



Governo do Distrito Federal  
Instituto de Gestão Estratégica de Saúde do Distrito Federal  
Gerência de Contratos  
Núcleo de Formalização

Havendo irregularidades neste instrumento, entre em contato com a Ouvidoria de Combate à Corrupção, no telefone 0800-6449060

MINUTA

Chamamento nº. 450/2024 - Emenda Parlamentar

Processo SEI nº 04016-00131533/2023-19

Contrato nº XXX/2024 - IGESDF

CONTRATO QUE ENTRE SI CELEBRAM O INSTITUTO DE GESTÃO ESTRATÉGICA DE SAÚDE DO DISTRITO FEDERAL-IGESDF E A EMPRESA XXXXXXXX PARA AQUISIÇÃO DE MÁQUINAS UNITARIZADORAS DE MEDICAMENTOS, CONFORME ESPECIFICAÇÕES E DEMAIS CONDIÇÕES CONSTANTES NO EDITAL 450/2024.

O INSTITUTO DE GESTÃO ESTRATÉGICA DE SAÚDE DO DISTRITO FEDERAL – IGESDF, pessoa jurídica de direito privado, inscrito no CNPJ sob o nº 28.481.233/0001-72, constituído sob a forma de Serviço Social Autônomo (SSA), instituído pela Lei Distrital nº 5.899, de 3 de julho de 2017, com nomenclatura alterada pela Lei Distrital nº 6.270, de 30 de janeiro de 2019, regulamentado por meio do Decreto nº 39.674, de 19 de fevereiro de 2019, sediado no SMHS – Área Especial – Quadra 101 – Bloco A, Brasília - DF, CEP: 70.335-900, neste ato representado por seu Diretor Presidente, o Dr. JURACY CAVALCANTE LACERDA JÚNIOR, RG n.º 700.367 SSP/TO, inscrito no CPF sob o nº 958.947.133-15, e por seu Diretor de Administração e Logística, o Sr. ANTÔNIO CARLOS GARCIA MARTINS CHAVES, inscrito na Ordem dos Advogados do Brasil, Seccional do Distrito Federal sob o nº 11.152 – OAB/DF e CPF 316.531.381-49, residente nesta Capital Federal, doravante denominado CONTRATANTE e, do outro lado, a empresa XXXXXXXXXXXXXXXXXXXX, pessoa jurídica de direito privado, inscrita no CNPJ sob o nº XXXXXXXX, sediada na XXXXXXXXXXXXXXXXXXXX, CEP: XXXXXX telefones: XXXXXX e-mail: XXXXXXXX, neste ato representada por seu representante legal, a Srª. XXXXXX, portador RG nº XXXXXX, inscrito no CPF/MF sob o nº XXXXXXXX, doravante denominada CONTRATADA, resolvem celebrar o presente CONTRATO, conforme condições e especificações constantes no [Regulamento Próprio de Compras e Contratações do IGESDF](#) e demais ordenamentos legais pertinentes, que aceitam e se obrigam, ratificam e outorgam, por si e seus sucessores, pelas cláusulas a seguir descritas.

1. DO OBJETO

CLÁUSULA PRIMEIRA – Constitui objeto do presente contrato a AQUISIÇÃO DE MÁQUINAS UNITARIZADORAS DE MEDICAMENTOS.

PARÁGRAFO ÚNICO - Das descrições e quantidades, conforme item 1. do Edital:

| ITEM | CÓDIGO MV | DESCRIÇÃO   | QUANTIDADE A SER ADQUIRIDA |
|------|-----------|---|----------------------------|
| 1    | 9111      | <p><b>UNITARIZADORA COM ALIMENTADOR AUTOMÁTICO DE AMPOLAS</b></p> <p>Máquina unitarizadora de medicamentos, com alimentador de ampolas integrado com capacidade mínima de 1.800 ampolas unitarizados por hora, com as seguintes características mínimas: Para unitarização de doses de medicamentos com embalagens herméticas, identificação visual de modo de administração e tarja de classificação de risco.</p> <p>Deverá imprimir, embalar e selar de forma hermética ou impermeável ou vedada, ou qualquer outro sistema que bloqueie a entrada ou saída de ar das embalagens depois de seladas.</p> <p>A impressão deve conter os seguintes dados:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>· Nome do medicamento;</li><li>· Dosagem ou concentração;</li><li>· Data de validade;</li><li>· Lote: Identificação do laboratório;</li><li>· Inscrição "IGESDF";</li><li>· Código de barra interno.</li></ul> <p>O equipamento deverá ter sistema anti-quebra de medicamentos, a fim de não danificá-los o quando eventualmente ficarem presos na área de selagem, parando a funcionalidade do equipamento e apresentando erro na tela do monitor controlador, que deverá apresentar a solução para resolver o problema. Esta funcionalidade é indispensável devido ao alto custo de alguns medicamentos. Itens que obrigatoriamente devem acompanhar o sistema:</p> <p><u>Monitores controladores:</u> O sistema deverá conter no mínimo um monitor controlador colorido, sensível ao toque, com tamanho mínimo de 5 polegadas.</p> <p><u>Controle de temperatura:</u> O equipamento deverá ter visor digital ou similar na parte frontal de fácil visualização, informando constantemente a temperatura de trabalho do equipamento energizado ou que os monitores controladores informem em tela a temperatura de trabalho do equipamento.</p> <p><u>Sistema de abertura das embalagens:</u> As embalagens devem ter obrigatoriamente tecnologia de sistema de fácil abertura, o sistema de fácil abertura não poderá prejudicar a selagem das embalagens que deve permanecer hermética ou impermeável ou vedada, e sem entrada e saída de ar das embalagens já seladas.</p> <p><u>Destaque das embalagens:</u> As embalagens devem ter sistema de fácil destaque uma das outras, este sistema não poderá prejudicar a selagem das embalagens que deve permanecer hermético ou impermeável ou vedado, e sem entrada ou saída de ar das embalagens já seladas, assim como não deve prejudicar o sistema de fácil abertura.</p> <p><u>Indução de leitura:</u> Sistema para embalagens depois de seladas deverá conter tecnologia de indução de leitura, persuadindo o usuário a ler na embalagem o nome do medicamento assim como seus alertas de risco de administração bem como seus desenhos de alerta.</p> | 4                          |

**Software do equipamento:** O programa CLP do equipamento que compõe o sistema deverá ser gratuito sem custo adicional e sem renovação de licenças anuais e deverá obrigatoriamente ter seguintes funções mínimas:

Software deverá ter tecnologia com lógica persuasiva, induzindo o operador de modo a fazê-lo avançar em todas as funções do software, sem necessidade de instruções externas e consultas em manuais, informando o passo a passo de cada operação;

- Possuir relatórios de erros em português em modo indutivo com lógica persuasiva, cada aviso de erro deverá apresentar aviso de solução de problema em modo indutivo com lógica persuasiva;
- Função controle de produtividade do operador e do equipamento; - vários níveis de acesso, função login e senha para o farmacêutico, função login e senha para cada operador;
- Histórico de relatório de erros;
- Histórico de acesso;
- Recurso de importar e exportar banco de dados do excel;
- Rastreabilidade total da funcionalidade;
- Instrução e treinamento de troca de formato das embalagens em tela, em modo indutivo com lógica persuasiva, com passo a passo em tela e fotos de modo de operação.

**Impressor controlador:** O equipamento deverá ter impressor controlador com monitor colorido, com tecnologia sensível ao toque.

