

MINUTA

ATA DE REGISTRO DE PREÇOS – SESC-AR/DF – ARP N.º XXXX/2026

O **SERVIÇO SOCIAL DO COMÉRCIO – ADMINISTRAÇÃO REGIONAL DO DISTRITO FEDERAL – SESC-AR/DF**, sediado no Setor de Indústria e Abastecimento (SIA) Trecho 04, Lotes 80, 90, 100 e 110, Brasília/DF, CEP 71200-041, inscrito no CNPJ sob o n.º 03.288.908/0001-30, doravante denominado CONTRATANTE, neste ato representado pelo **CARGO DA AUTORIDADE COMPETENTE**, Sr. **NOME DA AUTORIDADE COMPETENTE**, brasileiro, estado civil, profissão, portador da Carteira de Identidade n.º xxxxxx, SSP/DF, inscrito no CPF sob o n.º xxxxxxxxxxxxxx, residente e domiciliado em Brasília/DF, em face do Pregão Eletrônico com Registro de Preços n.º XXXX/2026, RESOLVE Registrar o Preço da empresa **XXXXXXXXXXXXXXXXXX**, inscrita no CNPJ sob o n.º xxxxxxxxxxxxxxxxxxxx, com Inscrição Estadual n.º xxxxxxxxxxxx, estabelecida na xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx, CIDADE/UF, CEP xxxxxxxx, doravante denominada FORNECEDOR REGISTRADO, neste ato representada pelo seu procurador, **XXXXXXXXXXXXXXXXXX**, nacionalidade, estado civil, profissão, portador da Carteira de Identidade n.º xxxxxxxx, inscrito no CPF n.º xxxxxxxxx, residente e domiciliado em xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx, sujeitando-se as partes às determinações da Resolução Sesc n.º 1.593/2024 do Conselho Nacional do Serviço Social do Comércio, devendo ser observadas as bases e os fornecimentos ora indicados.

1. DO OBJETO, DOS PREÇOS, ESPECIFICAÇÕES E QUANTITATIVOS

1.1. A presente Ata tem por objeto o Registro de Preços para aquisição de equipamentos médicos, em conformidade com as normas técnicas, sanitárias e regulamentares vigentes, destinados a atender às demandas das unidades de saúde da instituição, visando à melhoria da qualidade, segurança e eficiência dos serviços prestados, estando vinculadas a ela todas as regras, condições e demais anexos que compõem o Edital do Pregão Eletrônico SRP n.º XXXX/2026, que é parte integrante desta Ata, assim como a proposta vencedora, independentemente de transcrição.

1.2. O preço registrado, as especificações do objeto e as demais condições ofertadas nas propostas são as que seguem:

ITEM	DESCRIÇÃO	UND	QTD	VALOR UNITÁRIO	VALOR TOTAL
------	-----------	-----	-----	----------------	-------------

1	<u>CARRINHO DE PARADA</u> DESCRIÇÃO TÉCNICA: carro/carrinho de emergência ou parada completo para hospitais, clínicas e consultórios - mad.u extra; • produto 100% brasileiro; • estrutura em aço carbono, com tratamento anticorrosivo e pintura eletrostática; • tampo em aço inoxidável; • rodízios com diâmetro de 75mm (3”), giro de 360º e freio em todas as rodas. (consulte modelo com rodízios sem freios); • proteção em aço emborrachado que atuam como para-choques contra impactos; • 5 gavetas com estrutura em polímeros de engenharia resistentes ao impacto e totalmente imunes a qualquer tipo de oxidação ou ferrugem; • fecho geral para lacre ou cadeado. Permite o fechamento de todas as gavetas. • 1 suporte de soro com haste regulável em aço inoxidável, com trava de posicionamento e 2 ganchos em polímero de engenharia; • 1 suporte para cardioversor/desfibrilador/monitor com haste regulável em aço cromado, trava, giro 360 graus. Medidas aproximadas: 32cmx26cm; • 1 suporte para cilindro de oxigênio: suportes com cintas de retenção. • prancha de massagem cardíaca; • régua de tomadas	Unidade	3		
2	<u>CARDIOVERSOR BIFÁSICO</u> DESCRIÇÃO TÉCNICA: cardioversor vivo marc+impr+spo2+mdea+pni+360j. Cardioversor multifuncional e avançado, projetado para uso em emergências, onde é necessária a monitorização contínua e a desfibrilação rápida e eficaz. Equipado com tecnologias de monitoramento e desfibrilação, oferece recursos de impressão de dados e medição de parâmetros vitais. Características técnicas: - energia de desfibrilação: até 360 joules; - modos: sincronizado (cardioversão) e não sincronizado (desfibrilação); - formato de onda: bifásica; - monitoramento: ecg: Monitoramento contínuo com várias derivações (12 derivações) - spo2: medição de saturação de oxigênio no sangue; - pni: pressão não invasiva (método oscilométrico); - mdea: monitorização de dióxido de carbono e gases anestésicos; - impressora térmica integrada para impressão rápida de relatórios e traçados de ecg; - display	Unidade	3		

	colorido de alta resolução para visualização clara de todos os parâmetros e traçados; conectividade: portas usb e interfaces de rede para transferência de dados e atualizações de software; alarmes visuais e sonoros para condições críticas, como arritmias e parâmetros fora da faixa normal; fonte de alimentação: bateria recarregável e opção de alimentação ac. Indicador de carga da bateria e tempo de funcionamento estimado; dimensões compactas para fácil transporte e manuseio; peso aproximado 4-5 kg (varia conforme os acessórios e configurações). Acessórios incluídos: eletrodos descartáveis e reutilizáveis; cabos de ecg, sensor de spo2 e manguito de pressão arterial; manual de operação e guia rápido de referência; segurança e normas: Conformidade com normas internacionais de segurança e desempenho para dispositivos médicos (iec, ansi/aami); certificação ce e/ou fda (dependendo do mercado de atuação). Manutenção e suporte: requer manutenção regular e calibração para garantir precisão e segurança. Suporte técnico e peças de reposição disponíveis através do fabricante ou distribuidores autorizados. APRESENTAÇÃO: UNIDADE. MARCAS HOMOLOGADAS: CMOSDRAKE.				
3	<u>CILINDRO DE OXIGÊNIO 7L COM SUPORTE</u> DESCRIÇÃO TÉCNICA: Cilindro metálico para acondicionamento de oxigênio medicinal, com capacidade hidráulica de 7 litros e 1,00m³. Fabricado em aço de alta resistência. Ajuste para fluxo de oxigênio. Cor padrão ABNT Verde. Pressão máxima de trabalho 150 Bar. Montando com suporte próprio, que permite transporte e adequada fixação ao solo e estabilização durante o transporte. Suporte fabricado em metal revestido com tinta branca, com fita e/ou corrente para segurar o cilindro. GARANTIA: 12 MESES. APRESENTAÇÃO: UNIDADE. MARCAS HOMOLOGADAS: SEM MARCA SUGERIDA.	Unidade	12		
4	<u>SONAR DOPPLER FETAL</u> DESCRIÇÃO TÉCNICA: o doppler fetal portátil fd-200 md: detector da frequência cardíaca	Unidade	8		

