



# CÂMARA MUNICIPAL DE VALINHOS

ESTADO DE SÃO PAULO

TERMO DE REFERÊNCIA	
SUMÁRIO	
Objeto	
AQUISIÇÃO DE MATERIAIS PARA ATENDIMENTO AOS PRIMEIROS SOCORROS	
Forma de Seleção do Fornecedor	
CONTRATAÇÃO DIRETA (Dispensa - art. 75, inciso II, da Lei nº 14.133/2021)	
Documento de Formalização da Demanda (DFD)	Estudo Técnico Preliminar (ETP)? Esta previsto no PCA 2024?
Anexo	NÃO SE APLICA - SIM
Critério de Julgamento? Amostras? Vistoria Prévia?	Unidade Gestora da Contratação
MENOR PREÇO GLOBAL -NÃO -NÃO	DIRETORIA ADMINISTRATIVA
Forma de Fornecimento? Garantia/Assistência Técnica do Objeto? Garantia de Proposta (art. 58, NLLC)? Garantia de Execução (arts. 96 a 102, NLLC)	Instrumento Contratual
ENTREGA IMEDIATA – 06 MESES - NÃO -NÃO	NÃO

## **1. DEFINIÇÃO DO OBJETO**

1.1 Aquisição de Materiais para atendimento aos Primeiros Socorros, em conformidade com as especificações e quantitativos estabelecidos neste Termo de Referência e seus anexos.

## **2. FUNDAMENTAÇÃO DA CONTRATAÇÃO**

2.1 A importância dos primeiros socorros na preservação da vida e na minimização de danos em emergências é inegável. O fornecimento de cuidados imediatos pode não apenas prevenir complicações graves, mas também salvar vidas. No entanto, a eficácia desses procedimentos depende diretamente da disponibilidade de materiais adequados. A utilização de materiais esterilizados e de alta qualidade desempenha um papel crucial na prevenção de complicações secundárias, como infecções e lesões adicionais. Isso é fundamental para assegurar um ambiente seguro e higienizado durante o atendimento aos primeiros socorros, protegendo tanto os pacientes quanto os socorristas. A ampla variedade de materiais incluídos na lista contempla diversas necessidades de primeiros socorros, desde o tratamento de ferimentos simples até procedimentos mais complexos, como a medição da pressão arterial. Essa diversidade garante uma resposta eficaz a uma ampla gama de situações de emergência, proporcionando a versatilidade necessária para lidar com diferentes cenários. Investir em materiais de qualidade para primeiros socorros não apenas



# CÂMARA MUNICIPAL DE VALINHOS

## ESTADO DE SÃO PAULO

promove a segurança e o bem-estar dos indivíduos atendidos, mas também pode resultar em economia a longo prazo. A redução da incidência de complicações que exigiriam tratamento adicional não só beneficia financeiramente a instituição, mas também minimiza os impactos negativos das emergências na produtividade e no bem-estar dos envolvidos.

Portanto, a fundamentação para a aquisição desses materiais é clara: garantir a disponibilidade de recursos adequados é essencial para assegurar a eficácia, a segurança e a eficiência dos procedimentos de primeiros socorros, contribuindo significativamente para a preservação da vida e a promoção do bem-estar de todos os envolvidos.

### **3 .DESCRICÃO DA SOLUÇÃO COMO UM TODO**

- 3.1. Assegurar a disponibilidade de materiais de primeiros socorros de qualidade, em conformidade com as normas técnicas e regulamentações vigentes, para possibilitar a prestação de assistência imediata e adequada em situações de emergência. Esta é uma decisão estratégica que promove a saúde e o bem-estar dos funcionários. Com essas ferramentas, é possível prevenir complicações secundárias, como infecções e lesões adicionais, assim como monitorar a pressão arterial de forma rápida, precisa e conveniente, sem interromper significativamente as atividades diárias. Com relação ao medidor de pressão arterial digital, a inclusão da braçadeira grande é fundamental para garantir acomodação adequada a uma variedade de biotipos, aumentando a acessibilidade e a precisão das medições, conforme as especificações detalhadas neste Termo de Referência.