**Software do impressor:** O sistema deverá ter impressor controlador com software com os requisitos mínimos abaixo:

- Identificar claramente diferentes tipos de medicamentos: termolábeis, psicotrópicos, fotossensíveis, potencialmente perigosos, especiais;
- Incluir instruções de administração, reconstituição e diluição, endovenoso, intramuscular, parenteral, diluição obrigatória e tempo mínimo de administração, através de imagens impressas nas embalagens;
- Incluir advertências como, por exemplo, observar horário de administração, através de imagens impressas nas embalagens;
- Incluir alertas para medicamentos potencialmente perigosos (mpp);
- possibilitar incluir recomendações gerais para a Comunidade hospitalar; dar suporte a rastreabilidade; deverá ter impressão de alta qualidade com no mínimo 300 dpi;
- Impressora de data matrix/código 2d e códigos de barras aviso de alertas, relatório de erros, relatório de soluções, de problemas em português br;
- Software com programa para interface com o sistema de gestão do hospital apto para receber arquivos ponto e vírgula e arquivos de texto;

#### **CARACTERÍSTICAS ELÉTRICAS**

Os equipamentos devem operar em rede elétrica monofásica 220 Volts - 60Hz, os equipamentos devem possuir aterramento elétrico através do cabo de força, sem alteração de suas características originais.

Entregar manual do operador e técnico e certificado de calibração.

|   |      |  |   |
|---|------|--|---|
| 2 | 9110 | <p><b>UNITARIZADORA COM CORTA BLISTER INTEGRADO</b></p> <p>Máquina unitarizadora de medicamentos, com cortador automático de blister, capaz de fracionar cápsulas e comprimidos com possibilidade de alimentação manual, automática ou acoplada com capacidade mínima de 1.200 comprimidos unitarizados por hora, com as seguintes características mínimas:</p> <p>Para unitarização de doses de medicamentos com embalagens herméticas, identificação visual de modo de administração e tarja de classificação de risco.</p> <p>Deverá imprimir, embalar e selar de forma hermética ou impermeável ou vedada, ou qualquer outro sistema que bloqueie a entrada ou saída de ar das embalagens depois de seladas. A impressão deve conter os seguintes dados:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>· Nome do medicamento;</li><li>· Dosagem ou concentração;</li><li>· Data de validade;</li><li>· Lote: Identificação do laboratório;</li><li>· Inscrição "IGESDF";</li><li>· Código de barra interno.</li></ul> <p>O Sistema deverá ter alimentador automatizado elétrico de blister já cortado. O sistema pode tanto ser integrado à máquina, quanto modular, desde que possa se integrar perfeitamente ao sistema. O alimentador de blisters cortados deverá ter capacidade mínima de 1.200 comprimidos unitarizados por hora. Itens que obrigatoriamente devem acompanhar o sistema:</p> <p><b>Monitores controladores:</b> O sistema deverá conter no mínimo um monitor controlador colorido, sensível ao toque, com tamanho mínimo de 5 polegadas.</p> <p><b>Controle de temperatura:</b> O equipamento deverá conter visor digital ou similar na parte frontal de fácil visualização, informando constantemente a temperatura de trabalho do equipamento energizado ou que os monitores controladores informem em tela a temperatura de trabalho do equipamento.</p> <p><b>Sistema de abertura das embalagens:</b> As embalagens devem ter obrigatoriamente tecnologia de sistema de fácil abertura, este sistema não poderá prejudicar a selagem das embalagens, que devem permanecer herméticas, impermeáveis ou vedadas, sem entrada e saída de ar quando seladas.</p> <p><b>Destaque das embalagens:</b> As embalagens devem ter sistema de fácil destaque uma das outras, este sistema não poderá prejudicar a selagem das embalagens que devem permanecer herméticas, impermeáveis ou vedadas, sem entrada e saída de ar quando seladas, assim como não deve prejudicar o sistema de fácil abertura.</p> <p><b>Indução de leitura:</b> Sistema para embalagens depois de seladas deverá conter tecnologia de indução de leitura, persuadindo o usuário a ler na embalagem o nome do medicamento assim como seus alertas de risco de administração bem como seus desenhos de alerta.</p> <p><b>Software do equipamento:</b> O programa CLP do equipamento que compõe o sistema deverá ser gratuito sem custo adicional e sem renovação de licenças anuais e deverá obrigatoriamente ter as seguintes funções mínimas:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>· Software deverá ter tecnologia com lógica persuasiva, induzindo o operador de modo a fazê-lo avançar em todas as funções sem necessidade de instruções externas ou consultas a manuais, informando o passo a passo de cada operação;</li><li>· Possuir relatórios de erros em português em modo indutivo com lógica persuasiva, cada aviso de erro deverá apresentar aviso de solução de problema em modo indutivo com lógica persuasiva;</li><li>· Função controle de produtividade do operador e do equipamento;</li><li>· Vários níveis de acesso, função login e senha para o farmacêutico, função login e senha para cada operador;</li><li>· Histórico de relatório de erros;</li></ul> | 4 |
|---|------|--|---|

|  |  |  |  |
|--|--|--|--|
|  |  | <ul style="list-style-type: none"> <li>· Histórico de acesso;</li> <li>· Recurso de importar e exportar banco de dados do excel; Rastreabilidade total da funcionalidade;</li> <li>· Instrução e treinamento de troca de formato das embalagens em tela, em modo indutivo com lógica persuasiva, com passo a passo em tela e fotos de modo de operação.</li> </ul> <p><u>Impressor controlador:</u> O equipamento deverá ter impressor controlador com monitor colorido, com tecnologia sensível ao toque.</p> <p><u>Software do impressor:</u> O sistema deverá ter impressor controlador com software com os requisitos mínimos abaixo:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>· Identificar claramente diferentes tipos de medicamentos: termolábeis, psicotrópicos, fotossensíveis, potencialmente perigosos, especiais;</li> <li>· Incluir instruções de administração, reconstituição e diluição, endovenoso, intramuscular, parenteral, diluição obrigatória e tempo mínimo de administração, através de imagens impressas nas embalagens;</li> <li>· Incluir advertências como, por exemplo, observar horário de administração, através de imagens impressas nas embalagens;</li> <li>· Incluir alertas para medicamentos potencialmente perigosos (mpp);</li> <li>· Possibilitar incluir recomendações gerais para a comunidade hospitalar;</li> <li>· Dar suporte à rastreabilidade;</li> <li>· deverá ter impressão de alta qualidade;</li> <li>· Impressora de data matrix/código e códigos de barras aviso de alertas, relatório de erros, relatório de soluções, de problemas em português br;</li> <li>· Software com programa para interface com o sistema de gestão do hospital (MV) apto para receber arquivos;</li> </ul> <p><b>CARACTERÍSTICAS ELÉTRICAS</b></p> <p>Os equipamentos devem operar em rede elétrica monofásica 220 Volts - 60Hz, os equipamentos devem possuir aterramento elétrico através do cabo de força, sem alteração de suas características originais.</p> |  |
|--|--|--|--|

2. DO VALOR

**CLÁUSULA SEGUNDA** – O Valor Total Estimado deste CONTRATO é de R\$ XXX (xxxxxx), compreendendo todas as despesas ordinárias diretas e indiretas decorrentes da execução do objeto, inclusive tributos e/ou impostos, encargos sociais, trabalhistas, previdenciários, fiscais e comerciais incidentes, taxa de administração, frete, seguro e outros necessários ao cumprimento integral do objeto da contratação, conforme tabela abaixo.

