilização do direito, sob pena de preclusão do direito, apresentar proposta de preço inferior à primeira classificada, situação esta em que passará à condição de primeira classificada do certame;
2. não ocorrendo interesse da microempresa ou empresa de pequeno porte, na forma da alínea “a” deste item, deverão manifestar-se as remanescentes que porventura se enquadrem na hipótese do item 9.1 deste edital, na ordem classificatória, para o exercício do mesmo direito.
	* 1. Na hipótese da não contratação nos termos previstos no item 9.12.3 deste edital, voltará à condição de primeira classificada, a empresa autora da proposta de menor preço originalmente apresentada.
		2. O disposto no item 9.122 deste edital, somente aplicar-se-á quando a melhor oferta válida não tiver sido apresentada por microempresa ou empresa de pequeno porte.
		3. Nas situações previstas nos itens 9.8 e 9.9, o Pregoeiro poderá negociar diretamente com o licitante para que seja obtido preço melhor.
	1. No presente certame, serão registradas as propostas válidas dos proponentes classificados por item, na ordem de sua classificação.

# DA HABILITAÇÃO

* 1. O envelope B, contendo a documentação relativa à habilitação jurídica, fiscal, e econômico-financeira, deverá conter:
	2. Conforme o disposto no artigo 5° e incisos da Lei Estadual n° 15.608/2007 e Artigo 3° parágrafo 3° da Lei Federal n° 8.666/93, é vedada a participação de duas ou mais empresas que apresentem em seus contratos sociais os mesmos sócios, quando estiverem concorrendo no mesmo item.
	3. As empresas que apresentarem o CRC - Certificado de Registro Cadastral, de qualquer órgão da Administração Pública em plena validade, substituirá a apresentação dos documentos enumerados nos itens 10.5.1, alínea “a” e 10.5.2, alíneas “a” e “b”.
	4. As empresas que apresentarem o Cadastro Geral de Fornecedores do Estado emitido pelo GMS/CFPR – Cadastro Unificado de Fornecedores do Estado do Paraná, e com informações sobre a habilitação jurídica, regularidade fiscal (União, Estado, Município, INSS e FGTS), e trabalhista (CNDT), com todos os itens em plena validade, substituirá a apresentação dos documentos enumerados nos itens 10.5.1, alínea “a” e 10.5.2, alíneas “a”, “b”, “c”, “d”, “e”, “f” e “g”. O certificado deve ser obtido no seguinte endereço:



* 1. O CRC ou CFPR deverão ter a data de validade expressa no documento. Havendo certidões vencidas nos certificados, a empresa deverá entregar a certidão vigente juntamente com a documentação de habilitação.
		1. Para comprovação da habilitação jurídica:
1. Comprovante de constituição da empresa:
	* 1. Registro comercial, no caso de empresa individual;
		2. Ato constitutivo, estatuto ou contrato social em vigor e última alteração, se houver, devidamente registrado na Junta Comercial, em se tratando de sociedades comerciais, e acompanhado, no caso de sociedades por ações, dos documentos de eleição de seus atuais administradores.
		3. Inscrição do ato constitutivo, no caso de sociedade civil, acompanhada de prova da diretoria em exercício.
		4. Decreto de autorização, em se tratando de empresa ou sociedade estrangeira em funcionamento no país.
2. Declaração do proponente de que não pesa contra si declaração de inidoneidade, que tenha sido expedida por órgão da Administração Pública de qualquer esfera de Governo, de acordo com o Anexo III - Modelo de declaração de idoneidade.
3. Declaração de cumprimento ao disposto no inciso XXXIII do art. 7º da Constituição Federal (proibição de trabalho noturno, perigoso ou insalubre a menores), nos termos da Lei nº 9.854, de 27/10/99 conforme o Anexo V - Modelo de declaração de observância ao disposto no inciso XXXIII do artigo 7º da Constituição Federal.
4. Declaração de cumprimento ao disposto no Decreto Estadual n.º 6.252/06, de 22 de março de 2006 (critérios de qualidade ambiental e sustentabilidade socioambiental, respeitando as normas de proteção do meio ambiente), conforme o Anexo VI - Modelo de declaração de qualidade ambiental e sustentabilidade socioambiental.
5. Certidão Simplificada da empresa proponente, emitida pela Junta Comercial da sede da empresa. Validade da Certidão: **Essa deverá ter data de emissão de, no máximo, 45 (QUARENTA E CINCO) DIAS de emissão anteriores a abertura do certame**.
	* 1. Só será aceito protocolo da Certidão Simplificada acompanhado da Certidão vencida.
		2. O protocolo não poderá ter data anterior a 10 (dez) dias anteriores a abertura do certame.
		3. Para comprovação da regularidade fiscal:
6. Prova de inscrição no Cadastro Nacional de Pessoa Jurídica (CNPJ), este documento não possui prazo de validade, desde que não especificado no documento. Acesse o site: <http://www.receita.fazenda.gov.br/PessoaJuridica/CNPJ/cnpjreva/Cnpjreva_Solicitacao.asp>
7. Prova de inscrição no Cadastro de Contribuinte Municipal (Alvará, este documento não possui prazo de validade, desde que não especificado no documento) ou Prova de inscrição no Cadastro de Contribuinte Estadual (CICAD), relativo ao domicílio ou sede do proponente, pertinente ao ramo de atividade e compatível com o objeto da presente licitação.
8. Prova de regularidade com a Fazenda Federal, constando na certidão referência quanto à regularidade no âmbito da RFB e da PGFN e quanto às contribuições sociais e as contribuições devidas, inscritas em Dívida Ativa do Instituto Nacional do Seguro Social (INSS), conforme previsto na Portaria MF 358, de 5 de setembro de 2014, expedido pelo Ministério da Fazenda, ou outra equivalente, na forma da lei. A certidão pode ser obtida no site: <http://www.receita.fazenda.gov.br/certidoes/pessoajuridica.htm>
9. Prova de regularidade para com a Fazenda Estadual, mediante apresentação de Certidão de Regularidade Fiscal, expedida pela Secretaria de Estado da Fazenda, do domicílio ou sede do proponente, ou outra equivalente, na forma da lei.
10. Prova de regularidade para com a Fazenda Municipal, mediante apresentação de Certidão de Regularidade Fiscal, expedida pela Secretaria Municipal da Fazenda, do domicílio ou sede do proponente, ou outra equivalente, na forma da lei.
11. Prova de regularidade relativa ao Fundo de Garantia por Tempo de Serviço (FGTS), emonstrando situação regular. A certidão do FGTS pode ser obtida no site: <https://www.sifge.caixa.gov.br/Cidadao/Crf/FgeCfSCriteriosPesquisa.asp>.
12. prova de regularidade perante a Justiça do Trabalho, mediante apresentação de Certidão Negativa de Débitos Trabalhistas (CNDT), expedida pela Justiça do Trabalho, para comprovar a inexistência de débitos inadimplidos perante a Justiça do Trabalho. <http://www.tst.jus.br/certidao>
	* 1. Para a comprovação da qualificação econômico-financeira:
13. Certidão negativa de falência ou concordata expedida pelo distribuidor da sede do proponente, com validade de, no máximo, 90 (noventa) dias, contados a partir de sua emissão, exceto se houver previsão de prazo diferente na própria certidão. No caso de sociedade (s) civil (s), deverá ser apresentada a certidão negativa de distribuição de processos civis, expedida pelo distribuidor da sede da pessoa jurídica.
	* 1. Para a comprovação da qualificação técnica:
			1. Obrigatoriamente, as empresas licitantes deverão informar a marca do produto ofertado, sob pena de desclassificação da proposta do item cotado.
			2. Apresentação de cópia da Autorização de Funcionamento de Empresa (AFE) ATUALIZADA dos laboratórios fabricantes dos produtos oferecidos; as distribuidoras deverão apresentar a AFE da distribuidora e a AFE dos fabricantes dos produtos ofertados expedida pelo Ministério da Saúde, exigência da Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976, Decreto nº 8.077, de 14 de agosto de 2013; demais legislações pertinentes: Portaria nº 2.814, de 29 de maio de 1998, republicada em 18 de novembro de 1998, Portaria 802, de 08 de outubro de 1998, republicada em 07 de abril de 1999, Lei Federal 13043/2014 - Capítulo II, art. 99, 100 e anexo II.
			3. c) Em caso de medicamentos sujeitos a controle legal, serão adquiridos apenas de fabricantes e distribuidores que apresentarem a Autorização Especial exigida pela Portaria nº 344, de 12 de maio de 1998.
			4. Solicitar cópia autenticada da Licença Sanitária atualizada dos laboratórios industriais fabricantes dos produtos; no caso do fornecedor ser uma distribuidora, esta deverá apresentar a cópia autenticada da própria Licença Sanitária e, também, dos fabricantes dos produtos ofertados. Ressaltamos que, caso o fabricante do produto possua um local de fabricação e um centro de distribuição diferente, será obrigatória a apresentação da Licença Sanitária dos dois locais.
			5. Solicitar das distribuidoras a Carta de Credenciamento pelos fabricantes dos produtos que vendem.
			6. Os fornecedores deverão apresentar cópia do registro do medicamento/material no Ministério da Saúde, de maneira que seja possível confirmar a vigência do registro bem como a apresentação solicitada em edital. Estando o registro vencido, o licitante deverá apresentar cópia autenticada e legível do protocolo da solicitação de revalidação acompanhada de cópia do registro vencido. Os produtos importados devem possuir o registro no Ministério da Saúde.
			7. Em caso de produtos dispensados do registro, a (s) empresa (s) deverá (ão) apresentar cópia do respectivo ato formal de dispensa de registro (notificação simplificada), se for o caso, emitido pela ANVISA.
			8. Apresentação do Certificado de Boas Práticas de Fabricação e Controle por linha de produção/produtos, emitido pela secretária de Vigilância Sanitária do Ministério da Saúde, conforme estabelece a Portaria n°. 2.814, de 29 de maio de 1998. SOMENTE SERÁ ACEITO O PROTOCOLO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO SE ESTIVER DE ACORDO COM A RDC N°. 66 DE 05/10/2007.
			9. Para os produtos importados a proponente deverá apresentar o Certificado de Boas Práticas de Fabricação e Controle emitido pela autoridade sanitária do país de origem, acompanhado de tradução para a língua portuguesa, realizada por tradutor juramentado, ou laudo de inspeção emitido pela Autoridade Sanitária Brasileira.
			10. Apresentar cópia do Certificado de Regularidade, emitido pelo Conselho Regional de Farmácia; este documento deverá ser apresentado em caso de distribuidora ou indústria licitante. No caso de o Responsável Técnico ser outro profissional que não um Farmacêutico, favor anexar o Certificado de Regularidade do respectivo Conselho Profissional.
			11. Os documentos exigidos para habilitação poderão ser apresentados em original, por qualquer processo de cópia autenticada, publicada em órgão da imprensa oficial ou ainda por meio de cópia simples autenticada. As cópias deverão ser apresentadas perfeitamente legíveis e de maneira organizada.
		2. **Para a comprovação da qualificação técnica do item 34802:**
14. Certificado de Licença Sanitária emitido pela Vigilância Sanitária local da fabricante/ detentora do registro e da proponente (sede e filial), dentro da validade.

i. Estando o certificado de licença vencido, a licitante deverá apresentar cópia autenticada e legível do protocolo da solicitação de sua revalidação, acompanhada de cópia do certificado vencido. Somente serão aceitos protocolos de revalidação do certificado acompanhados da Legislação Municipal que ampare o período de Protocolo.

1. Autorização de Funcionamento emitida pela Agencia Nacional de Vigilância Sanitária (ANVISA) da fabricante/ detentora do registro e da proponente (sede e filial), perfeitamente legível e destacada.
2. Registro do Produto na Agencia Nacional de Vigilância Sanitária (ANVISA), para os itens considerados produtos para a saúde, inclusive para produtos importados e os representantes legais das empresas.

i. Serão aceitos documentos obtidos através do endereço eletrônico http://www7.anvisa.gov.br/datavisa/Consulta\_Produto\_correlato/consulta\_correlato.asp ou cópia do Diário Oficial, devidamente destacado o trecho pertinente para comprovação;

ii. Estando o registro vencido, a licitante deverá apresentar cópia autenticada e legível do protocolo da solicitação de sua revalidação, acompanhada de cópia do registro vencido. Somente serão aceitos protocolos de revalidação do registro com data mínima de 6 (seis) meses antes do seu vencimento, considerando dia, mês e ano, de acordo com o § 6º do art. 12 da Lei nº 6360/76.

iii. Os produtos importados devem possuir o registro no Ministério da Saúde (ANVISA), bem como o representante legal registrado no Ministério da Saúde (ANVISA).

iv. Para os produtos para a saúde dispensados de registro, as empresas deverão apresentar cópia do respectivo ato formal de dispensa de registro (certificado de cadastramento), se for o caso, emitido pela ANVISA, para os itens dispensados de registro, porém não dispensados de cadastro (Resolução RDC n° 185/01 e Resolução RDC n° 260/02).

