



QUIMIFORT Com. de Produtos Químicos e Laboratorial Eireli

Av. Whashington Soares, 5455 - José de Alencar - CEP 60.830-005 - Fortaleza - CE

(85) 3253.4772 FAX: (85) 3253.5628 / quimifortltda@hotmail.com

CNPJ - 41.654.740/0001-29 CGF - 06.914.080-4

ILUSTRÍSSIMA SENHORA, HISADORA MARIA PAIXÃO SILVA, PREGOEIRA DA COMISSÃO PEMANENTE DE LICITAÇÃO PREGÕES DA PREFEITURA MUNICIPAL DE BATURITÉ ESTADO DO CEARÁ.

CONTRA RAZÕES AO RECURSO ADMINISTRATIVO

PREGÃO PRESENCIAL Nº 2019.07.17.001/RP

QUIMIFORT COMÉRCIO DE PRODUTOS QUIMICOS E LABORATORIAL EIRELI

EPP, pessoa jurídica de direito privado, inscrita no CNPJ sob o nº 41.654.740/0001-29, sediada à Av. Whashington Soares, 5455 – José de Alencar, CEP: 60.830-005 – Fortaleza - Ceará, neste ato representada por seu proprietário o **Sr. JOSÉ HAIRTON TELES DOS SANTOS**, brasileiro, casado, empresário, portador do RG nº 93002232804 SSP-CE e inscrito no CPF/MF sob o nº 12.960.173-20, residente e domiciliado em Fortaleza, capital do Estado do Ceará, vem, respeitosamente, perante essa respeitável Pregoeira, em tempo hábil, apresentar **CONTRA RAZOES AO RECURSO ADMINISTRATIVO** em face do **EDITALDO PREGÃO PRESENCIAL Nº Nº 2019.07.17.001/RP**, que tem como objeto o “REGISTRO DE PREÇOS PARA EVENTUAL E FUTURA AQUISIÇÃO DE EQUIPAMENTOS HOSPITALARES, DESTINADOS A SUPRIR AS DEMANDAS DA SECRETARIA DE SAÚDE DO MUNICIPIO DE BATURITÉ/CE”, pelos fatos e fundamentos que passa a expor:

Recebido em: 13/08/19



QUIMIFORT Com. de Produtos Químicos e Laboratorial Eireli

Av. Whashington Soares, 5455 - José de Alencar - CEP 60.830-005 - Fortaleza - CE

(85) 3253.4772 FAX: (85) 3253.5628 / quimifortltda@hotmail.com

CNPJ - 41.654.740/0001-29 CGF - 06.914.080-4

DOS FATOS

A nossa empresa, **QUIMIFORT COMÉRCIO DE PRODUTOS QUÍMICOS E LABORATORIAL EIRELI EPP**, visando participar do referido certame licitatório, adquiriu o citado edital e buscou observar a todas as determinações editalícias, inclusive o fornecimento de material **compatível** ou **similar** com o objeto desta licitação, sendo declarado vencedora do certame.

Ocorre Ilustre Pregoeira, que ao não lograr êxito no certame licitatório a empresa Prohospital Comércio Holanda Ltda, interpôs Recurso Administrativo contra a nossa empresa alegando que o item 01 " MONITOR CARDIACO COM 01 CANAL, 07 DERIVAÇÕES, INDICAÇÃO DE FREQUENCIA CARDIACA DIGITAL DE 0 A 300 BPM, ALARME DE BRADI E TAQUICARDIA COM AJUSTE DIGITAL, ALARME DE ELETRODO SOLTO, PRÉ-AMPLIFICADOR FLUTUANTE, PROTEÇÃO CONTRA DESCARGA DESFIBRILADOR, SINAL SONORO DA ONDA "R", MONITORIZAÇÃO DE ECG ATRAVÉS DO CABO PACIENTE OU ATRAVÉS DAS PROPRIAS PÁS DO DESFIBRILADOR, TECLADO DE MEMBRANA SENSÍVEL AO TOQUE COM IMAGEM CONGELADA, TELA DE CRISTAL LIQUIDO LUMINOSA COM 5 POLEGADAS" oferecido pela empresa QUIMIFORT, não atende as especificações do edital.