### **4 .REQUISITOS DA CONTRATAÇÃO**

- 4.1. Gaze deverá atender as seguintes especificações mínimas:
  - Material: A gaze deve ser confeccionada a partir de material 100% algodão, garantindo absorção adequada e conforto ao paciente.
  - Tecido: Deve ser composta por tecido de malha aberta, permitindo a passagem de ar e facilitando a absorção de líquidos e secreções.
  - Estéril: A gaze deve ser esterilizada por meio de processo adequado, garantindo a sua esterilidade até o momento do uso, conforme exigências de segurança sanitária.



# CÂMARA MUNICIPAL DE VALINHOS

## ESTADO DE SÃO PAULO

- **Tamanho:** As dimensões mínimas recomendadas para cada unidade de gaze devem ser de aproximadamente 90 cm x 90 cm, permitindo sua utilização em diferentes áreas do corpo e tipos de ferimentos.
- **Dobras:** A gaze deve ser dobrada de forma uniforme e adequada para facilitar seu manuseio e aplicação durante procedimentos de primeiros socorros.
- **Embalagem Individual:** Cada unidade de gaze deve ser embalada individualmente em material resistente, garantindo sua integridade e esterilidade até o momento do uso.
- **Conformidade Normativa:** Deve atender às normas técnicas e regulamentações pertinentes, garantindo sua qualidade, segurança e eficácia para uso em procedimentos médicos e de primeiros socorros.

#### 4.2. Band-Aid (ou similar) deverá atender as seguintes especificações mínimas:

- **Material:** O Band Aid deve ser fabricado com material hipoalergênico e adesivo, garantindo compatibilidade com diferentes tipos de pele e evitando reações alérgicas.
- **Tamanho:** O tamanho mínimo recomendado para o Band Aid é de aproximadamente 7,6 cm x 1,9 cm, proporcionando uma área de cobertura adequada para pequenos cortes, arranhões e feridas superficiais.
- **Design:** Deve apresentar um design flexível e adaptável, permitindo o ajuste confortável em diferentes áreas do corpo, incluindo articulações e curvas.
- **Estéril:** Cada unidade de Band Aid deve ser esterilizada e embalada individualmente, garantindo a sua esterilidade até o momento do uso, conforme exigências de segurança sanitária.
- **Absorção:** A parte central do Band Aid deve ser composta por um material absorvente que ajude a controlar o sangramento e a proteger a ferida contra sujeira e bactérias.
- **Proteção contra Água:** Idealmente, o Band Aid deve oferecer resistência à água, garantindo que permaneça no lugar mesmo quando exposto à umidade, como durante o banho ou atividades aquáticas.
- **Fácil Remoção:** Deve ser possível remover o Band Aid sem causar danos à pele ou causar desconforto ao paciente, garantindo uma experiência de remoção suave e indolor.



## CÂMARA MUNICIPAL DE VALINHOS

ESTADO DE SÃO PAULO

- Embalagem: Deve ser embalado em embalagem individual selada, resistente à umidade e com informações claras sobre o tamanho, tipo e quantidade de Band Aids contidos.
- Conformidade Normativa: O Band Aid deve atender às normas técnicas e regulamentações pertinentes, garantindo sua qualidade, segurança e eficácia para uso em procedimentos médicos e de primeiros socorros.