1. Certificado de Boas Práticas de Fabricação para os produtos enquadrados nas nas classes de risco III e IV, conforme prevê a RESOLUÇÃO DA DIRETORIA COLEGIADA – RDC NO 15, DE 28 DE MARÇO DE 2014 Dispõe sobre os requisitos relativos à comprovação do cumprimento de Boas Práticas de Fabricação para fins de registro de Produtos para Saúde e dá outras providências.
2. Credenciamento junto ao fabricante dos produtos, nos casos das distribuidoras.
	1. Os documentos exigidos para habilitação poderão ser apresentados em original, por qualquer processo de cópia autenticada, publicação em órgão da imprensa oficial ou ainda por meio de cópia simples autenticada. Os documentos obtidos via internet e apresentados para o presente certame serão diligenciados pela comissão de licitação para fins de conferência e não necessitam de autenticação. As cópias deverão ser apresentadas perfeitamente legíveis.
	2. Serão aceitos documentos autenticados por cartório digital - autoridade certificadora licenciada pelo ICP-Brasil (Infra-Estrutura de Chaves Públicas Brasileira), nos termos da Medida Provisória Nº 2.200-2/01-, desde que contenha o carimbo digital no documento, em conjunto da certidão da certificação digital (documento este que pode ser diligenciado durante o certame), onde conste os mesmos dados do carimbo, bem como a data de validade, para que se possa comprovar a legitimidade do mesmo.
	3. Preferencialmente apresentar os documentos na ordem listada no edital para facilitar a conferência da documentação.
		1. Regras específicas sobre a documentação de comprovação de regularidade fiscal aplicável às Microempresas – ME, ou Empresas de Pequeno Porte - EPP, em conformidade com a Lei Complementar n.º 123/06, de 14/12/2006 e Lei Complementar 147/14 de 07/08/2014:
3. as microempresas ou empresas de pequeno porte, por ocasião da participação em certames licitatórios, para exercer o benefício da Lei Complementar 123/06, ficam obrigadas a apresentar toda documentação exigida em edital, inclusive, as pertinentes à comprovação de regularidade fiscal, mesmo que estas apresentem alguma restrição ou se encontrem vencidas. O descumprimento desta exigência acarretará na inabilitação do licitante para o certame.
4. havendo alguma restrição nos documentos apresentados para comprovação da regularidade fiscal, será concedido o prazo máximo de 05 (cinco) dias úteis, contados a partir do momento em que o proponente for declarado o vencedor do certame, prorrogável por igual período, para apresentação de nova documentação já isenta das restrições apresentadas anteriormente, desde que haja requerimento específico para prorrogação e a licitante apresente motivos justos, visando desta forma, a comprovação da regularidade.
5. a não regularização da documentação, no prazo estabelecido acima, implicará na decadência do direito da microempresa ou empresa de pequeno porte à contratação, bem como na aplicação das penas previstas no Art. 150 da Lei Estadual 15608/07 e art. 81 da Lei Federal 8666/93, por descumprimento de obrigações contratuais previstas neste edital e na legislação vigente aplicável à matéria, sendo facultada à Universidade Estadual do Oeste do Paraná - UNIOESTE (HUOP), ainda, convocar os licitantes remanescentes, na ordem de classificação.
	1. Os documentos necessários à habilitação do proponente (item 10) poderão ser apresentados em original, por qualquer processo de cópia desde que autenticada por cartório competente, pelo Pregoeiro, pelos membros da Equipe de Apoio, ou ainda publicação em órgão de Imprensa Oficial devidamente autenticada. Os documentos obtidos via internet e apresentados para o presente certame serão diligenciados pela comissão de licitação para fins de conferência e não necessitam de autenticação. Caso estas certidões ou documentos emitidos pela Internet, constantes no envelope de habilitação, estejam com a data de validade expirada, mas que possuam outras emitidas em plena validade, a empresa proponente não será inabilitada, sendo que esta conferência poderá ser realizada através da Internet pelo Pregoeiro e equipe de apoio e o documento vigente será anexado a documentação da empresa.
		1. Quanto às declarações exigidas nesta licitação, estas deverão estar devidamente assinadas pelo OUTORGANTE que outorgou poderes ao representante, ou pelo próprio representante, desde que devidamente autorizado, sendo que as declarações já descritas também poderão ser firmadas na própria sessão do certame, desde que o dirigente contratual ou estatutário, ou o representante autorizado da empresa se encontre presente.
		2. Quanto à documentação técnica solicitada: os documentos emitidos pela Internet, constantes no envelope de habilitação, que estejam com a data de validade expirada, e que possuam outros emitidos em plena validade, poderão ser diligenciados, sendo que esta conferência poderá ser realizada através da Internet pelo Pregoeiro e equipe de apoio e o documento vigente será anexado a documentação da empresa.
		3. As diligências realizadas durante o certame constarão em Ata.
	2. A autenticação dos documentos pelo Pregoeiro ou pelos membros da Equipe de Apoio poderá ser feita durante a sessão, desde que o proponente tenha enviado a cópia no envelope de documentação (Envelope B), e apresente o original até o momento da análise de seus documentos. A autenticação da documentação feita pelo Pregoeiro e membros da Equipe de Apoio só será feita mediante apresentação das vias originais da documentação que será autenticada.
	3. Se o licitante desatender às exigências habilitatórias, o Pregoeiro examinará a oferta subsequente, verificando a sua aceitabilidade e procedendo à habilitação do proponente, na ordem de classificação, e assim sucessivamente, até a apuração de uma proposta que atenda ao edital, sendo o respectivo licitante declarado vencedor e a ele adjudicado o objeto do certame.
	4. Em nenhum caso será concedido prazo para a apresentação de documentos de habilitação que não tiverem sido entregues na data e horário especificados no item 1.2 deste edital, com exceção dos documentos solicitados nos itens 4.3, 6.1 e 6.4, os quais podem ser entregues ao Pregoeiro na abertura da sessão. A falta de quaisquer documentos implicará na inabilitação do licitante.
	5. Após a análise da documentação, os membros da Equipe de Apoio e o Pregoeiro rubricarão todas as folhas e demais documentos que integram o dossiê apresentado.
	6. Os documentos que não especificarem a data de validade, ou que não tem data limite apontada pelo HUOP (Certidão Simplificada tem data limite apontada pelo HUOP), não poderão ser com data de expedição anterior a 90 (noventa) dias da data de abertura dos envelopes Habilitação, sob pena de inabilitação.

#  DA ADJUDICAÇÃO

* 1. Constatado o atendimento das exigências fixadas no edital, o licitante será declarado vencedor, sendo-lhe adjudicado o objeto do certame.

# SUSPENSÃO OU CANCELAMENTO DOS PREÇOS

* 1. Os preços registrados poderão ser suspensos ou cancelados nos seguintes casos:
		1. pela Universidade Estadual do Oeste do Paraná, quando for por este julgado que o fornecedor esteja definitiva ou temporariamente impossibilitado de cumprir as exigências da licitação que deu origem ao registro de preços ou pela não observância das normas legais;
		2. pelo fornecedor, quando, mediante solicitação por escrito, demonstrar que está definitiva ou temporariamente impossibilitado de cumprir as exigências da licitação e devidamente aceita pela Universidade Estadual do Oeste do Paraná, nos termos legais;
		3. por relevante interesse da Universidade Estadual do Oeste do Paraná, devidamente justificado.
	2. Em caso de suspensão ou cancelamento dos preços de algum item constante do Anexo I, poderá a Universidade Estadual do Oeste do Paraná, em decorrência da urgência e necessidade, passar ao segundo colocado, se existir, mesmo sem conclusão do procedimento de suspensão ou cancelamento dos preços.

# REVISÃO/ALTERAÇÃO DOS PREÇOS

* 1. Os preços registrados poderão ser revisados/alterados, em caso de oscilação do custo de produção, comprovadamente refletida no mercado, tanto para mais como para menos, reclassificando-se os preços cotados, se for o caso, bem como nas demais hipóteses previstas na Lei Estadual 15.608/2007.
		1. O prazo para tramitação do processo de reequilíbrio é de 30 (trinta) dias a contar da data do protocolo. Neste período a empresa deverá continuar atendendo as Ordens de Compra emitidas com os valores inicialmente registrados na licitação.
	2. Quaisquer tributos ou encargos legais criados, alterados ou extintos, bem como a superveniência de disposições legais, quando ocorridos após a adjudicação da presente licitação, de comprovada repercussão nos preços contratados, implicarão na revisão destes para mais ou para menos, conforme o caso.

# FORMALIZAÇÃO DA AQUISIÇÃO

* 1. Constatada a necessidade dos produtos, o Hospital Universitário do Oeste do Paraná - HUOP procederá à emissão de Ordem de Compra, Ordem de Fornecimento ou outro instrumento equivalente em nome do licitante, observando-se as condições estabelecidas neste Edital, seus Anexos, na legislação vigente, e na proposta do licitante vencedor, relacionando-se os produtos pretendidos e suas quantidades, bem como os respectivos preços registrados, devendo a entrega ser efetuada conforme o item 7.5 deste edital. Quando da entrega do objeto por parte da empresa contratada, esta deverá emitir a nota fiscal em favor da Universidade Estadual do Oeste do Paraná – UNIOESTE, ou ainda em favor do Fundo Estadual de Saúde – FUNSAÚDE, conforme disposto no Termo de Cooperação Técnica n.º 074/2003, de acordo com a ordem de compra/serviço.
	2. Caso a empresa esteja em débito ou apresente alguma irregularidade fiscal, os respectivos empenhos referentes às Ordens de Compra, Ordens de Fornecimento ou outros instrumentos equivalentes em nome do licitante, não poderão ser liberados, e de consequência estes não terão validade nem eficácia.
	3. Para possibilitar a liberação dos empenhos, a empresa será comunicada pela Universidade Estadual do Oeste do Paraná - UNIOESTE, para que no prazo máximo de 05 (cinco) dias úteis, proceda a regularização de suas pendências junto ao órgão competente.
	4. Decorrido o prazo de 05 (cinco) dias úteis, e verificado pela UNIOESTE a continuidade da pendência, a empresa decairá do direito à contratação com a Universidade, sem prejuízo de outras penalidades.
	5. A Universidade Estadual do Oeste do Paraná - UNIOESTE poderá, quando o convocado não regularizar suas pendências conforme previsto no item 14.4, convocar os proponentes remanescentes, na ordem de classificação, para fazê-lo em igual prazo e nas mesmas condições propostas pelo primeiro classificado, inclusive quanto aos preços atualizados, de conformidade com o presente edital, ou revogar a licitação, independentemente da cominação prevista no art. 154 da Lei nº 15.608/2007 e demais cominações legais.
	6. O fornecimento deverá ser efetuado de acordo com a necessidade da instituição, de forma parcelada.
	7. A não entrega dos produtos no prazo estabelecido, implicará na rescisão contratual nos termos do art. 129 da Lei Estadual nº 15.608/2007 e demais legislações aplicáveis.
	8. Os prazos de que tratam o item 7.8, poderão ser prorrogados uma vez, por igual período, quando solicitado pelo convocado durante o transcurso do prazo e desde que ocorra motivo justificado aceito pela Administração.
	9. Quando da entrega dos produtos, a Nota Fiscal da (s) empresa (s) vencedora (s) deverá (ão) estar com CNPJ e Razão Social rigorosamente iguais aos apresentados nos documentos de Habilitação.

# CONDIÇÕES DE RECEBIMENTO DO OBJETO

* 1. Os bens objeto do fornecimento serão recebidos pela Administração, nos seguintes termos:
		1. provisoriamente, mediante recibo, para efeito de posterior verificação da conformidade do bem fornecido com a especificação exigida.
		2. definitivamente, após a verificação da qualidade e quantidade do bem fornecido e consequente aceitação pela Administração.
		3. poderá ser dispensado o recebimento provisório nos casos de entrega de produtos perecíveis e que necessitam de refrigeração.
	2. Os bens, uma vez solicitados deverão ser entregues pela contratada:
	3. Diretamente no Hospital Universitário do Oeste do Paraná - HUOP, na Av. Tancredo Neves, 3224 – Bairro Santo Onofre – CEP 85.806-470 - Cascavel, Estado do Paraná, no setor Central de Abastecimento Farmacêutico- CAF, de segunda à sexta das 08:00 às 12:00, e das 13:00 às 17:00 horas..
	4. O transporte dos bens, objetos desta licitação deve ser feito dentro do preconizado, seguindo as normas vigentes de segurança e transporte, temperatura específica exigida para o produto, em veículo limpo, com cobertura protetora para a carga, de forma que mantenha a integridade do produto. Caso a empresa vencedora descumpra os quesitos de transporte, a instituição poderá rescindir o contrato com a empresa, conforme o item 18.1 deste Edital.
		1. No momento da entrega, o entregador deve trajar vestimentas adequadas a manipulação do objeto a ser entregue, com calçado fechado e em condições satisfatórias de higiene.
	5. Os produtos deverão estar em conformidade com as normas vigentes. Na entrega serão verificados os prazos de validade e o estado de conservação das embalagens.
	6. A contratada se obriga nos termos do Art. 120 da Lei Estadual nº 15608/2007 a ajustar, refazer e ou substituir qualquer produto entregue, que pelo material utilizado ou defeito na fabricação prejudique a instituição.
		1. Na ocorrência do previsto no item acima, o gestor do contrato fará a solicitação para ajustar, refazer ou substituir o (s) produto(s), objeto(s) dessa Licitação, sendo que se esta não atender ao solicitado sofrerá as penalidades previstas no item 18 do presente Edital.

# OBRIGAÇÕES DA CONTRATADA

* 1. Ao contratado desta licitação cabe a total responsabilidade quanto ao correto atendimento, no tocante as especificações, condições e obrigações, devendo entregar o material dentro dos padrões estabelecidos pela UNIOESTE, de acordo com o especificado neste edital e anexos, que fazem parte deste instrumento, responsabilizando-se por eventuais prejuízos decorrentes do descumprimento de qualquer cláusula ou condição aqui estabelecida, em dia e horário de expediente da UNIOESTE;
	2. Dispor-se a toda e qualquer fiscalização da UNIOESTE, no tocante ao fornecimento do material, assim como ao cumprimento das obrigações previstas na Ata;
	3. Prover todos os meios necessários à garantia do pleno fornecimento do material, inclusive considerados os casos de greve ou paralisação de qualquer natureza;
	4. Informar a UNIOESTE a impossibilidade da entrega do material, bem como o motivo de força maior para a má execução ou inexecução dessa entrega;
	5. Possibilitar a UNIOESTE efetuar vistoria em suas instalações, a fim de verificar as condições para atendimento do fornecimento do material;
	6. Comunicar imediatamente a UNIOESTE qualquer alteração ocorrida no endereço, conta bancária, e outras informações julgadas necessárias para o desenvolvimento pleno do objeto da ATA;
	7. Respeitar e fazer cumprir a legislação de segurança e saúde no trabalho, previstas nas normas regulamentadoras pertinentes;
	8. Fiscalizar o perfeito cumprimento do fornecimento a que se obrigou, cabendo-lhe, integralmente, os ônus decorrentes. Tal fiscalização dar-se-á independentemente da que será exercida pela UNIOESTE;
	9. Indenizar terceiros e/ou a UNIOESTE, mesmo em caso de ausência ou omissão da fiscalização, por quaisquer danos ou prejuízos causados, devendo adotar todas as medidas preventivas, com fiel observância às exigências das autoridades competentes e às disposições legais vigentes;
	10. Manter, sob as penas da lei, o mais completo e absoluto sigilo sobre quaisquer dados, informações, documentos, especificações técnicas e comerciais dos materiais da UNIOESTE, de que venha a tomar conhecimento ou ter acesso, ou que venham a ser confiados, sejam relacionados ou não com o fornecimento de material;
	11. Manter durante a vigência da Ata todas as condições de habilitação e qualificação exigidas no Edital relativo à licitação da qual decorreu o presente ajuste, nos termos do Art. n.º 65 parágrafo 2.º da Lei 15.608/07 e Art. 55, Inciso XIII, da Lei nº 8.666/93, inclusive as condições de cadastramento/habilitação no SICAF e GMS, que serão observadas, quando dos pagamentos à contratada;
	12. Entregar qualquer item registrado, independente de valor ou quantidade, cumprindo rigorosamente o prazo de entrega.
	13. Prestar os esclarecimentos que forem solicitados pela UNIOESTE, cujas reclamações se obrigam a atender prontamente, bem como cientificar a UNIOESTE, imediatamente e por escrito, acerca de qualquer anormalidade que verificar quando da execução do objeto na Ata;
	14. Todos os produtos entregues serão recebidos e conferidos por uma Comissão composta de servidores da instiuição, a qual ao final dos trabalhos de conferência, emitirá laudo de recebimento em relação ao produto entregue. Os produtos que apresentarem problemas e/ou defeitos serão rejeitados, obrigando-se o fornecedor a substituí-los, sem prejuízo para a instituição. Apurada, em qualquer tempo, divergência entre as especificações pré-fixadas e o fornecimento efetuado, serão aplicados à CONTRATADA sanções previstas neste edital e na legislação vigente.
	15. Sempre que a instituição julgar necessário, as empresas com itens registrados no processo licitatório, deverão oferecer capacitação e/ou treinamento.

# DO PAGAMENTO

* 1. Os pagamentos serão efetuados em até , contados a partir do atesto da nota fiscal pelo setor responsável, após a entrega do bem objeto do fornecimento, desde que o mesmo esteja de acordo com o solicitado pela Administração, e acompanhado da respectiva nota fiscal.
	2. Para o cumprimento do Item anterior, caberá à empresa contratada:
		1. Providenciar a efetivação e a devida manutenção do Cadastro Unificado de Fornecedores do Estado do Paraná - CFPR (conforme Decreto Estadual n.º 9762/13, de 19 de dezembro de 2013), junto ao Governo do Estado, sob pena de não o fazendo, estar impossibilitada de receber o pagamento devido.
		2. Destacar na nota fiscal número da conta corrente para depósito em nome da empresa. Não poderá ser emitido boleto bancário, cujos pagamentos sejam efetuados via SICONV – Sistema de Convênios Federal (o sistema não permite).
	3. Para fins de pagamento será verificado o Cadastro Informativo Estadual – Cadin, para verificar se a empresa está registrada no mesmo. Caso esteja registrada, o pagamento não poderá ser efetuado até a regularização das pendências.
	4. Deve-se constar na Nota Fiscal de Vendas, a numeração dos lotes e data de validade dos objetos entregues.
		1. A partir de 1º/12/2010, é OBRIGATÓRIO EMISSÃO DE NOTA FISCAL ELETRÔNICA EM SUBSTITUIÇÃO AOS MODELOS 1 e 1A;
		2. A partir de 01/03/2011, conforme decretos municipais 9604/2010 e 9701/2010, as empresas com sede no município de Cascavel/PR ficam OBRIGADAS A EMITIR NOTA FISCAL DE SERVIÇOS ELETRÔNICA (NFS-E);
	5. A contratada ficará obrigada a repassar para a contratante, na proporção correspondente, eventuais reduções de preços, decorrentes de mudança de alíquotas de impostos incidentes sobre o fornecimento do objeto, em função de alterações na legislação pertinente.
	6. Os pagamentos decorrentes do fornecimento do objeto da presente licitação ocorrerão por conta dos recursos da dotação nº. 476010302194.170, 453410302084.178, rubrica(s) 33903036, 33903009 nas fontes 100 e 250.
	7. A entrega do objeto relativo à presente licitação dar-se-á sob a forma de fornecimento parcelado, sendo que somente serão pagos os valores relativos ao fornecimento dos produtos efetivamente entregues, conforme necessidade do Hospital Universitário, sendo que este não estará obrigado a adquirir a quantidade total dos produtos dispostos nos itens constantes do Anexo I.

