



**PRIMA
QUALITÁ
SAÚDE**

**PRORROGAÇÃO DE PRAZO
COLETA DE PREÇOS - ESTIMATIVA
PROCESSO 168/2025**

A instituição **PROJETO SOCIAL CRESCE COMUNIDADE - PRIMA QUALITÁ SAÚDE**, sociedade civil sem fins lucrativos, com sede à Rua Dr. Francisco de Souza, nº 728 - Centro - Rio Bonito - RJ - CEP: 28800-000, inscrita no CNPJ sob nº **40.289.134/0001-99**, vem, por sua Analista de Compras abaixo assinada, solicitar apresentação de proposta de preços para compor a ESTIMATIVA DE PREÇOS PARA FUTURA SELEÇÃO DE FORNECEDORES para a contratação de empresa especializada em fornecimento de EQUIPAMENTOS, visando atender as necessidades das unidades gerenciadas pela OS Prima Qualitá Saúde, através do Contrato de Gestão 033/2021 do município de Saquarema, conforme especificações no Termo de Referência anexo.

Data para recebimento das Propostas: até 12/09/2025 às 16:00 horas.

Ficamos à disposição para eventuais dúvidas e esclarecimentos no telefone (21) 96673-1334 e e-mail: departamento.compras@primaqualitasaude.org.

Rio Bonito, 08 de setembro de 2025.

Ivanete S. Motta
Analista de Compras

www.primaqualitasaude.org

Rua Dr. Francisco de Souza, nº 728, Centro
Rio Bonito, RJ - CEP 28800-000
Telefone: 21 20424250
CNPJ: 40.289.134/0001-99



INSERIR LOGO OU PAPEL TIMBRADO DA EMPRESA

COLETA DE PREÇOS - ESTIMATIVA

À Prima Qualidade Saúde.

PROCESSO Nº 168/2025.

Dados da Proponente

RAZÃO SOCIAL:

CNPJ:

ENDEREÇO:

TELEFONE:

E-MAIL:

Apresentamos, cotação de preços para compor estimativa para os itens abaixo relacionados, conforme discriminado no respectivo Termo de Referência:

ITEM	DESCRIÇÃO	UNIDADE	QUANT.	MARCA	VALOR UNITÁRIO	VALOR TOTAL
01	Monitor de Sinais Vitais Modular com Vídeo Interno, para uso hospitalar com monitoração dos sinais vitais de pacientes adultos, pediátricos e neonatos, possui tela de apoio clínico com informações de suporte ao operador sem interferir na tela principal de monitoração, deve possuir configuração ajustável de parâmetros fisiológicos, apresentar curvas e parâmetros em vídeo LCD colorido de matriz ativa, deve possuir função de ajuda através da tela de apoio clínico com mensagens completas, sem abreviações e sem interferir na tela principal de monitoração, possuir função de operação através de controles na tela, realizar auxílio em possíveis cálculos, configuração automática através da inserção/retirada do(s) módulo(s) de expansão, ter função de utilizar pen drive para atualizações de software e para gravação das informações do paciente e/ou monitor, integração com central de monitorização fisiológica, realizar impressão através de impressora comum ou registrador térmico, exibir	Unidade	38			



	evolução dos parâmetros em formatos gráfico e numérico, possibilitar visualização ao usuário para analisar o sinal de ECG e/ou outras curvas, alarmes sonoros e visuais, possibilitar acesso remoto às informações do paciente, possuir controles através de diversos dispositivos, tais como teclado, botão rotacional e/ou tela sensível ao toque facilitando a programação, módulo de bateria recarregável, módulo de PAM incluso, disponibilizar de cabos de temperatura corporal, ECG com leitura de frequência cardíaca e ondas eletrocardiográficas, oximetria e frequência respiratória.					
02	Ventilador de transporte eletrônico microprocessado e portátil para pacientes adultos, pediátricos e recém nascidos, ciclado a tempo, controlado a volume e limitado à pressão, com consumo de gás entre 0,1 a 0,5 litros por minuto, possuir fluxo máximo inspiratório de no mínimo 100 l/min e pressão de alimentação entre 2,7 e 6,0 bar, não exigir utilização de ar comprimido medicinal para operação com O ₂ , alimentado em rede elétrica de 120 / 220V, 60Hz, bateria interna recarregável, com autonomia de no mínimo 04 horas, , ter sensor de fluxo único para pacientes adultos e pediátricos, consumir o máximo de oxigênio em l/min para melhor aproveitamento do gás durante o transporte e menor risco ao paciente, portas inspiratórias e expiratórias na lateral para facilitar posicionamento do equipamento durante o transporte, teclas de acesso rápido para ajustes de parâmetros prévios, sem ligar o equipamento e sem trocar peças e/ou sensores para a categoria de pacientes, para que o usuário inicie a ventilação assim que ligar o mesmo, possibilitar capnografia, ter controles ajustáveis pelo operador, possuir frequência ventilatória entre 2 e 60 ciclos por minuto, volume corrente entre 50 e 2000 ml, pressão inspiratória deve ser entre 3 e 55 cm de H ₂ O. PEEP entre 0 e 20 cm de H ₂ O e concentração de O ₂ ajustável entre 40 e 100%, possibilitar	Unidade	8			