#### 4.3. Esparadrapo deverá atender as seguintes especificações mínimas:

- Material: O esparadrapo deve ser fabricado com material hipoalergênico, garantindo compatibilidade com diferentes tipos de pele e evitando reações alérgicas.
- Adesivo: Deve apresentar adesivo de qualidade médica, que garanta uma fixação segura e duradoura, mesmo em áreas de movimento constante, como articulações.
- Tamanho: O tamanho mínimo recomendado para o esparadrapo é de aproximadamente 2,5 cm de largura por 5 metros de comprimento, proporcionando uma área de cobertura suficiente para diversos tipos de curativos e fixações.
- Flexibilidade: Deve ser flexível e adaptável, permitindo o ajuste confortável em diferentes áreas do corpo e seguindo os contornos da pele.
- Resistência à Água: Idealmente, o esparadrapo deve oferecer resistência à água, garantindo que permaneça no lugar mesmo quando exposto à umidade, como durante o banho ou atividades aquáticas.
- Fácil Remoção: Deve ser possível remover o esparadrapo sem causar danos à pele ou causar desconforto ao paciente, garantindo uma experiência de remoção suave e indolor.
- Respirabilidade: Deve permitir a respiração da pele e a troca de ar, evitando a maceração e o acúmulo de umidade sob o curativo.
- Estéril: Cada rolo de esparadrapo deve ser esterilizado e embalado individualmente, garantindo a sua esterilidade até o momento do uso, conforme exigências de segurança sanitária.
- Embalagem: Deve ser embalado em embalagem individual selada, resistente à umidade e com informações claras sobre o tamanho e características do esparadrapo.
- Conformidade Normativa: O esparadrapo deve atender às normas técnicas e regulamentações



# CÂMARA MUNICIPAL DE VALINHOS

## ESTADO DE SÃO PAULO

pertinentes, garantindo sua qualidade, segurança e eficácia para uso em procedimentos médicos e de primeiros socorros.

#### 4.4. Atadura de crepe pequena deverá atender as seguintes especificações mínimas:

- **Dimensões:** O tamanho mínimo recomendado para a atadura de crepe pequena é de aproximadamente 5 centímetros de largura por 1,8 metros de comprimento, proporcionando uma cobertura adequada para ferimentos menores e articulações.
- **Elasticidade:** Deve possuir uma elasticidade moderada que permita uma compressão eficaz e confortável, garantindo a fixação do curativo sem comprometer a circulação sanguínea ou causar desconforto ao paciente.
- **Tecido de Malha:** A atadura deve ser confeccionada em tecido de malha fechada, garantindo uma superfície uniforme e sem fios soltos que possam irritar a pele do paciente.
- **Resistência:** Deve ser resistente ao desgaste e à tração, mantendo sua integridade durante o uso e evitando o desfiamento ou rompimento prematuro.
- **Estéril:** Cada atadura de crepe pequena deve ser esterilizada e embalada individualmente, garantindo a sua esterilidade até o momento do uso, conforme exigências de segurança sanitária.
- **Cor:** Geralmente é na cor branca, mas pode variar dependendo do fabricante e das especificações do cliente.
- **Embalagem:** Deve ser embalada em embalagem individual selada, resistente à umidade e com informações claras sobre o tamanho e características da atadura.
- **Conformidade Normativa:** A atadura de crepe pequena deve atender às normas técnicas e regulamentações pertinentes, garantindo sua qualidade, segurança e eficácia para uso em procedimentos médicos e de primeiros socorros.

#### 4.5. Atadura de crepe Média deverá atender as seguintes especificações mínimas:

- **Material:** A atadura de crepe média deve ser fabricada com material de algodão de alta qualidade, garantindo durabilidade, absorção e conforto durante o uso.



# CÂMARA MUNICIPAL DE VALINHOS

## ESTADO DE SÃO PAULO

- **Dimensões:** O tamanho mínimo recomendado para a atadura de crepe média é de aproximadamente 10 centímetros de largura por 1,8 metros de comprimento, proporcionando uma cobertura adequada para ferimentos de médio porte e áreas corporais maiores.
- **Elasticidade:** Deve possuir uma elasticidade moderada que permita uma compressão eficaz e confortável, garantindo a fixação do curativo sem comprometer a circulação sanguínea ou causar desconforto ao paciente.
- **Tecido de Malha:** A atadura deve ser confeccionada em tecido de malha fechada, garantindo uma superfície uniforme e sem fios soltos que possam irritar a pele do paciente.
- **Resistência:** Deve ser resistente ao desgaste e à tração, mantendo sua integridade durante o uso e evitando o desfiamento ou rompimento prematuro.
- **Estéril:** Cada atadura de crepe média deve ser esterilizada e embalada individualmente, garantindo a sua esterilidade até o momento do uso, conforme exigências de segurança sanitária.
- **Cor:** Geralmente é na cor branca, mas pode variar dependendo do fabricante e das especificações do cliente.
- **Embalagem:** Deve ser embalada em embalagem individual selada, resistente à umidade e com informações claras sobre o tamanho e características da atadura.
- **Conformidade Normativa:** A atadura de crepe média deve atender às normas técnicas e regulamentações pertinentes, garantindo sua qualidade, segurança e eficácia para uso em procedimentos médicos e de primeiros socorros.