# PENALIDADES

* 1. Em caso de não envio da amostra, da documentação de habilitação, não assinatura da ata de registro de preços, inexecução do contrato, erro de execução, execução imperfeita, mora de execução, quantidade inferior ao solicitado, inadimplemento contratual ou são veracidade das informações prestadas, a Contratada estará sujeita às seguintes sanções administrativa, garantida prévia defesa:
		1. Advertência;
		2. Multa;
		3. Suspensão temporária de participação em licitação e impedimento de contratar com a UNIOESTE, por prazo não superior a 02 (dois) anos;
		4. Declaração de inidoneidade para licitar ou contratar com a Administração Pública, pelo prazo de até 05 (cinco) anos.
	2. Para aplicação das sanções administrativas, a UNIOESTE levará em consideração a natureza e a gravidade da falta, os prejuízos dela advindos e a reincidência na prática do ato, apurados mediante processo administrativo, assegurado o direito ao contraditório e ampla defesa, conforme a seguir:
		1. A sanção administrativa de advertência será aplicada por escrito e destinada às condutas que prejudiquem o andamento do procedimento de licitação e de contratação;
		2. A sanção administrativa de multa será aplicada por inexecução total ou parcial da obrigação, inclusive, por atraso injustificado na entrega dos materiais, sujeitando o inadimplente à multa de mora, que será graduada de acordo com a gravidade da infração:
1. De 1% (um por cento) sobre o valor total da ordem de compra, por dia de atraso no evento não cumprido, limitados a 10% (dez por cento) do mesmo valor.
2. De 10% (dez por cento) sobre o valor total da ordem de compra, por infração a qualquer cláusula ou condição do Edital, não especificada na alínea “a” deste inciso, aplicada em dobro na reincidência.
3. De 10% (dez por cento) sobre o valor total da ordem de compra, pela não entrega do (s) materiais confirmado(s) pela empresa ou pela entrega em desacordo;
4. De 10% (dez por cento) sobre o valor total da Proposta vencedora, no caso de recusa injustificada da licitante adjudicatária em assinar a Ata de Registro de Preço ou deixar de apresentar os documentos exigidos, nos prazos e condições estabelecidas neste Edital.
5. De 10% (dez por cento) sobre o valor total da Proposta, no caso de rescisão do contrato por ato unilateral da administração, motivado por culpa da Contratada, garantida prévia defesa, independente das demais sanções cabíveis;
6. De 5% (cinco por cento) do valor total da ordem de compra pela entrega realização do serviço em desacordo com a proposta de preços aceita na sessão do pregão;
	* 1. A aplicação da multa não impede que a UNIOESTE rescinda unilateralmente o contrato ou instrumento equivalente, e aplique as demais sanções previstas na legislação estadual pertinente;
		2. As multas previstas não têm caráter compensatório e o seu pagamento não eximirá a empresa inadimplente da responsabilidade por perdas e danos decorrentes das infrações cometidas;
		3. No processo de aplicação de sanções é assegurado o direito ao contraditório e à ampla defesa, facultada defesa prévia do interessado no prazo de 05 (cinco) dias úteis contados da respectiva intimação.
		4. O valor das multas aplicadas deverá ser recolhido no prazo de 05 (cinco) dias úteis, a contar da data da notificação. Se o valor da multa não for pago, ou depositado, será automaticamente descontado do pagamento a que a Contratada fizer jus. Em caso de inexistência ou insuficiência de crédito da Contratada o valor devido será abatido da garantia, quando houver. Sendo a garantia insuficiente, deverá ser cobrado o valor complementar. A multa não paga será cobrada administrativamente e/ou judicialmente.
	1. A sanção administrativa de suspensão temporária do direito de licitar e impedimento de contratar com a UNIOESTE serão aplicadas nas hipóteses dos ilícitos previstos nos incisos art. n.º 154 da Lei Estadual n.º 15.608/07 ou nos incisos do art. 81 da Lei Federal n.º 8.666/93.
	2. A sanção administrativa de declaração de inidoneidade será aplicada nas hipóteses dos ilícitos previstos nos incisos art. 156 da Lei Estadual n.º 15.608/07, ou nos incisos do art. 87 e seguintes da Lei Federal n.º 8.666/93.
	3. Pela inexecução total ou parcial do contrato ou instrumento equivalente e pelo descumprimento das normas e legislações pertinentes à execução do objeto contratual que acarrete a rescisão do contrato ou instrumento equivalente, a Universidade Estadual do Oeste do Paraná – UNIOESTE (HUOP), poderá, ainda, garantida a prévia defesa, aplicar à empresa contratada as sanções previstas no art. n.º 150 da Lei Estadual n.º 15.608/07, ou as sanções previstas no art. 87 da Lei Federal n.º 8.666/93, sendo que em caso de multa esta corresponderá a 20% (vinte por cento) sobre o valor contratado.
	4. Comprovado que o bem fornecido não corresponde às especificações constantes na proposta, será o mesmo devolvido ao contratado, obrigando-se este a substituí-lo no prazo máximo de 10 (dez) dias corridos, sem qualquer ônus para a Administração e sem prejuízo das sanções previstas no presente edital.
		1. As sanções administrativas prevista neste item 18.1 serão aplicadas sem prejuízo das cominações impostas na Lei Estadual n.º 15.608/07 e suas alterações, ou das cominações impostas na Lei Federal n.º 8.666/93 e suas alterações, além da instrução de Serviço n.º 003/2004 – GRE, de 14 de maio de 2004.
	5. Todas as penalidades serão obrigatoriamente registradas no SICAF.
	6. As penalidades somente poderão ser relevadas em razão de caso fortuito e força maior e as justificativas somente serão aceitas por escrito, fundamentadas em fatos reais e comprováveis, a critério da UNIOESTE.
	7. - Quaisquer penalidades aplicadas serão transcritas no Cadastro de Licitantes do Estado do Paraná.

# DOS RECURSOS

* 1. Declarado o vencedor, qualquer licitante poderá manifestar imediata e motivadamente a intenção de recorrer, quando lhe será concedido o prazo de 3 (três) dias úteis para apresentação das razões do recurso, ficando os demais licitantes desde logo intimados para apresentarem contra-razões, em igual número de dias, que começarão a correr do término do prazo do recorrente, sendo-lhes assegurada vistas imediata dos autos.
	2. A falta de manifestação imediata e motivada do licitante, importará a decadência do direito de recurso e a adjudicação do objeto da licitação pelo Pregoeiro ao vencedor.
	3. O acolhimento do recurso invalidará apenas os atos insuscetíveis de aproveitamento.
	4. O Pregoeiro poderá indeferir o pedido de prazo para apresentação do recurso se os fundamentos forem inconsistentes ou meramente protelatórios.

# ANEXOS DO EDITAL

* 1. É facultada a apresentação dos Anexos em modelos próprios do proponente, desde que não descaracterizem suas finalidades.

# DA FORMALIZAÇÃO DA ATA

* 1. Uma vez homologado o resultado desta Licitação, para a formalização da Ata de Registro de Preços, a proponente vencedora deverá observar o seguinte:
	2. Nos termos do Decreto Estadual n.º 9762/13, de 19 de dezembro de 2013, em especial o contido no § 4.º, do artigo 1.º, a empresa vencedora deste certame DEVERÁ ESTAR CREDENCIADA NO GMS/CFPR para celebrar contratos administrativos, neste caso, para assinatura da Ata de Registro de Preços.

ATENÇÃO!

CADASTRO UNIFICADO DE FORNECEDORES DO ESTADO DO PARANÁ - GMS/CFPR

* 1. Todos os procedimentos relacionados ao Cadastro Unificado de Fornecedores do Estado do Paraná - GMS/CFPR estão disponíveis no endereço eletrônico www.comprasparana.pr.gov.br reguladas pelo Decreto Estadual n.º 9762/13 e pela Lei Estadual n.º 15.608/2007.
	2. Para assinatura da Ata de registro de preços a empresa declarada vencedora, deverá comprovar o respectivo credenciamento (caso ainda não o tenha feito), no Cadastro Unificado de Fornecedores do Estado do Paraná - GMS/CFPR, no prazo máximo de 05 (cinco) dias úteis, prorrogável por igual período mediante justificativa fundamentada da empresa e anuência da Administração quanto à concessão de novo prazo, contados a partir da convocação do Pregoeiro.
	3. Na assinatura da Ata de registro de preços a empresa declarada vencedora não poderá estar registrada no Cadastro Informativo Estadual – Cadin Estadual. Para verificar tal situação será realizada consulta junto ao Cadin Estadual (<http://www.cadin.pr.gov.br/>) .
		1. Verificado que consta registro no Cadin Estadual da empresa declarada vencedora, será concedido o prazo de máximo de 05 (cinco) dias úteis, prorrogável por igual período mediante justificativa fundamentada da empresa e anuência da Administração quanto à concessão de novo prazo, contados a partir da convocação do Pregoeiro, para regularização da pendência.
	4. Decorrido o prazo disposto no item 21.3 e 21.4.1, e verificado pela Administração a continuidade da pendência, a empresa vencedora decairá do direito de assinatura da ata de registro de preços, sujeitando-se às sanções previstas na legislação vigente.
	5. O Pregoeiro então convocará as licitantes remanescentes, na ordem de classificação, verificando sua aceitabilidade e habilitação, nos termos do disposto nos incisos XVI e XVII do art. 4.º da Lei Federal n.º 10.520/02 e nos incisos XVI e XVIII do art. 58 da Lei Estadual n.º 15.608/07.
	6. Do envio e assinatura da Ata de Registro de Preços:
1. Constatado que a empresa vencedora está credenciada no GMS e não possui registro no Cadin Estadual, o Setor de Licitação enviará a Ata de Registro de Preços à empresa, em arquivo com a extensão “PDF”, por meio de correspondência eletrônica (e-mail), com solicitação de confirmação eletrônica do recebimento;
2. A empresa deverá verificar seus dados constantes no documento, comunicando imediatamente ao Setor de Licitação caso haja necessidade de correção;
3. Estando corretos os dados constantes no documento, a empresa deverá fazer a impressão da Ata de Registro de Preços em **VIA ÚNICA**, providenciar a(s) assinatura(s) e autenticá-la em cartório, postá-la via Correio ou entrega-la no Setor de Licitação da instituição, no prazo máximo de 5 (cinco) dias úteis, contados da data do recebimento do e-mail;
	1. Caso a empresa tenha encaminhado documentos para habilitação onde conste a assinatura autenticada da pessoa que assinará ata, não será necessário autenticar a assinatura na ata, sendo realizada a conferência da assinatura com o constante na documentação de habilitação.
	2. Será aceito o envio da ata com assinatura com certificação digital, por e-mail, com a devida comprovação da certificação digital.
		1. A comunicação de que trata a alínea “b” deverá ser feita por escrito e enviada por meio de correspondência eletrônica, ou protocolado no Setor de Protocolo da instituição, no prazo de 2 (dois) dias úteis.
		2. A não devolução das vias assinadas no prazo estabelecido nas alíneas “c” sujeitará a proponente vencedora à preclusão do direito à contratação, além da sanção prevista no Art. 154, inciso I, da Lei Estadual nº 15.608/2007, e conforme item 21.6 do edital.

# DA PARTICIPAÇÃO DE ENTIDADES EXTRAORDINÁRIAS (CARONA)

* 1. Os órgãos e entidades que não participaram do registro de preços, quando desejarem fazer uso da Ata de Registro de Preços, deverão manifestar seu interesse junto ao órgão gerenciador da Ata, para que este indique os possíveis fornecedores e respectivos preços a ser praticados, obedecidos a ordem de classificação.
	2. Caberá ao fornecedor beneficiário da Ata de Registro de Preços, observadas as condições nela estabelecidas, optar pela aceitação ou não do fornecimento, independentemente dos quantitativos registrados em Ata, desde que este fornecimento não prejudique as obrigações anteriormente assumidas.
	3. As aquisições ou contratações adicionais mencionadas não poderão exceder a 100% (cem por cento), dos quantitativos registrados na Ata de Registro de Preços.

# DAS DISPOSIÇÕES GERAIS

* 1. Esta licitação poderá ser revogada por interesse público e anulada por ilegalidade de ofício ou mediante provocação de terceiros, mediante parecer por escrito e devidamente fundamentado, aplicando-se os procedimentos inerentes aos recursos quanto à concessão de prazo para contraditório.
	2. O Pregoeiro e sua Equipe de Apoio, no interesse público, poderão relevar omissões puramente formais, desde que não reste infringido o princípio da vinculação ao instrumento convocatório.
	3. Será(ão) lavrada(s) ata(s) do(s) trabalho(s) desenvolvido(s) em ato público de abertura dos envelopes, a(s) qual(is) será(ão) assinada(s) pelo Pregoeiro, pela equipe de Apoio e representantes credenciados presentes.
	4. É facultado ao licitante formular protestos consignando em ata dos trabalhos para prevenir responsabilidade, prover a conservação ou ressalva de seus direitos ou para simplesmente manifestar qualquer intenção de modo formal.
	5. O Pregoeiro e/ou Autoridade Superior, na forma do disposto no § 3º, do art. 85, da Lei Estadual n.º 15608/2007, se reserva o direito de promover qualquer diligência destinada a esclarecer a instrução do processo licitatório.
	6. A licitação não implica na obrigatoriedade de compra por parte do Hospital Universitário do Oeste do Paraná. Até a entrega da Ordem de Compra, Ordem de Fornecimento ou outro instrumento equivalente poderá o licitante vencedor ser excluído da licitação, sem direito a indenização ou ressarcimento e sem prejuízo de outras sanções cabíveis, se a contratante tiver conhecimento de qualquer fato ou circunstância superveniente, anterior ou posterior ao julgamento desta licitação, que desabone sua idoneidade ou capacidade financeira, técnica ou administrativa.
	7. Os envelopes indevassados contendo a documentação de habilitação ficarão guardados no setor de licitação durante a vigência do registro de preços, para que caso haja necessidade sejam abertos. Em não sendo abertos ficarão à disposição das empresas para retirada após o encerramento do registro de preços, pelo prazo de 30 (trinta) dias.
	8. Até 02 (dois) dias úteis antes da data fixada para recebimento das propostas (dia 08/08/16) às 14:00, qualquer pessoa poderá solicitar esclarecimentos, providências ou impugnar o edital do pregão, conforme item 23.9 deste edital.
		1. A Administração decidirá sobre a petição no prazo máximo de 24 (vinte e quatro) horas anteriores a abertura do certame, ou seja, dia 09/08/16. Em sendo acolhida a impugnação, ou se houver necessidade de alteração do edital, será designada nova data para a realização da licitação.
		2. A impugnação, bem como o julgamento, deverá seguir o disposto no Art. 72 da Lei Estadual nº 15.608/2007.
	9. Não serão conhecidos os pedidos de esclarecimentos ou impugnações, vencidos os respectivos prazos legais.
	10. Os pedidos de esclarecimentos, impugnações e a apresentação escrita dos recursos deverão ser protocolizados na Área de Protocolo do Hospital Universitário do Oeste do Paraná (HUOP/UNIOESTE), para o Setor de Licitação, A/C Pregoeiro, à Av. Tancredo Neves, 3234 – Bairro Santo Onofre - CEP 85.806-470 - Cascavel, Estado do Paraná, no horário das 08:00 às 12:00 e das 13:00 às 17:00 horas.
	11. A participação nesta licitação significa pleno conhecimento de suas instruções, não cabendo, após sua abertura, alegação de desconhecimento de sub-itens, ou reclamação quanto ao seu conteúdo. Antes de elaborar suas propostas, as licitantes deverão ler atentamente o edital e demais documentos anexos.
	12. Nenhuma indenização será devida aos licitantes pela elaboração e/ou apresentação de quaisquer documentos relativos a esta licitação.
	13. Os envelopes de habilitação que não foram abertos na realização do certame ou durante a vigência do registro de preços ficarão disponíveis para retirada pela empresa no Setor de Licitação pelo período de 30 (trinta) dias após o fim da vigência do registro de preço, em não sendo retirados serão eliminados.
	14. O foro competente para dirimir quaisquer questões oriundas desta licitação é o da Comarca de Cascavel, Estado do Paraná, com renúncia prévia e expressa a qualquer outro, por mais privilegiado que seja.
	15. Os casos omissos serão resolvidos à luz da legislação, jurisprudência e doutrina aplicáveis, e dos princípios gerais de direito.