| ITEM | CÓDIGO MV | EQUIPAMENTO   | DESCRIÇÃO   | QUANTIDADE | VALOR UNITÁRIO (R\$) | VALOR TOTAL (R\$) |
|------|-----------|---|---|------------|----------------------|-------------------|
| 1    | 9111      | UNITARIZADORA COM ALIMENTADOR AUTOMÁTICO DE AMPOLAS | <p><b>UNITARIZADORA COM ALIMENTADOR AUTOMÁTICO DE AMPOLAS</b></p> <p>Máquina unitarizadora de medicamentos, com alimentador de ampolas integrado com capacidade mínima de 1.800 ampolas unitarizados por hora, com as seguintes características mínimas: Para unitarização de doses de medicamentos com embalagens herméticas, identificação visual de modo de administração e tarja de classificação de risco.</p> <p>Deverá imprimir, embalar e selar de forma hermética ou impermeável ou vedada, ou qualquer outro sistema que bloqueie a entrada ou saída de ar das embalagens depois de seladas.</p> <p>A impressão deve conter os seguintes dados:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>· Nome do medicamento;</li> <li>· Dosagem ou concentração;</li> <li>· Data de validade;</li> <li>· Lote: Identificação do laboratório;</li> <li>· Inscrição "IGESDF";</li> <li>· Código de barra interno.</li> </ul> <p>O equipamento deverá ter sistema anti-quebra de medicamentos, a fim de não danificá-los o quando eventualmente ficarem presos na área de selagem, parando a funcionalidade do equipamento e apresentando erro na tela do monitor controlador, que deverá apresentar a solução para resolver o problema. Esta funcionalidade é indispensável devido ao alto custo de alguns medicamentos. Itens que obrigatoriamente devem acompanhar o sistema:</p> <p><u>Monitores controladores:</u> O sistema deverá conter no mínimo um monitor controlador colorido, sensível ao toque, com tamanho mínimo de 5 polegadas.</p> <p><u>Controle de temperatura:</u> O equipamento deverá ter visor digital ou similar na parte frontal de fácil visualização, informando constantemente a temperatura de trabalho do equipamento energizado ou que os monitores controladores informem em tela a temperatura de trabalho do equipamento.</p> <p><u>Sistema de abertura das embalagens:</u> As embalagens devem ter obrigatoriamente tecnologia de sistema de fácil abertura, o sistema de fácil abertura não poderá prejudicar a selagem das embalagens que deve permanecer hermética ou impermeável ou vedada, e sem entrada e saída de ar das embalagens já seladas.</p> <p><u>Destaque das embalagens:</u> As embalagens devem ter sistema de fácil destaque uma das outras, este sistema não poderá prejudicar a selagem das embalagens que deve permanecer hermético ou impermeável ou vedado, e sem entrada ou saída de ar das embalagens já seladas, assim como não deve prejudicar o sistema de fácil abertura.</p> <p><u>Indução de leitura:</u> Sistema para embalagens depois de seladas deverá conter tecnologia de indução de leitura, persuadindo o usuário a ler na embalagem o nome do medicamento assim como seus alertas de risco de administração bem como seus desenhos de alerta.</p> <p><u>Software do equipamento:</u> O programa CLP do equipamento que compõe o sistema deverá ser gratuito sem custo adicional e sem renovação de licenças anuais e devera obrigatoriamente ter seguintes funções mínimas:</p> <p>Software deverá ter tecnologia com lógica persuasiva, induzindo o operador de modo a fazê-lo avançar em todas as funções do software, sem necessidade de instruções externas e consultas em manuais, informando o passo a passo de cada operação;</p> | 4          | R\$ XXX              | R\$ XXX           |

|   |      |  |   |   |        |        |
|---|------|--|---|---|--------|--------|
|   |      |  | <ul style="list-style-type: none"> <li>· Possuir relatórios de erros em português em modo indutivo com lógica persuasiva, cada aviso de erro deverá apresentar aviso de solução de problema em modo indutivo com lógica persuasiva;</li> <li>· Função controle de produtividade do operador e do equipamento; - vários níveis de acesso, função login e senha para o farmacêutico, função login e senha para cada operador;</li> <li>· Histórico de relatório de erros;</li> <li>· Histórico de acesso;</li> <li>· Recurso de importar e exportar banco de dados do excel;</li> <li>· Rastreabilidade total da funcionalidade;</li> <li>· Instrução e treinamento de troca de formato das embalagens em tela, em modo indutivo com lógica persuasiva, com passo a passo em tela e fotos de modo de operação.</li> </ul> <p><u>Impressor controlador:</u> O equipamento deverá ter impressor controlador com monitor colorido, com tecnologia sensível ao toque.</p> <p><u>Software do impressor:</u> O sistema deverá ter impressor controlador com software com os requisitos mínimos abaixo:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>· Identificar claramente diferentes tipos de medicamentos: termolábeis, psicotrópicos, fotossensíveis, potencialmente perigosos, especiais;</li> <li>· Incluir instruções de administração, reconstituição e diluição, endovenoso, intramuscular, parenteral, diluição obrigatória e tempo mínimo de administração, através de imagens impressas nas embalagens;</li> <li>· Incluir advertências como, por exemplo, observar horário de administração, através de imagens impressas nas embalagens;</li> <li>· Incluir alertas para medicamentos potencialmente perigosos (mpp);</li> <li>· possibilitar incluir recomendações gerais para a Comunidade hospitalar; dar suporte a rastreabilidade; deverá ter impressão de alta qualidade com no mínimo 300 dpi;</li> <li>· Impressora de data matrix/código 2d e códigos de barras aviso de alertas, relatório de erros, relatório de soluções, de problemas em português br;</li> <li>· Software com programa para interface com o sistema de gestão do hospital apto para receber arquivos ponto e vírgula e arquivos de texto;</li> </ul> <p><b>CARACTERÍSTICAS ELÉTRICAS</b></p> <p>Os equipamentos devem operar em rede elétrica monofásica 220 Volts - 60Hz, os equipamentos devem possuir aterramento elétrico através do cabo de força, sem alteração de suas características originais.</p> <p>Entregar manual do operador e técnico e certificado de calibração.</p>   |   |        |        |
| 2 | 9110 | <b>UNITARIZADORA COM CORTA BLISTER INTEGRADO</b> | <p><b>UNITARIZADORA COM CORTA BLISTER INTEGRADO</b></p> <p>Máquina unitarizadora de medicamentos, com cortador automático de blister, capaz de fracionar cápsulas e comprimidos com possibilidade de alimentação manual, automática ou acoplada com capacidade mínima de 1.200 comprimidos unitarizados por hora, com as seguintes características mínimas:</p> <p>Para unitarização de doses de medicamentos com embalagens herméticas, identificação visual de modo de administração e tarja de classificação de risco.</p> <p>Deverá imprimir, embalar e selar de forma hermética ou impermeável ou vedada, ou qualquer outro sistema que bloqueie a entrada ou saída de ar das embalagens depois de seladas. A impressão deve conter os seguintes dados:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>· Nome do medicamento;</li> <li>· Dosagem ou concentração;</li> <li>· Data de validade;</li> <li>· Lote: Identificação do laboratório;</li> <li>· Inscrição "IGESDF";</li> <li>· Código de barra interno.</li> </ul> <p>O Sistema deverá ter alimentador automatizado elétrico de blister já cortado. O sistema pode tanto ser integrado à máquina, quanto modular, desde que possa se integrar perfeitamente ao sistema. O alimentador de blisters cortados deverá ter capacidade mínima de 1.200 comprimidos unitarizados por hora. Itens que obrigatoriamente devem acompanhar o sistema:</p> <p><u>Monitores controladores:</u> O sistema deverá conter no mínimo um monitor controlador colorido, sensível ao toque, com tamanho mínimo de 5 polegadas.</p> <p><u>Controle de temperatura:</u> O equipamento deverá conter visor digital ou similar na parte frontal de fácil visualização, informando constantemente a temperatura de trabalho do equipamento energizado ou que os monitores controladores informem em tela a temperatura de trabalho do equipamento.</p> <p><u>Sistema de abertura das embalagens:</u> As embalagens devem ter obrigatoriamente tecnologia de sistema de fácil abertura, este sistema não poderá prejudicar a selagem das embalagens, que devem permanecer herméticas, impermeáveis ou vedadas, sem entrada e saída de ar quando seladas.</p> <p><u>Destaque das embalagens:</u> As embalagens devem ter sistema de fácil destaque uma das outras, este sistema não poderá prejudicar a selagem das embalagens que devem permanecer herméticas, impermeáveis ou vedadas, sem entrada e saída de ar quando seladas, assim como não deve prejudicar o sistema de fácil abertura.</p> <p><u>Indução de leitura:</u> Sistema para embalagens depois de seladas deverá conter tecnologia de indução de leitura, persuadindo o usuário a ler na embalagem o nome do medicamento assim como seus alertas de risco de administração bem como seus desenhos de alerta.</p> <p><u>Software do equipamento:</u> O programa CLP do equipamento que compõe o sistema deverá ser gratuito sem custo adicional e sem renovação de licenças anuais e deverá obrigatoriamente ter as seguintes funções mínimas:</p> | 4 | R\$XXX | R\$XXX |