#### 4.6. Atadura de crepe Grande deverá atender as seguintes especificações mínimas:

- **Material:** A atadura de crepe grande deve ser fabricada com material de algodão de alta qualidade, garantindo durabilidade, absorção e conforto durante o uso.
- **Dimensões:** O tamanho mínimo recomendado para a atadura de crepe grande é de aproximadamente 15 centímetros de largura por 1,8 metros de comprimento, proporcionando uma cobertura ampla para ferimentos extensos e áreas corporais maiores.
- **Elasticidade:** Deve possuir uma elasticidade moderada que permita uma compressão eficaz e



# CÂMARA MUNICIPAL DE VALINHOS

## ESTADO DE SÃO PAULO

confortável, garantindo a fixação do curativo sem comprometer a circulação sanguínea ou causar desconforto ao paciente.

- **Tecido de Malha:** A atadura deve ser confeccionada em tecido de malha fechada, garantindo uma superfície uniforme e sem fios soltos que possam irritar a pele do paciente.
- **Resistência:** Deve ser resistente ao desgaste e à tração, mantendo sua integridade durante o uso e evitando o desfiamento ou rompimento prematuro.
- **Estéril:** Cada atadura de crepe grande deve ser esterilizada e embalada individualmente, garantindo a sua esterilidade até o momento do uso, conforme exigências de segurança sanitária.
- **Cor:** Geralmente é na cor branca, mas pode variar dependendo do fabricante e das especificações do cliente.
- **Embalagem:** Deve ser embalada em embalagem individual selada, resistente à umidade e com informações claras sobre o tamanho e características da atadura.
- **Conformidade Normativa:** A atadura de crepe grande deve atender às normas técnicas e regulamentações pertinentes, garantindo sua qualidade, segurança e eficácia para uso em procedimentos médicos e de primeiros socorros.

#### 4.7. Água Oxigenada 10 volumes 100ml deverá atender as seguintes especificações mínimas:

- **Concentração de Peróxido de Hidrogênio:** A água oxigenada 10 volumes deve conter aproximadamente 3% (volume/volume) de peróxido de hidrogênio (H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>).
- **Embalagem:** Deve ser envasada em recipientes adequados, geralmente em frascos plásticos transparentes ou opacos, com tampa rosqueável ou de pressão, e devidamente rotulada com todas as informações necessárias, incluindo concentração, volume e instruções de uso.
- **Pureza e Qualidade:** Deve atender aos padrões de qualidade estabelecidos pela legislação sanitária nacional ou internacional, garantindo a pureza e a segurança do produto para uso médico e de primeiros socorros.
- **Instruções de Uso:** A embalagem deve conter instruções claras e precisas sobre como usar o produto de forma segura e eficaz, incluindo diluições recomendadas para diferentes aplicações.



## CÂMARA MUNICIPAL DE VALINHOS

ESTADO DE SÃO PAULO

- **Data de Validade:** Deve ser fornecida a data de validade do produto, indicando o prazo até o qual a água oxigenada 10 volumes mantém suas propriedades e eficácia quando armazenada nas condições adequadas.
- **Compatibilidade:** Deve ser compatível com outros materiais e substâncias comumente utilizados em procedimentos médicos e de primeiros socorros, sem causar reações adversas.
- **Conformidade Normativa:** Deve atender às normas técnicas e regulamentações pertinentes, garantindo sua qualidade, segurança e eficácia para uso em procedimentos médicos e de primeiros socorros.