Cascavel, 27 de julho de 2016.

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Karine D. Byhain Souza Pregoeira |  | Luiz Sergio FettbackDiretor Geral do HUOP |

# Anexo I - Descrição dos Itens a serem Registrados e demais Informações

|  |  |
| --- | --- |
| PROPONENTE: |  |
| ENDEREÇO: |  |
| CNPJ:  |  | FONE/FAX:  | ( )  |
| E-mail: |  |

Para agilizar o processo durante o certame solicitamos que as empresas apresentem, além da proposta escrita, a proposta eletrônica, em pen drive ou CD, qual deverá ser entregue ao pregoeiro da sessão após a abertura dos envelopes proposta.

Para confeccionar esta proposta eletrônica os participantes deverá baixar o [**APLICATIVO DE PROPOSTAS - LICITAÇÃO - TASY**](http://www.unioeste.br/huop/arquivos/TASY_FORNECEDORES/TASY_FORNECEDORES.rar)**, disponível no site** [www.unioeste.br/huopforum](http://www.unioeste.br/huopforum) **na pasta do Pregão Presencial 030/2016.**

Para o preenchimento da proposta deverão ser seguidos os passos apontados no programa Tasy. A planilha em formato txt. disponível na pasta do Pregão Presencial 030/2016 servirá para importação dos dados pelo programa de propostas referente ao referido pregão.

ATENÇÃO: PARA ESTE PROCESSO É NECESSÁRIO O ENVIO DE AMOSTRAS PARA OS ITENS NOS QUAIS APARECE NÚMERO ABAIXO DA COLUNA A.

 Item Código Material Un. Med. Quantidade Vl. Máximo Edital A/C/B

 1 22301 Ácido Ascórbico 500mg, comprimido. Blister produzido para dose unitária ou cp 200,0000 0,2000 N/N/N

 com no mínimo 3mm de distância entre comprimidos dispostos de forma

 paralela. Apresentando lote, data de validade, dados de identificação,

 procedência, registro no Ministério da Saúde.

 2 60056 Ácido Ascórbico 500mg, de uso endovenoso, ampola de 5ml. Ampola com amp 200,0000 1,0200 N/N/N

 lote e data de validade, impressos de maneira que não seja possível apagar.

 3 541 Amiodarona 200mg, comprimido. Blister produzido para dose unitária ou com cp 1.000,0000 0,3330 N/N/N

 no mínimo 3mm de distância entre comprimidos dispostos de forma paralela.

 Apresentando lote, data de validade, dados de identificação, procedência,

 registro no Ministério da Saúde.

 4 1466 Atropina 0,5% solução oftálmica estéril, frasco plástico conta-gotas Fr 10,0000 5,7700 N/N/N

 contendo 5ml. Embalagem primária com lote, data de validade, dados de

 identificação, procedência, registro no Ministério da Saúde.

 5 1467 Atropina (sulfato) 1%, solução oftálmica estéril, frasco plástico conta-gotas Fr 10,0000 6,5300 N/N/N

 contendo 5ml. Embalagem primária com lote, data de validade, dados de

 identificação, procedência, registro no Ministério da Saúde.

 6 8865 Baclofeno 10mg, comprimido. Blister produzido para dose unitária ou com no cp 3.000,0000 0,3060 N/N/N

 mínimo 3mm de distância entre comprimidos dispostos de forma paralela.

 Apresentando lote, data de validade, dados de identificação, procedência,

 registro no Ministério da Saúde.

 7 23656 Besilato de Anlodipino 05 mg cp. Blister produzido para dose unitária ou com cp 4.500,0000 0,0400 N/N/N

 no mínimo 3mm de distância entre comprimidos dispostos de forma paralela.

 Apresentando lote, data de validade, dados de identificação, procedência,

 registro no Ministério da Saúde.

 8 1502 Bromazepam 3mg, comprimido. Blister produzido para dose unitária ou com cp 100,0000 0,2150 N/N/N

 no mínimo 3mm de distância entre comprimidos dispostos de forma paralela.

 Apresentando lote, data de validade, dados de identificação, procedência,

 registro no Ministério da Saúde.

 9 847 Captopril 12,5mg comprimido. Blister produzido para dose unitária ou com no cp 1.000,0000 0,0430 N/N/N

 mínimo 3mm de distância entre comprimidos dispostos de forma paralela,

 apresentando lote e data de validade.

 10 18180 Solução para diálise peritoneal glicose a 1,5%, bolsa 2000 a 2500 ml, estéril Fr 100,0000 15,6800 1/N/N

 e apirogênica, envasada em bolsa, quimicamente inerte e totalmente

 reciclável, apresentando baixa ou nenhuma interação com medicamentos.

 Sistema fechado de infusão que dispensa o uso de equipo com entrada de

 ar. Apresentar colapsabilidade, sistema de duplo canal: um para conexão do

 equipo de infusão com abertura e outro para adição de medicamentos com

 membrana auto-cicatrizante. Embalagem primária com identificação do tipo

 de solução, lote, data de validade, dados de identificação, procedência,

 registro no Ministério da Saúde.

 11 36654 Solução para diálise peritoneal glicose a 4,25%, bolsa 2000 a 2500 ml, estéril Fr 100,0000 26,5500 1/N/N

 e apirogênica, envasada em bolsa, quimicamente inerte e totalmente

 reciclável, apresentando baixa ou nenhuma interação com medicamentos.

 Sistema fechado de infusão que dispensa o uso de equipo com entrada de

 ar. Apresentar colapsabilidade, sistema de duplo canal: um para conexão do

 equipo de infusão com abertura e outro para adição de medicamentos com

 membrana auto-cicatrizante. Embalagem primária com identificação do tipo

 de solução, lote, data de validade, dados de identificação, procedência,

 registro no Ministério da Saúde.

 12 53506 Mesalazina 400mg comprimido revestido. Blister produzido para dose unitária cp re 200,0000 2,5300 N/N/N

 ou com no mínimo 3mm de distância entre comprimidos dispostos de forma

 paralela. Apresentando lote, data de validade, dados de identificação,

 procedência, registro no Ministério da Saúde.

 13 7381 Eritropoetina humana 4000UI, frasco-ampola 1 ml. Embalagem primária com FA 30,0000 15,0000 N/N/N

 lote, data de validade, dados de identificação, procedência, registro no

 Ministério da Saúde.

 14 2131 Pentoxifilina 20mg/ml, ampola 5 ml. Ampola com lote e data de validade, amp 100,0000 1,7500 N/N/N

 impressos de maneira que não seja possível apagar.

 15 20931 Ciprofibrato 100mg cp. Blister produzido para dose unitária ou com no mínimo cp 300,0000 0,8900 N/N/N

 3mm de distância entre comprimidos dispostos de forma paralela.

 Apresentando lote, data de validade, dados de identificação, procedência,

 registro no Ministério da Saúde.

 16 60158 Cefalexina monoidratada 500mg, comprimido. Blister produzido para dose cap 1.500,0000 0,6100 N/N/N

 unitária ou com no mínimo 3mm de distância entre comprimidos dispostos de

 forma paralela. Apresentando lote, data de validade, dados de identificação,

 procedência, registro no Ministério da Saúde. O medicamento deve ser

 ofertado na apresentação de REFERÊNCIA ou GENÉRICO.

 17 61211 Cetoconazol 20mg/g Creme 30g. Embalagem primária com lote, data de tb 100,0000 2,5300 N/N/N

 validade, dados de identificação, procedência, registro no Ministério da

 Saúde. O medicamento deve ser ofertado na apresentação de REFERÊNCIA

 ou GENÉRICO.

 18 38295 Cilostazol 50mg comprimido. Blister produzido para dose unitária ou com no cp 1.000,0000 0,4000 N/N/N

 mínimo 3mm de distância entre comprimidos dispostos de forma paralela.

 Apresentando lote, data de validade, dados de identificação, procedência,

 registro no Ministério da Saúde.

 19 1732 Cinarizina 75 mg, comprimido. Blister produzido para dose unitária ou com no cp 120,0000 0,3200 N/N/N

 mínimo 3mm de distância entre comprimidos dispostos de forma paralela.

 Apresentando lote, data de validade, dados de identificação, procedência,

 registro no Ministério da Saúde.

 20 60164 Cloranfenicol 5mg/g + Vitamina A 10.000UI/g + Aminoácidos 25mg/g + tb 300,0000 11,2100 N/N/N

 Metionina 5mg/g, pomada oftálmica tubo 3,5g. Embalagem primária com lote,

 data de validade, dados de identificação, procedência, registro no Ministério

 da Saúde. O medicamento deve ser ofertado na apresentação de

 REFERÊNCIA ou GENÉRICO.

 21 2239 Dexametasona 0,5mg/5ml elixir frasco 100ml. Embalagem primária com lote, Fr 30,0000 1,5000 N/N/N

 data de validade, dados de identificação, procedência, registro no Ministério

 da Saúde.

 22 2237 Dexametasona 4mg comprimido. Blister produzido para dose unitária ou com cp 2.000,0000 0,6900 N/N/N

 no mínimo 3mm de distância entre comprimidos dispostos de forma paralela.

 Apresentando lote, data de validade, dados de identificação, procedência,

 registro no Ministério da Saúde.

 23 882 Dexclorfeniramina 2mg, comprimido. Blister produzido para dose unitária ou cp 1.200,0000 0,0870 N/N/N

 com no mínimo 3mm de distância entre comprimidos dispostos de forma

 paralela. Apresentando lote, data de validade, dados de identificação,

 procedência, registro no Ministério da Saúde.

 24 2219 Digoxina 0,25mg, comprimido. Blister produzido para dose unitária ou com no cp 1.200,0000 0,0780 N/N/N

 mínimo 3mm de distância entre comprimidos dispostos de forma paralela.

 Apresentando lote, data de validade, dados de identificação, procedência,

 registro no Ministério da Saúde.

 25 36283 Espironolactona 50mg comprimido. Blister produzido para dose unitária ou cp 800,0000 0,2100 N/N/N

 com no mínimo 3mm de distância entre comprimidos dispostos de forma

 paralela. Apresentando lote, data de validade, dados de identificação,

 procedência, registro no Ministério da Saúde.

 26 36285 Fenilefrina, cloridrato, 10% solução oftálmica estéril, frasco plástico conta- Fr 30,0000 10,9700 N/N/N

 gotas contendo 5ml. Embalagem primária com lote, data de validade, dados

 de identificação, procedência, registro no Ministério da Saúde.

 27 1004 Furosemida 40mg, comprimido. Blister produzido para dose unitária ou com cp 3.500,0000 0,1000 N/N/N

 no mínimo 3mm de distância entre comprimidos dispostos de forma paralela.

 Apresentando lote, data de validade, dados de identificação, procedência,

 registro no Ministério da Saúde.

 28 36317 Gentamicina, sulfato, 0,5% solução oftálmica estéril, frasco plástico conta- Fr 10,0000 9,0300 N/N/N

 gotas contendo 5ml. Embalagem primária com lote, data de validade, dados

 de identificação, procedência, registro no Ministério da Saúde.

 29 18751 Ivermectina 6mg Cp. Blister produzido para dose unitária ou com no mínimo cp 250,0000 2,1400 N/N/N

 3mm de distância entre comprimidos dispostos de forma paralela.

 Apresentando lote, data de validade, dados de identificação, procedência,

 registro no Ministério da Saúde.

 30 4504 Loratadina 10mg comprimido. Blister produzido para dose unitária ou com no cp 450,0000 0,0670 N/N/N

 mínimo 3mm de distância entre comprimidos dispostos de forma paralela.

 Apresentando lote, data de validade, dados de identificação, procedência,

 registro no Ministério da Saúde.

 31 859 Maleato de Enapril 10mg, comprimido. Blister produzido para dose unitária ou cp 10.000,0000 0,3400 N/N/N

 com no mínimo 3mm de distância entre comprimidos dispostos de forma

 paralela. Apresentando lote, data de validade, dados de identificação,

 procedência, registro no Ministério da Saúde.

 32 808 Mebendazol 100mg, comprimido. Blister produzido para dose unitária ou com cp 50,0000 0,2800 N/N/N

 no mínimo 3mm de distância entre comprimidos dispostos de forma paralela.

 Apresentando lote, data de validade, dados de identificação, procedência,

 registro no Ministério da Saúde.

 33 812 Mebendazol 20mg/ml suspensão oral, frasco 30ml. Embalagem primária com Fr 30,0000 1,1100 N/N/N

 lote, data de validade, dados de identificação, procedência, registro no

 Ministério da Saúde.

 34 526 Metoclopramida 10mg comprimido. Blister produzido para dose unitária ou cp 3.000,0000 0,1430 N/N/N

 com no mínimo 3mm de distância entre comprimidos dispostos de forma

 paralela. Apresentando lote, data de validade, dados de identificação,

 procedência, registro no Ministério da Saúde.

 35 520 Metoclopramida 4mg/ml (0,4%) frasco conta-gotas 10ml. Embalagem primária Fr 200,0000 1,2900 N/N/N

 com lote, data de validade, dados de identificação, procedência, registro no

 Ministério da Saúde.

 36 18141 Nitrofurantoína 100mg cápsula. Blister produzido para dose unitária ou com cap 140,0000 0,2060 N/N/N

 no mínimo 3mm de distância entre comprimidos dispostos de forma paralela.

 Apresentando lote, data de validade, dados de identificação, procedência,

 registro no Ministério da Saúde.

 37 925 Sulfato ferroso 125mg/ml, frasco 30mL (correspondente a 25mg/mL de ferro Fr 200,0000 1,0800 N/N/N

 elementar). Embalagem primária com lote, data de validade, dados de

 identificação, procedência, registro no Ministério da Saúde.

 38 1660 Tetracaína, cloridrato, 10mg/mL + Fenilefrina, cloridrato, 1mg/mL solução Fr 30,0000 10,7700 N/N/N

 oftálmica estéril, frasco plástico conta-gotas contendo 10ml. Embalagem

 primária com lote, data de validade, dados de identificação, procedência,

 registro no Ministério da Saúde.

 39 36667 Topiramato 25mg comprimido. Blister produzido para dose unitária ou com no cp 150,0000 0,2700 N/N/N

 mínimo 3mm de distância entre comprimidos dispostos de forma paralela,

 apresentando lote e data de validade.

 40 57140 Topiramato 50mg comprimido. Blister produzido para dose unitária ou com no cp 400,0000 0,6300 N/N/N

 mínimo 3mm de distância entre comprimidos dispostos de forma paralela,

 apresentando lote e data de validade.

 41 880 Dexclorfeniramina 2mg/5ml xarope, frasco 120ml. Embalagem primária com Fr 250,0000 1,2000 N/N/N

 lote, data de validade, dados de identificação, procedência, registro no

 Ministério da Saúde.