	fetal de alta performance. O equipamento consiste em um emissor e receptor de sinal ultrassônico, unidade de processamento de computador, visor lcd, alto-falante, teclas operacionais e fonte de alimentação. VALIDADE: INDETERMINADA. APRESENTAÇÃO: UNIDADE. MARCAS HOMOLOGADAS: MD; HUNTLEIGH HEALTHCARE; MEDLINE INDUSTRIES, INC.				
Grupo II					
ITEM	DESCRIÇÃO	UND	QTD	VALOR UNITÁRIO	VALOR TOTAL
5	<u>CANETA LASER INFRAVERMELHO 904nm 75mW</u> DESCRIÇÃO TÉCNICA: dispositivo terapêutico utilizado principalmente na área de fisioterapia e medicina, com foco no tratamento e reabilitação, como: fortalecimento muscular, analgesia, reparo tecidual, reabilitação funcional. A luz infravermelha realiza a modulação da Inflamação, da proliferação celular e da dor, aumentando o transporte de elétrons na mitocôndria. CARACTERÍSTICAS: Caneta laser infravermelho que possui comprimento de onda 904 nm e potência de 75mw. APRESENTAÇÃO: UNIDADE. MARCAS HOMOLOGADAS: HTM; IBRAMED.	Unidade	2		
6	<u>CANETA LASER INFRAVERMELHO 658nm 180mW</u> DESCRIÇÃO TÉCNICA: dispositivo terapêutico utilizado principalmente na área de fisioterapia e medicina, com foco no tratamento e reabilitação, como: fortalecimento muscular, analgesia, reparo tecidual, reabilitação funcional. A luz infravermelha realiza a modulação da Inflamação, da proliferação celular e da dor, aumentando o transporte de elétrons na mitocôndria. CARACTERÍSTICAS: CANETA LASER INFRAVERMELHO QUE POSSUI COMPRIMENTO DE ONDA 658 NM E POTÊNCIA DE 180MW. APRESENTAÇÃO: UNIDADE. MARCAS HOMOLOGADAS: HTM; IBRAMED.	Unidade	2		

7	<u>CANETA LASER INFRAVERMELHO 830nm 200mW</u> DESCRIÇÃO TÉCNICA: dispositivo terapêutico utilizado principalmente na área de fisioterapia e medicina, com foco no tratamento e reabilitação, como: fortalecimento muscular, analgesia, reparo tecidual, reabilitação funcional. A luz infravermelha realiza a modulação da Inflamação, da proliferação celular e da dor, aumentando o transporte de elétrons na mitocôndria. CARACTERÍSTICAS: CANETA LASER INFRAVERMELHO QUE POSSUI COMPRIMENTO DE ONDA 830 NM E POTÊNCIA DE 200 MW. APRESENTAÇÃO: UNIDADE. MARCAS HOMOLOGADAS: HTM; IBRAMED.	Unidade	2		
8	<u>ELETROESTIMULADOR PORTÁTIL</u> DESCRIÇÃO TÉCNICA: dispositivo terapêutico utilizado principalmente na área de fisioterapia e medicina, com foco no tratamento e reabilitação, como: fortalecimento muscular, analgesia, reparo tecidual, reabilitação funcional. CARACTERÍSTICAS: o aparelho oferece multicorrentes com dois canais independentes, permitindo a aplicação das seguintes modalidades: TENS, utilizada para analgesia por bloqueio da dor; FES, indicada para estimulação muscular funcional; Corrente Russa, voltada ao fortalecimento muscular de alta performance; além das correntes Galvânica, Microgalvânica, Microcorrente, High Force e Lipólise (eletrolipólise), que ampliam as possibilidades terapêuticas conforme a necessidade do tratamento.	Unidade	2		

9	<u>STIMULUS PHYSIO MAXX GERADOR DE CORRENTES</u> DESCRIÇÃO TÉCNICA: dispositivo terapêutico utilizado principalmente na área de fisioterapia e medicina, com foco no tratamento e reabilitação de Analgesia, Retenção Hídrica e fortalecimento muscular. CARACTERÍSTICAS: Equipamento de Fototerapia com opção de inclusão de caneta laser, cluster LED (circular e linear) e cluster Led + laser. Apresenta protocolos de tratamento específicos para cada aplicador. Deve apresentar as correntes TENS, FES, Russa, Highforce, Mediumforce, Softforce, Interferencial 2000 Hz, Interferencial 400Hz, Galvância, Microgalvância, MENS, Eletroacupuntura. Ao menos 4 canais de saída independentes. Tempo de aplicação programável. Fonte bivolt. Deve acompanhar cabos de aplicação, eletrodos, cintas elásticas nos tamanhos grande e pequena, cabo de força. APRESENTAÇÃO: UNIDADE. MARCAS HOMOLOGADAS: HTM; IBRAMED.	Unidade	2		
10	<u>ULTRASSOM DIGITAL MICROCONTROLADO 1MHz E 3M</u> DESCRIÇÃO TÉCNICA: dispositivo terapêutico utilizado principalmente na área de fisioterapia e medicina, com foco no tratamento e reabilitação, como: fortalecimento muscular, analgesia, reparo tecidual, reabilitação funcional. CARACTERÍSTICAS: Equipamento de ultrassom digital microcontrolado na frequência de 1 e 3 mhz e 21 w de potência. apresenta aplicador ergonômico e à prova d'água com era de 7cm2. na frequência de 3 mhz apresenta programação inteligente do cálculo do tempo de aplicação e configuração automática da intensidade ultrassônica em função da camada adiposa. modo de emissão contínuo e pulsado multifrequencial. indicado para reabilitação e estética. oferece protocolos de tratamento para auxiliar as aplicações e cabo para terapia combinada. APRESENTAÇÃO: UNIDADE. MARCAS HOMOLOGADAS: HTM; IBRAMED.	Unidade	2		

11	<u>LÂMPADA DE WOOD PARA USO DERMATOLÓGICO</u> DESCRIÇÃO TÉCNICA: Lâmpada de Wood para uso dermatológico, emissão de UV de onda longa, para avaliação de infecções, discromias e limites de lesões por fluorescência. CARACTERÍSTICAS: Emissão de UV-A na faixa 320-400 nm, com pico aproximado em 365 nm. Lente com aumento (2× ou 3 dioptrias, conforme modelo) e filtro Wood integrado. Fonte luminosa UV LED ou tubo UV específico, conforme modelo. Uso em ambiente escuro, distância operacional de ≈ 10-15 cm. Equipamento portátil com alimentação bivolt ou recarregável (conforme fabricante). APRESENTAÇÃO: UNIDADE. MARCAS HOMOLOGADAS: ESTEK.	Unidade	3		
----	--	---------	---	--	--

Grupo III

ITEM	DESCRIÇÃO	UND	QTD	VALOR UNITÁRIO	VALOR TOTAL
12	<u>BISTURI ELETRÔNICO (WAVETRONIC DIGITAL COM FRAXZ)</u> DESCRIÇÃO TÉCNICA: O wavetronic nano é um bisturi eletrônico avançado, concebido para realizar cortes precisos e coagulação eficiente em procedimentos cirúrgicos. Ele opera por meio de correntes de alta frequência, permitindo controle preciso e personalizado da Intensidade da corrente elétrica. Esse controle refinado proporciona precisão, confiabilidade e segurança em procedimentos cirúrgicos. Especificações técnicas: painel de membrana blindado à prova de líquidos com teclas soft touch; display digital de indicação da potência; Potência máxima de saída: 120 watts; precisão de 1 watt para cada modo de operação; cinco modos de operação: cut puro, blend 1, blend 2; blend 3; coag puro; memória independente para cada modo de operação; cinco modos de operação contínuos e 5 modos de operação Pulsados* (dez funções) com algoritmo que permite 100 opções de combinação para microcirurgias de precisão; pedal duplo de acionamento cut/coag à prova d'água (grau de proteção ipx7); activation monitoring system (ams)	Unidade	11		