- Software deverá ter tecnologia com lógica persuasiva, induzindo o operador de modo a fazê-lo avançar em todas as funções sem necessidade de instruções externas ou consultas a manuais, informando o passo a passo de cada operação;
- Possuir relatórios de erros em português em modo indutivo com lógica persuasiva, cada aviso de erro deverá apresentar aviso de solução de problema em modo indutivo com lógica persuasiva;
- Função controle de produtividade do operador e do equipamento;
- Vários níveis de acesso, função login e senha para o farmacêutico, função login e senha para cada operador;
- Histórico de relatório de erros;
- Histórico de acesso;
- Recurso de importar e exportar banco de dados do excel; Rastreabilidade total da funcionalidade;
- Instrução e treinamento de troca de formato das embalagens em tela, em modo indutivo com lógica persuasiva, com passo a passo em tela e fotos de modo de operação.

Impressor controlador: O equipamento deverá ter impressor controlador com monitor colorido, com tecnologia sensível ao toque.

Software do impressor: O sistema deverá ter impressor controlador com software com os requisitos mínimos abaixo:

- Identificar claramente diferentes tipos de medicamentos: termolábeis, psicotrópicos, fotossensíveis, potencialmente perigosos, especiais;
- Incluir instruções de administração, reconstituição e diluição, endovenoso, intramuscular, parenteral, diluição obrigatória e tempo mínimo de administração, através de imagens impressas nas embalagens;
- Incluir advertências como, por exemplo, observar horário de administração, através de imagens impressas nas embalagens;
- Incluir alertas para medicamentos potencialmente perigosos (mpp);
- Possibilitar incluir recomendações gerais para a comunidade hospitalar;
- Dar suporte à rastreabilidade;
- deverá ter impressão de alta qualidade;
- Impressora de data matrix/código e códigos de barras aviso de alertas, relatório de erros, relatório de soluções, de problemas em português br;
- Software com programa para interface com o sistema de gestão do hospital (MV) apto para receber arquivos;

**CARACTERÍSTICAS ELÉTRICAS**

Os equipamentos devem operar em rede elétrica monofásica 220 Volts - 60Hz, os equipamentos devem possuir aterramento elétrico através do cabo de força, sem alteração de suas características originais.

**Valor Total Estimado da Contratação: R\$ xxxxxx (xxxxxxx)**

### 3. DO CRONOGRAMA DE DESEMBOLSO

**CLÁUSULA TERCEIRA** – Os recursos oriundos do Convênio vinculado à este Contrato serão liberados de acordo com a disponibilidade orçamentária e financeira do Governo Federal, em conformidade com o número de parcelas e prazos estabelecidos no cronograma de desembolso constante no Plano de Trabalho aprovado na Plataforma TRANSFEREGOV, que guardará consonância com as metas, fases e etapas de execução do objeto do Convênio.

### 4. DO PRAZO DE VIGÊNCIA

**CLÁUSULA QUARTA** – O presente **CONTRATO** terá vigência de 12 (doze) meses ou até a entrega total do objeto, o que ocorrer primeiro, a partir da data de sua assinatura.

**PARÁGRAFO PRIMEIRO** - O Contrato poderá ser prorrogado de acordo com as partes, mediante Termo Aditivo e não poderá ultrapassar o limite máximo de 60 (sessenta) meses, conforme preconiza o Regulamento Próprio de Compras e Contratações do IGESDF.

**PARÁGRAFO SEGUNDO** – A referida vigência não exonera o fornecedor do cumprimento da garantia mínima do(s) equipamento(s), contados a partir da data do termo de recebimento definitivo do objeto.

### 5. DA GARANTIA TÉCNICA

**CLÁUSULA QUINTA** - Os equipamentos e materiais deverão apresentar certificado de garantia, por um período de **24 meses** ou pelo prazo fornecido pelo fabricante, se superior, contado a partir do primeiro dia útil subsequente à data do recebimento definitivo do objeto.

**PARÁGRAFO PRIMEIRO** - A garantia será prestada com vistas a manter os bens fornecidos em perfeitas condições de uso, sem qualquer ônus ou custo adicional ao IGESDF.

**PARÁGRAFO SEGUNDO** - A garantia abrange a realização da manutenção preventiva e corretiva dos bens pela própria CONTRATADA, ou se for o caso, por meio de assistência técnica autorizada, de acordo com as normas técnicas específicas.

**PARÁGRAFO TERCEIRO** - Entende-se por manutenção corretiva aquela destinada a corrigir os defeitos apresentados pelos bens, compreendendo a substituição de peças, a realização de ajustes, reparos e demais correções necessárias.

**PARÁGRAFO QUARTO** - Uma vez notificada, a CONTRATADA realizará a reparação ou substituição dos bens que apresentarem vício ou defeito no prazo de até 10 (dez) dias úteis, contados a partir da solicitação.

**PARÁGRAFO QUINTO** - Junto ao equipamento, deverá ser entregue o cronograma anual de manutenções preventivas.

**PARÁGRAFO SEXTO** - Os custos referentes ao transporte dos equipamentos objeto desta aquisição/contratação, cobertos pela garantia, bem como dos insumos e/ou materiais necessários para sua realização, serão de responsabilidade da CONTRATADA.