 42 996 Acetazolamida 250mg comprimido, cartucho apresentando lote, data de cp 500,0000 0,4900 N/N/N

 validade, dados de identificação, procedência, registro no Ministério da

 Saúde.

 43 27262 Acetilcisteína 300mg/3ml Inj. (ampola C/ 3ml). Ampola com lote e data de amp 200,0000 3,4800 N/N/N

 validade, impressos de maneira que não seja possível apagar.

 44 7791 Levotiroxina Sódica 25mcg comprimido. Blister produzido para dose unitária cp 3.500,0000 0,2500 N/N/N

 ou com no mínimo 3mm de distância entre comprimidos dispostos de forma

 paralela. Apresentando lote, data de validade, dados de identificação,

 procedência, registro no Ministério da Saúde.

 45 47932 Dexametasona 1% solução oftálmica estéril, frasco plástico conta-gotas Fr 40,0000 6,4600 N/N/N

 contendo 5ml. Embalagem primária com lote, data de validade, dados de

 identificação, procedência, registro no Ministério da Saúde.

 46 65293 Piperacilina sódica 4,0g + Tazobactam sódico 0,5g com Edetato dissódico FA 3.000,0000 72,9200 N/N/S

 diidratado (EDTA) e ácido cítrico monoidratado. Pó liofilizado injetável, frasco

 ampola. O medicamento deve ser ofertado na apresentação de REFERÊNCIA

 ou GENÉRICO.

 47 30411 Dexpantenol + Vitamina B5 + Lanolina + Óleo de Amêndoas Pomada. Tubo tb 1.400,0000 14,2100 N/N/N

 com 30g. Embalagem primária com lote, data de validade, dados de

 identificação, procedência, registro no Ministério da Saúde.

 48 4114 Hidralazina 25mg, comprimido. Blister produzido para dose unitária ou com drg 3.200,0000 0,2870 N/N/N

 no mínimo 3mm de distância entre comprimidos dispostos de forma paralela.

 Apresentando lote, data de validade, dados de identificação, procedência,

 registro no Ministério da Saúde.

 49 4270 Hidróxido de Alumínio Susp. Oral Frasco C/150ml Fr 50,0000 6,5700 N/N/N

 50 18133 Ranitidina, cloridrato, 150mg/10ml solução oral isento de açúcar. Frasco Fr 50,0000 5,9400 N/N/N

 120ml com dosador oral com indicação por quilos do paciente. Embalagem

 primária com lote, data de validade, dados de identificação, procedência,

 registro no Ministério da Saúde.

 51 39433 Verapamil 2,5mg/ml injetável. Ampola 2ml, com lote e data de validade, amp 100,0000 6,5900 N/N/N

 impressos de maneira que não seja possível apagar.

 52 4938 Losartan Potássico 25mg comprimido. Blister produzido para dose unitária ou cp 1.000,0000 0,4100 N/N/N

 com no mínimo 3mm de distância entre comprimidos dispostos de forma

 paralela. Apresentando lote, data de validade, dados de identificação,

 procedência, registro no Ministério da Saúde.

 53 834 Metildopa 250mg, comprimido. Blister produzido para dose unitária ou com no cp re 5.000,0000 0,2300 N/N/N

 mínimo 3mm de distância entre comprimidos dispostos de forma paralela.

 Apresentando lote, data de validade, dados de identificação, procedência,

 registro no Ministério da Saúde.

 54 776 Metilergometrina, maleato, 0,125mg comprimido. Blister produzido para dose drg 240,0000 0,4400 N/N/N

 unitária ou com no mínimo 3mm de distância entre comprimidos dispostos de

 forma paralela. Apresentando lote, data de validade, dados de identificação,

 procedência, registro no Ministério da Saúde.

 55 29103 Monossulfiram 0,25 g/ml (25%) frasco 100 ml. Embalagem primária com lote, Fr 30,0000 19,3000 N/N/S

 data de validade, dados de identificação, procedência, registro no Ministério

 da Saúde.

 56 56235 Ornitina, Aspartato 3g Envelope c/ 5g. Embalagem primária com lote, data de env 150,0000 8,0200 N/N/N

 validade, dados de identificação, procedência, registro no Ministério da

 Saúde.

 57 60174 Norfloxacino 400mg, comprimido. Blister produzido para dose unitária ou com cp 500,0000 1,4500 N/N/N

 no mínimo 3mm de distância entre comprimidos dispostos de forma paralela.

 Apresentando lote, data de validade, dados de identificação, procedência,

 registro no Ministério da Saúde. O medicamento deve ser ofertado na

 apresentação de REFERÊNCIA ou GENÉRICO.

 58 2282 Permanganato de Potássio 100mg comprimido. Blister produzido para dose cp 1.500,0000 0,1800 N/N/N

 unitária ou com no mínimo 3mm de distância entre comprimidos dispostos de

 forma paralela. Apresentando lote, data de validade, dados de identificação,

 procedência, registro no Ministério da Saúde.

 59 57986 Misoprostol 200mcg, comprimido vaginal. Blister produzido para dose unitária cp va 500,0000 31,7000 N/N/N

 ou com no mínimo 3mm de distância entre comprimidos dispostos de forma

 paralela. Apresentando lote, data de validade, dados de identificação,

 procedência, registro no Ministério da Saúde.

 60 5870 Salbutamol, sulfato, 100mcg spray nasal para inalação, 200 doses. Fr 35,0000 6,4600 N/N/N

 Embalagem primária com lote, data de validade, dados de identificação,

 procedência, registro no Ministério da Saúde.

 61 6400 Carvedilol 3,125mg comprimido. Blister produzido para dose unitária ou com cp 2.500,0000 0,2600 N/N/N

 no mínimo 3mm de distância entre comprimidos dispostos de forma paralela.

 Apresentando lote, data de validade, dados de identificação, procedência,

 registro no Ministério da Saúde.

 62 6410 Carvedilol 12,5mg comprimido. Blister produzido para dose unitária ou com cp 1.200,0000 0,4200 N/N/N

 no mínimo 3mm de distância entre comprimidos dispostos de forma paralela.

 Apresentando lote, data de validade, dados de identificação, procedência,

 registro no Ministério da Saúde.

 63 7203 Benzidamina (cloridrato) 1,5mg/ml, frasco 150ml. Embalagem primária com Fr 1.000,0000 3,9000 N/N/N

 lote, data de validade, dados de identificação, procedência, registro no

 Ministério da Saúde.

 64 702 Benzilpenicilina Potássica Cristalina 5.000.000UI frasco-ampola. Embalagem FA 3.000,0000 5,9000 N/N/N

 primária com lote, data de validade, dados de identificação, procedência,

 registro no Ministério da Saúde.

 65 274 Brometo de Butilescopolamina 10mg comprimido. Blister produzido para dose cp 400,0000 0,4930 N/N/N

 unitária ou com no mínimo 3mm de distância entre comprimidos dispostos de

 forma paralela, apresentando lote e data de validade.

 66 2343 N-acetilcisteína 200mg envelope c/ 5g de granulado. env 500,0000 1,0600 N/N/N

 67 11561 Valproato de Sódio 500mg comprimido. Cartucho apresentando lote, data de cp gr 2.500,0000 0,8000 N/N/N

 validade, dados de identificação, procedência, registro no Ministério da

 Saúde.

 68 653 Eritromicina (estolato) 250mg/5ml suspensão oral, frasco 60ml. Embalagem Fr 200,0000 1,9600 N/N/N

 primária com lote, data de validade, dados de identificação, procedência,

 registro no Ministério da Saúde.

 69 36318 Hidrocortisona 10mg/mL+ Sulfato de Neomicina 5mg/mL+ Sulfato de Fr 30,0000 9,9800 N/N/N

 Polimixina B 10.000UI/mL, solução otológica frasco conta-gotas 10ml.

 Embalagem primária com lote, data de validade, dados de identificação,

 procedência, registro no Ministério da Saúde.

 70 1710 Isossorbida (dinitrato) 10mg, comprimido. Blister produzido para dose unitária cp 1.000,0000 0,3000 N/N/N

 ou com no mínimo 3mm de distância entre comprimidos dispostos de forma

 paralela. Apresentando lote, data de validade, dados de identificação,

 procedência, registro no Ministério da Saúde.

 71 1711 Isossorbida, dinitrato, 5mg comprimido sublingual. Blister produzido para cp 200,0000 0,4350 N/N/N

 dose unitária ou com no mínimo 3mm de distância entre comprimidos

 dispostos de forma paralela. Apresentando lote, data de validade, dados de

 identificação, procedência, registro no Ministério da Saúde.

 72 14351 Isoxsuprina, Cloridrato 10mg comprimido. Blister produzido para dose unitária cp 100,0000 3,1400 N/N/N

 ou com no mínimo 3mm de distância entre comprimidos dispostos de forma

 paralela. Apresentando lote, data de validade, dados de identificação,

 procedência, registro no Ministério da Saúde.

 73 4961 Dextrano 70 1mg/mL+ Hipromelose 3mg/ml solução oftálmica estéril, frasco Fr 60,0000 13,5200 N/N/N

 plástico conta-gotas contendo 15ml. Embalagem primária com lote, data de

 validade, dados de identificação, procedência, registro no Ministério da

 Saúde.

 74 504 Dimenidrinato 25mg/mL+ Piridoxina 5mg/mL frasco conta-gotas 30ml. Fr 30,0000 7,5200 N/N/N

 Embalagem primária com lote, data de validade, dados de identificação,

 procedência, registro no Ministério da Saúde.

 75 1223 Mesalazina 800mg comprimido revestido. Blister produzido para dose unitária cp re 120,0000 2,1700 N/N/N

 ou com no mínimo 3mm de distância entre comprimidos dispostos de forma

 paralela. Apresentando lote, data de validade, dados de identificação,

 procedência, registro no Ministério da Saúde.

 76 6156 Pirimetamina 25mg comprimido, cartucho apresentando lote, data de cp 600,0000 0,0900 N/N/N

 validade, dados de identificação, procedência, registro no Ministério da

 Saúde.

 77 1734 Propatilnitrato 10mg comprimido. Blister produzido para dose unitária ou com cp 250,0000 0,4760 N/N/N

 no mínimo 3mm de distância entre comprimidos dispostos de forma paralela.

 Apresentando lote, data de validade, dados de identificação, procedência,

 registro no Ministério da Saúde.

 78 1051 Vaselina Líquida frasco plástico 1000ml. Embalagem primária com lote, data Fr 25,0000 23,5900 N/N/N

 de validade, dados de identificação, procedência, registro no Ministério da

 Saúde ou sua isenção.

 79 1436 Papaverina, cloridrato, 100mg ampola de uso endovenoso 2ml. Ampola com amp 50,0000 16,9900 N/N/N

 lote e data de validade, impressos de maneira que não seja possível apagar.

 80 64977 Amoxicilina 1g + Clavulanato de potássio 0,2g IV. Frasco-ampola. Embalagem FA 500,0000 18,5700 N/N/N

 primária com lote, data de validade, dados de identificação, procedência,

 registro no Ministério da Saúde. O medicamento deve ser ofertado na

 apresentação de REFERÊNCIA ou GENÉRICO.

 81 65294 Cloridrato de Ivabradina 5mg comprimido revestido. Blister produzido para cp re 280,0000 1,8300 N/N/N

 dose unitária ou com no mínimo 3mm de distância entre comprimidos

 dispostos de forma paralela. Apresentando lote, data de validade, dados de

 identificação, procedência, registro no Ministério da Saúde.

 82 65292 Cloridrato de Ivabradina 7,5mg comprimido revestido. Blister produzido para cp re 280,0000 2,3600 N/N/N

 dose unitária ou com no mínimo 3mm de distância entre comprimidos

 dispostos de forma paralela. Apresentando lote, data de validade, dados de

 identificação, procedência, registro no Ministério da Saúde.

 83 645 Gentamicina 20mg/ml ampola de uso endovenoso 1ml. Ampola com lote e amp 2.500,0000 1,3300 N/N/N

 data de validade.

 84 5671 Isoxsuprina, cloridrato, 5mg/ml ampola de uso endovenoso 2ml. Ampola com amp 100,0000 11,4900 N/N/N

 lote e data de validade.

 85 373 Codeína 7,5mg + Paracetamol 500mg comprimido. Blister produzido para cp 60,0000 1,2000 N/N/N

 dose unitária ou com no mínimo 3mm de distância entre comprimidos

 dispostos de forma paralela. Apresentando lote, data de validade, dados de

 identificação, procedência, registro no Ministério da Saúde.

 86 53682 Cetoprofeno 2% gotas 20mg/ml, frasco com 20mL. Embalagem primária com Fr 50,0000 9,1800 N/N/N

 lote, data de validade, dados de identificação, procedência, registro no

 Ministério da Saúde.

 87 61212 Ciprofloxacino Colirio, Frasco C/ 5ml Fr 30,0000 8,0900 N/N/N

 88 799 Loperamida 2mg, comprimido. Blister produzido para dose unitária ou com no cp 3.500,0000 0,3250 N/N/N

 mínimo 3mm de distância entre comprimidos dispostos de forma paralela.

 Apresentando lote, data de validade, dados de identificação, procedência,

 registro no Ministério da Saúde.

 89 36692 Misoprostol 25mcg comprimido vaginal. Blister produzido para dose unitária cp va 800,0000 6,5800 N/N/N

 ou com no mínimo 3mm de distância entre comprimidos dispostos de forma

 paralela. Apresentando lote, data de validade, dados de identificação,

 procedência, registro no Ministério da Saúde.

 90 2188 Aciclovir 250mg, frasco-ampola de uso endovenoso. Embalagem primária FA 2.000,0000 42,0000 N/N/N

 com lote, data de validade, dados de identificação, procedência, registro no

 Ministério da Saúde.

 91 457 Atracúrio (besilato) 25mg, ampola 2,5ml. Ampola com lote e data de validade, amp 4.700,0000 6,9000 N/N/N

 impressos de maneira que não seja possível apagar.

 92 459 Atracúrio (besilato) 50mg, ampola 5ml. Ampola com lote e data de validade, amp 3.200,0000 10,4000 N/N/N

 impressos de maneira que não seja possível apagar.

 93 36672 Azatioprina 50mg comprimido, blister com mínimo de 3mm de distância entre cp 250,0000 1,4300 N/N/N

 comprimidos paralelos, apresentando lote e data de validade.

 94 1240 Biperideno 2mg comprimido, blister com mínimo de 3mm de distância entre cp 1.000,0000 0,3300 N/N/N

 comprimidos paralelos, apresentando lote e data de validade.

 95 1247 Biperideno 5mg, ampola de uso endovenoso 1ml. Ampola com lote e data de amp 50,0000 2,5500 N/N/N

 validade.

 96 447 Bupivacaína (cloridrato) 0,5% + Glicose Anidra Pesada, ampola 4ml, em amp 5.400,0000 10,9400 N/N/N

 estojos esterelizados. Embalagem primária com lote, data de validade, dados

 de identificação. Estojo com dados de procedência, registro no Ministério da

 Saúde.

 97 59983 Ciprofloxacino 200mg/100ml, injetável, via intravenoso, forma de Bs 4.000,0000 8,6500 N/N/N

 apresentação em bolsa transparente sistema fechado com 2 sítios, injeção

 autovedável e membrana para administração. O medicamento deve ser

 ofertado na apresentação de REFERÊNCIA ou GENÉRICO

 98 9221 Clonazepam Gotas 2,5mg/ml (1gota 0.1mg). Frasco conta-gotas 20ml. Fr 150,0000 3,0700 N/N/N

 Embalagem primária com lote, data de validade, dados de identificação,

 procedência, registro no Ministério da Saúde.

 99 184 Cloreto de Potássio 19,1% ampola de uso endovenoso 10ml. Ampola com amp 34.000,0000 0,3700 N/N/N

 lote e data de validade.