	- monitora quantas vezes o equipamento foi Utilizado; sinalização de áudio visual de ativação com duplo tom - cut (agudo) / coag (grave); monitoração da qualidade de contato da placa neutra; bloqueio automático do equipamento em caso de falha de contato ou falta de uso da placa neutra; sinal audiovisual em Caso de falha ou falta da placa neutra; três opções de placas neutras: reutilizável em aço inox, adesiva descartável simples e adesiva descartável bipartida (para monitoração da qualidade de contato); controle remoto para acionamento automático do aspirador de Vapores wavevac dual; sistema megapulse que produz de forma controlada e precisa, micro disparo de energia eletromagnética em ciclos pulsados de 5 hz a 80 hz (pulsos por segundo); bivolt automático 115/230 vac - 50hz a 60hz; frequência de trabalho: 490 khz; dimensões - Altura: 430mm, largura: 330mm, profundidade: 325mm; peso: 5 kg; grau de proteção contra choque elétrico (classe i); grau de proteção contra líquidos (ipx1); base suporte angulada, para melhor visualização do painel frontal. Acessórios padronizados: caneta porta Eletrodos autoclavável com cabo de silicone com 3 metros; placa neutra em inox reutilizável; cabo de placa neutra de 3 metros com clipe conector para todas as opções de placas; pedal duplo de acionamento cut/coag com cabo de 3 metros; cabo de alimentação elétrica (padrão abnt); 7 eletrodos* autoclaváveis reutilizáveis (ver site com mais de 1000 opções); manual de utilização.				
13	<u>CRIOCAUTÉRIO CRY-AC 300ML</u> DESCRIÇÃO TÉCNICA: o criocautério cry-ac 300ml é um dispositivo médico utilizado para realizar criocirurgia por meio do congelamento controlado de tecidos para tratamento de lesões benignas e malignas. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS: utiliza nitrogênio líquido para criar temperaturas extremamente baixas (-196 °c) através de uma ponta aplicadora. Capacidade do tanque de 300ml de nitrogênio líquido, permitindo um uso prolongado sem a necessidade de recargas frequentes. Aplicador: ponta de aplicação que direciona o fluxo de nitrogênio líquido para a área a ser tratada. Controle de fluxo: válvula de controle que regula o fluxo de nitrogênio líquido, proporcionando precisão no procedimento.	Unidade	2		

	Manômetro: indica a pressão do nitrogênio Líquido no tanque, garantindo operação segura e eficaz. Tempo de congelamento: permite ajustes para controlar o tempo de exposição ao frio, variando conforme a necessidade clínica. Mobilidade: pode ser portátil ou montado em carrinhos para facilitar o transporte e o uso em diferentes ambientes clínicos. APRESENTAÇÃO: UNIDADE. MARCAS HOMOLOGADAS: BRYMILL; CRYOPEN; MEDGYN.				
14	<u>ESPÉCULO NASAL INFANTIL</u> DESCRIÇÃO TÉCNICA: instrumento utilizado para examinar as narinas e o septo nasal em crianças, projetado com dimensões e características específicas para se adequar ao tamanho e à fisiologia das narinas infantis, entre 13 cm e 15 cm, permitindo uma inspeção detalhada e confortável. COMPONENTES PRINCIPAIS: hastes; mecanismo de abertura; trava de segurança; material aço inoxidável, para garantir segurança e higiene durante o uso. Mecanismo de abertura: fácil de operar para ajuste preciso do diâmetro, permitindo uma inspeção detalhada sem causar desconforto excessivo à criança. Estabilidade: construção robusta para garantir estabilidade durante o exame e evitar movimentos indesejados que possam causar desconforto à criança. Exame preciso: permite uma visualização clara das narinas e do septo nasal, facilitando o diagnóstico de condições como obstrução nasal, desvios septais, corpos estranhos, entre outros. APRESENTAÇÃO: UNIDADE. MARCAS HOMOLOGADAS: REISTER; WELCH ALLYN; GIMA.	Unidade	12		

15	<u>ESPÉCULO NASAL ADULTO</u> DESCRIÇÃO TÉCNICA: o espéculo nasal é um instrumento médico utilizado para examinar o interior das narinas e o septo nasal, projetado para permitir uma visualização clara das estruturas internas do nariz e é essencial em procedimentos diagnósticos e terapêuticos. Realizados por otorrinolaringologistas, médicos de emergência, entre outros profissionais de saúde. COMPONENTES PRINCIPAIS: hastes; mecanismo de abertura; trava de segurança; material geralmente feito de aço inoxidável ou plástico médico de grau não tóxico, para garantir segurança e higiene durante o uso. Tamanho e design: disponível em diferentes tamanhos para se adaptar às necessidades específicas do paciente adulto. Mecanismo de abertura: fácil de operar para ajuste preciso do diâmetro, permitindo uma visualização detalhada sem causar desconforto excessivo. Material: fabricado com materiais duráveis e de fácil limpeza para garantir higiene adequada entre os usos. Estabilidade: construção robusta para garantir estabilidade durante o exame e evitar movimentos indesejados que possam causar desconforto à criança. Exame preciso: permite uma visualização clara das narinas e do septo nasal, facilitando o diagnóstico de condições como obstrução nasal, desvios septais, corpos estranhos, entre outros. APRESENTAÇÃO: UNIDADE. MARCAS HOMOLOGADAS: REISTER; WELCH ALLYN; GIMA.	Unidade	12		
Grupo IV					
	DESCRIÇÃO	UND	QTD	VALOR UNITÁRIO	VALOR TOTAL
16	<u>LENTE 20D</u> DESCRIÇÃO TÉCNICA: Lentes 20d com campo de visão: 46°/60°; ampliação da imagem: 3,13x; ponto de laser: 0,32x; distância de trabalho: 50mm para utilização em diagnóstico e tratamento. APRESENTAÇÃO: UNIDADE MARCAS HOMOLOGADAS: VOLK.	Unidade	9		

17	<u>LENTE 78D</u> DESCRIÇÃO TÉCNICA: Lente necessária para o exame de fundoscopia ocular. Lente biconvexa confeccionada com vidro de alta transmitância de não contato, utilizado para visualização do polo posterior da retina na lâmpada de fenda. Posicionada a 10 mm do globo ocular do paciente, possibilita um campo de visão com ampliação de imagem em 98 vezes. Composição: vidro óptico, suporte em alumínio polido: produto com registro da Anvisa. APRESENTAÇÃO: UNIDADE. MARCAS HOMOLOGADAS: VOLK.	Unidade	9		
18	<u>OPTOTIPO PORTÁTIL</u> DESCRIÇÃO TÉCNICA: Optótipo portátil mt14 é um aparelho para medição da acuidade visual longe e perto. Alimentação Bivolt. Autonomia de bateria de aproximadamente 48 horas. Deve acompanhar gabarito para conferência da leitura do paciente. O objetivo do teste é identificar baixa de acuidade visual. Aplicativo instalado para conectividade. Impressora integrada para emissão de relatórios. VALIDADE: INDETERMINADA. APRESENTAÇÃO: UNIDADE. MARCAS HOMOLOGADAS: VISION TEST MT14; REICHERT; NIDEK.	Unidade	3		
19	<u>OFTALMOSCÓPIO DIRETO</u> DESCRIÇÃO TÉCNICA: o oftalmoscópio direto é um instrumento oftalmológico essencial utilizado para o exame detalhado do fundo do olho, incluindo a retina, o disco óptico, os vasos sanguíneos e outras estruturas intraoculares, permite também a realização do teste do Reflexo vermelho (teste do olhinho). COMPONENTES PRINCIPAIS: Cabeça do oftalmoscópio: contém a fonte de luz, o sistema óptico, os filtros e as aberturas. Fonte de luz: LED ou halógena, com temperatura de cor aproximada de 4000 K e vida útil de cerca de 50.000 horas. Conjunto de lentes: lentes rotativas que permitem ajuste de dioptrias para focalização precisa. Filtros: opções como vermelho-livre, polarizador e cobalto azul, que auxiliam na visualização de diferentes estruturas. Aberturas: tamanhos variados (pequena, média, grande, fenda, fixação) para	Unidade	9		

