



ATOS DO CONSELHO DIRETOR - PROAMUSEP

RATIFICAÇÃO DE DISPENSA DE LICITAÇÃO

PROCESSO ADMINISTRATIVO LICITATÓRIO Nº 69/2023

PROCESSO DE DISPENSA DE LICITAÇÃO Nº 13/2023

Ratifico, nos termos da justificativa apresentada e do parecer jurídico, a Dispensa de Licitação nº 13/2023, Processo Administrativo nº 69/2023 e homologo-a para a contratação da empresa abaixo relacionada, haja vista a necessidade de contratação de empresa qualificada para prestação de serviços de seguro total para assegurar os veículos utilizados pelo SAMU Regional Norte Novo. O valor global da aquisição é de R\$ 20.084,38 (vinte mil e oitenta e quatro reais e trinta e oito centavos), cujos recursos ocorrerão por conta da seguinte dotação orçamentária: **01.001.04.122.0001.2002.33.90.30.00.00**, determinando a publicação deste ato por força do artigo 26, da Lei nº 8.666/93.

MAPFRE SEGUROS GERAIS S.A. CNPJ Nº 61.074.175/0001-38

VALOR TOTAL: R\$ 20.084,38 (vinte mil oitenta e quatro reais e trinta e oito centavos)

Maringá/PR, 29 de dezembro de 2023

MARCONDES ARAÚJO COSTA
PRESIDENTE DO PROAMUSEP

Diário Oficial Eletrônico do PROAMUSEP (De acordo com a resolução 021/2019)
Responsável: Jhonny Maikel de Oliveira – Matrícula 186 – Portaria nº 012/2019 PROAMUSEP
Avenida Nóbrega, 370, Zona 04 – CEP: 87.014-180 – Maringá – PR – Fone: (44) 3225-7922
Correio eletrônico: compras@proamusep.com.br / rh@proamusep.com.br

DIÁRIO OFICIAL CERTIFICADO DIGITALMENTE – CNPJ: 17.989.386/0001-09

O PROAMUSEP garante a autenticidade deste documento, desde que visualizado por meio do site:
Link direto a nosso Portal da Transparência: <https://proamusep.eloweb.net/portaltransparencia/>



HOMOLOGAÇÃO
PROCESSO ADMINISTRATIVO LICITATÓRIO Nº 66/2023
PREGÃO ELETRÔNICO Nº 45/2023
PROAMUSEP – UASG 926750

Maringá/PR, 29 de dezembro de 2023

Considerando a não interposição de recursos pelas licitantes; considerando o Parecer Jurídico emitido em 27 de novembro de 2023, torna-se pública a **HOMOLOGAÇÃO** dos itens à empresa, conforme relação abaixo:

INDUMED COMÉRCIO DE IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE PRODUTOS MÉDICOS LTDA.

CNPJ Nº 01.985.366/0003-91

VALOR TOTAL: R\$ 296.100,00 (duzentos e noventa e seis mil e cem reais)

ITEM	DESCRIÇÃO	QUANT	UNID	VALOR UNIT	VALOR TOTAL
01	<p>DESFIBRILADOR/CARDIOVERSOR - Cardioversor bifásico com tela colorida de cristal líquido de alta resolução com no mínimo 6,0 polegadas, permitindo a visualização de pelo menos 2 ondas. Alça para transporte integrada.</p> <p>O equipamento deve ser robusto, atender a norma EN 1789 e possuir proteção contra entrada de líquidos e poeira com índice igual ou superior a IP44.</p> <p>Modos de operação: monitorização, desfibrilação externa semiautomática (DEA) e manual, e marca-passo não invasivo.</p> <p>Modo de Monitorização: ECG: disponível nos modos de monitorização, desfibrilação manual e DEA, através de cabo de ECG e pás adesivas. Velocidade de impressão do sinal de ECG que inclua a velocidade de 25 mm/s; Permitir aquisição e visualização na tela de derivações simultâneas: I, II, III, aVR, aVL, aVF, V1, V2, V3, V4, V5 e V6; Impressão em três canais das 12</p>	03	Unid.		

Diário Oficial Eletrônico do PROAMUSEP (De acordo com a resolução 021/2019)
Responsável: Jhonny Maikel de Oliveira – Matrícula 186 – Portaria nº 012/2019 PROAMUSEP
Avenida Nóbrega, 370, Zona 04 – CEP: 87.014-180 – Maringá – PR – Fone: (44) 3225-7922
Correio eletrônico: compras@proamusep.com.br / rh@proamusep.com.br

DIÁRIO OFICIAL CERTIFICADO DIGITALMENTE – CNPJ: 17.989.386/0001-09
O PROAMUSEP garante a autenticidade deste documento, desde que visualizado por meio do site:
Link direto a nosso Portal da Transparência: <https://proamusep.eloweb.net/portaltransparencia/>