 100 1274 Clorpromazina 5mg/ml ampola de uso endovenoso 5ml. Ampola com lote e amp 100,0000 1,6000 N/N/N

 data de validade.

 101 930 Complexo B comprimido. Blister produzido para dose unitária ou com no drg 11.000,0000 0,0720 N/N/N

 mínimo 3mm de distância entre comprimidos dispostos de forma paralela,

 apresentando lote e data de validade.

 102 11513 Dantroleno Sódico 20mg frasco-ampola de uso endovenoso. Embalagem FA 36,0000 139,5500 N/N/N

 primária com lote, data de validade, dados de identificação, procedência,

 registro no Ministério da Saúde.

 103 36684 Dexametasona 0,1% creme bisnaga 10g. Embalagem primária com lote, data tb 400,0000 1,2400 N/N/N

 de validade, dados de identificação, procedência, registro no Ministério da

 Saúde.

 104 1295 Diazepam 10mg comprimido. Blister produzido para dose unitária ou com no cp 9.000,0000 0,0630 N/N/N

 mínimo 3mm de distância entre comprimidos dispostos de forma paralela,

 apresentando lote e data de validade.

 105 2220 Digoxina 0,05mg/ml elixir frasco 60ml. Embalagem primária com lote, data de Fr 30,0000 9,2600 N/N/N

 validade, dados de identificação, procedência, registro no Ministério da

 Saúde.

 106 1585 Dopamina 5mg/ml, ampola 10ml. Ampola com lote e data de validade, amp 1.000,0000 1,7000 N/N/N

 impressos de maneira que não seja possível apagar.

 107 1496 Fenitoína 50mg/ml, ampola 5ml. Ampola com lote e data de validade, amp 8.000,0000 2,2000 N/N/N

 impressos de maneira que não seja possível apagar.

 108 1477 Fenobarbital 40mg/ml (4%) gotas, frasco 20ml. Embalagem primária com lote, Fr 100,0000 3,5600 N/N/N

 data de validade, dados de identificação, procedência, registro no Ministério

 da Saúde.

 109 1498 Fentanila, citrato, 0,0785 mg + Droperidol 2,5mg/ml ampola de uso amp 200,0000 10,8000 N/N/N

 endovenoso 2ml. Ampola com lote e data de validade, impressos de maneira

 que não seja possível apagar.

 110 60166 Fluconazol 200mg/100ml, forma farmacêutica injetável, via intravenoso, Bs 3.200,0000 4,2000 N/N/N

 forma de apresentação em bolsa ou frasco transparente sistema fechado

 com 2 sítios, injeção autovedável e membrana para administração.

 Embalagem primária com lote, data de validade, dados de identificação,

 procedência, registro no Ministério da Saúde. O medicamento deve ser

 ofertado na apresentação de REFERÊNCIA ou GENÉRICO.

 111 4242 Heparina sódica 5.000UI/ml, frasco-ampola 5mL. Embalagem primária com FA 1.500,0000 9,3600 N/N/N

 lote, data de validade, dados de identificação, procedência, registro no

 Ministério da Saúde.

 112 43792 Ibuprofeno 50mg/ml gotas, frasco 30ml. Embalagem primária com lote, data Fr 300,0000 2,3000 N/N/N

 de validade, dados de identificação, procedência, registro no Ministério da

 Saúde.

 113 1647 Imipramina 25 mg, comprimido. Blister produzido para dose unitária ou com drg 300,0000 0,3200 N/N/N

 no mínimo 3mm de distância entre comprimidos dispostos de forma paralela.

 Apresentando lote, data de validade, dados de identificação, procedência,

 registro no Ministério da Saúde.

 114 36690 Kit adesivo de fibrina para hemostasia e cicatrização de tecidos, selagem de un 20,0000 581,7400 N/N/S

 cavidades corporais e anastomose, para estruturas neurológicas,

 apresentação estéril com 1ml. Caso o produto não seja de reconstituição

 imediata, deverá ser fornecido sem ônus o aparelho para diluição e tipo de

 esterilização. Embalagem primária com lote, data de validade, dados de

 identificação, procedência, registro no Ministério da Saúde.

 115 51655 Levobupivacaína, cloridrato 5mg/ml, solução injetável 0,5%, sem FA 200,0000 28,1000 N/N/N

 vasoconstritor, frasco-ampola 20ml, em estojos esterelizados. Embalagem

 primária com lote, data de validade, dados de identificação. Estojo com

 dados de procedência, registro no Ministério da Saúde.

 116 1523 Levomepromazina 100mg comprimido.Blister produzido para dose unitária ou cp 3.000,0000 0,7900 N/N/N

 com no mínimo 3mm de distância entre comprimidos dispostos de forma

 paralela, apresentando lote e data de validade.

 117 1529 Levomepromazina 25mg comprimido. Blister produzido para dose unitária ou cp 11.000,0000 0,4100 N/N/N

 com no mínimo 3mm de distância entre comprimidos dispostos de forma

 paralela, apresentando lote e data de validade.

 118 1525 Levomepromazina 4% frasco conta-gotas 20ml. Embalagem primária com Fr 60,0000 8,6900 N/N/N

 lote, data de validade, dados de identificação, procedência, registro no

 Ministério da Saúde.

 119 463 Lidocaína 1% sem vasoconstritor frasco-ampola 20ml acondicionado em FA 200,0000 9,1700 N/N/N

 estojo individual esterilizado. Embalagem primária e/ou frasco com lote, data

 de validade e registro no Ministério da Saúde.

 120 465 Lidocaína 2% + Epinefrina 1:200000 frasco-ampola 20ml acondicionado em FA 1.600,0000 10,0700 N/N/N

 estojo individual esterilizado. Embalagem primária e/ou frasco com lote, data

 de validade e registro no Ministério da Saúde.

 121 467 Lidocaína 2% sem vasoconstritor, frasco-ampola 20ml em estojos FA 5.500,0000 10,0700 N/N/N

 esterelizados. Embalagem primária com lote, data de validade, dados de

 identificação. Estojo com dados de procedência, registro no Ministério da

 Saúde.

 122 64074 Meropenem 1g pó para solução injetável. Embalagem primária com lote, data Fr 13.500,0000 21,4900 N/N/N

 de validade, dados de identificação, procedência, registro no Ministério da

 Saúde. O medicamento deve ser ofertado na apresentação de REFERÊNCIA

 ou GENÉRICO.

 123 59987 Metronidazol 5mg/ml bolsa 100ml, forma farmacêutica injetável, via Fr 20.000,0000 2,3000 N/N/N

 intravenoso, forma de apresentação em bolsa transparente sistema fechado

 com 2 sítios, injeção autovedavel e membrana para administraçao. O

 medicamento deve ser ofertado na apresentação de REFERÊNCIA ou

 GENÉRICO.

 124 64084 Morfina (sulfato) 0,1mg/ml, ampola 1ml (estojo individual esterilizado). Ampola amp 4.000,0000 2,0900 N/N/N

 com lote e data de validade, impressos de maneira que não seja possível

 apagar.

 125 3557 Naloxona 0,4mg/ml, ampola 1ml. Ampola com lote e data de validade, amp 400,0000 4,2600 N/N/N

 impressos de maneira que não seja possível apagar.

 126 59989 Neomicina + bacitracina pomada tópica, bisnaga 15g. Embalagem primária tb 800,0000 2,6700 N/N/N

 com lote, data de validade, dados de identificação, procedência, registro no

 Ministério da Saúde. O medicamento deve ser ofertado na apresentação de

 REFERÊNCIA ou GENÉRICO.

 127 2203 Oleo mineral, frasco 100ml. Embalagem primária com lote, data de validade, Fr 400,0000 2,3900 N/N/N

 dados de identificação, procedência, registro no Ministério da Saúde ou

 Notificação Simplificada.

 128 25722 Omeprazol Sódico 40mg IV frasco-ampola, acompanhado de diluente prórpio FA 15.000,0000 5,4900 N/N/N

 ampola 10ml. Embalagem primária com lote, data de validade, dados de

 identificação, procedência, registro no Ministério da Saúde.

 129 353 Pancurônio, brometo, 2mg/ml ampola de uso endovenoso 2ml. Ampola com amp 6.000,0000 6,3000 N/N/N

 lote e data de validade.

 130 4208 Poliestirenossulfonato de Cálcio 890 a 900mg (aproximadamente 3,3 a 4,4 env 300,0000 12,0000 N/N/N

 mEq de Cálcio), envelope 30g de pó. Embalagem primária com lote, data de

 validade, dados de identificação, procedência, registro no Ministério da

 Saúde.

 131 60175 Polimixina B 500.000UI frasco-ampola de uso endovenoso. Embalagem FA 4.000,0000 26,5000 N/N/N

 primária com lote, data de validade, dados de identificação, procedência,

 registro no Ministério da Saúde. O medicamento deve ser ofertado na

 apresentação de REFERÊNCIA ou GENÉRICO.

 132 419 Prednisona 5mg comprimido. Blister produzido para dose unitária ou com no cp 1.000,0000 0,1070 N/N/N

 mínimo 3mm de distância entre comprimidos dispostos de forma paralela,

 apresentando lote e data de validade.

 133 6392 Rocurônio, brometo 10mg/ml solução injetável, frasco-ampola com 5ml. FA 240,0000 14,7000 N/N/N

 Embalagem primária com lote, data de validade, dados de identificação.

 134 1521 Sufentanila, citrato, 50mcg/ml ampola de uso endovenoso 5ml. Ampola com amp 200,0000 60,7900 N/N/N

 lote e data de validade.

 135 65296 Suxametônio, cloreto, 100mg frasco-ampola de uso endovenoso. Embalagem FA 1.500,0000 15,3200 N/N/N

 primária com lote, data de validade, dados de identificação, procedência,

 registro no Ministério da Saúde.

 136 61228 Teicoplanina 400mg Frasco-ampola. Embalagem primária com lote, data de FA 2.000,0000 34,9900 N/N/N

 validade, dados de identificação, procedência, registro no Ministério da

 Saúde. O medicamento deve ser ofertado na apresentação de REFERÊNCIA

 ou GENÉRICO.

 137 59992 Tigeciclina 50mg, frasco-ampola. Embalagem primária com lote, data de FA 1.500,0000 170,1200 N/N/N

 validade, dados de identificação, procedência, registro no Ministério da

 Saúde. O medicamento deve ser ofertado na apresentação de REFERÊNCIA

 ou GENÉRICO.

 138 588 Ampicilina sódica 1g, frasco-ampola. Embalagem primária com lote, data de FA 8.000,0000 11,1900 N/N/N

 validade, dados de identificação, procedência, registro no Ministério da

 Saúde.

 139 590 Ampicilina Sódica 500mg, frasco-ampola de uso endovenoso. Embalagem FA 8.000,0000 8,6600 N/N/N

 primária com lote, data de validade, dados de identificação, procedência,

 registro no Ministério da Saúde.

 140 47761 Cabergolina 0,5mg comprimido. Blister produzido para dose unitária ou com cp 300,0000 14,6700 N/N/N

 no mínimo 3mm de distância entre comprimidos dispostos de forma paralela,

 apresentando lote e data de validade.

 141 63471 Fenobarbital 100mg/ml, ampola 2ml, uso intramuscular e intravenoso. Ampola amp 2.300,0000 1,6700 N/N/S

 com lote e data de validade, impressos de maneira que não seja possível

 apagar.

 142 34802 Fio de sutura monofilamentar a base de copolímero de glicolida env 480,0000 15,8800 1/N/N

 e caprolactona com absorção previsível, incolor, nº4.0 com agulha 3/8 círculo triangular

 de 1,7 a 2 cm, envelope com 1 fio de 45 cm de comprimento.Estéril,

 com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no

 envelope interno. Embalagem individual que permita a abertura asséptica do

 produto, contendo data de validade, dados de identificação, procedência e

 registro no Ministério da Saúde.

 143 58935 Micafungina sódica 50mg, frasco-ampola, pó para solução para infusão FA 500,0000 131,8100 N/N/N

 intravenosa. Embalagem primária com lote, data de validade, dados de

 identificação, procedência, registro no Ministério da Saúde.

 144 193 Água Destilada, estéril e apirogênica, ampola de uso endovenoso 10ml. amp 450.000,0000 0,2900 N/N/N

 Ampola com lote e data de validade.

 145 1654 Amitriptilina 25mg, comprimido. Blister produzido para dose unitária ou com cp 1.600,0000 0,0580 N/N/N

 no mínimo 3mm de distância entre comprimidos dispostos de forma paralela.

 Apresentando lote, data de validade, dados de identificação, procedência,

 registro no Ministério da Saúde.

 146 1269 Clorpromazina 40mg/ml gotas, frasco 20ml. Embalagem primária com lote, Fr 20,0000 6,1100 N/N/N

 data de validade, dados de identificação, procedência, registro no Ministério

 da Saúde.

 147 2400 Levotiroxina Sódica 100mcg comprimido. Blister produzido para dose unitária cp 1.000,0000 0,2500 N/N/N

 ou com no mínimo 3mm de distância entre comprimidos dispostos de forma

 paralela. Apresentando lote, data de validade, dados de identificação,

 procedência, registro no Ministério da Saúde.

 148 1301 Morfina (sulfato) 10mg/ml, ampola 1ml. Ampola com lote e data de validade, amp 4.500,0000 2,1300 N/N/N

 impressos de maneira que não seja possível apagar.

 149 11060 Ácido Folínico 15mg, comprimido. Blister produzido para dose unitária ou com cp 1.000,0000 1,0100 N/N/N

 no mínimo 3mm de distância entre comprimidos dispostos de forma paralela.

 Apresentando lote, data de validade, dados de identificação, procedência,

 registro no Ministério da Saúde.

 150 66541 Dipirona sódica 500mg/ml gotas, frasco 20ml. Embalagem primária com lote, Fr 850,0000 4,2200 N/N/N

 data de validade, dados de identificação, procedência, registro no Ministério

 da Saúde.

 151 1716 Isossorbida, mononitrato, 10mg/ml ampola de uso endovenoso 1ml. Ampola amp 400,0000 3,5300 N/N/N

 com lote e data de validade, impressos de maneira que não seja possível

 apagar.

 152 36432 Hidroclorotiazida 25mg, comprimido. Blister produzido para dose unitária ou cp 3.500,0000 0,0430 N/N/N

 com no mínimo 3mm de distância entre comprimidos dispostos de forma

 paralela. Apresentando lote, data de validade, dados de identificação,

 procedência, registro no Ministério da Saúde.

 153 832 Nifedipina 20mg retard, comprimido. Blister produzido para dose unitária ou cp 4.500,0000 0,1630 N/N/N

 com no mínimo 3mm de distância entre comprimidos dispostos de forma

 paralela. Apresentando lote, data de validade, dados de identificação,

 procedência, registro no Ministério da Saúde.

 154 59984 Ciprofloxacino 400mg/200ml, injetável, via intravenoso, forma de Bs 7.500,0000 14,6900 N/N/N

 apresentação em bolsa transparente sistema fechado com 2 sítios, injeção

 autovedável e membrana para administração. O medicamento deve ser

 ofertado na apresentação de REFERÊNCIA ou GENÉRICO.

 155 67537 Contraste radiológico não iônico para uso endovenoso e intratecal, descrito Fr 1.500,0000 40,0000 N/N/S

 em bula, contendo concentração 370mg de iodo por mL, frasco com 50mL.

 Embalagem primária com lote, data de validade, dados de identificação,

 procedência, registro no Ministério da Saúde.

 156 67536 Contraste radiológico não iônico para uso endovenoso e intratecal, descrito Fr 500,0000 68,7500 N/N/S

 em bula, contendo concentração 370mg de iodo por mL, frasco com 100mL.

 Embalagem primária com lote, data de validade, dados de identificação,

 procedência, registro no Ministério da Saúde.

 157 67535 Contraste radiológico não iônico para uso endovenoso e intratecal, contendo Fr 3.000,0000 33,1400 N/N/S

 concentração de 300mg de iodo por mL, frasco com 50mL. Embalagem

 primária com lote, data de validade, dados de identificação, procedência,

 registro no Ministério da Saúde.