	diferentes condições de exame. Alça / cabo: empunhadura que pode conter a fonte de alimentação (pilhas ou baterias recarregáveis). CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS: Iluminação: LED ou halógena, com intensidade ajustável e iluminação clara e uniforme. Dioptrias: faixa ajustável, geralmente de -20 D a +20 D, para compensação de erros refrativos do paciente e do examinador. Filtros e aberturas: diversas opções para adaptação ao tipo de exame e melhor contraste. Ergonomia: construção leve e design anatômico, permitindo uso confortável por longos períodos. Alimentação: pilhas alcalinas ou baterias recarregáveis de longa duração. Durabilidade: materiais como metal e plásticos de alta resistência, garantindo longa vida útil. Portabilidade: aparelho compacto, ideal para consultórios, hospitais e atendimento móvel. Aplicação: adequado para pacientes de todas as idades, incluindo crianças e idosos. APRESENTAÇÃO: UNIDADE. MARCAS HOMOLOGADAS: HEINE 3000; POCKET LED; PANOPTIC WELCH ALLYN.				
20	<u>RETINÓGRAFO PORTÁTIL NÃO MÍDIATRICO</u> DESCRIÇÃO TÉCNICA: Dispositivo médico utilizado para capturar imagens da retina sem necessidade de dilatação da pupila, especialmente adequado para uso em pacientes pediátricos e adultos que não toleram dilatação ou em situações clínicas onde a dilatação não é possível ou desejável. Realiza triagem oftalmológica e o monitoramento de doenças oculares. O retinógrafo utiliza tecnologia de imagem digital para capturar fotografias de alta resolução da retina, permitindo uma avaliação detalhada das estruturas oculares. Possui uma fonte de luz integrada que ilumina a retina de forma adequada para captura de imagens de qualidade, sem a necessidade de dilatação da pupila. Equipado com uma câmera de alta resolução e sensibilidade, capaz de capturar imagens nítidas e detalhadas da retina. Características: Retinógrafo portátil de mão; campo de visão: amplo, permitindo uma visão abrangente da retina 40 a 50 graus; resolução da imagem: alta resolução para captura	Unidade	2		

	detalhada da retina; tecnologias: autofocus, exposição automática, conectividade com smartphone; conectividade: wlan e usb para transferência de imagens ou conexão via smartphone para telemedicina e armazenamento de imagens; aplicações: rastreamento de retinopatia diabética e outras condições retinianas sem necessidade de dilatação da pupila; outras características: compacto, com interface intuitiva, design ergonômico, fácil de transportar e usar em diferentes configurações clínicas e de campo. Sensor de aproximadamente 12 megapixels, e resolução aproximada de 1600x1900 pixels. Modos de captura para o segmento posterior e anterior do olho. Autofoco cobrindo faixa de aproximadamente -20 a +20. Bateria integrada. APRESENTAÇÃO: UNIDADE. MARCAS HOMOLOGADAS: PHELCOM; VOLK; ZEISS.				
21	<u>RETINOSCÓPIO</u> DESCRIÇÃO TÉCNICA: O retinoscópio é um instrumento oftalmológico utilizado para determinar a refração ocular. Ele projeta um feixe de luz no fundo do olho, permitindo ao examinador analisar o reflexo retiniano e identificar erros refrativos, como miopia, hipermetropia e astigmatismo. COMPONENTES PRINCIPAIS: Cabeça do retinoscópio: abriga a fonte de luz e o sistema óptico. Fonte de luz: LED ou halógena, responsável pela emissão do feixe luminoso. Espelho ou lente de retinoscopia: direciona o feixe de luz ao olho do paciente e retorna o reflexo ao observador. Alça / cabo: empunhadura que pode incluir a fonte de alimentação (pilhas ou baterias recarregáveis). Controles: permitem ajustar a intensidade da luz e, em alguns modelos, a abertura do feixe. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS: Iluminação: LED ou halógena com ajuste de intensidade. Aberturas: diferentes tamanhos e formatos do feixe para adequação ao exame. Sistema refletor: espelhos ou lentes que direcionam o feixe e o reflexo retiniano com precisão. Alimentação: pilhas ou baterias recarregáveis, garantindo autonomia durante o uso. Ajuste de dioptrias: permite compensar a	Unidade	9		

	refração tanto do examinador quanto do paciente. PESO E DESIGN: Design ergonômico e leve para facilitar o manuseio durante exames prolongados; ajuste de dioptrias: possibilidade de ajuste de dioptrias para compensar a refração do examinador e do paciente. APRESENTAÇÃO: UNIDADE. MARCAS HOMOLOGADAS: HEINE OPTOTECHNIK; WELCH ALLYN; REISTER.				
22	TOPÓGRAFO DE CÓRNEA DESCRIÇÃO TÉCNICA: equipamento computadorizado que utiliza anéis de plácido para mapear a superfície da córnea humana. O mapa é capturado em três e duas dimensões, podendo ser visualizado de várias maneiras. Ao utilizar a captura em duas dimensões, pode-se visualizar as coordenadas de superfície - cartesiana e polar com curvatura e elevação em milímetros e poder óptico em dioptria. Os mapas podem ser apresentados em 2d colorido ou 3d em perspectiva, sendo que em ambos, as cores variam de acordo com a curvatura de elevação. Deve trabalhar com curvatura axial e poder óptico, curvatura tangencial e poder óptico, elevação, formato Modo de trabalho: anéis de plácido. Diâmetro do campo: aproximadamente 10,91 milímetros. Range da curvatura: 5,5-10mm. Desvio: = $\pm 0,02$ milímetros. Número de anéis de plácido: aproximadamente 31 anéis. Pontos de medição: aproximadamente 11160 pontos. Função de detecção de ceratocone. Mapas: axial. Tangencial. Elevação. APRESENTAÇÃO: UNIDADE. APRAMED, TOPCON, OCULUS, ZEISS, EYETEC, ESSILOR, MARTINATO, YEASN, MOM MEDICAL, SUOER, US OPHTHALMIC, KEELER, CANON, POTECH, SHIN NIPPON.	Unidade	6		
Grupo V					
ITEM	DESCRIÇÃO	UND	QTD	VALOR	VALOR