Confome orientação de nosso fornecedor, o equipamento oferecido por nossa empresa atende as especificações do edital. Para aquisição de Monitor e Desfibrilador seria necessario uma especificação mais ampla como a que segue abaixo:

"**DESFIBRILADOR PORTÁTIL** Especificação : Desfibrilador portátil em corpo único para suporte de vida básico e avançado - possibilitando a desfibrilação (adulto / pediátrico) nos modos: manual, semiautomático - DEA (desfibrilação externa automática) através das etapas 1, 2 e 3 indicadas no equipamento, possuindo os modos de cardioversão sincronizada e marca-passo externo transcutâneo. **FORMA DE ONDA:** Possuir forma de onda bifásica exponencial truncada ou bifásica exponencial retilínea com ajuste automático em função da impedância do paciente adulto e pediátrico; com carga ajustável que abranja no mínimo a faixa de 2 a no máximo 200 J; com indicação visual da carga selecionada e correção automática da carga; Portátil, em corpo único; adequado ao uso Intra hospitalar ou extra hospitalar (ambulâncias); menu interno para configuração do equipamento. **REGISTRADOR:** Possuir registrador térmico integrado de no mínimo 50 mm, com a impressão simultânea de no mínimo dois formatos de onda. Possibilitar a impressão dos parâmetros e dados armazenados no equipamento como: eventos marcados, choque, alarmes, resumo dos eventos, eletrocardiograma, tendência numérica de sinais vitais e testes operacionais. **CARDIOVERSÃO:** Possibilitar a realização de cardioversão sincronizada através das pás externas reutilizáveis e também através das pás externas adesivas descartáveis. Possuir botão de sincronismo dedicado, com indicador luminescente e Indicação visual na tela do equipamento com o reconhecimento automático no display das ondas R detectadas. **PÁ DE DESFIBRILAÇÃO:** Possuir o mesmo conector tanto para as pás externas reutilizáveis quanto para as Pás externas adesivas descartáveis; pás externas reutilizáveis adulta com superfície pediátrica embutida com botões dedicados para carregamento e descarga de choque; possuir botão de descarga do choque com indicador luminoso; possuir indicador de impedância de contato nas pás externas de desfibrilação. Pás externas adesivas descartáveis com



QUIMIFORT Com. de Produtos Químicos e Laboratorial Eireli

Av. Whashington Soares, 5455 - José de Alencar - CEP 60.830-005 - Fortaleza - CE

(85) 3253.4772 FAX: (85) 3253.5628 / quimifortltda@hotmail.com

CNPJ - 41.654.740/0001-29 CGF - 06.914.080-4

compatibilidade para pacientes adultos > 10 kg com área de superfície máxima de 80 cm² e pás externas adesivas descartáveis compatíveis com pacientes pediátricos < 10kg com área de superfície máxima de 35 cm². Possuir indicação gráfica visual de colocação dos eletrodos nas pás externas adesivas descartáveis adulto e pediátrica. **DEFIBRILAÇÃO:** Possuir a função de desfibrilação externa sincronizada e não sincronizada; Realizar a desfibrilação através das pás externas reutilizáveis e através das pás externas adesivas descartáveis; possibilidade de realizar a desfibrilação por pás internas autoclaváveis e com botão dedicado para o disparo nas pás internas; Possuir modo de desfibrilação semiautomático ou modo DEA com mensagens de texto e voz em português, o modo DEA deverá operar em conformidade com as recomendações para reanimação cardiopulmonar da American Heart Association de 2010, devidamente comprovado em manual de usuário; Tempo total de carregamento, na carga máxima disponível de até 7 segundos; possuir tecla de anular carga manualmente ou descarga automática dentro de 60 segundos ou menos se não for descarregado pelo operador; **AUTO TESTE:** Realizar auto teste diário e possuir indicador audiovisual de pronto para o uso. **ALARMES:** Possuir alarmes com indicador audiovisual com distinção entre os três níveis de prioridade (baixa, média e alta); possuir indicação numérica no display dos valores dos limites de alarmes de máximo e mínimo para todos os parâmetros monitorizados. **MONITOR/DISPLAY:** Possuir display para o acompanhamento visual dos sinais vitais com a apresentação de no mínimo 03 curvas simultâneas na tela; Display digital em LCD colorido ou tecnologia similar que proporcione alto contraste e permita uma perfeita visualização estando o usuário em diferentes ângulos e distâncias com dimensão de no mínimo de 7 polegadas e resolução mínima de 600 X 450 pixels; Possibilidade de ajuste da velocidade, das curvas monitorizadas e da amplitude dos traçados que inclua no mínimo 4 de opções de ajustes para o traçado de ECG; **ECG:** Aquisição dos sinais cardíacos deverá ser feita por intermédio pás externas reutilizáveis, das pás externas adesivas descartáveis e do cabo de ECG; Possuir possibilidade de monitorização de ECG através de um cabo de 03 ou 05 derivações cardíacas (opcionalmente para a leitura de 07 derivações simultâneas). Possibilidade de registrar eletronicamente no mínimo a realização de 7 eventos e procedimentos distintos. **OXIMETRIA:** Apresentar possibilidade de monitoração de oximetria de pulso com tecnologia de análise em baixa perfusão e movimento devidamente comprovado em manual com o intervalo de medição de 0-100% com resolução de 1%; e taxa de precisão de no máximo +- 3%; sensores reutilizáveis compatíveis com pacientes adultos e pediátricos. **PRESSÃO NÃO INVASIVA:** Apresentar possibilidade de avaliação da pressão arterial não invasiva com tempo máximo de enchimento do manguito/braçadeira para adulto e pediátrico de 80 segundos. Com faixa de precisão do transdutor de pressão de no máximo +- 3mmHg. Compatível com acessórios para pacientes obeso, adulto e pelo menos 3 variações de tamanhos para pacientes pediátricos. **CAPNOGRAFIA:** Apresentar possibilidade de avaliação do gás carbônico final exalado (EtCO₂), por meio de tecnologia compatível com pacientes adulto, pediátrico e com indicação para avaliação de pacientes intubados e não intubados devidamente comprovado em manual. **MARCA-PASSO:** Marca-passo externo transcutâneo não invasivo; com os modos de operação de demanda e fixo; possuindo frequência de estimulação que abranja no mínimo a faixa de 30 a 180 bpm (batimentos por minuto); corrente de intensidade de estimulação abrangendo no mínimo a faixa de 10 até 160 mA; **ALIMENTAÇÃO:** Possibilitar o funcionamento tanto a bateria recarregável quanto a energia elétrica 110/220 V AC - 60 Hz - bivolt automático; possuir Fonte de alimentação interna ou externa. **BATERIA:** Bateria com tecnologia de íon de lítio selada recarregável e removível sem a necessidade de desmontagem do equipamento, com carregador interno ou externo ao aparelho; Possuir alarme de baixa carga da bateria com clara indicação visual no display do status de carga da bateria, quando em condição de bateria baixa deve possibilitar pelo menos 10 minutos de monitoração ou 5 choques na capacidade máxima; o sistema de bateria do equipamento deve ter a capacidade de efetuar, no mínimo, 75 descargas