	ajuste de rampa, monitorar valores numéricos como pressão das vias aéreas, frequência respiratória, volume corrente e tempo inspiratório. Ter alarmes indicativos para Pressão de vias aéreas alta e baixa, falha de rede elétrica, baixo nível de carga de bateria, desconexão do circuito do paciente, falha suprimento de gases, apnéia, modos de ventilação volumétrica controlada, Ventilação volumétrica assisto-controlada, ventilação mandatória intermitente sincronizada com e sem pressão de suporte, ventilação a pressão controlada, ventilação com pressão de suporte e ventilação não invasiva, possuir O2 circuitos completo de paciente em silicone, corrugado externamente e liso internamente e 01 mangueira de conexão para cilindro padrão e pulmão teste.				
03	Cilindro de O2, com capacidade volumétrica de 10 litros e capacidade em gás (pressão cheia) de 1,5 m ³ , confeccionado em aço carbono ou liga de alumínio, deve possuir pressão de trabalho entre 150 bar e 200 bar, pressão de teste hidrostático entre 250 e 300 bar, possuir conexão de saída de válvula padrão ABNT NBR 11725 com rosca cônica/rosca interna direita, altura entre 85 e 95 cm, diâmetro externo entre 14 e 15 cm e. pintura/cor deve ser padrão em corpo verde ou cinza conforme ABNT NBR 12946, portátil de uso hospitalar e estar dentro das normais ABNT NBR 12946 / ISO 9809 / NBR 11725 / ANVISA.	Unidade	22		
04	Cilindro de O2, com capacidade volumétrica entre 40 e 45 litros e capacidade em gás (pressão cheia) de 3 m ³ , confeccionado em aço carbono ou liga de aço tratada termicamente, deve possuir pressão de trabalho entre 150 bar e 200 bar, pressão de teste hidrostático entre 250 e 300 bar, possuir conexão de saída de válvula padrão ABNT NBR 11725 com rosca cônica/rosca interna direita, altura entre 1 e 1,2 m, diâmetro externo entre 140 e 18 mm, pintura/cor deve ser padrão em corpo branco conforme	Unidade	22		



	ABNT NBR 12946, portátil de uso hospitalar e estar dentro das normas ABNT NBR 12946 / ISO 9809 / NBR 11725 / ANVISA.					
05	Prancha para transporte de paciente pediátrico, confeccionada em polietileno, com capacidade de suportar até 60kg, impermeável não absorve líquidos corpóreos, o modelo deve ser de 6 cantos, com bordas arredondadas, área embutida para manuseio, medindo entre 120cm de altura e 45cm de largura aproximadamente, na cor amarela.	Unidade	5			
06	Prancha para transporte de paciente adulto, confeccionada em polietileno, com capacidade de suportar até 160kg, impermeável e não absorve líquidos corpóreos, o modelo deve ser de 6 cantos, com bordas arredondadas, área embutida para manuseio, medindo entre 183cm de altura e 70cm de largura aproximadamente, na cor amarela.	Unidade	6			
07	Desfibrilador externo automático, monitoramento integrado de ECG, SpO ₂ , CO ₂ , metrônomo AHA e RCP, totalmente emborrachado, resistente a quedas e conta com proteção IP56 contra a entrada de líquidos e poeira, bateria recarregável, com autonomia mínima de 8 horas de monitoração contínua e/ou capacidade para realizar até 500 choques, o equipamento deve executar autodiagnósticos periódicos que verificam automaticamente suas condições funcionais, com alarmes/orientações por voz, incluir sistema de ajuste de energia para uso em pacientes pediátricos, permitir alteração do modo de operação, incluir pás adesivas compatíveis tanto para adulto quanto para pediátrico, tela em LCD colorida de no mínimo 7" para visualização clara dos parâmetros, deve operar em modo automático com análise de arritmias e oferece a funcionalidade de impressão dos registros de autoteste funcional diário, com cabo de ECG com 3 e/ou 5 vias, o equipamento deve identificar e notificar quando um ritmo for passível de choque ou não.	Unidade	14			



08	Oxímetro de pulso portátil com monitoramento do SpO ² , frequência de pulso, índice de perfusão com curva pletismografia, barra de pulso e frequência cardíaca, compatível para uso adulto, pediátrico e neonatal, alarmes audiovisuais ajustáveis, deve conter bateria de lítio com duração mínima de 24 horas, possibilitar o mínimo de 500 horas de armazenamento de dados, deve conter suporte de mesa no equipamento para visualização na horizontal e carregamento e capa de proteção em silicone, ter transdutor sensor em LED de duplo comprimento de onda com faixa de exibição entre 0% e 100%, ter faixa de medição de taxa de pulso entre 30 e 250bpm, possibilitar verificação contínua ou pontual, ter display de no mínimo 3,5" colorido, rotacional, bateria lítio de no mínimo 2000mAh, equipamento deve ser bivolt e possibilitar carregamento direto na rede elétrica via cabo USB ou na base de mesa, dimensões mínimas de 158mm x 73mm x 25mm aproximadas, possuir comunicação de dados via cabo USB ou Wireless, sensor de dedo reutilizável tipo clip com cabo de no mínimo 2 metros, compatível para uso adulto, pediátrico e neonatal, fonte de alimentação 5V e cabo micro USB.	Unidade	12			
VALOR TOTAL					R\$	-

Valor Total por Extenso: _____

Declaramos estar ciente e concordar integralmente com os termos e condições contidas no Termo de Referência.

Validade da proposta: 60 dias.

XXXXXXXX, XX de XXXXXXXXXXXX de 2025.

ASSINATURA E CARIMBO DO PROPONENTE