				UNITÁRIO	TOTAL
23	<u>ESCADA PARA MACA</u> DESCRIÇÃO TÉCNICA: Fabricada em aço carbono 1020, com pintura na cor branca, dimensões aproximadas de 33 cm de altura, 33 cm de largura e 37 cm de comprimento. Degraus revestidos com borracha ou revestimento antiderrapante na cor preta, com dois degraus. GARANTIA MÍNIMA: 12 MESES. APRESENTAÇÃO: UNIDADE. MARCAS HOMOLOGADAS: SEM MARCA SUGERIDA.	Unidade	20		
24	<u>MESA MAYO HOSPITALAR AÇO INOX COM RODÍZIOS</u> DESCRIÇÃO TÉCNICA: a mesa de mayo com bandeja inox e rodízios, equipamento hospitalar utilizado para o suporte de instrumentos e materiais durante procedimentos de saúde. A estrutura da mesa é geralmente feita de aço inoxidável, garantindo durabilidade, resistência à corrosão e fácil higienização. Possui uma bandeja ajustável em altura, também de inox, que permite a organização eficiente dos instrumentos. Os rodízios acoplados à base da mesa facilitam sua mobilidade e reposicionamento, oferecendo praticidade e segurança no Ambiente cirúrgico. Especificações: estrutura tubular em aço com acabamento em pintura epóxi; acompanha bandeja em inox medindo 48 cm comprimento x 32 cm largura; altura regulável através de manipulador lateral; dimensões: 80 cm comprimento x 52 cm largura x 84 cm A 120 cm de altura. GARANTIA: MÍNIMO 12 MESES. APRESENTAÇÃO: UNIDADE. MARCAS HOMOLOGADAS: SEM MARCA SUGERIDA.	Unidade	11		
25	<u>MESA HOSPITALAR AUXILIAR INOX</u> DESCRIÇÃO TÉCNICA: estrutura tubular, tampo e prateleira confeccionados em chapa de aço inox. Extremidades das prateleiras com acabamento sem arestas cortantes. Varanda (guarnição) em aço inox em volta das prateleiras. Tamanho aproximado: tampo 75 cm, largura tampo 45 Cm, altura 80 cm, características adicionais com 4 rodízios de 2',	Unidade	18		

	com freio em dois rodízios. GARANTIA MÍNIMA: 12 MESES. APRESENTAÇÃO: UNIDADE. MARCAS HOMOLOGADAS: SEM MARCA SUGERIDA.				
26	<u>MOCHO COM ENCOSTO</u> DESCRIÇÃO TÉCNICA: mocho com sistema a gás para regulagem da altura do assento, regulagem da inclinação e da altura do encosto por alavanca independente, com ajuste de altura entre 50 e 70cm, proporcionando o ajuste anatômico, com base giratória com cinco rodízios duplos de grande resistência estrutural, suportando de até 250 kg, com estofamento resistente em poliuretano espesso, revestido em laminado de pvc que garante maior resistência e rigidez, sem costura, lavável, facilitando a assepsia, apoio para os pés ajustável, possibilitando melhor posição no campo operatório e facilitando a hemodinâmica. APRESENTAÇÃO: UNIDADE. GARANTIA MÍNIMA: 12 MESES. MARCAS HOMOLOGADAS: APRAMED, EYETEC, ESSILOR, TOPCON, MARTINATO, YEASN, MOM MEDICAL, SUOER, US OPHTHALMIC, KEELER, CANON, POTECH, SHIN NIPPON.	Unidade	30		
Grupo VI					
ITEM	DESCRIÇÃO	UND	QTD	VALOR UNITÁRIO	VALOR TOTAL
27	<u>GALÃO PARA ARMAZENAMENTO DE NITROGÊNIO</u> DESCRIÇÃO TÉCNICA: galão/ container para armazenamento de nitrogênio sc18, construído em aço inoxidável de alta resistência, com paredes duplas e isolamento a vácuo para minimizar a perda de nitrogênio por evaporação. Capacidade 20 litros, projetado para suportar a Pressão interna gerada pelo nitrogênio líquido, com válvulas de alívio de pressão integradas para segurança. Sistema de isolamento térmico avançado, geralmente com isolamento de vácuo ou isolamento superisolante, para manter a temperatura criogênica do Nitrogênio líquido. Equipado com uma tampa hermética, selável e segura, frequentemente com uma válvula de alívio de pressão para	Unidade	2		

	evitar acúmulo excessivo de pressão interna. Bocal para transferência de nitrogênio, normalmente com rosca padrão e tampa de Segurança, para facilitar o enchimento e esvaziamento do galão. Manuseio a partir de alças ergonômicas ou carrinhos integrados para facilitar o transporte e manuseio seguro do galão. Normas de segurança: conformidade com as normas internacionais de segurança para armazenamento e manuseio de materiais criogênicos. Dimensões: variáveis conforme a capacidade, com tamanhos adaptados para facilitar o armazenamento e o transporte seguro do nitrogênio líquido. Aplicações: utilizado em laboratórios, indústrias, e centros de Pesquisa para armazenamento seguro de nitrogênio líquido em procedimentos criogênicos, conservação de amostras biológicas, e outras aplicações que requerem baixas temperaturas. Peso: 9kg (vazio); altura: 65cm; diâmetro: 37cm; acompanha pescador. Conserva o Nitrogênio por 140 dias (estático) e por 50 dias (trabalho). GARANTIA: 24 MESES. APRESENTAÇÃO: UNIDADE. MARCAS HOMOLOGADAS: TAYLOR-WHARTON; CHART INDUSTRIES; WORTHINGTON INDUSTRIES.				
28	MÁQUINA DE GELO DESCRIÇÃO TÉCNICA: Capacidade de produzir até 12 kg de gelo por dia, com ciclo de produção rápido, média de 8 minutos, gerando aproximadamente 9 cubos por ciclo. O equipamento oferece duas opções de tamanho de cubos (pequeno e grande) e possui um reservatório de água com capacidade para 1,3 litros. O painel de controle é digital, com luzes indicadoras que sinalizam o funcionamento, a necessidade de reabastecimento de água e quando o cesto de gelo está cheio. CARACTERÍSTICAS: ALTURA DE 29,0 CM, LARGURA DE 22,0 CM, PROFUNDIDADE DE 29,4 CM, PESO DE 6,2 KG E COR CINZA. APRESENTAÇÃO: UNIDADE. MARCAS HOMOLOGADAS: MONDIAL	Unidade	2		
Grupo VII					

ITEM	DESCRIÇÃO	UND	QTD	VALOR UNITÁRIO	VALOR TOTAL
29	<u>APARELHO DE ULTRASSOM</u> DESCRIÇÃO TÉCNICA: Equipamento de ultrassonografia de uso geral, destinado à realização de exames diagnósticos em diversas aplicações clínicas, acompanhado dos respectivos transdutores, em pleno funcionamento, com tecnologia atualizada e recursos avançados de processamento de imagem, contendo, no mínimo, as seguintes características: Sistema de formação e processamento de imagem digital, com recursos de melhoria da resolução em escala de cinzas, redução de ruído e granulação, realce de bordas e contraste, proporcionando imagens de alta definição e melhor qualidade diagnóstica. Modos de imagem bidimensional (2D), Doppler colorido, Doppler de potência e Doppler pulsado, com elevada sensibilidade para avaliação do fluxo sanguíneo, incluindo tecnologia que reduza a dependência do ângulo de insonação. Possibilidade de divisão da tela em múltiplos quadros, permitindo a visualização simultânea de diferentes modos de imagem, com operação independente entre eles. Função de zoom em tempo real e em imagem congelada, com ampliação lateral e em profundidade, sem perda significativa de resolução. Recurso de ampliação do campo de visão para transdutor linear, permitindo avaliação de áreas anatômicas extensas além do campo convencional do transdutor. Otimização automática dos parâmetros de imagem nos modos 2D e Doppler, acionada por comando simples, visando agilidade e padronização dos exames. Interface configurável pelo usuário, possibilitando personalização da apresentação dos parâmetros, atalhos e <i>presets</i>, com melhoria do fluxo de trabalho. Banco de palavras, marcadores anatômicos e protocolos pré-definidos, organizados por tipo de exame ou aplicação clínica. Sistema de armazenamento de imagens e vídeos (cineloops), com recursos de pós-processamento, permitindo a realização de	Unidade	2		