 158 67534 Contraste radiológico não iônico para uso endovenoso e intratecal, contendo Fr 1.000,0000 57,5500 N/N/S

 concentração de 300mg de iodo por mL, frasco com 100mL. Embalagem

 primária com lote, data de validade, dados de identificação, procedência,

 registro no Ministério da Saúde.

 159 67546 Heparina sódica 5.000UI/ml, frasco-ampola 5mL. Embalagem primária com FA 500,0000 9,5000 2/N/S

 lote, data de validade, dados de identificação, procedência, registro no

 Ministério da Saúde. TAL PRODUTO DEVERÁ SER APROVADO PELA EQUIPE

 DE CIRURGIA CARDÍCA DO HUOP, SEGUINDO ORIENTAÇÕES DA

 SOCIEDADE BRASILEIRA DE CIRURGIA CARDIOVASCULAR.

 160 1726 Nimodipina 30mg comprimido. Blister produzido para dose unitária ou com no cp 12.000,0000 0,2300 N/N/N

 mínimo 3mm de distância entre comprimidos dispostos de forma paralela.

 Apresentando lote, data de validade, dados de identificação, procedência,

 registro no Ministério da Saúde.

 161 182 Magnésio, sulfato, 50% ampola de uso endovenoso 10ml. Ampola com lote e amp 1.000,0000 0,8500 N/N/N

 data de validade.

 162 1607 Lactulose xarope 667mg/ml, frasco 120ml. Embalagem primária com lote, Fr 850,0000 11,4700 N/N/S

 data de validade, dados de identificação, procedência, registro no Ministério

 da Saúde como medicamento.

 163 36353 Leucovorina Cálcica 50mg, frasco-ampola de uso endovenoso FA 250,0000 11,4800 N/N/N

 acompanhado de diluente próprio. Embalagem primária com lote, data de

 validade, dados de identificação, procedência, registro no Ministério da

 Saúde.

 164 905 Hidróxido de Ferro III (sacarato) EV 100mg/5ml ampola. Ampola com lote e amp 500,0000 6,3100 N/N/N

 data de validade, impressos de maneira que não seja possível apagar.

 165 16961 Clopidogrel 75 mg comprimido. Blister produzido para dose unitária ou com cp re 2.000,0000 0,7000 N/N/N

 no mínimo 3mm de distância entre comprimidos dispostos de forma paralela.

 Apresentando lote, data de validade, dados de identificação, procedência,

 registro no Ministério da Saúde.

 166 11511 Domperidona 1mg/ml suspensão oral frasco 100ml com dosador oral com Fr 250,0000 9,3200 N/N/N

 indicação por quilos do paciente. Embalagem primária com lote, data de

 validade, dados de identificação, procedência, registro no Ministério da

 Saúde.

AMOSTRAS, CATÁLOGOS E BULAS:

A/C/B: Amostra ou catálogo ou bula – nos itens do Anexo I onde apresentar “S”, significa que o referido item precisará que seu catálogo ou bula seja apresentada pelo vencedor. Para amostras, o número apresentado abaixo da coluna A corresponde à quantidade de amostras que deverá ser apresentada para aquele item, na unidade de medida especificada na coluna unidade.

Para os itens nos quais são solicitados amostra juntamente com o catálogo, a amostra servirá apenas para visualização do material, sendo devolvida para a empresa no final do certame, retendo apenas o catálogo.

Disposições Complementares sobre as Propostas:

01 – Apresentar somente cotações de bens que atendam as especificações técnicas mínimas indicadas no Anexo I, sob pena de desclassificação.

02 – Não serão aceitas várias cotações (opções) para o mesmo item. Caso as propostas venham acompanhadas de opções, a UNIOESTE analisará e julgará somente as cotações de menor preço, desconsiderando as demais, independentemente de atendimento ou não das especificações técnicas estabelecidas no Anexo I.

03 – As quantidades indicadas no Anexo I deste edital são meramente referenciais e indicam apenas uma estimativa, e não representa de forma alguma garantia de aquisição, sendo que as aquisições serão formalizadas conforme a necessidade e demanda da UNIOESTE – HUOP.

*Concordamos com todas as condições do Edital.*

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| ,  |  | de |  | de 2016. |

|  |  |
| --- | --- |
| Nome: |  |
| Cargo: |  |
| RG/CPF:  |  |

# Anexo II - Modelo de carta de credenciamento

(documento optativo)

|  |  |
| --- | --- |
| PROPONENTE: |  |
| ENDEREÇO: |  |
| CNPJ:  |  | FONE/FAX:  | ( )  |
| E-mail: |  |

|  |  |
| --- | --- |
| Credenciamos o (a) Sr.(a) | , |
| portador (a) da cédula de identidade sob no |  | e CPF/MF |
| sob no | , | a participar do procedimento licitatório, sob |

a modalidade de Pregão Presencial nº 030/2016, Processo nº 000515/2016, instaurado pelo Hospital Universitário do Oeste do Paraná, na qualidade de representante legal da empresa, com poderes para representar a empresa, elaborar a proposta, oferecer lances, assinar atas, interpor de recurso e praticar todos os demais atos que se fizerem necessários.

Por ser a expressão da verdade, firmamos o presente.

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| ,  |  | de |  | de 2016. |

|  |  |
| --- | --- |
| Nome: |  |
| Cargo: |  |
| RG/CPF:  |  |

# Anexo III - Modelo de declaração de idoneidade

(documento obrigatório)

|  |  |
| --- | --- |
| PROPONENTE: |  |
| ENDEREÇO: |  |
| CNPJ:  |  | FONE/FAX:  | ( )  |
| E-mail: |  |

Declaramos para os fins de direito, na qualidade de proponente do procedimento licitatório, sob a modalidade de Pregão Presencial nº 030/2016, Processo nº 000515/2016, instaurado pelo Hospital Universitário do Oeste do Paraná, que não fomos declarados inidôneos para licitar ou contratar com o Poder Público, em qualquer de suas esferas.

 Por ser a expressão da verdade, firmamos o presente.

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| ,  |  | de |  | de 2016. |

|  |  |
| --- | --- |
| Nome: |  |
| Cargo: |  |
| RG/CPF:  |  |

# Anexo IV - Modelo de declaração de cumprimento dos requisitos de habilitação

(documento obrigatório)

|  |  |
| --- | --- |
| PROPONENTE: |  |
| ENDEREÇO: |  |
| CNPJ:  |  | FONE/FAX:  | ( )  |
| E-mail: |  |

|  |  |
| --- | --- |
| O representante legal da Empresa Sr.(a) | , |
| na qualidade de Proponente do procedimento licitatório sob a modalidade de Pregão Presencial nº 030/2016, Processo nº 000515/2016, instaurado pelo Hospital Universitário do Oeste do Paraná, declara para os fins de direitos que a referida empresa cumpre plenamente os requisitos de habilitação exigidos no respectivo edital de licitação. |

Por ser a expressão da verdade, firmamos o presente.

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| ,  |  | de |  | de 2016. |

|  |  |
| --- | --- |
| Nome: |  |
| Cargo: |  |
| RG/CPF:  |  |

# Anexo V - Modelo de declaração de observância ao disposto no inciso XXXIII do artigo 7º da Constituição Federal

(documento obrigatório)

|  |  |
| --- | --- |
| PROPONENTE: |  |
| ENDEREÇO: |  |
| CNPJ:  |  | FONE/FAX:  | ( )  |
| E-mail: |  |

A proponente abaixo assinada, participante da licitação modalidade de Pregão Presencial nº 030/2016, Processo nº 000515/2016, por seu representante credenciado, declara, na forma e sob as penas impostas pela Lei n.º 8.666/93, de 21 de junho de 1993 e demais legislação pertinente, que, nos termos do § 6º do artigo 27 da Lei nº 6.544, de 22 de novembro de 1989, 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.

 Por ser a expressão da verdade, firmamos o presente.

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| ,  |  | de |  | de 2016. |

|  |  |
| --- | --- |
| Nome: |  |
| Cargo: |  |
| RG/CPF:  |  |

# Anexo VI - Modelo de declaração de qualidade ambiental e sustentabilidade socioambiental

(documento obrigatório)

|  |  |
| --- | --- |
| PROPONENTE: |  |
| ENDEREÇO: |  |
| CNPJ:  |  | FONE/FAX:  | ( )  |
| E-mail: |  |

 Declaramos, sob as penas da lei, na qualidade de proponente do procedimento licitatório, sob a modalidade Pregão Presencial n.º 030/2016, instaurado pela Universidade Estadual do Oeste do Paraná/HUOP, de que atendemos aos critérios de qualidade ambiental e sustentabilidade socioambiental, respeitando as normas de proteção do meio ambiente, conforme estabelece o Decreto Estadual n.º 6.252/06, de 22 de março de 2006.

Por ser a expressão da verdade, firmamos o presente.

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| ,  |  | de |  | de 2016. |

|  |  |
| --- | --- |
| Nome: |  |
| Cargo: |  |
| RG/CPF:  |  |

# Anexo VII - Modelo de declaração de microempresa – ME, ou empresa de pequeno porte - EPP

(documento obrigatório para microempresas e empresas de pequeno porte)

|  |  |
| --- | --- |
| PROPONENTE: |  |
| ENDEREÇO: |  |
| CNPJ:  |  | FONE/FAX:  | ( )  |
| E-mail: |  |

 Declaramos, sob as penas da lei, na qualidade de proponente do procedimento licitatório, sob a modalidade Pregão Presencial n.º 030/2016, instaurado pela Universidade Estadual do Oeste do Paraná/HUOP, que somos Microempresa ou Empresa de Pequeno Porte, estando sujeita aos benefícios da Lei Complementar n.º 123/06, de 14 de dezembro de 2006.

Por ser a expressão da verdade, firmamos o presente.

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| ,  |  | de |  | de 2016. |

|  |  |
| --- | --- |
| Nome: |  |
| Cargo: |  |
| RG/CPF:  |  |

# Anexo VIII - Minuta de ordem de fornecimento

(DOCUMENTO PERTINENTE AO HOSPITAL UNIVERSITÁRIO DO OESTE DO PARANÁ)



#  Anexo IX - Minuta da ata de registro de preços

**ATA DE REGISTRO DE PREÇOS Nº \_\_\_\_/2016**

***Empresa:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ CNPJ: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_***

Pelo presente instrumento, a Universidade Estadual do Oeste do Paraná – UNIOESTE – HUOP, situada a Avenida Tancredo Neves, 3224, na cidade de Cascavel, no estado do Paraná, representada pelo Diretor Geral do HUOP Dr. Luiz Sergio Fettback, considerando o julgamento da licitação na modalidade Pregão Presencial N° 030/2016, bem como a classificação das propostas e a respectiva homologação, RESOLVE registrar os preços das empresas, nas quantidades estimadas anuais, de acordo com a classificação por elas alcançada, atendendo as condições previstas no Edital de Licitação e seus Anexos, e em conformidade com as disposições a seguir.

# DO OBJETO

* 1. A presente ata tem por objeto o Pregão Pregão Presencial, do tipo Menor preço por por item para o **Registro de preços para futuras e eventuais aquisições de medicamentos diversos e fio cirúrgico para o Hospital Universitário do Oeste do Paraná – HUOP**, conforme condições, especificações, valores e estimativas de contingente constantes no Anexo I e nos termos deste edital e seus anexos, e para fornecimento de acordo com as necessidades do Hospital Universitário do Oeste do Paraná – HUOP.
	2. Os itens, quantidades e valores registrados constam no Anexo I.
	3. Este documento não importa necessariamente em contratação, podendo a Autoridade Competente revogar no todo ou em parte a presente licitação, ou devendo anulá-la por ilegalidade, assegurado o contraditório e ampla defesa, conforme disposto no Art. 49 e parágrafos da Lei Federal 8.666/93 e Art. 91 da Lei Estadual 15.608/2007.
	4. Os preços registrados manter-se-ão inalterados pelo período de vigência da presente Ata, admitida a recomposição somente no caso de desequilíbrio da equação econômico-financeira inicial deste instrumento.
		1. Os preços registrados que sofrerem recomposição não ultrapassarão os preços praticados no mercado, mantendo-se a diferença percentual apurada entre o valor originalmente constante da proposta e aquele vigente no mercado à época do registro.
		2. O aumento decorrente de recomposição dos preços unitários em razão de desequilíbrio econômico-financeiro do Contrato somente poderá ser dado se a sua ocorrência era imprevisível no momento da contratação, e se houver a efetiva comprovação de fato superveniente que justifique o aumento do preço registrado (requerimento, planilha de custos e documentação de suporte).
		3. Caso o preço registrado se torne superior à média dos preços de mercado, o HUOP solicitará ao fornecedor, formalmente, redução do preço registrado, de forma a adequá-lo aos valores praticados.
	5. A ata de Registro de preços terá prazo de vigência por 12 (doze) meses, a contar da data de publicação da Ata de Registro de Preços no Diário Oficial do Estado.

# DA GERENCIA DA PRESENTE ATA DE REGISTRO DE PREÇOS

* 1. O gerenciamento deste instrumento caberá a Elaine Cristina Oliveira dos Santos, responsável pelo setor Central de Abastecimento Farmacêutico da Universidade Estadual do Oeste do Paraná – HUOP, ou quem a vier a substituir.

# FORMALIZAÇÃO DA AQUISIÇÃO

* 1. Constatada a necessidade dos produtos, o Hospital Universitário do Oeste do Paraná - HUOP procederá à emissão de Ordem de Compra, Ordem de Fornecimento ou outro instrumento equivalente em nome do licitante, observando-se as condições estabelecidas neste Edital, seus Anexos, na legislação vigente, e na proposta do licitante vencedor, relacionando-se os produtos pretendidos e suas quantidades, bem como os respectivos preços registrados, devendo a entrega ser efetuada conforme o item 7.5 deste edital. Quando da entrega do objeto por parte da empresa contratada, esta deverá emitir a nota fiscal em favor da Universidade Estadual do Oeste do Paraná – UNIOESTE, ou ainda em favor do Fundo Estadual de Saúde – FUNSAÚDE, conforme disposto no Termo de Cooperação Técnica n.º 074/2003, de acordo com a ordem de compra/serviço.
	2. Caso a empresa esteja em débito ou apresente alguma irregularidade fiscal, os respectivos empenhos referentes às Ordens de Compra, Ordens de Fornecimento ou outros instrumentos equivalentes em nome do licitante, não poderão ser liberados, e de consequência estes não terão validade nem eficácia.
	3. Para possibilitar a liberação dos empenhos, a empresa será comunicada pela Universidade Estadual do Oeste do Paraná - UNIOESTE, para que no prazo máximo de 05 (cinco) dias úteis, proceda a regularização de suas pendências junto ao órgão competente.
	4. Decorrido o prazo de 05 (cinco) dias úteis, e verificado pela UNIOESTE a continuidade da pendência, a empresa decairá do direito à contratação com a Universidade, sem prejuízo de outras penalidades.
	5. A Universidade Estadual do Oeste do Paraná - UNIOESTE poderá, quando o convocado não regularizar suas pendências conforme previsto no item 14.4, convocar os proponentes remanescentes, na ordem de classificação, para fazê-lo em igual prazo e nas mesmas condições propostas pelo primeiro classificado, inclusive quanto aos preços atualizados, de conformidade com o presente edital, ou revogar a licitação, independentemente da cominação prevista no art. 154 da Lei nº 15.608/2007 e demais cominações legais.
	6. O fornecimento deverá ser efetuado de acordo com a necessidade da instituição, de forma parcelada.
	7. A não entrega dos produtos no prazo estabelecido, implicará na rescisão contratual nos termos do art. 129 da Lei Estadual nº 15.608/2007 e demais legislações aplicáveis.
	8. Os prazos de que tratam o item 7.8, poderão ser prorrogados uma vez, por igual período, quando solicitado pelo convocado durante o transcurso do prazo e desde que ocorra motivo justificado aceito pela Administração.
	9. Quando da entrega dos produtos, a Nota Fiscal da (s) empresa (s) vencedora (s) deverá (ão) estar com CNPJ e Razão Social rigorosamente iguais aos apresentados nos documentos de Habilitação.