#### 4.8. Água Boricada 100ml deverá atender as seguintes especificações mínimas:

- **Composição:** A água boricada, também conhecida como solução de ácido bórico, é uma solução aquosa de ácido bórico ( $H_3BO_3$ ) comumente utilizada como antisséptico e cicatrizante.
- **Concentração de Ácido Bórico:** Deve conter uma concentração de ácido bórico apropriada para suas aplicações, geralmente em torno de 3% a 4%.
- **Pureza e Qualidade:** Deve atender aos padrões de qualidade estabelecidos pela legislação sanitária nacional ou internacional, garantindo a pureza e a segurança do produto para uso médico e de primeiros socorros.
- **Embalagem:** Deve ser envasada em recipientes adequados, geralmente em frascos plásticos transparentes ou opacos, com tampa rosqueável ou de pressão, e devidamente rotulada com todas as informações necessárias, incluindo concentração, volume e instruções de uso.
- **Instruções de Uso:** A embalagem deve conter instruções claras e precisas sobre como usar o produto de forma segura e eficaz, incluindo as aplicações recomendadas e as precauções a serem tomadas.
- **Compatibilidade:** Deve ser compatível com outros materiais e substâncias comumente utilizados em procedimentos médicos e de primeiros socorros, sem causar reações adversas.
- **Data de Validade:** Deve ser fornecida a data de validade do produto, indicando o prazo até o qual a água boricada mantém suas propriedades e eficácia quando armazenada nas condições adequadas.





# CÂMARA MUNICIPAL DE VALINHOS

## ESTADO DE SÃO PAULO

- Conformidade Normativa: Deve atender às normas técnicas e regulamentações pertinentes, garantindo sua qualidade, segurança e eficácia para uso em procedimentos médicos e de primeiros socorros.

#### 4.9. Soro Fisiológico 250ml deverá atender as seguintes especificações mínimas:

- Composição: O soro fisiológico é uma solução estéril de cloreto de sódio (NaCl) em água destilada, comumente utilizada para diversas finalidades médicas, incluindo limpeza de ferimentos, irrigação de mucosas e diluição de medicamentos.
- Concentração de Cloreto de Sódio: Deve conter uma concentração de cloreto de sódio adequada para suas aplicações médicas, geralmente em torno de 0,9% (p/v).
- Estéril: Deve ser esterilizado por meio de processo adequado, garantindo a sua esterilidade e segurança para uso em procedimentos médicos e de primeiros socorros.
- Embalagem: Deve ser envasado em recipientes adequados, geralmente em frascos plásticos transparentes ou opacos, com tampa rosqueável ou de pressão, e devidamente rotulada com todas as informações necessárias, incluindo concentração, volume e instruções de uso.
- Volume: O volume mínimo recomendado para uma embalagem de soro fisiológico é de 250 ml, proporcionando uma quantidade suficiente para diversas aplicações médicas.
- Prazo de Validade: Deve ser fornecido o prazo de validade do produto, indicando o período até o qual o soro fisiológico mantém sua esterilidade e eficácia quando armazenado nas condições adequadas.
- Instruções de Uso: A embalagem deve conter instruções claras e precisas sobre como usar o produto de forma segura e eficaz, incluindo as aplicações recomendadas e as precauções a serem tomadas.
- Compatibilidade: Deve ser compatível com outros materiais e substâncias comumente utilizados em procedimentos médicos e de primeiros socorros, sem causar reações adversas.
- Conformidade Normativa: Deve atender às normas técnicas e regulamentações pertinentes, garantindo sua qualidade, segurança e eficácia para uso em procedimentos médicos e de primeiros socorros.