	medições e ajustes em imagens nos modos 2D e Doppler, inclusive após a aquisição. Ferramentas de medição com alta precisão, incluindo função de ampliação da área dos calipers para mensurações de pequenas estruturas. Seleção rápida de combinações entre transdutores e presets de exame. Estrutura móvel com, no mínimo, quatro rodas articuladas com sistema de travamento, puxadores para transporte e painel de controle com ajuste de altura e rotação. Tela sensível ao toque para operação do sistema e monitor principal de alta resolução, com braço articulado, permitindo adequada visualização durante os exames. Controle de ganho por compensação de tempo (TGC) digital. Disponibilizar, no mínimo, três portas ativas para conexão de transdutores, com suportes adequados para armazenamento deles. Portas USB para exportação de imagens, vídeos e dados de exames. Sistema operacional estável e amplamente utilizado em equipamentos médicos, garantindo segurança, confiabilidade e compatibilidade com sistemas externos. Transdutores multifrequenciais de banda larga, compatíveis com as aplicações clínicas propostas. Conectividade compatível com sistemas PACS, impressoras em rede e servidores DICOM, atendendo ao padrão DICOM 3.0. Armazenamento interno com capacidade mínima de 500 GB. Teclado físico integrado ao equipamento. Acessórios auxiliares, incluindo compartimento ou suporte lateral e proteção adequada para transdutor endocavitário. Software para medição automática da espessura médiointimal (IMT), com apresentação gráfica dos resultados e suporte à avaliação de fatores de risco. Software de elastografia qualitativa, baseado em mapa de cores, permitindo a avaliação da elasticidade tecidual, aplicável, no mínimo, a exames de mama, próstata e colo uterino. Recurso de composição panorâmica de imagens, possibilitando o registro de áreas anatômicas extensas além do campo direto do transdutor. Transdutores da configuração mínima obrigatória · Transdutor convexo, faixa de frequência aproximada entre 2 e 8				
--	---	--	--	--	--

	MHz; · Transdutor linear, faixa de frequência aproximada entre 3 e 16 MHz; · Transdutor endocavitário, faixa de frequência aproximada entre 4 e 9 MHz. VALIDADE: INDETERMINADA. APRESENTAÇÃO: UNIDADE. MARCAS HOMOLOGADAS: PHILIPS AFFINITI 50; SAMSUNG HS40; GE LOGIQ P8				
30	<u>APARELHO DE ULTRASSOM PORTÁTIL</u> DESCRIÇÃO TÉCNICA: Sistemas portáteis de alto desempenho permitem mobilidade intra e intersetorial sem perda relevante de qualidade de imagem quando comparados a consoles, viabilizando fluxos ágeis, padronização de protocolos e integração com RIS/PACS (DICOM). As plataformas aqui referenciadas agregam tecnologias de otimização automática de imagem, harmônicos, ferramentas de fluxo e assistência ao exame, elevando a confiança diagnóstica e a produtividade clínica. Formato laptop portátil, com opção de carrinho dedicado para expansão de portas de transdutores, bandeja e suporte a impressora. Construção robusta, com materiais de alta resistência (ex.: liga de magnésio ou equivalente) e projeto voltado à portabilidade e uso em ambiente clínico exigente. Bateria interna com possibilidade de bateria estendida, oferecendo operação prolongada em campo (“big battery”, power pack ou equivalente). Monitor LCD de alta definição integrado ao chassi do laptop (15" ou superior), com saída HDMI para monitor externo Full HD. Teclado retroiluminado, controles dedicados e interface gráfica intuitiva com acesso rápido a modos e medições. Modos de Imagem 2D (B-mode), M-mode, Color Doppler, Power Doppler, Pulsed-Wave (PW) Doppler e Continuous-Wave (CW) Doppler (nativo ou opcional). Harmônicos tecidual/ codificado (ex.: Coded Harmonic Imaging ou S-Harmonic™) para melhora de contraste e uniformidade. Recursos avançados de compounding e redução de ruído/realce de bordas (ex.: CrossXBeam/SRI-HD; ClearVision/HQ-Vision™ ou equivalentes). B-Flow (ou equivalente) e Power Doppler Direcional (ou equivalente) para avaliação de fluxo em vasos periféricos,	Unidade	1		

	quando disponível. 3D/4D obstétrico (opcional), com pacote volumétrico e render avançado, quando aplicável. Otimização automática de imagem por um toque (ex.: Whizz Dynamic Image Tuning; QuickScan/QuickPreset ou equivalentes). Protocolos guiados e assistente de exame (ex.: Scan Assistant; EzExam+ ou equivalentes). Ferramenta de reconhecimento/guia de agulha para bloqueios e acessos vasculares (ex.: Needle Recognition; NeedleMate™+ ou equivalentes). Medições automatizadas específicas (ex.: Auto IMT carotídea, biometria obstétrica e pacotes de cálculos cardíacos/vasculares. Suporte a múltiplas categorias de transdutores: convexos (abdominais/obstétricos), lineares (vasculares/MSK/pequenas partes), endocavitários (GYN/URO), setoriais (cardíacos, inclusive pediátricos), e volumétricos 3D/4D (opcional). Portas múltiplas (no sistema e/ou no carrinho) para conexão simultânea de transdutores, com seleção rápida via teclado/software. Armazenamento, Conectividade e Segurança: Armazenamento em SSD interno (≥ 256 GB) ou equivalente. Conectividade com DICOM 3.0 (mínimo: Store, Print, Worklist, SR, MPPS), Ethernet, USB e HDMI. Recursos de cibersegurança e gestão de usuários (ex.: autenticação, logs/audit trail, criptografia de disco – p. ex., BitLocker – ou equivalentes). Inicialização rápida (boot e/ou modo de espera) para atendimento em emergência/POC, com possibilidade de visualização em tela cheia (full screen) durante o exame. Autonomia operacional estendida com bateria adicional (≥ 7 h combinadas, quando disponível), ou opção equivalente de “perpetual battery” via carrinho/alternância de alimentação. Unidade principal portátil tipo laptop, pronta para uso, com fonte de alimentação. Ao menos 3 transdutores: 1 convexo banda larga, 1 linear alta frequência, 1 setorial cardíaco (adulto); aceitar variações desde que cubram as aplicações-alvo. Carrinho dedicado com, no mínimo, 3 portas de transdutores e bandeja/suporte para periféricos, quando				
--	--	--	--	--	--

	especificado. Pacote de softwares clínicos de automação e cálculos (ex.: Auto IMT, pacotes OB/GYN, vascular e cardíaco) e recurso de guia de agulha. Licenças DICOM completas (Store, Print, Worklist, SR, MPPS) e cabos necessários. Acesso a materiais de referência/clubes de usuários e suporte técnico/clínico (remoto e presencial) durante e após a instalação. Garantia mínima de 12 meses para a unidade principal e transdutores, com possibilidade de extensão. Assistência técnica autorizada no território nacional, com SLA definido para atendimento, disponibilidade de peças e atualizações de software/firmware. (Prática alinhada às políticas de suporte robusto destacadas pelos fabricantes.) Declaração de compatibilidade DICOM e de recursos de cibersegurança. Lista de transdutores compatíveis e incluídos, com faixas de frequência e aplicações. Testes de qualidade de imagem (2D, Color, PW/CW), harmônicos, otimização automática, protocolos guiados, reconhecimento de agulha e pacotes de medições conforme escopo. Validação de integração DICOM (Store/Print/Worklist/SR/MPPS) em ambiente de produção. Verificação de autonomia de bateria conforme configuração fornecida (bateria padrão e/ou estendida). Os custos de instalação e treinamento da equipe serão por conta do Fornecedor, bem como gastos com hospedagem e transporte da equipe técnica responsável pelo serviço. GARANTIA: GARANTIA DE 24 MESES DE ACORDO COM O TERMO DE GARANTIA. APRESENTAÇÃO: UNIDADE. MARCAS HOMOLOGADAS: PHILIPS HEALTHCARE, SAMSUNG HEALTHCARE, GE.				
--	--	--	--	--	--

1.3. As especificações encontram-se detalhadas no item 2 do Termo de Referência, intitulado **DA ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA**.