# CONDIÇÕES DE RECEBIMENTO DO OBJETO

* 1. Os bens objeto do fornecimento serão recebidos pela Administração, nos seguintes termos:
		1. provisoriamente, mediante recibo, para efeito de posterior verificação da conformidade do bem fornecido com a especificação exigida.
		2. definitivamente, após a verificação da qualidade e quantidade do bem fornecido e consequente aceitação pela Administração.
		3. poderá ser dispensado o recebimento provisório nos casos de entrega de produtos perecíveis e que necessitam de refrigeração.
	2. Os bens, uma vez solicitados deverão ser entregues pela contratada:
	3. Diretamente no Hospital Universitário do Oeste do Paraná - HUOP, na Av. Tancredo Neves, 3224 – Bairro Santo Onofre – CEP 85.806-470 - Cascavel, Estado do Paraná, no setor Central de Abastecimento Farmacêutico- CAF, de segunda à sexta das 08:00 às 12:00, e das 13:00 às 17:00 horas.
	4. O transporte dos bens, objetos desta licitação deve ser feito dentro do preconizado, seguindo as normas vigentes de segurança e transporte, temperatura específica exigida para o produto, em veículo limpo, com cobertura protetora para a carga, de forma que mantenha a integridade do produto. Caso a empresa vencedora descumpra os quesitos de transporte, a instituição poderá rescindir o contrato com a empresa, conforme o item 18.1 deste Edital.
		1. No momento da entrega, o entregador deve trajar vestimentas adequadas a manipulação do objeto a ser entregue, com calçado fechado e em condições satisfatórias de higiene.
	5. Os produtos deverão estar em conformidade com as normas vigentes. Na entrega serão verificados os prazos de validade e o estado de conservação das embalagens.
	6. A contratada se obriga nos termos do Art. 120 da Lei Estadual nº 15608/2007 a ajustar, refazer e ou substituir qualquer produto entregue, que pelo material utilizado ou defeito na fabricação prejudique a instituição.
		1. Na ocorrência do previsto no item 15.3, o gestor do contrato fará a solicitação para ajustar, refazer ou substituir o (s) produto(s), objeto(s) dessa Licitação, sendo que se esta não atender ao solicitado sofrerá as penalidades previstas no item 18 do presente Edital.

# OBRIGAÇÕES DA CONTRATADA

* 1. Ao contratado desta licitação cabe a total responsabilidade quanto ao correto atendimento, no tocante as especificações, condições e obrigações.
	2. Todos os produtos entregues serão recebidos e conferidos por uma Comissão composta de servidores da instiuição, a qual ao final dos trabalhos de conferência, emitirá laudo de recebimento em relação ao produto entregue. Os produtos que apresentarem problemas e/ou defeitos serão rejeitados, obrigando-se o fornecedor a substituí-los, sem prejuízo para a instituição. Apurada, em qualquer tempo, divergência entre as especificações pré-fixadas e o fornecimento efetuado, serão aplicados à CONTRATADA sanções previstas neste edital e na legislação vigente.
	3. Sempre que a instituição julgar necessário, as empresas com itens registrados no processo licitatório, deverão oferecer capacitação e/ou treinamento.

# DO PAGAMENTO

* 1. Os pagamentos serão efetuados em até , contados a partir do atesto da nota fiscal pelo setor responsável, após a entrega do bem objeto do fornecimento, desde que o mesmo esteja de acordo com o solicitado pela Administração, e acompanhado da respectiva nota fiscal.
	2. Para o cumprimento do Item anterior, caberá à empresa contratada:
		1. Providenciar a efetivação e a devida manutenção do Cadastro Unificado de Fornecedores do Estado do Paraná - CFPR (conforme Decreto Estadual n.º 9762/13, de 19 de dezembro de 2013), junto ao Governo do Estado, sob pena de não o fazendo, estar impossibilitada de receber o pagamento devido.
		2. Destacar na nota fiscal número da conta corrente para depósito em nome da empresa. Não poderá ser emitido boleto bancário, cujos pagamentos sejam efetuados via SICONV – Sistema de Convênios Federal (o sistema não permite).
	3. Para fins de pagamento será verificado o Cadastro Informativo Estadual – Cadin, para verificar se a empresa está registrada no mesmo. Caso esteja registrada, o pagamento não poderá ser efetuado até a regularização das pendências.
	4. Deve-se constar na Nota Fiscal de Vendas, a numeração dos lotes e data de validade dos objetos entregues.
		1. A partir de 1º/12/2010, conforme decretos, é OBRIGATÓRIO EMISSÃO DE NOTA FISCAL ELETRÔNICA EM SUBSTITUIÇÃO AOS MODELOS 1 e 1A;
		2. A partir de 01/03/2011, conforme decretos municipais 9604/2010 e 9701/2010, as empresas com sede no município de Cascavel/PR ficam OBRIGADAS A EMITIR NOTA FISCAL DE SERVIÇOS ELETRÔNICA (NFS-E);
	5. A contratada ficará obrigada a repassar para a contratante, na proporção correspondente, eventuais reduções de preços, decorrentes de mudança de alíquotas de impostos incidentes sobre o fornecimento do objeto, em função de alterações na legislação pertinente.
	6. Os pagamentos decorrentes do fornecimento do objeto da presente licitação ocorrerão por conta dos recursos da dotação nº. 476010302194.170, 453410302084.178, rubrica(s) 33903036, 33903009 nas fontes 100 e 250.
	7. A entrega do objeto relativo à presente licitação dar-se-á sob a forma de fornecimento parcelado, sendo que somente serão pagos os valores relativos ao fornecimento dos produtos efetivamente entregues, conforme necessidade do Hospital Universitário, sendo que este não estará obrigado a adquirir a quantidade total dos produtos dispostos nos itens constantes do Anexo I.

# PENALIDADES

* 1. Em caso de não envio da amostra, da documentação de habilitação, não assinatura da ata de registro de preços, inexecução do contrato, erro de execução, execução imperfeita, mora de execução, quantidade inferior ao solicitado, inadimplemento contratual ou são veracidade das informações prestadas, a Contratada estará sujeita às seguintes sanções administrativa, garantida prévia defesa:
		+ - 1. Advertência;
				2. Multa;
				3. Suspensão temporária de participação em licitação e impedimento de contratar com a UNIOESTE, por prazo não superior a 02 (dois) anos;
				4. Declaração de inidoneidade para licitar ou contratar com a Administração Pública, pelo prazo de até 05 (cinco) anos.
	2. Para aplicação das sanções administrativas, a UNIOESTE levará em consideração a natureza e a gravidade da falta, os prejuízos dela advindos e a reincidência na prática do ato, apurados mediante processo administrativo, assegurado o direito ao contraditório e ampla defesa, conforme a seguir:
	3. A sanção administrativa de advertência será aplicada por escrito e destinada às condutas que prejudiquem o andamento do procedimento de licitação e de contratação;
	4. A sanção administrativa de multa será aplicada por inexecução total ou parcial da obrigação, inclusive, por atraso injustificado na entrega dos materiais, sujeitando o inadimplente à multa de mora, que será graduada de acordo com a gravidade da infração:
1. De 1% (um por cento) sobre o valor total da ordem de compra, por dia de atraso no evento não cumprido, limitados a 10% (dez por cento) do mesmo valor.
2. De 10% (dez por cento) sobre o valor total da ordem de compra, por infração a qualquer cláusula ou condição do Edital, não especificada na alínea “a” deste inciso, aplicada em dobro na reincidência.
3. De 10% (dez por cento) sobre o valor total da ordem de compra, pela não entrega do (s) materiais confirmado(s) pela empresa ou pela entrega em desacordo;
4. De 10% (dez por cento) sobre o valor total da Proposta vencedora, no caso de recusa injustificada da licitante adjudicatária em assinar a Ata de Registro de Preço ou deixar de apresentar os documentos exigidos, nos prazos e condições estabelecidas neste Edital.
5. De 10% (dez por cento) sobre o valor total da Proposta, no caso de rescisão do contrato por ato unilateral da administração, motivado por culpa da Contratada, garantida prévia defesa, independente das demais sanções cabíveis;
6. De 5% (cinco por cento) do valor total da ordem de compra pela entrega realização do serviço em desacordo com a proposta de preços aceita na sessão do pregão;
	1. A aplicação da multa não impede que a UNIOESTE rescinda unilateralmente o contrato ou instrumento equivalente, e aplique as demais sanções previstas na legislação estadual pertinente;
	2. As multas previstas não têm caráter compensatório e o seu pagamento não eximirá a empresa inadimplente da responsabilidade por perdas e danos decorrentes das infrações cometidas;
	3. No processo de aplicação de sanções é assegurado o direito ao contraditório e à ampla defesa, facultada defesa prévia do interessado no prazo de 05 (cinco) dias úteis contados da respectiva intimação.
	4. O valor das multas aplicadas deverá ser recolhido no prazo de 05 (cinco) dias úteis, a contar da data da notificação. Se o valor da multa não for pago, ou depositado, será automaticamente descontado do pagamento a que a Contratada fizer jus. Em caso de inexistência ou insuficiência de crédito da Contratada o valor devido será abatido da garantia, quando houver. Sendo a garantia insuficiente, deverá ser cobrado o valor complementar. A multa não paga será cobrada administrativamente e/ou judicialmente.
	5. A sanção administrativa de suspensão temporária do direito de licitar e impedimento de contratar com a UNIOESTE serão aplicadas nas hipóteses dos ilícitos previstos nos incisos art. n.º 154 da Lei Estadual n.º 15.608/07 ou nos incisos do art. 81 da Lei Federal n.º 8.666/93.
	6. A sanção administrativa de declaração de inidoneidade será aplicada nas hipóteses dos ilícitos previstos nos incisos art. 156 da Lei Estadual n.º 15.608/07, ou nos incisos do art. 87 e seguintes da Lei Federal n.º 8.666/93.
	7. Pela inexecução total ou parcial do contrato ou instrumento equivalente e pelo descumprimento das normas e legislações pertinentes à execução do objeto contratual que acarrete a rescisão do contrato ou instrumento equivalente, a Universidade Estadual do Oeste do Paraná – UNIOESTE (HUOP), poderá, ainda, garantida a prévia defesa, aplicar à empresa contratada as sanções previstas no art. n.º 150 da Lei Estadual n.º 15.608/07, ou as sanções previstas no art. 87 da Lei Federal n.º 8.666/93, sendo que em caso de multa esta corresponderá a 20% (vinte por cento) sobre o valor contratado.
	8. Comprovado que o bem fornecido não corresponde às especificações constantes na proposta, será o mesmo devolvido ao contratado, obrigando-se este a substituí-lo no prazo máximo de 10 (dez) dias corridos, sem qualquer ônus para a Administração e sem prejuízo das sanções previstas no presente edital.
	9. As sanções administrativas prevista neste item 18.1 serão aplicadas sem prejuízo das cominações impostas na Lei Estadual n.º 15.608/07 e suas alterações, ou das cominações impostas na Lei Federal n.º 8.666/93 e suas alterações, além da instrução de Serviço n.º 003/2004 – GRE, de 14 de maio de 2004.
	10. Todas as penalidades serão obrigatoriamente registradas no SICAF.
	11. As penalidades somente poderão ser relevadas em razão de caso fortuito e força maior e as justificativas somente serão aceitas por escrito, fundamentadas em fatos reais e comprováveis, a critério da UNIOESTE.
	12. - Quaisquer penalidades aplicadas serão transcritas no Cadastro de Licitantes do Estado do Paraná.

#  CONSEQÜÊNCIAS DO DESCUMPRIMENTO DAS OBRIGAÇÕES DA CONTRATADA E SUAS PROIBIÇÕES

* 1. Paralisação imediata da aquisição dos produtos será a medida tomada pela CONTRATANTE caso venha a ser informada, por qualquer meio, da ocorrência de irregularidades, ou que se verifique, “in loco”, o descumprimento das normas vigentes.
	2. Rescisão ou cancelamento do contrato em face do descumprimento contratual, em caso de confirmação da denúncia ou vistoria e o não atendimento de adequação no prazo de 05 (cinco) dias, exigido pela CONTRATANTE.

# OBRIGAÇÕES DA CONTRATANTE

* 1. efetuar o pagamento ajustado e,
	2. dar à contratada as condições necessárias a regular execução do assumido em licitação.
	3. realizar a fiscalização dos produtos adquiridos.

# DAS DISPOSIÇÕES GERAIS

* 1. As normas disciplinadoras da licitação serão sempre interpretadas em favor da ampliação da disputa entre os interessados, desde que não comprometam o Princípio do Interesse Público, a finalidade e a segurança da contratação, objeto do presente edital.
	2. Esta licitação poderá ser revogada por interesse público e anulada por ilegalidade de ofício ou mediante provocação de terceiros, mediante parecer por escrito e devidamente fundamentado, aplicando-se os procedimentos inerentes aos recursos quanto à concessão de prazo para contraditório.
	3. O Pregoeiro e sua Equipe de Apoio, no interesse público, poderão relevar omissões puramente formais, desde que não reste infringido o princípio da vinculação ao instrumento convocatório.
	4. A licitação não implica na obrigatoriedade de contratação por parte da instituição. Até a assinatura do contrato, poderá o licitante vencedor ser excluído da licitação, sem direito a indenização ou ressarcimento e sem prejuízo de outras sanções cabíveis, se a contratante tiver conhecimento de qualquer fato ou circunstância superveniente, anterior ou posterior ao julgamento desta licitação, que desabone sua idoneidade ou capacidade financeira, técnica ou administrativa.
	5. Nenhuma indenização será devida aos licitantes pela elaboração e/ou apresentação de quaisquer documentos relativos a esta licitação.
	6. O foro competente para dirimir quaisquer questões oriundas desta licitação é o da Comarca de Cascavel, Estado do Paraná, com renúncia prévia e expressa a qualquer outro, por mais privilegiado que seja.
	7. O proponente é responsável pela fidelidade e legitimidade das informações prestadas e dos documentos apresentados em qualquer fase da licitação. A falsidade de qualquer documento apresentado ou a inverdade das informações nele contidas implicará a imediata desclassificação do proponente que o tiver apresentado, ou caso tenha sido o vencedor, a rescisão do contrato, sem prejuízos das demais sanções cabíveis.
	8. Os casos omissos serão resolvidos à luz da legislação, jurisprudência e doutrina aplicáveis, e dos princípios gerais de direito e serão dirimidas pelo Pregoeiro, auxiliado pela Equipe de Apoio. Sem mais nada a tratar, assinam a presente Ata de Registro de Preços.

 Cascavel, xx de xxxxxx de xxxx.

|  |
| --- |
| **Universidade Estadual do Oeste do Paraná – Contratante** Dr. Luiz Sergio FettbackDiretor Geral |
| **Empresa - Contratada**Nome do representante legal da empresaFunção na empresa |
| **Testemunhas:** |
| Elaine Cristina Oliveira dos SantosR.G: |  | Nome completoR.G: |

**Anexo X - Fio de sutura pré-qualificados para o uso no HUOP**

| **Tasy** | **Descrição reduzida** | **Descrição Completa** | **Fabricante1** |
| --- | --- | --- | --- |
| 34802 | Glicolida e caprolactona | Fio de sutura monofilamentar a base de copolímero de glicolida e caprolactona com absorção previsível, incolor, nº 4-0, com agulha 3/8 círculo triangular de 1,7 a 2 cm, envelope com 1 fio de 45 cm de comprimento. Estéril, com símbolo e tamanho da agulha desenhados em tamanho real, visíveis no envelope interno. Embalagem individual, que permita a abertura asséptica do produto, contendo data de validade, dados de identificação, procedência e registro no Ministério da Saúde. | Johnson/ Ethicon  |
| Polysuture |