## 6. DO LOCAL E CONDIÇÕES DE ENTREGA

**CLÁUSULA SEXTA** – Após a ordem de fornecimento, as máquinas deverão ser entregues em até 30 (trinta) dias corridos ao Núcleo de Patrimônio, aos cuidados da Engenharia Clínica de cada unidade, de Segunda à Sexta no horário das 08:00h às 11:00h / 14:00h às 17:00h, nos seguintes endereços:

| UNIDADE                               | ENDEREÇO   | ITEM | QUANTIDADE |
|---------------------------------------|--|------|------------|
| Hospital Regional de Santa Maria      | AC 102, Blocos, Conj. A/B/C - Santa Maria, Brasília - DF, CEP: 72.502-100                  | 1    | 1          |
| Hospital Regional de Santa Maria      | AC 102, Blocos, Conj. A/B/C - Santa Maria, Brasília - DF, CEP: 72.502-100                  | 2    | 1          |
| Hospital de Base do Distrito Federal. | SMHS, ÁREA ESPECIAL, QUADRA 101, BLOCO A, CEP: 70.335-900 — BRASÍLIA/DF.                   | 1    | 1          |
| Hospital de Base do Distrito Federal. | SMHS, ÁREA ESPECIAL, QUADRA 101, BLOCO A, CEP: 70.335-900 — BRASÍLIA/DF.                   | 2    | 1          |
| Central de Logística IGESDF (UCAD)    | SIA TRECHO 17, RUA 06, LOTE 115. Zona Industrial, Guará, Brasília - DF, CEP : 71.200- 216) | 1    | 2          |
| Central de Logística IGESDF (UCAD)    | SIA TRECHO 17, RUA 06, LOTE 115. Zona Industrial, Guará, Brasília - DF, CEP : 71.200- 216) | 2    | 2          |

**PARÁGRAFO PRIMEIRO** – A CONTRATADA dirigirá-se ao local da entrega munida da(s) Nota Fiscal(is) e da Ordem de Fornecimento.

**PARÁGRAFO SEGUNDO** – Os produtos deverão ser entregues no interior do local designado e o descarregamento dos mesmos será de responsabilidade do Fornecedor, assim como montagem e instalação, quando necessário.

**PARÁGRAFO TERCEIRO** – Durante a vigência deste Instrumento contratual ou até que se efetive o recebimento definitivo do objeto, o local de entrega para fornecimento poderá sofrer modificações, a critério do IGESDF. Neste caso, o novo endereço para entrega constará na Ordem de Fornecimento.

**PARÁGRAFO QUARTO** - Os certificados de calibração dos equipamentos deverão ser entregues juntamente aos equipamentos, caso a calibração seja aplicável à presente contratação.

**PARÁGRAFO QUINTO** - A critério do IGESDF, poderá ser estabelecido prazo superior de entrega.

**PARÁGRAFO SEXTO** - O(s) objeto(s) deverá(ão) ser entregue(s) dentro da mais perfeita integridade, sem avarias ou estragos, observando o seguinte:

- embalagem original deve estar em perfeito estado, sem sinais de violação, de acordo com legislação pertinente, e identificada com as informações: especificação, quantidade, data de fabricação, número de série, número do registro do produto na ANVISA/MS, quando for o caso;
- A embalagem deve ser adequada à natureza do objeto, portanto, resistente ao peso, à forma e às condições de transporte. Além disso, as embalagens externas (secundárias) devem apresentar as condições corretas de armazenamento do produto (temperatura, umidade, empilhamento máximo);
- O armazenamento e o transporte dos produtos deverão atender às especificações técnicas do produto (temperatura, calor, umidade, luz) e o(s) número(s) do(s) lote(s) fornecido(s).

**PARÁGRAFO SÉTIMO** - Em caso de descumprimento, a CONTRATADA estará sujeita às penalidades previstas na Cláusula Décima Primeira deste Instrumento Contratual, em observância ao Regulamento Próprio de Compras e Contratações do IGESDF.

**PARÁGRAFO OITAVO** - Junto ao equipamento, deverá ser entregue o cronograma anual de manutenções preventivas, caso seja aplicável à presente contratação.

## 7. DOS TREINAMENTOS

**CLÁUSULA SÉTIMA** - Deverá ser aplicado treinamento operacional gratuito aos colaboradores que irão operar os equipamentos objetos deste elemento técnico a serem ministrados no local de instalação, sem qualquer custo adicional, para manuseio dos equipamentos que contemplem todas as equipes da instituição e que utilizarão o(s) equipamento(s), de modo a cobrir os diferentes turnos de trabalho.

**PARÁGRAFO PRIMEIRO** - Os treinamentos deverão ser aplicados "in loco", apenas mediante solicitação e/ou aceite da CONTRATANTE, e poderão ser realizados de modo remoto, desde que satisfaça as necessidades da CONTRATANTE, em até 02 (duas) semanas após a instalação e testes do equipamento à CONTRATANTE.

**PARÁGRAFO SEGUNDO** - Caso a CONTRATANTE constate que há a necessidade de reciclagens no treinamento operacional, durante o período de garantia, a CONTRATADA deverá atender sem nenhum ônus adicional, desde que acordado entre as partes com antecedência mínima de 15 (quinze) dias úteis e que não ultrapasse o teto do número de treinamentos, que será de 02 (dois) treinamentos por ano, durante a vigência da garantia de aquisição. Essas reciclagens, quando aplicáveis, poderão ser realizadas de modo remoto, desde que satisfaça as necessidades da CONTRATANTE.

**PARÁGRAFO TERCEIRO** - A CONTRATADA será obrigada a fornecer manutenções nos equipamentos a serem adquiridos durante a garantia contratual as quais incluirão todos os materiais e insumos necessários para sua realização.

**PARÁGRAFO QUARTO** - Posteriormente ao término da Garantia de Aquisição, a CONTRATADA deverá atender aos chamados de manutenção preventiva ou corretiva da CONTRATANTE em até 15 (quinze) dias úteis após solicitação.

## 8. DAS OBRIGAÇÕES E RESPONSABILIDADES

**CLÁUSULA OITAVA** – São obrigações das partes as expressamente previstas no presente **CONTRATO**, observando o disposto abaixo:

**PARÁGRAFO PRIMEIRO** – O **CONTRATANTE** compromete-se a:

- I - Indicar os locais e horários em que deverá ser entregue o produto;
- II - Autorizar ao pessoal da **CONTRATADA**, acesso ao local da entrega, desde que observadas as normas de segurança do IGESDF;
- III - Rejeitar no todo ou em parte, o produto entregue em desacordo com as obrigações assumidas pelo fornecedor;
- IV - Garantir o contraditório e ampla defesa;
- V - Efetuar o pagamento à **CONTRATADA** nas condições estabelecidas neste Instrumento;
- VI - Acompanhar e fiscalizar a execução deste instrumento contratual, bem como atestar na nota fiscal/fatura a efetiva execução do objeto;
- VII - Notificar a **CONTRATADA**, por escrito, sobre imperfeições, falhas ou irregularidades constatadas na execução da entrega do objeto deste Instrumento, para que sejam adotadas as medidas corretivas necessárias;
- VIII - Verificar minuciosamente a conformidade dos bens recebidos com as especificações constantes neste Instrumento;
- IX - Aplicar penalidades quando houver descumprimento das regras deste Instrumento e do Elemento Técnico;
- X - Conduzir os procedimentos relativos ao acompanhamento de mercado, às revisões de preços e substituições de marcas.