## CÂMARA MUNICIPAL DE VALINHOS

ESTADO DE SÃO PAULO

### 4.10. Povidine deverá atender as seguintes especificações mínimas:

- **Princípio Ativo:** O Povidine, também conhecido como PVPI (Povidona-Iodo), é um complexo de iodo com a povidona, uma substância antisséptica amplamente utilizada em procedimentos médicos para desinfecção da pele, mucosas e ferimentos.
- **Concentração:** Deve conter uma concentração apropriada de iodo ativo para suas aplicações médicas, geralmente em torno de 10% (p/p) de iodo disponível.
- **Forma Farmacêutica:** Pode ser disponibilizado na forma de solução aquosa ou tópica, gel ou espuma, dependendo da aplicação específica e da preferência do usuário.
- **Embalagem:** Deve ser envasado em recipientes adequados, geralmente em frascos plásticos ou em sachês individuais, com tampa rosqueável ou de pressão, e devidamente rotulada com todas as informações necessárias, incluindo concentração, volume e instruções de uso.
- **Prazo de Validade:** Deve ser fornecido o prazo de validade do produto, indicando o período até o qual o Povidine mantém sua eficácia quando armazenado nas condições adequadas.
- **Instruções de Uso:** A embalagem deve conter instruções claras e precisas sobre como usar o produto de forma segura e eficaz, incluindo as aplicações recomendadas, a diluição, se necessária, e as precauções a serem tomadas.
- **Compatibilidade:** Deve ser compatível com outros materiais e substâncias comumente utilizados em procedimentos médicos e de primeiros socorros, sem causar reações adversas.
- **Conformidade Normativa:** Deve atender às normas técnicas e regulamentações pertinentes, garantindo sua qualidade, segurança e eficácia para uso em procedimentos médicos e de primeiros socorros.

### 4.11. Luva de Procedimento Látex deverá atender as seguintes especificações mínimas:

- **Material:** As luvas de procedimento de látex são fabricadas com borracha de látex natural, oferecendo elasticidade, resistência e sensibilidade tátil adequadas para uma ampla gama de procedimentos médicos e de primeiros socorros.
- **Tamanho:** Disponíveis em diferentes tamanhos, como pequeno, médio e grande, para atender às necessidades de diferentes usuários.
- **Espessura:** A espessura da luva de látex pode variar, mas geralmente é em torno de 0,08 a



# CÂMARA MUNICIPAL DE VALINHOS

## ESTADO DE SÃO PAULO

0,12 mm, proporcionando proteção adequada sem comprometer a sensibilidade tátil.

- Cor: Geralmente são na cor branca, mas podem estar disponíveis em outras cores, como azul ou rosa, dependendo da preferência do usuário ou de requisitos específicos.
- Textura: As luvas de látex podem ser texturizadas na ponta dos dedos ou na palma da mão para melhor aderência e controle durante o uso.
- Design: As luvas de procedimento de látex possuem um design ambidestro, ou seja, podem ser usadas tanto na mão esquerda quanto na direita, proporcionando maior versatilidade.
- Estéril ou Não Estéril: Podem ser fornecidas tanto na versão estéril, para uso em procedimentos cirúrgicos e invasivos, quanto na versão não estéril, para uso em procedimentos de rotina e de primeiros socorros.
- Embalagem: Podem ser embaladas em pares ou em pacotes individuais, em embalagens resistentes e devidamente rotuladas com todas as informações necessárias.
- Prazo de Validade: Deve ser fornecido o prazo de validade das luvas, indicando o período até o qual mantêm suas propriedades quando armazenadas nas condições adequadas.
- Conformidade Normativa: Devem atender às normas técnicas e regulamentações pertinentes, garantindo sua qualidade, segurança e eficácia para uso em procedimentos médicos e de primeiros socorros.

4.12. O medidor de pressão arterial digital com braçadeira grande deverá atender às seguintes especificações mínimas:

- Visor: Digital LCD.
- Intervalo de medição: Pressão de 0 a 299 mmHg; Pulso de 40 a 180 batimentos/min.
- Precisão: Pressão  $\pm 3$  mmHg; Pulso  $\pm 5\%$  da leitura do visor.
- Enchimento: Lógica difusa controlada por bomba elétrica.
- Esvaziamento: Válvula de liberação de pressão automática.
- Detector de batimentos irregulares.
- Detector de movimento corporal.
- Guia de colocação correta da braçadeira.
- Monitores/tipo: Monitor de pressão arterial de braço.
- Sincronização de pulsação.
- Tecnologia intellisense.