<p>derivações; realizar transmissão remota do ECG de 12 derivações em formato PDF para e-mail por meio de Wi-Fi, devendo para isso necessitar apenas de um acesso Wi-Fi para a Web. OXIMETRIA: Apresentar monitoração integrada de oximetria. PRESSÃO NÃO INVASIVA: Apresentar monitoração integrada da pressão arterial não invasiva. CAPNOGRAFIA: Apresentar monitoração da capnografia em pacientes intubados e não-intubados sidestream ou microstream. RESPIRAÇÃO: Apresentar monitoração de respiração que possa ser captado pela variação de impedância no cabo de ECG. TEMPERATURA: Permitir a monitoração futura de 2 canais de temperatura. Feedback da RCP: possuir feedback da qualidade da RCP em tempo real para pacientes adultos e pediátricos abaixo de 8 anos de idade, com ajuste do feedback conforme o tipo de paciente selecionado, exibindo na tela do cardioversor o valor numérico da frequência e da profundidade das compressões, e gráfico de barras ou onda da profundidade das compressões com marcações dos limites superior e inferior da profundidade para pacientes adultos conforme atuais diretrizes de ressuscitação da AHA. Modo de desfibrilação manual: deve oferecer, minimamente, desfibrilação manual simples em 3 etapas e cardioversão sincronizada, imediatamente após a detecção de uma onda R na medida do ECG. Seleção de carga que ofereça às possibilidades de ajustes que abranjam no mínimo (1 a 9, 10, 20, 30, 50, 100, 150 e 200 J), pás de fácil acesso sobre o equipamento. Modo DEA: ao ligar o equipamento em desfibrilação o mesmo deve iniciar no modo DEA através de pás adesivas, possuindo opção de pás universais que atendam tanto pacientes adultos quanto pediátricos abaixo de 8 anos de idade, com sensibilidade e especificidade para detecção de ritmos chocáveis e não-chocáveis em pacientes adultos e pediátricos igual ou superior ao recomendado pela American Heart Association. Ao selecionar o tipo de paciente, adulto ou pediátrico, o equipamento deve utilizar algoritmo de análise do ECG específico para o tipo de</p>			<p>R\$ 98.700,00</p>	<p>R\$ 296.100,00</p>
--	--	--	--------------------------	---------------------------



<p>paciente selecionado. Disponibilidade para mudança de protocolo para suporte avançado de desfibrilação no modo manual conforme a necessidade do atendimento.</p> <p>Modo de marca-passo: terapia de estimulação transcutânea não invasiva aplicada através de pás adesivas, integrado ao equipamento com largura de pulso de 40 ms, devendo possuir entrada única no equipamento das pás adesivas para desfibrilação e marca-passo.</p> <p>Impressão: Registrador integrado de 3 canais para papel de no mínimo 75 mm de largura para impressão de relatórios acerca de eventos, choques, alarmes e testes operacionais.</p> <p>Memória: para armazenamento do atendimento; permitindo a transferência para software de debriefing em PC através de pendrive.</p> <p>Bateria: de íons de lítio recarregável com autonomia para no mínimo 80 desfibrilações em energia máxima sem a necessidade de recarga ou uma segunda bateria. Capacidade para no mínimo 4 horas de monitoração de ECG sem necessidade de recarga ou uma segunda bateria. Indicadores na bateria e na tela do cardioversor do tempo de autonomia da carga restante. Fonte de alimentação interna AC 110/220V para recarga completa da bateria em no máximo 5 horas. O equipamento deve ainda possuir certificado do INMETRO comprovando possuir IP44 ou superior e atender as normas IEC 60601-1, IEC 60601-1-2, IEC 60601-2-4, IEC 60601-2-25 e IEC 60601-2-27.</p> <p>Deverá acompanhar: 01 (um) conjunto de pás externas adultas com pediátrica embutidas, com comandos para selecionar energia, carregar, aplicar choque e imprimir; 01 (uma) bateria com autonomia solicitada; 01 (um) cabo de ECG de 5 vias; 01 (um) cabo de ECG de 10 vias; 01 (um) sensor de SpO2 reutilizável adulto; 01 (um) sensor de oximetria reutilizável pediátrico; 01 manguito reutilizável adulto obeso; 01 (um) manguito reutilizável adulto; 01 (um) manguito reutilizável pediátrico; 01 (um) manguito reutilizável neonatal; 01 (uma) mangueira para PNI; 10 (dez) linhas de amostragem para capnografia em pacientes</p>				
--	--	--	--	--



	<p>adultos intubados; 01 (um) sensor de temperatura superficial; 01 (um) sensor de temperatura esofágico/retal; 01 (uma) pá adesiva para monitorização e desfibrilação para uso tanto em pacientes adultos quanto pediátricos abaixo de 8 anos de idade; 01 (um) sensor para feedback da RCP acoplado na pá adesiva de desfibrilação ou em separado com cabo de interconexão ao equipamento; 05 (cinco) rolo/bloco de papel; 01 (uma) bolsa para transporte do equipamento e seus acessórios; 01 (um) suporte giratório de engate rápido para fixação; 01 (um) manual do usuário e 01 (um) software de revisão do atendimento que permita visualizar traçado de ECG, choques realizados, frequência e profundidade das compressões durante a RCP, porcentagem de compressões no alvo, fração de compressão, tempo de atendimento, tempo para o primeiro choque, tempo para a primeira compressão e eventos críticos.</p> <p>MARCA: ZOLL</p>				
--	--	--	--	--	--

MARCONDES ARAÚJO DA COSTA
PRESIDENTE – PROAMUSEP

**QUANDO COUBER, OS ATOS PUBLICADOS NESTE INSTRUMENTO DEVEM OBRIGATORIAMENTE POSSUIR
A VIA ORIGINAL ASSINADA - SEM MAIS ATOS NESTA DATA**

Diário Oficial Eletrônico do PROAMUSEP (De acordo com a resolução 021/2019)
Responsável: Jhonny Maikel de Oliveira – Matrícula 186 – Portaria nº 012/2019 PROAMUSEP
Avenida Nóbrega, 370, Zona 04 – CEP: 87.014-180 – Maringá – PR – Fone: (44) 3225-7922
Correio eletrônico: compras@proamusep.com.br / rh@proamusep.com.br

DIÁRIO OFICIAL CERTIFICADO DIGITALMENTE – CNPJ: 17.989.386/0001-09
O PROAMUSEP garante a autenticidade deste documento, desde que visualizado por meio do site:
Link direto a nosso Portal da Transparência: <https://proamusep.eloweb.net/portaltransparencia/>