

A PREFEITURA MUNICIPAL DE PIRACANJUBA-GO
REF.: EDITAL DE LICITAÇÃO PÚBLICA MODALIDADE PREGÃO ELETRÔNICO Nº. 033/2024–
TIPO MENOR PREÇOPOR ITEM

A HOSPCOM EQUIPAMENTOS HOSPITALARES LTDA, CNPJ sob o nº 05.743.288/0001-08 e Inscrição Estadual nº. 10.366.017-8 por intermédio de seu representante legal a Sra **ANA PAULA GONÇALVES FAGUNDES**, portador(a) da Carteira de Identidade nº. 4980958 PC-GO e do CPF nº.007559551-81, vem apresentar nossa impugnação ao referido edital com os seguintes pontos.

Senhores, com base no termo de percebemos que a descrição do **item 11** favorece um fabricante específico, impossibilitando os demais fornecedores de posicionarem seus equipamentos e com o risco de colocar em xeque a qualidade do atendimento do corpo clínico.

Referente ao **item 11 (Desfibrilador/Cardioversor)**, observamos que:

O conteúdo da descrição foi obtido através das especificações do **CARDIOVERSOR VIVO (fabricante CMOS DRAKE)** e salientamos que, existe no mercado diversos fabricantes que possuem em seus portfólios, equipamentos de Desfibrilação Externa Automática, ou seja, não existe um motivo técnico que justifique o favoritismo ao modelo citado.

“Cardioversor/desfibrilador, com tela de LCD de no mínimo 7” (polegadas) de alta resolução, com acesso às funções através de teclado e/ou botão rotacional com tela LCD colorido, com acionamento liga/desliga, com bateria recarregável tipo li-ion com duração mínima de 2 horas de monitorização. Deverá possuir, no mínimo, os seguintes parâmetros: Eletrocardiograma (ECG): com leitura simultânea de no mínimo 7 derivações, com velocidade de varredura de no mínimo 25 mm/s, com cabo de ECG de 3 e 5 vias, com frequência cardíaca de intervalo entre no mínimo 16 - 300 bpm, com isolamento do paciente à prova de desfibrilação, com ECG tipo CF, com ganho ajustável de 5/10/20/40 mm/mv. Desfibrilador bifásico: com armazenamento de energia para desfibrilação com carga ajustável que abrange a faixa de no mínimo 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 20, 30, 50, 100, 150, 200 joules, com desfibrilação em pacientes adultos e pediátricos, com indicação de carga por sinal sonoro de equipamento carregando e de carga completa, com nível de carga indicada no visor: oximetria de pulso: com oximetria de pulso spO2, com intervalo de medição de 1 a 100%, com intervalo de medição de frequência de pulsação de 30 a 250 bpm cmos drake marcapasso. Com largura de pulso de 20 ms, com período 7798v1v0 refratário entre a faixa de 200 a 340 ms com variação de +/- 10%, com modo de funções demanda ou fixo, com frequência de estimulação entre 40 a 170 ppm, com faixa de corrente de estimulação de 10 ma a 200 ma. Acessórios: 1 bolsa para transporte do equipamento, 1 bolsa para transporte dos acessórios, 1 conjuntos de pás externas de desfibrilação tamanho adulto, 1 conjunto de pás externas de desfibrilação tamanho pediátrico, 2 pares de pás autoadesivas adulto, 2 pares de pás autoadesivas infantil, 100 eletrodos adulto descartáveis compatíveis com o equipamento, 100 eletrodos infantil descartáveis compatíveis com o equipamento, 2 pares de pás descartáveis adulto e 1 par de pás descartáveis infantil para utilização do dea, 1 sensor de oximetria de dedo, fornecimento de todos os cabos, conectores e adaptadores e demais acessórios fornecidos pelo

fabricante, imprescindíveis para o bom funcionamento deste equipamento e que não tenham sido citados neste edital características elétricas: alimentação 127v ou bivolt garantia do equipamento: mínima de 12 (doze) meses a partir da data do recebimento definitivo. Validade das pás: mínima de 24 (vinte e quatro) meses a partir da data de entrega. Deverá acompanhar manual de instruções em português, constar registro na ANVISA, ser entregue montado.;”

Como pode se notar no texto acima, essas características citadas no edital, se somadas, deixam claro que apenas o modelo **CARDIOVERSOR VIVO (fabricante CMOS DRAKE)** atende na íntegra as especificações do termo de referência.

<https://medicalsil.mercadoshops.com.br/MLB-2833407502-cardioversor-cmos-drake-vivo-bifasico-marcimprmdca- JM>

https://cmosdrake.com.br/content/uploads/2018/08/vivo-2018.pdf?srsId=AfmBOoqHLve8_CvM1ciY6WUinGec3jVsVac1uf3lUhqGUTTrUOJEdTu

Ainda declaro que tal equipamento esta sem licença para distribuição pela ANVISA, como exemplifico abaixo:

Área
8 - CORRELATOS
Registro
80058130015
Produto
CARDIOVERSOR
Nome Técnico
Cardioversor
Autorização
8005813
Processo
25351.584934/2010-97
Validade/Situação
CANCELADO EM 18/09/2023 similares Inválido
» conforme visto em 12/08/2024 » consultar diretamente na anvisa

<https://anvisa.smerp.com.br/?ac=prodDetail&anvisaId=80058130015>

Em um processo licitatório se espera isonomia e ausência de favoritismo, com a descrição do presente edital, tais parâmetros não são cumpridos. Solicitamos a imediata adequação do termo de referência, garantido assim a ampla concorrência de boas marcas.