# CÂMARA MUNICIPAL DE VALINHOS

## ESTADO DE SÃO PAULO

- Garantia: 5 anos.
  - Assistência Técnica em Valinhos e região.
  - Manual de instruções em português.
  - Braçadeira: Universal (entre 22 - 42 cm).
  - Conectividade.
  - Método de medição: Oscilométrico.
  - Fonte de alimentação: Pilhas AAA e/ou adaptador CA opcional 110V
  - Modo de operação: Contínuo.
  - Temperatura/umidade de operação: De 10°C a 40°C/15 a 90% UR.
  - Temperatura/umidade/pressão do ar de armazenamento: De -20°C a 60°C/10 a 95% UR/800 a 1060 hPa.
  - Circunferência da braçadeira: De 220 mm a 420 mm.
  - Memória: Entre 30 e 240 leituras.
- 
- **SUBCONTRATAÇÃO:** não é admitida a subcontratação do objeto contratual.
  - **GARANTIA DA CONTRATAÇÃO:** Não haverá exigência da garantia da contratação dos artigos 96 e seguintes da Lei nº 14.133, de 2021.

### **5. EXECUÇÃO DO OBJETO**

5.1. O prazo de entrega dos materiais serão definidos no termo da Autorização de Fornecimento, emitido após a formalização da contratação;

5.2. Os materiais serão entregues no endereço abaixo:

5.2.1. Rua Ângelo Antônio Schiavinatto, 59, Residencial São Luiz – Valinhos –SP  
CEP:13270-470, devidamente embalada e protegida contra danos durante o transporte.

5.2.2. O fornecedor deverá realizar a entrega dos materiais, bem como a demonstração do funcionamento do medidor de pressão arterial digital, garantindo o pleno entendimento de suas funcionalidades pelos usuários.

5.2.3. Todos os custos relacionados à entrega e demonstração são de responsabilidade da contratada;

5.2.4. A contratada deverá possuir assistência técnica local para garantir o suporte



# CÂMARA MUNICIPAL DE VALINHOS

## ESTADO DE SÃO PAULO

necessário durante o período de garantia.

5.3. O prazo de garantia contratual é aquele estabelecido na Lei nº 8.078, de 11 de setembro de 1.990 (Código de Defesa do Consumidor).

## **6 . GESTÃO DO CONTRATO**

6.1. Nos termos da Lei nº 14.133/2021, será designado um fiscal do contrato, responsável pela supervisão e fiscalização da execução do objeto contratado, bem como acompanhamento dos trâmites pertinentes e verificação da documentação relacionada. Este fiscal terá a atribuição de garantir o cumprimento das obrigações contratuais pela contratada, incluindo a verificação da quantidade/qualidade dos materiais de primeiros socorros, o cumprimento dos prazos estabelecidos e a conformidade com as especificações técnicas.

## **7 .PAGAMENTO**

7.1. A avaliação da execução do objeto será aferida pela qualidade dos materiais, bem como pelo funcionamento do medidor de pressão arterial digital com braçadeira grande;

7.2. Durante a vigência do prazo de garantia, o fiscal deverá monitorar a qualidade do funcionamento de todos os materiais, atendimento da assistência técnica se necessária, devendo intervir para requerer à CONTRATADA e/ou à rede disponibilizada para tal assistência técnica, a correção das faltas, falhas e irregularidades constatadas;

### **7.3. Do recebimento**

7.3.1. O fiscal do contrato realizará o recebimento do objeto do contrato mediante termo que comprove o cumprimento das exigências de caráter técnico e a comprovação do cumprimento das exigências de caráter administrativo.

7.3.2. O produto poderá ser rejeitado, quando em desacordo com as especificações constantes neste Termo de Referência e na proposta, sem prejuízo da aplicação das penalidades.

