

PROGRAMA DO CONCURSO E CADERNO DE ENCARGOS

*AQUISIÇÃO DE DISPOSITIVOS MÉDICOS-TECNICAS DE
GASTROENTEROLOGIA*

CONCURSO PÚBLICO N.º 120025/22

Programa do Concurso.....	6
Secção I Disposições Gerais.....	6
Artigo 1.º Objeto do Contrato.....	6
Artigo 2.º Órgão Competente	6
Artigo 3.º Procedimento de Contratação	6
Artigo 4.º Júri	6
Artigo 5.º Peças do Procedimento	6
Artigo 6.º Constituição do Objeto e Lotes	6
Artigo 7.º Preço Base	7
Artigo 8.º Consulta das Peças do Procedimento.....	7
Artigo 9.º Concorrentes e Agrupamento de Concorrentes	7
Artigo 10.º Impedimentos	8
Secção II – Proposta	8
Artigo 11.º Prazo e Modo de Apresentação de Propostas	8
Artigo 12.º Esclarecimentos, Retificações e Alteração das Peças do Procedimento	9
Artigo 13.º Requisitos a que deve obedecer a proposta	10
Artigo 14.º Proposta	10
Artigo 15.º Propostas Variantes.....	11
Artigo 16.º Amostras.....	11
Secção III – Análise e Avaliação de Propostas.....	12
Artigo 17.º Apreciação das Propostas.....	12
Artigo 18.º Esclarecimentos a prestar pelos concorrentes.....	12
Artigo 19.º Audiência Prévia	12
Artigo 20.º Critério de Adjudicação	12
Artigo 21.º Leilão Eletrónico	26
Secção IV – Adjudicação	27
Artigo 22.º Notificação da Decisão de Adjudicação	27
Artigo 23.º Adjudicação da Proposta Apresentada por Agrupamento	27
Secção V – Habilitação	27
Artigo 24.º Documentos de Habilitação	27
Artigo 25.º Caução	28
Artigo 26.º Modo de Prestação da Caução	29
Secção VI – Disposições Finais	29
Artigo 27.º Redução do Contrato a Escrito	29
Artigo 28.º Despesas de Preparação e Elaboração da Proposta.....	30

Artigo 29.º Legislação Aplicável	30
Artigo 30.º Tribunal de Contas.....	30
Caderno de Encargos	31
Cláusulas Jurídicas.....	31
Capítulo I – Disposições Gerais	31
Artigo 1.º Objeto do Contrato.....	31
Artigo 2.º Prazo de Vigência	31
Artigo 3.º Preço Contratual.....	31
Artigo 4.º Preço Base	32
Artigo 5.º Aspetos Submetidos à Concorrência	32
Artigo 6.º Aspetos Não Submetidos à Concorrência	32
Artigo 7.º Documentos Integrantes do Contrato.....	33
Capítulo II – Obrigações Contratuais.....	33
Secção I – Obrigações do Co Contratante	33
Artigo 8.º Obrigação Principal do Co Contratante	34
Artigo 9.º Responsabilidade Extra Contratual	34
Artigo 10.º Incumprimento do Contrato.....	34
Artigo 11.º Objeto Dever do Sigilo.....	35
Secção II – Obrigações do Contraente Público.....	35
Artigo 12.º Libertação da Caução	35
Artigo 13.º Faturação.....	36
Artigo 14.º Prazo de Pagamento.....	36
Artigo 15.º Atrasos nos Pagamentos	37
Capítulo III – Penalidades Contratuais e Resolução	37
Artigo 16.º Penalidades Contratuais.....	37
Artigo 17.º Resolução do Contrato pelo Contraente Público	38
Artigo 18.º Resolução do Contrato pelo Co Contratante.....	38
Artigo 19.º Suspensão da Execução do Contrato.....	39
Artigo 20.º Força Maior	39
Artigo 21.º Direitos da Propriedade Intelectual e Industrial	40
Capítulo IV – Caução	40
Artigo 22.º Execução da Caução	40
Capítulo V – Suspensão e Extinção do Contrato	41
Artigo 23.º Caducidade	41