ITEM 14

Senhores, com base no termo de percebemos que a descrição do **item 14** favorece um fabricante específico, impossibilitando os demais fornecedores de posicionarem seus equipamentos e com o risco de colocar em xeque a qualidade do atendimento do corpo clínico.

O conteúdo da descrição foi obtido através das especificações do **DEFIBRILADOR DF 04-B BIFÁSICO (ECAFIX FUNBEC)** e salientamos que, existe no mercado diversos fabricantes que possuem em seus portfólios, equipamentos de Desfibrilação Externa Automática, ou seja, não existe um motivo técnico que justifique o favoritismo ao modelo citado.

“Desfibrilador- bifásico, com circuito detector de impedância e dispositivo de sincronismo com monitor de ecg para cardioversão; teclado de membrana com indicação visual para seleção de energia e demais funções; jogo de pás (eletrodos de desfibrilação) externas intercambiáveis para uso adulto e infantil; possibilita utilização de pás internas para uso adulto e infantil, seleção automática da escala de energia (alta ou baixa) de acordo com o jogo de pás utilizado; comandos pelas pás externas de seleção, carga e descarga de energia; 02 escalas com 08 opções de energia selecionáveis (01, 02, 05, 10, 20, 30, 40 e 50 joules, para desfibrilação interna adulto, interna e externa infantil e 30, 50, 100, 150, 200, 250, 300 e 360 joules, para desfibrilação externa adulto); tempo máximo de carga de 6 segundos; circuito de “anula carga” automático, que cancela a energia selecionada após 45 segundos, ou manual, através de tecla no painel; comando de “auto teste” com a checagem de 06 itens, com o armazenamento de até 09 acionamentos ; teste das pás diretamente no equipamento, com lâmpada néon para indicação do disparo; capacidade de armazenamento de até 100 eventos”

Como pode se notar no texto acima, essas características citadas no edital, se somadas, deixam claro que apenas o modelo **DEFIBRILADOR DF 04-B BIFÁSICO (ECAFIX FUNBEC)** atende na íntegra as especificações do termo de referência.

Segue abaixo link que mostra as descrições do modelo:

<https://ecafix.com.br/cardioversor-mdf-04-b-bifasico/p>

Em um processo licitatório se espera isonomia e ausência de favoritismo, com a descrição do presente edital, tais parâmetros não são cumpridos. Solicitamos a imediata adequação do termo de referência, garantido assim a ampla concorrência de boas marcas.

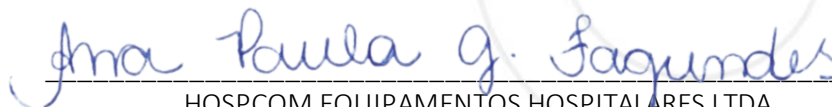
Abaixo, indicamos um sugestivo que atende 3 melhores marcas de Desfibriladores:

Desfibrilador Externo Automático, capaz de analisar a presença do ritmo onde o choque é recomendado: Fibrilação Ventricular (FV) sem pulso e Taquicardia Ventricular sem pulso, disponibilizando a descarga de choque elétrico, quando pressionado o botão de choque, através de

pás adesivas, conforme os protocolos de atendimento internacionalmente vigentes. Caso o choque não seja indicado, o equipamento auxilia, por comando de voz, o usuário a aplicar manobras de RCP, Deve possuir sistema automático de avaliação de ecg que detecta complexos qrs, apresentando a curva do ecg no display do equipamento. O equipamento deve permitir a operação em vítimas adultas e crianças. É construído em material altamente resistente a vibrações, calor, vedação a umidade, poeira, secreções, água; resistência a queda de altura mínima de 01 (um) metro. Deverá possuir proteção contra a entrada de líquidos igual ou superior a IP55. Operar com tecnologia de onda bifásica, reconhecendo e identificando por meio de software a necessidade de desfibrilação. Neste caso, deve efetuar a carga de forma automática, ajustando a forma de onda de choque de forma a respeitar as características individuais dos pacientes, sendo o choque requerido para adultos, no mínimo de 200 joules e para crianças, no mínimo de 50 joules. Desencadeia a desfibrilação externa automática com orientação de operação por comando de voz e sinais visuais e/ou sonoros, tudo em língua portuguesa (Brasil). O equipamento deve possuir uma bateria descartável com capacidade de no mínimo 270 descargas de 200J (mínimo); 170 descargas de 360J (mínimo) e validade: até 5 anos. Possui conexões com o paciente eletricamente isoladas (proteção elétrica), O equipamento deverá estar enquadrado na norma IEC 68-2-32 ou EN1789. Deverá ser disponibilizado pela contratada o aparelho DEA com bateria descartável, bem como 1 jogo de pás adulto e pediátrica e todos os demais acessórios necessários para a perfeita operação do equipamento.

Desta forma solicitamos a impugnação ao pelos referidos pontos apresentado acima. Desde já agradecemos e aguardamos retorno.

GOIÂNIA-GO 15 DE AGOSTO DE 2024



HOSPCOM EQUIPAMENTOS HOSPITALARES LTDA

ANA PAULA GONÇALVES FAGUNDES

REPRESENTANTE LEGAL

RG: 4980958 PC/GO

CPF: 007.559.551-61

licitacao@hospcom.net

(62) 3241-5555