**PARÁGRAFO SEGUNDO** – A **CONTRATADA** fica obrigada a:

- I - Executar o fornecimento do objeto dentro dos padrões estabelecidos pelo IGESDF, de acordo com a especificação do Elemento Técnico, em conformidade com a proposta apresentada, ficando a seu cargo todos os ônus e encargos decorrentes do fornecimento, bem como se responsabilizando por eventuais prejuízos decorrentes do descumprimento de condição estabelecida;
- II - Ao emitir a nota fiscal, o Fornecedor deverá seguir fielmente a descrição do produto, conforme descrição do Elemento Técnico;
- III - Quando o fornecedor realizar emissão da Nota Fiscal deve obrigatoriamente constar número do Convênio, da Cotação e do Contrato;
- IV - Observar os prazos de entrega previamente estabelecidos;
- V - Prover todos os meios necessários à garantia da plena operacionalidade do fornecimento, inclusive considerados os casos de greve ou paralisação de qualquer natureza;
- VI - A falta de estoque do objeto cujo fornecimento compete à empresa contratada, não poderá ser alegada como motivo de força maior para o atraso do fornecimento relativo ao Elemento Técnico e não a eximirá das penalidades a que está sujeita pelo não cumprimento dos prazos e demais condições estabelecidas;
- VII - Ser responsável por todos os impostos, taxas, encargos fiscais e comerciais que forem devidos em decorrência da execução do objeto do Elemento Técnico;
- VIII - Acusar o recebimento da Ordem de Fornecimento encaminhada por meio do endereço eletrônico correspondente ao seu envio;
- IX - Manter atualizados os dados cadastrais, comunicando ao IGESDF toda e qualquer alteração;
- X - Fornecer o(s) produto(s), rigorosamente, de acordo com as especificações constantes do Elemento Técnico, não se admitindo procrastinação em função de pedido de revisão de preço ou substituição de marca;
- XI - Responsabilizar-se pelo transporte do(s) produto(s) de seu estabelecimento até o local determinado, bem como pelo seu descarregamento até o interior do local de entrega, observando as regras para manutenção da sua qualidade;
- XII - Garantir a boa qualidade do(s) produto(s) fornecido(s), respondendo por qualquer deterioração, substituindo sempre que for o caso;
- XIII - Substituir, após solicitação do Fiscal, ou propor a substituição da(s) marca(s) do(s) produto(s) registrado(s), desde que haja autorização do IGESDF, mantendo no mínimo o(s) padrão(ões) fixado(s) no Elemento Técnico, sempre que for comprovado que a qualidade da(s) marca(s) atual(is) não atende(m) mais às especificações exigidas ou se encontra(m) fora da legislação aplicável;
- XIV - Substituir, reparar e corrigir, no prazo fixado de **10 (dez) dias úteis**, imediatamente após o recebimento, o objeto com avarias ou defeitos, sem qualquer ônus para o IGESDF;
- XV - Responder, integralmente, pelos danos causados ao IGESDF ou a terceiros, por sua culpa ou dolo, não reduzindo ou excluindo a responsabilidade o mero fato da execução ser fiscalizada ou acompanhada por parte do IGESDF e dos participantes;
- XVI - Os produtos deverão ser entregues conforme as exigências deste instrumento e do Elemento Técnico;
- XVII - Entregar, juntamente com o equipamento, o Manual Técnico e o Operacional em português e todos os acessórios para o perfeito funcionamento (cabos, plugs, etc);
- XVIII - O objeto deve estar acompanhado de relação da rede de assistência técnica autorizada;
- XIX - Todo o equipamento, bem como sua instalação, deverá estar de acordo com as leis e normas vigentes e pertinentes;
- XX - Deverá disponibilizar todos os equipamentos com data de fabricação e garantia, e serão avaliados pelos responsáveis técnicos da Unidade Solicitante;
- XXI - Fornecer apenas produtos com Registro na ANVISA ou apresentar dispensa de registro;
- XXII - Assumir a responsabilidade perante os terceiros, quanto à ineficácia do produto e danos que possa causar por qualquer vício do produto, devendo este ser sanado por conta da CONTRATADA;
- XXIII - Guardar sigilo sobre todas as informações obtidas, trocadas entre as partes ou por elas produzidas, visto ser de caráter estritamente confidencial e não poderão ser revelados, divulgados ou cedidos a terceiros, integral ou parcialmente, sem prévia autorização da Contratante;
- XXIV - No decorrer da garantia, será de responsabilidade da Contratada o custeio com transporte e guarda dos produtos, quando retirado para conserto em oficina especializada;

XXV - A Contratada deverá realizar manutenção nos materiais e equipamentos durante a vigência da garantia técnica, quando necessário;

XXVI - Deverá instalar os equipamentos nas unidades de destino, conforme estabelecido pelo Contratante;

XXVII - Todo o equipamento, bem como sua instalação, deverá estar de acordo com as leis e normas vigentes e pertinentes;

XXVIII - Caso seja necessária adequação da infraestrutura para instalação do equipamento, a empresa após assinatura do Contrato, deverá enviar os projetos elétricos, de climatização/exaustão e hidráulica para adequação do local pela CONTRATANTE, quando aplicável.

XXIX - Conceder livre acesso aos documentos e registros contábeis da empresa, referentes ao objeto pactuado, para os servidores do CONCEDENTE e dos órgãos de controle interno e externo, a fim de que, no exercício de suas atribuições, exerçam atividades de acompanhamento e fiscalização da execução do projeto, nos termos da Portaria Conjunta nº 33/2023.

## 9. DO PAGAMENTO

**CLÁUSULA NONA** – Para efeito de pagamento, a **CONTRATADA** deverá observar as condições previstas neste instrumento e no item **17. DO PAGAMENTO, constante no Edital relacionado a este Contrato.**

**PARÁGRAFO PRIMEIRO** – Os pagamentos serão efetuados mediante apresentação de nota fiscal, contendo as seguintes informações, além de outras informações exigidas de acordo com a legislação específica:

- o número da Ordem de Fornecimento e a indicação deste instrumento contratual;
- o número do convênio/emenda;
- o nome do material;
- a marca e o nome comercial;
- a quantidade correspondente a cada item;
- o prazo de validade correspondente a cada item;
- o número do registro do produto na ANVISA/MS, quando couber.
- o nome do Banco, o número da Agência e da Conta Corrente da **CONTRATADA**, para realização do pagamento **obrigatoriamente** por meio de depósito/transfêrencia bancária.

**PARÁGRAFO SEGUNDO** – A nota fiscal deverá ser emitida em nome do IGESDF, da seguinte forma:

**NOME:** INSTITUTO DE GESTÃO ESTRATÉGICA DE SAÚDE DO DISTRITO FEDERAL - IGESDF.

**CNPJ:** 28.481.233/0001-72.

**ENDEREÇO:** SMHS, ÁREA ESPECIAL, QUADRA 101, BLOCO A, CEP: 70.335-900 - BRASÍLIA/DF.

**PARÁGRAFO TERCEIRO** – Caso as notas fiscais ou faturas tenham sido emitidas com incorreções ou em desacordo com a legislação vigente, serão devolvidas e o prazo para pagamento passará a ser contado a partir da reapresentação;

**PARÁGRAFO QUARTO** – O pagamento será realizado **em até 30 (trinta) dias corridos**, por meio de depósito/transfêrencia bancária em conta corrente, contados do recebimento da Nota Fiscal devidamente atestada pela unidade responsável.

**PARÁGRAFO QUINTO** – Em razão de o pagamento ser realizado mediante depósito/transfêrencia bancária, a **CONTRATADA** não deverá fazer a emissão de boleto bancário, sob pena de haver cobrança indevida.

