



COMUNICADO
PREGÃO PRESENCIAL Nº 12/2022-RETIFICADO
PROCESSO N º 10067/2021
ERRATA

Onde, por erro de digitação constou no Item 3, da Cota Reservada:

03	02	UN	<p>MONITOR MULTIPARÂMETRO. para uso em pacientes adultos, pediátricos e neonatais; parâmetros de ECG, respiração, Temperatura, PNI, SPO2. Tela de cristal líquido colorida (LCD), de no mínimo 12"; Pelo menos 6 (seis) canais em forma de onda; memória de armazenamento de tendências gráficas e tabulares de no mínimo 120 (cento e vinte) horas; memória de eventos de alarmes. alarmes audiovisuais ajustáveis com 3 níveis de prioridade (alta, média e baixa); Alarmes visuais e sonoros para os parâmetros medidos (limites máximos e mínimos) programáveis; Alarmes funcionais (sensor, bateria, falta de energia elétrica, entre outros); menus para configuração e ajuste de seus diversos parâmetros navegáveis; conexão em rede através de protocolo TCP/IP com conector do tipo RJ45; Alimentação elétrica 110/220V bivolt automático e a bateria interna (não modular) por no mínimo de 60 minutos; Indicação do estado da bateria por display e funcionando pela rede elétrica ou bateria; Software de interface na língua portuguesa; Proteção contra descarga e interferência de desfibrilador e bisturi eletrônicos; Detecção e rejeição de marca-passo; Detecção automática de marca passo; Possibilidade de conexão bidirecional com a Central de Monitoração e integração com o Sistema do Hospital pelo protocolo HL7, diretamente no monitor ou através da Central de Monitoração; índice de proteção de no mínimo IPX0 ou máximo IPX1; Deve operar com umidade relativa na faixa de 20 a 90%; Compatibilidade com cabos de 3 e 5 vias; Deve possuir monitorização de Segmento ST em todas as derivações; Monitorização de pelo menos 20 arritmias distintas; proteção contra pressão excessiva para tipo de paciente (adulto/ pediátrico e neonatal); visualização de valores de Pressão Arterial Sistólica (PAS), Pressão Arterial Diastólica (PAD) e Pressão Arterial Média (PAM); Pressão Não Invasiva; Detecção automática de marca passo e a análise de arritmias em duas derivações simultâneas; visualização da onda de respiração, indicação da FR com detecção e alarme de apnéia, em pacientes adultos/pediátricos/neonatais; Faixa de frequência respiratória de no mínimo 4 e no máximo 120 rpm para adulto, pediátrico e neonatal. ACOMPANHA O EQUIPAMENTO: 1Monitor multiparamétrico; 1 Cabo de ECG 5 vias Pediátrico/Neonatal (cabo tronco mais rabichos), com possibilidade de uso em incubadoras; 1 Sensor tipo Clip uso Pediátrico; 1 Sensor tipo Clip uso Neonatal; 1 unidade de Mangueira uso Pediátrico, 1 manguito tamanho pediátrico, com possibilidade de uso em incubadora; 1 unidade de Sensor Cutâneo; <u>1 Cabo de ECG 5 vias Pediátrico/Neonatal, (cabo tronco mais rabichos) com possibilidade de uso em incubadoras</u>; Manual operacional do equipamento em português; Garantia de 1 (um) ano para o equipamento contra defeitos de fabricação; Todos os acessórios necessários para o seu funcionamento em pacientes neonatais, pediátricos e adultos. Os sensores devem ser originais do fabricante de cada tecnologia ofertada, ou seja, não serão aceitos sensores similares ou compatíveis;. Equipamento devidamente registrado na ANVISA.</p>
----	----	----	---

Leia-se:

03	02	UN	<p>MONITOR MULTIPARÂMETRO. para uso em pacientes adultos, pediátricos e neonatais; parâmetros de ECG, respiração, Temperatura, PNI, SPO2. Tela de cristal líquido colorida (LCD), de no mínimo 12"; Pelo menos 6 (seis) canais em forma de onda; memória de armazenamento de tendências gráficas e tabulares de no mínimo 120 (cento e vinte) horas; memória de eventos de alarmes. alarmes audiovisuais ajustáveis com 3 níveis de prioridade (alta, média e baixa); Alarmes visuais e sonoros para os parâmetros medidos (limites máximos e mínimos) programáveis; Alarmes funcionais (sensor, bateria, falta de energia elétrica, entre outros); menus para configuração e ajuste de seus diversos parâmetros navegáveis; conexão em rede através de protocolo TCP/IP com conector do tipo RJ45; Alimentação elétrica 110/220V bivolt automático e a bateria interna (não modular) por no mínimo de 60 minutos; Indicação do estado da bateria por display e funcionando pela rede elétrica ou bateria; Software de interface na língua portuguesa; Proteção contra descarga e interferência de desfibrilador e bisturi eletrônicos; Detecção e rejeição de marca-passo; Detecção automática de marca passo; Possibilidade de conexão bidirecional com a Central de Monitoração e integração com o Sistema do Hospital pelo protocolo HL7, diretamente no monitor ou através da Central de Monitoração; índice de proteção de no mínimo IPX0 ou máximo IPX1; Deve operar com umidade relativa na faixa de 20 a 90%; Compatibilidade com cabos de 3 e 5 vias;</p>
----	----	----	---



Prefeitura do Município de Bertioga

Estado de São Paulo

Estância Balneária

			<p>Deve possuir monitorização de Segmento ST em todas as derivações; Monitorização de pelo menos 20 arritmias distintas; proteção contra pressão excessiva para tipo de paciente (adulto/ pediátrico e neonatal); visualização de valores de Pressão Arterial Sistólica (PAS), Pressão Arterial Diastólica (PAD) e Pressão Arterial Média (PAM); Pressão Não Invasiva; Detecção automática de marca passo e a análise de arritmias em duas derivações simultâneas; visualização da onda de respiração, indicação da FR com detecção e alarme de apnéia, em pacientes adultos/pediátricos/neonatais; Faixa de frequência respiratória de no mínimo 4 e no máximo 120 rpm para adulto, pediátrico e neonatal. ACOMPANHA O EQUIPAMENTO: 1Monitor multiparamétrico; 1 Cabo de ECG 5 vias Pediátrico/Neonatal (cabo tronco mais rabichos), com possibilidade de uso em incubadoras; 1 Sensor tipo Clip uso Pediátrico; 1 Sensor tipo Clip uso Neonatal; 1 unidade de Mangueira uso Pediátrico, 1 manguito tamanho pediátrico, com possibilidade de uso em incubadora; 1 unidade de Sensor Cutâneo; Manual operacional do equipamento em português; Garantia de 1 (um) ano para o equipamento contra defeitos de fabricação; Todos os acessórios necessários para o seu funcionamento em pacientes neonatais, pediátricos e adultos. Os sensores devem ser originais do fabricante de cada tecnologia ofertada, ou seja, não serão aceitos sensores similares ou compatíveis;. Equipamento devidamente registrado na ANVISA.</p>
--	--	--	--

Bertioga, 24 de maio de 2022
Diretoria do Departamento de Licitação e Contratos