1.4. O FORNECEDOR REGISTRADO deverá realizar a entrega dos produtos conforme a demanda da Gerência de Atenção a Saúde, garantindo o cumprimento dos prazos estabelecidos. Os colaboradores do Sesc-AR/DF serão responsáveis por receber, conferir e atestar a conformidade dos produtos entregues. As entregas ocorrerão de acordo com a necessidade do

Sesc-AR/DF, em até **60 (sessenta) dias corridos**, contados a partir da emissão da Ordem de Compra (OC).

1.5. As condições relativas à entrega, bem como os demais detalhes operacionais, encontram-se descritas no item 13 do Termo de Referência.

2. DA ATA DE REGISTRO DE PREÇOS

2.1. Esta Ata de Registro de Preços terá efeito de compromisso de fornecimento nas condições estabelecidas no Edital e seus Anexos e o FORNECEDOR REGISTRADO será responsável por cumprir as determinações referentes às Leis Trabalhistas e à Previdência Social, não respondendo o Sesc-AR/DF perante fornecedores ou terceiros, nem assumindo quaisquer responsabilidades por multas, salários ou indenizações a terceiros decorrentes do objeto da licitação.

2.2. A vigência da Ata de Registro de Preços proveniente desta licitação será de 12 (doze) meses, contado da data da sua assinatura, podendo ser prorrogada até o limite máximo de 36 (trinta e seis) meses, desde que pesquisa de mercado demonstre que o preço atualizado se mantém vantajoso.

2.2.1. Prorrogada a Ata de Registro de Preços, ficam restabelecidos os termos e as condições iniciais da ata, inclusive quantitativos.

2.3. Durante o prazo de validade desta Ata de Registro de Preços, o Sesc-AR/DF não estará obrigado a adquirir o objeto registrado, exclusivamente, pelo Sistema de Registro de Preços, podendo fazê-lo por meio de outra licitação quando julgar conveniente, sem que caiba recurso ou indenização de qualquer espécie ao FORNECEDOR REGISTRADO.

2.4. Esta Ata de Registro de Preços poderá ser acrescida em até 50% (cinquenta por cento) de seu quantitativo inicialmente registrado, mediante acordo entre as partes.

2.5. A Ata somente será reajustada durante a sua vigência se a adjudicatária comprovar a alteração dos preços registrados e houver a devida verificação, pelo Sesc-AR/DF, de que o novo preço está de acordo com o mercado.

2.5.1. O valor registrado poderá ser reajustado pela variação do INPC/IBGE, considerando, para apuração do índice de reajuste, os 12 (doze) meses anteriores ao penúltimo mês de vencimento da Ata em vigor, mediante comunicação por escrito com, pelos menos, 30 (trinta) dias de antecedência ou acordo entre as partes.

2.6. A Ata de Registro de Preços com a vencedora não será assinada se esta não cumprir as condições legais de documentação exigida ou por motivo de força maior que inviabilize o cumprimento da obrigação assumida.

2.7. O Sesc-AR/DF poderá, até a assinatura da Ata, desclassificar a licitante vencedora, por despacho fundamentado, sem direito à indenização ou ressarcimento e sem prejuízo de outras

sanções cabíveis, se tiver informação fundada de qualquer fato ou circunstância, anterior ou posterior ao julgamento da licitação, que desabone sua qualificação técnica, habilitação jurídica, qualificação econômico-financeira ou regularidade fiscal.

2.8. Para que a Proposta Financeira da licitante vencedora seja incorporada à Ata de Registro de Preços, os erros porventura existentes em suas planilhas deverão ser corrigidos.

2.9. Para efeito de interpretações de divergências entre os documentos apresentados, fica estabelecida a competência da fiscalização do Sesc-AR/DF.

3. DA FORMALIZAÇÃO DOS PEDIDOS DE REEQUILÍBRIO CONTRATUAL

3.1. O reequilíbrio econômico-financeiro do contrato somente será concedido nas hipóteses previstas em lei, especialmente quando ocorrerem fatos supervenientes, extraordinários e imprevisíveis que alterem as condições econômicas originalmente pactuadas, a exemplo de:

- a) Ocorrência de caso fortuito, força maior ou fato do príncipe após a apresentação da proposta, devidamente comprovados, que impactem diretamente na execução do contrato;
- b) Alterações legislativas ou regulamentares supervenientes, que impliquem aumento de custos ou oneração das obrigações assumidas pelo FORNECEDOR REGISTRADO;
- c) Variações significativas e imprevisíveis de preços de insumos essenciais para a execução do contrato, mediante justificativa e desde que devidamente comprovadas e autorizadas pela instituição.

3.1.1. Para fins de análise e eventual concessão do reequilíbrio econômico-financeiro, o FORNECEDOR REGISTRADO deverá apresentar formalmente à instituição a seguinte documentação mínima:

- a) Requerimento formal detalhando as razões e fundamentos que motivam o pedido de reequilíbrio, com referência específica ao fato superveniente que justifica a revisão, demonstrando o nexo de causalidade entre o evento e o desequilíbrio contratual;
- b) Demonstrativo econômico-financeiro que comprove a alteração dos custos, detalhando os valores antes e após o evento que enseja o reequilíbrio;
- c) Documentos comprobatórios dos fatos alegados, a exemplo de:
 - i. Notificações, portarias, alterações legislativas ou regulamentares que tenham impactado o contrato;
 - ii. Comprovação de variação de preços de insumos (notas fiscais, tabelas de preços oficiais, índices setoriais);
 - iii. Relatórios técnicos ou periciais que atestem a ocorrência de caso fortuito ou força maior;
 - iv. Planilha de custos detalhada com memória de cálculo.

4. DA ADMINISTRAÇÃO DA ATA DE REGISTRO DE PREÇOS

4.1. O Sesc-AR/DF é o responsável pela condução do conjunto de procedimentos do certame para Registro de Preços e gerenciamento da Ata de Registro de Preços dele decorrente.

4.2. Caso o FORNECEDOR REGISTRADO não cumpra as obrigações estabelecidas nesta Ata de Registro de Preços, estará sujeito às sanções previstas no Edital e Anexos do **Pregão Eletrônico SRP n.º XXXX/2026**.

4.3. Respeitada a ordem de classificação registrada em Ata, será verificada a manutenção das condições de habilitação dos licitantes integrantes do cadastro de reserva quando houver necessidade de contratação, nas seguintes hipóteses:

a) quando o licitante vencedor não assinar a Ata de Registro de Preços no prazo e nas condições estabelecidos no edital; ou

b) quando houver o cancelamento do registro do fornecedor ou do Registro de Preços.

4.4. Quando comprovada qualquer das hipóteses do subitem anterior, a Gerência de Compras e Contratos – GECOMP, poderá convocar, se houver, as empresas subsequentes na ordem de classificação registrada em Ata para assinatura do contrato e posterior fornecimento.

4.4.1. Ressalta-se que a medida do item anterior não impede a aplicação das punições, previstas na legislação pertinente, à empresa inadimplente.