**PARÁGRAFO SEXTO** – Havendo necessidade de providências complementares a serem realizadas por parte da **CONTRATADA**, o decurso do prazo de pagamento será interrompido, reiniciando sua contagem a partir da data em que estas forem cumpridas, hipótese em que não será devida atualização financeira.

**PARÁGRAFO SÉTIMO** – O atraso do pagamento pelo prazo de até 30 (trinta) dias, após o determinado no Parágrafo Quarto, não implica no direito da suspensão da empresa **CONTRATADA** ao cumprimento de suas obrigações, até que seja normalizada a situação.

**PARÁGRAFO OITAVO** – No caso de pagamentos referentes a bens demandados com cotação em moedas estrangeiras, comprometem-se as partes que o valor a ser pago será o da cotação do dia da solicitação, independente da data de entrega e sua variação cambial.

## 10. DA ALTERAÇÃO CONTRATUAL

**CLÁUSULA DÉCIMA** – O presente **CONTRATO** poderá ser alterado, por meio de Termo Aditivo, nos casos previstos nos arts. 37 do [Regulamento Próprio de Compras e Contratações do IGESDF](#), consoante a Resolução CA-IGESDF Nº 04/2022, desde que haja interesse do **CONTRATANTE**, com a apresentação das devidas justificativas, e não haja modificação de seu objeto, conforme legislação vigente.

**PARÁGRAFO ÚNICO** – A **CONTRATADA**, na forma prevista no art. 38 do [Regulamento Próprio de Compras e Contratações do IGESDF](#), fica obrigada a aceitar, nas mesmas condições contratuais, os acréscimos ou supressões que se fizerem nas compras, até 50% (cinquenta por cento) do valor inicial atualizado do contrato.

## 11. DAS PENALIDADES

**CLÁUSULA DÉCIMA PRIMEIRA** – Nos termos do artigo 49, 50, 51, 52 e 53 do [Regulamento Próprio de Compras e Contratações do IGESDF](#), sem prejuízo da rescisão unilateral do contrato e da responsabilidade civil e penal cabíveis a **CONTRATADA**, o descumprimento do contrato poderá acarretar as seguintes penalidades, precedido do devido processo legal, ampla defesa e o contraditório:

I – advertência;

II – Multa nos seguintes percentuais:

a) 0,1% (um décimo por cento) ao dia, sobre o valor total da aquisição, até o limite de 30 (trinta) dias, no caso de atraso injustificado;



- b) 10% (dez por cento), cumulativamente, sobre o valor total da aquisição, após 30 (trinta) dias de atraso injustificado;
- c) O atraso injustificado de entrega dos itens superior a 30 (trinta) dias corridos será considerado como inexecução total do objeto, devendo o instrumento respectivo ser rescindido, salvo razões de interesse público devidamente explicitadas no ato pela autoridade competente do IGESDF;
- d) 10% sobre o valor da parcela em caso de inexecução parcial ou infração contratual;
- e) 20% sobre o valor global do contrato, em caso de inexecução total ou quando ficar caracterizada a recusa do cumprimento das obrigações;
- f) Multa de 5% (cinco por cento) sobre o valor total da contratação, quando for constatado o descumprimento de qualquer obrigação prevista no Elemento Técnico e/ou no Edital relacionados a este Contrato, ressalvadas aquelas obrigações para as quais tenham sido fixadas penalidades específicas;
- g) Multa indenizatória, a título de perdas e danos, na hipótese da **CONTRATADA** ensejar a rescisão das obrigações assumidas e/ou sua conduta implicar em gastos ao **CONTRATANTE** superiores aos registrados.

III – suspensão de participação em Seleção de Fornecedores e impedimento de contratar com o IGESDF, por prazo não superior a 2 (dois) anos;

IV – solicitação aos órgãos governamentais competentes da caracterização de inidoneidade;

V – perda da caução em dinheiro ou execução das demais garantias oferecidas, sem prejuízo de outras penalidades no instrumento convocatório.

**PARÁGRAFO PRIMEIRO** - Caso haja uma situação que se enquadre em dois ou mais casos de multa, o IGESDF poderá utilizar a multa mais elevada.

**PARÁGRAFO SEGUNDO** - O atraso superior a **30 (trinta) dias** autoriza o **CONTRATANTE**, a seu critério, a não aceitar o fornecimento dos itens solicitados, de forma a configurar inexecução total da obrigação assumida pela **CONTRATADA** e, podendo ainda, promover a rescisão do contrato por descumprimento ou cumprimento irregular de suas cláusulas.

**PARÁGRAFO TERCEIRO** - A multa eventualmente imposta à **CONTRATADA** será automaticamente descontada da fatura a que fizer jus.

**PARÁGRAFO QUARTO** - Caso a **CONTRATADA** não tenha nenhum valor a receber do IGESDF, ser-lhe-á concedido o prazo de 05 (cinco) dias úteis contados de sua notificação para efetuar o pagamento da multa.

**PARÁGRAFO QUINTO** - Não ocorrendo o pagamento no prazo previsto, proceder-se-á a cobrança judicial da multa.

**PARÁGRAFO SEXTO** - As sanções previstas no contrato poderão ser aplicadas cumulativamente.

**PARÁGRAFO SÉTIMO** - Em caso de risco iminente, o IGESDF poderá motivadamente adotar providências acauteladoras, sem prévia manifestação da **CONTRATADA**.

**PARÁGRAFO OITAVO** - A recusa injustificada em assinar o contrato, o instrumento de registro de preços ou instrumento equivalente, dentro do prazo fixado, caracterizará o descumprimento total da obrigação assumida e poderá acarretar ao participante do Chamamento as seguintes penalidades:

I - perda da contratação, sem prejuízo à indenização ao IGESDF por danos causados pela recusa;

II - suspensão do direito de participar de Seleção de Fornecedores ou contratar com o IGESDF, por prazo não superior a 2 (dois) anos.

**PARÁGRAFO NONO** – A dosimetria da penalidade a ser aplicada, deverá seguir rito próprio do IGESDF, levando-se em consideração agravamento da penalidade, considerando o impacto econômico, social e institucional do **CONTRATANTE**.

## 12. DA RESCISÃO

**CLÁUSULA DÉCIMA SEGUNDA** - A inexecução total ou parcial do presente **CONTRATO** enseja a sua rescisão, observado o disposto no Regulamento Próprio de Compras e Contratações do IGESDF, consoante a Resolução CA/IGESDF Nº 04/2022.

**PARÁGRAFO PRIMEIRO** - Os casos de rescisão contratual serão formalmente motivados nos autos do processo, assegurados o contraditório e a ampla defesa.

**PARÁGRAFO SEGUNDO** - UNILATERALMENTE:

I - Em caso de inadimplemento total ou parcial das obrigações contratuais assumidas, sem prejuízo de outras penalidades previstas no Ato Convocatório, neste **CONTRATO** e no Regulamento Próprio de Compras e Contratações do IGESDF.

**PARÁGRAFO TERCEIRO** - AMIGAVELMENTE, por mútuo acordo entre as partes envolvidas.

**PARÁGRAFO QUARTO** - Caso exista risco à vida dos pacientes, a **CONTRATADA** se obriga a manter o fornecimento de bens e serviços por, no mínimo, 90 (noventa) dias, ou até a celebração de contrato com outro fornecedor, conforme o disposto no art. 34, § 2º, do Regulamento Próprio de Compras e Contratações do IGESDF, consoante a Resolução CA/IGESDF Nº 04/2022.