### **7.4. Do Faturamento**



# CÂMARA MUNICIPAL DE VALINHOS

## ESTADO DE SÃO PAULO

7.4.1. O pagamento será realizado de acordo com a entrega, mediante apresentação de fatura/faturamento eletrônico e atestada pelo fiscal.

### **7.5. Das condições de pagamento**

7.5.1. O pagamento à CONTRATADA será efetuado após o recebimento da fragmentadora de papel, em moeda nacional, no **prazo de até 30** (trinta) dias corridos a contar do atesto da fiscalização da Fatura/Nota Fiscal, preferencialmente por meio de boleto bancário emitido pelo fornecedor e na ausência ou indisponibilidade deste, transferência bancária, para crédito em banco, agência e conta corrente indicados pela CONTRATADA de sua titularidade.

7.5.2. Qualquer atraso acarretado por parte da CONTRATADA na apresentação da fatura ou nota fiscal, ou dos documentos exigidos como condição para pagamento, importará na interrupção da contagem do prazo de vencimento do pagamento, iniciando novo prazo após a regularização da situação.

### **8. SELEÇÃO DO FORNECEDOR**

8.1. Forma de seleção e critério de julgamento da proposta

8.1.1. O fornecedor será selecionado por meio da realização de procedimento de CONTRATAÇÃO DIRETA, por dispensa de licitação (Art. 75, II, da Lei nº 14.133/2021), com adoção do critério de julgamento pelo **MENOR PREÇO UNITÁRIO**.

#### **8.2. Da forma de seleção**

8.2.1. O fornecedor será selecionado por meio da realização de procedimento de CONTRATAÇÃO DIRETA, por dispensa de licitação (Art. 75, II, da Lei nº 14.133/2021), com adoção do critério de julgamento pelo **MENOR PREÇO**.

8.2.2. Não se exigirá GARANTIA DE PROPOSTA pelos licitantes

#### **8.3. Exigências de habilitação fiscal, social e trabalhista**

8.3.1. Para fins de habilitação jurídica, fiscal, social e trabalhista, deverá ser observado os requisitos exigidos no Instrumento de abertura ou solicitação das propostas.



# CÂMARA MUNICIPAL DE VALINHOS

ESTADO DE SÃO PAULO

## 9 .ESTIMATIVA DO PREÇO

9.1. A proposta de preços deverá ser apresentada com valor unitário estimado, em moeda nacional, já consideradas as despesas dos tributos e demais custos que incidam direta ou indiretamente na execução do OBJETO, previstas nas quantidades totais discriminadas abaixo.

Item	DESCRIÇÃO/ ESPECIFICAÇÃO	QUANTIDADE	QUANT. ANUAL ESTIMADO	VALOR UNITÁRIO	VALOR TOTAL ESTIMADO ANUAL
1	Gaze	10	Pacotes com 05 Unidades	-	-
2	Band Aid (ou similar)	01	Caixa	-	-
3	Esparadrapo	01	Un.	-	-
4	Atadura de Crepe Pequena	02	Un.	-	-
5	Atadura de Crepe Média	02	Un.	-	-
6	Atadura de Crepe Grande	02	Un.	-	-
7	Água Oxigenada 10 volumes	02	Frasco 100ml	-	-
8	Água Boricada	01	Frasco 100ml	-	-
9	Soro Fisiológico 250 ml	02	Frasco	-	-
10	Povidine	01	Frasco 100ml	-	-
11	Luva de Procedimento Látex	01	1Cx. Com 100	-	-
12	Medidor de Pressão Arterial Digital com braçadeira	01	Un.	-	-



# CÂMARA MUNICIPAL DE VALINHOS

ESTADO DE SÃO PAULO

## **10 .ADEQUAÇÃO ORÇAMENTÁRIA**

10.1. Classificação Funcional: 01.031.0500.2.500 Dotação 3.3.90.30.00 – Material de Consumo.

Valinhos, 17 de maio de 2024.