4.5. A Ata de Registro de Preços poderá ser objeto de adesão por outro departamento da entidade e por serviço social autônomo, desde que nas mesmas condições firmadas com o Sesc-AR/DF.

4.6. O Aderente informará ao Gerenciador o seu interesse em aderir ao Registro de Preços.

4.7. O Gerenciador indicará ao Aderente os quantitativos de bens e serviços previstos no instrumento convocatório, o fornecedor, as condições em que tiver sido registrado o preço e o prazo de vigência do registro.

4.8. As aquisições por Aderente não poderão ultrapassar 100% dos quantitativos previstos no instrumento convocatório.

4.9. As razões da conveniência de aderir ao Registro de Preços cabem ao Aderente.

4.10. O pedido de adesão ao Gerenciador e a contratação da aquisição de bens ou serviços pelo Aderente com o FORNECEDOR REGISTRADO deverão ser realizadas durante a vigência do Registro de Preços.

4.11. O fornecimento ao Aderente deverá observar as condições estabelecidas no Registro de Preços e não poderá prejudicar as obrigações assumidas com o Gerenciador e com os Aderentes anteriores.

4.11.1. O FORNECEDOR REGISTRADO poderá optar por não contratar com o Aderente.

5. DO CANCELAMENTO DO REGISTRO DE PREÇOS DO FORNECEDOR

5.1. Esta Ata de Registro de Preços poderá ser cancelada a qualquer tempo, mediante comunicação expressa da parte interessada, com antecedência mínima de 30 (trinta) dias, não cabendo, neste caso, qualquer indenização às partes.

5.1.1. Na hipótese de cancelamento da Ata de Registro de Preços, fica assegurado ao FORNECEDOR REGISTRADO o recebimento dos valores correspondentes aos serviços efetivamente prestados até a data do cancelamento, desde que devidamente atestados e aceitos pelo Contratante.

5.2. O FORNECEDOR deixará de ter o seu preço registrado quando:

- a) descumprir as condições assumidas nesta Ata de Registro de Preços;
- b) não aceitar reduzir o preço registrado, na hipótese deste se tornar superior àqueles praticados no mercado; e
- c) quando, justificadamente, não for mais do interesse do Sesc-AR/DF.

5.3. Ficará a Ata cancelada de pleno direito, independentemente de aviso ou interpelação judicial ou extrajudicial nos seguintes casos:

- a) por inadimplência de qualquer das partes;
- b) falência ou liquidação do fornecedor;
- c) fusão ou incorporação à outra empresa, sem prévia e expressa concordância do Sesc-AR/DF;
- d) incapacidade, desaparecimento, inidoneidade técnica ou má-fé do fornecedor, devidamente comprovada.

5.4. Desde que restem interessados, não haverá inviabilidade ou cancelamento da Ata de Registro de Preços caso qualquer das empresas convocadas não compareça, recuse ou desista de assiná-la. Ressalta-se que essa medida não impede a aplicação das punições previstas na legislação pertinente.

6. DA ALTERAÇÃO SUBJETIVA

6.1. É admissível a fusão, cisão ou incorporação do FORNECEDOR REGISTRADO com/em outra pessoa jurídica, desde que:

- a) sejam observados pela nova pessoa jurídica todos os requisitos de habilitação exigidos na licitação original.
- b) sejam mantidas as demais cláusulas e condições da ata.
- c) não haja prejuízo à aquisição do objeto pactuado.
- d) haja a concordância do CONTRATANTE.

7. DA PROTEÇÃO DE DADOS PESSOAIS

7.1. Fica expressamente acordado que, em consonância com a Lei Geral de Proteção de Dados (LGPD), as partes pactuantes do presente termo manterão absoluto sigilo sobre quaisquer dados ou informações pessoais a que tiver acesso em razão do fornecimento deste termo, comprometendo-se a não dar conhecimento, transmitir ou ceder a terceiros, mesmo que parcialmente, dado de que tenha ciência ou documentação que lhe for confiada, salvo mediante autorização escrita da parte detentora do dado, além de cumprir com suas respectivas obrigações que lhes forem impostas de acordo com as diretrizes estabelecidas na antedita legislação.

8. DAS PENALIDADES

8.1. O descumprimento desta Ata de Registro de Preços ensejará aplicação das penalidades estabelecidas no Edital e em seus Anexos.

8.2. Compete ao órgão gerenciador a aplicação das penalidades decorrentes do descumprimento do pactuado nesta Ata de Registro de Preços, exceto nas hipóteses de adesão por outro departamento da entidade ou por serviço social autônomo.

8.2.1. Nos casos de adesão à Ata de Registro de Preços por outro departamento da entidade ou por serviço social autônomo, caberá ao ente aderente a instrução do processo administrativo destinado à aplicação de penalidades relacionadas às suas próprias contratações, observadas as disposições da Resolução SESC nº 1.593/2024, devendo o órgão gerenciador ser cientificado nas hipóteses de aplicação da penalidade de suspensão ou impedimento do direito de licitar ou contratar ao FORNECEDOR REGISTRADO.

9. DOS CRITÉRIOS DE SUSTENTABILIDADE

9.1. Nesta contratação, além dos critérios de sustentabilidade eventualmente inseridos na descrição do objeto, será observada em todas as fases do procedimento licitatório as orientações voltadas para a sustentabilidade ambiental, em atenção ao art. 23 da Resolução Sesc nº 1.593/2024.

9.2. Dentre as recomendações voltadas para sustentabilidade ambiental, a CONTRATADA deverá, preferencialmente, na medida do possível, ater-se às diretrizes sustentáveis de: menor impacto sobre recursos naturais como flora, fauna, ar, solo e água; preferência dos materiais, tecnologia e matérias-primas de origem local; boas práticas de governança, ambiental, social e trabalhista; origem sustentável dos recursos naturais utilizados nos bens e serviços contratados.

10. DAS CONDIÇÕES GERAIS

10.1. O FORNECEDOR REGISTRADO concorda em tratar e manter sob sigilo todas as informações compartilhadas em decorrência da execução dos serviços, na mesma medida e

grau de diligência que dispensam às suas próprias informações confidenciais, não revelando, por ação ou omissão, quaisquer informações obtidas durante os trabalhos, sem o prévio e expresso consentimento do Sesc-AR/DF.

10.2. O termo “informações” abrangerá toda informação escrita, verbal ou apresentada de outro modo tangível ou intangível e outras informações técnicas, financeiras e comerciais.

10.3. O FORNECEDOR REGISTRADO e seus sucessores responsabilizar-se-ão por todos e quaisquer danos e/ou prejuízos que, a qualquer título, venham a causar à imagem do Sesc-AR/DF e/ou a terceiros, em decorrência da execução indevida do objeto deste instrumento.

10.4. Nos casos omissos, aplicar-se-ão as disposições do Código Civil para dirimir qualquer dúvida relativa a este Termo de Registro de Preços.

10.5. Constituem partes integrantes e complementares deste instrumento, independentemente de transcrição, o Edital de Licitação que originou o presente, bem como todos os seus Anexos, a proposta de preços do FORNECEDOR REGISTRADO e demais documentos do processo licitatório.

E por estarem de acordo, assinam, digitalmente/eletronicamente, o presente instrumento para que se alcancem os efeitos jurídicos desejados, ficando garantido ao FORNECEDOR REGISTRADO a possibilidade de assinatura em meio físico, caso não possua assinatura com certificação digital.

Nome da autoridade competente

Cargo da autoridade competente do Sesc-AR/DF

CONTRATANTE

Nome do representante

Razão social do Fornecedor

FORNECEDOR REGISTRADO