QUIMIFORT Com. de Produtos Químicos e Laboratorial Eireli

Av. Whashington Soares, 5455 - José de Alencar - CEP 60.830-005 - Fortaleza - CE

(85) 3253.4772 FAX: (85) 3253.5628 / quimifortltda@hotmail.com

CNPJ - 41.654.740/0001-29 CGF - 06.914.080-4

na carga máxima ou no mínimo 2,5 horas de autonomia de bateria em monitoração utilizando todos os parâmetros disponíveis, sem precisar de recarga durante esse período; o tempo médio da vida útil da bateria recarregável homologado no manual do usuário não poderá ser inferior a dois anos em condições de médio uso. **MEMÓRIA:** Possuir memória interna ou similar com capacidade mínima para o armazenamento de 8 horas dos traçados disponíveis, tendências, eventos e os 50 últimos resumos de eventos. **TRANSMISSÃO DE DADOS:** Realizar transmissão de dados por meio de tecnologia de cartão de memória, USB ou tecnologia sem fio de transmissão (bluetooth, infravermelho ou wifi), para o envio dos dados dos eventos para computador compatível com o sistema operacional "Windows 7 ou superior", devendo ser fornecido servidor dedicado e/ou software quando necessário para o recebimento e leitura destes dados sem ônus adicional. **PROTEÇÃO:** Possuir gabinete com sistema de isolamento elétrico; o circuito de amplificação do monitor deve ser protegido contra danos causados pela descarga do desfibrilador. Deverá possuir índice de proteção contra sólidos e líquido igual ou superior a classificação IP 22 (Ingress Protection), comprovado por entidade certificadora reconhecida e pelo manual do usuário registrado na ANVISA".

Como pode ser observado, o descritivo do edital não solicita potencia em Joules para choque bifásico, forma de onda, não menciona Oximetria, Desfibrilação interna, Auto-Teste e Sincronismo para Cardioversão. Características mínimas necessárias para aquisição de um Monitor Desfibrilador.

DO PEDIDO

Diante do exposto, por ser da mais lúdima justiça, pela certeza de que as dúvidas foram dirimidas, pela observação ao interesse público e a seleção da proposta mais vantajosa para a Prefeitura Municipal de Batuíte, solicitamos a manutenção da empresa Quimifort, como vencedoras deste certame.

Antecipamos desde logo nossos votos de elevada estima e consideração, nesses termos em que pedimos e, respeitosamente, esperamos deferimento.

Fortaleza, 13 de agosto de 2019.



JOSÉ HAIRTON TELES DOS SANTOS