## 13. DA FISCALIZAÇÃO

**CLÁUSULA DÉCIMA TERCEIRA** – A fiscalização e atesto da(s) Nota(s) Fiscal(is) serão realizados pela Gerência Geral de Logística de Insumos, conjuntamente com as Unidades solicitantes do(s) equipamento(s).

**PARÁGRAFO PRIMEIRO** - O acompanhamento e a fiscalização da execução da contratação consistem na verificação da conformidade do(s) produto(s).

**PARÁGRAFO SEGUNDO** - A verificação do(s) produto(s) deverá ser realizada com base nos critérios previstos no Elemento Técnico.

**PARÁGRAFO TERCEIRO** - O representante do Contratante deverá promover o registro das ocorrências verificadas, adotando as providências necessárias ao fiel cumprimento das obrigações.

**PARÁGRAFO QUARTO** - O descumprimento total ou parcial das demais obrigações e responsabilidades assumidas pela Contratada ensejará a aplicação das penalidades, previstas neste instrumento e no Elemento Técnico.

**PARÁGRAFO QUINTO** - A fiscalização de que trata esta cláusula não exclui nem reduz a responsabilidade da Contratada, inclusive perante terceiros, por qualquer irregularidade, ainda que resultante de imperfeições técnicas, vícios redibitórios, ou emprego de material inadequado ou de qualidade inferior e, na ocorrência desta, não implica em corresponsabilidade da Contratante ou de seus agentes e prepostos.

14. **DA PUBLICAÇÃO E DO REGISTRO**

**CLÁUSULA DÉCIMA QUARTA** - O **CONTRATANTE** providenciará a publicação do resumo deste instrumento no sítio eletrônico do IGESDF na rede mundial de computadores, na forma do Regulamento Próprio de Compras e Contratações do IGESDF.

15. **DA FRAUDE E CORRUPÇÃO**

**CLÁUSULA DÉCIMA QUINTA** - Os **CONTRATOS** firmados com o IGESDF pautam-se pela ética e transparência, evitando-se condutas que possam suscitar conflitos de interesses.

**PARÁGRAFO PRIMEIRO** - O IGESDF exige que as **CONTRATADAS** observem o mais alto padrão de ética durante toda a execução dos instrumentos contratuais, nos termos da legislação vigente.

**PARÁGRAFO SEGUNDO** - A **CONTRATADA** declara conhecer o inteiro teor da Lei Federal nº 12.846, de 1º de agosto de 2013, que dispõe sobre a responsabilização administrativa e civil de pessoas jurídicas pela prática de atos contra a administração pública, nacional ou estrangeira, e do Decreto Distrital nº 37.296, de 29 de abril de 2016 que disciplina, no âmbito da Administração Pública do Distrito Federal, a aplicação da Lei nº 12.846/2013, e compromete-se a não praticar atos lesivos, assim como em face do IGESDF.

**PARÁGRAFO TERCEIRO** - A **CONTRATADA** se obriga, sob as penalidades previstas neste **CONTRATO** e na legislação aplicável, ao estrito cumprimento da legislação cabível, incluindo a legislação brasileira anticorrupção, bem como as normas e exigências previstas nas Políticas internas da **CONTRATANTE**, incluindo, naquilo que couber, o Código de Ética e Conduta do IGESDF.

**PARÁGRAFO QUARTO** - A violação comprovada das obrigações previstas relacionadas à fraude e corrupção constitui causa para a rescisão unilateral deste **CONTRATO**, sem quaisquer ônus ou penalidade para a parte idônea, sem prejuízo da cobrança de perdas e danos a quem lhe der causa.

16. **DO SIGILO E DA CONFIDENCIALIDADE**

**CLÁUSULA DÉCIMA SEXTA** - A **CONTRATADA** compromete-se a guardar sigilo sobre todas as informações obtidas em decorrência do cumprimento do presente **CONTRATO**, observando que os termos e condições contidos neste instrumento, o escopo de execução dos trabalhos e todos os documentos que o instruem, assim como aqueles que vierem a instruí-lo e que venham a ser trocados entre as Partes ou por elas produzidos na vigência deste **CONTRATO**, são de caráter estritamente confidencial e não poderão ser revelados, divulgados ou cedidos a terceiros, integral ou parcialmente.

17. **DO CONTRATO DE GESTÃO E SUA NÃO RENOVAÇÃO**

**CLÁUSULA DÉCIMA SÉTIMA** - A **CONTRATADA** declara neste ato que tem ciência de que o IGESDF executa sua atividade mediante Contrato de Gestão firmado com ente público e que sua rescisão ou não renovação importará em rescisão automática do instrumento firmado para as contratações e aquisições, sem que caiba, a qualquer das partes, direito a multa, indenização, retenção, compensação, perdas e danos então decorrentes do mencionado encerramento contratual, sem qualquer ônus para as partes.

**PARÁGRAFO ÚNICO** - Caso seja de interesse do poder público, os contratos vigentes no momento da rescisão ou não renovação do contrato de gestão poderão ser sub-rogados em seu favor.

18. **DO APOSTILAMENTO**

**CLÁUSULA DÉCIMA OITAVA** - O **CONTRATANTE** se reserva o direito de proceder com apostilamento nos autos do processo do qual se verifica inserto este instrumento contratual, para fins de correção de erro material, equívocos e demais anotações pertinentes a boa execução e esclarecimentos do presente contrato.

19. **DOS CASOS OMISSOS**

**CLÁUSULA DÉCIMA NONA** - Os casos omissos serão resolvidos pela Diretoria Executiva do Instituto de Gestão Estratégica de Saúde do Distrito Federal.

20. **DO FORO**

**CLÁUSULA VIGÉSIMA** - Fica eleito o foro da Circunscrição Judiciária de Brasília/DF, para dirimir qualquer dúvida oriunda da execução deste Instrumento.

E assim por estarem justas e acordadas sobre todas e cada uma das Cláusulas e condições aqui pactuadas, as partes assinam o presente instrumento.

**CONTRATANTE**

JURACY CAVALCANTE LACERDA JÚNIOR

Diretor Presidente  
Instituto de Gestão Estratégica de Saúde do Distrito Federal  


**ANTÔNIO CARLOS GARCIA MARTINS CHAVES**  
Diretor de Administração e logística  
Instituto de Gestão Estratégica de Saúde do Distrito Federal  


CONTRATADA

XXXXXXXXXX  
Representante Legal  
XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX



Documento assinado eletronicamente por **MAIRA MACHADO CONCEICAO - Matr.0001598-5, Analista I**, em 23/01/2024, às 10:39, conforme art. 6º do Decreto nº 36.756, de 16 de setembro de 2015, publicado no Diário Oficial do Distrito Federal nº 180, quinta-feira, 17 de setembro de 2015.



A autenticidade do documento pode ser conferida no site:  
[http://sei.df.gov.br/sei/controlador\\_externo.php?acao=documento\\_conferir&id\\_orgao\\_acesso\\_externo=0](http://sei.df.gov.br/sei/controlador_externo.php?acao=documento_conferir&id_orgao_acesso_externo=0)  
verificador= **131539483** código CRC= **6F961A0C**.

"Brasília - Patrimônio Cultural da Humanidade"  
SMHS - Área Especial - Quadra 101 - Bairro Asa Sul - CEP 70335900 - DF  
Telefone(s):  
Site - [igesdf.org.br](http://igesdf.org.br)