Artigo 24.º Aquisição ao Abrigo da Central de Compras dos SPMS, E.P.E.	41
Capítulo VI – Disposições Finais	41
Artigo 25.º Revisão de Preços	41
Artigo 26.º Subcontratação e Cessão da Posição Contratual	41
Artigo 27.º Notificações e Comunicações	41
Artigo 28.º Outros Encargos	42
Artigo 29.º Contagem dos Prazos	42
Artigo 30.º Execução do Contrato	42
Artigo 31.º Legislação Aplicável	42
Artigo 32.º Gestor do Contrato	42
Artigo 33.º Foro Competente	43
Clausulado Técnico	44
Capítulo I – Disposições Gerais	44
Artigo 1.º Âmbito	44
Capítulo II – Cláusulas Técnicas	44
Artigo 2.º	44
Cláusulas Técnicas	44
Artigo 3.º Embalagem	57
Artigo 4.º Conformidade e Especificações dos Bens	58
Artigo 5.º Codificação dos Dispositivos Médicos	59
Capítulo III – Equipamentos e Serviços	59
Artigo 6.º Outras Obrigações do Co Contratante	59
Artigo 7.º Apoio Especializado e Formação	60
Artigo 8.º Assistência Pós-Venda	60
Artigo 9.º Modo e Entrega dos Dispositivos Médicos	60
Artigo 10.º Local e Prazos de Entrega	61
Artigo 11.º Artigos à Consignação	61
Capítulo IV – Disposições Finais	62
Artigo 12.º Comunicações e Notificações	62
Artigo 13.º Legislação Aplicável	62
Anexos	63
Anexo I – Mapa de Quantidades	64
Anexo II – Modelo de Declaração de Aceitação do Caderno de Encargos	67
Anexo III – Modelo de Guia de Depósito	68

Anexo IV – Modelo de Garantia Bancária	69
Anexo V – Modelo de Seguro-Caução.....	70
Anexo VI – Modelo de Declaração conforme Artigo 81.º do CCP.....	71

PROGRAMA DO CONCURSO

SECÇÃO I

DISPOSIÇÕES GERAIS

Artigo 1.º

Objeto do Contrato

O presente procedimento tem como objeto a celebração de contrato para Aquisição de Dispositivos Médicos – técnicas de gastroenterologia, de acordo com as condições e especificações previstas no presente Caderno de Encargos e no seu Anexo I.

Artigo 2.º

Órgão Competente

1. A entidade adjudicante é o Hospital do Espírito Santo de Évora (HESE), E.P.E., sito no Largo Senhor da Pobreza, 7000-811 Évora.
2. A decisão de contratar foi tomada pelo Conselho de Administração do Hospital do Espírito Santo de Évora, E.P.E., nomeado pela Resolução do Conselho de Ministros n.º 39/2019 de 07 de fevereiro, publicado a 20 de fevereiro na 1.ª série do Diário da República.

Artigo 3.º

Procedimento de Contratação

O procedimento de contratação reveste a forma de Concurso Público, nos termos da alínea a) do n.º 1 do artigo 20.º do Código dos Contratos Públicos (CCP), Decreto-lei n.º 18/2008 de 29 de janeiro, na atual redação.

Artigo 4.º

Júri

O procedimento é conduzido por um júri, composto por elementos a designar pelo órgão competente para a decisão de contratar.

Artigo 5.º

Peças do Procedimento

O processo do procedimento é composto pelas seguintes peças:

- a) O presente programa do concurso;
- b) O caderno de encargos;
- c) Lista de bens e quantidades (Anexo I);
- d) Anúncios.

Artigo 6.º

Constituição do Objeto e Lotes

1. O presente procedimento para Aquisição de Dispositivos Médicos – técnicas de gastroenterologia é constituído por 36 (trinta e seis) lotes.

2. O concorrente não está obrigado a apresentar proposta a todos os lotes constituintes do procedimento, no entanto, está obrigado a apresentar proposta a todas as posições constituintes do lote a que concorre, sob pena de exclusão da proposta ao lote onde se verifica a violação.
3. Os atos e decisões relativos a cada lote são independentes e não prejudicam a validade e eficácia das decisões efetuadas sobre cada um dos lotes ou a respetiva tramitação.
4. O concorrente terá de concorrer e ficar admitido a todas as posições do lote, sob pena de exclusão da proposta ao lote.

Artigo 7.º

Preço Base

1. O preço base do procedimento é de **587.287,80 € (extenso)**, que corresponde ao somatório da multiplicação do preço unitário pelas quantidades previstas no mapa de quantidades do Anexo I do Caderno de Encargos, tendo em consideração os consumos para 2021, 2022 e 2023.
2. O preço global do procedimento é decomposto do seguinte modo:
 - De 01/01/2021 até 31/12/2021: montante máximo de **195.762,60 €**;
 - De 01/01/2022 até 31/12/2022: montante máximo de **195.762,60 €**;
 - De 01/01/2023 até 31/12/2023: montante máximo de **195.762,60 €**.
3. Preços ao lote propostos superiores aos fixados no mapa de quantidades (Anexo I) são motivo de exclusão da proposta.
4. Os concorrentes só podem apresentar preços até 2 (duas) casas decimais.

Artigo 8.º

Consulta das Peças do Procedimento

As peças do concurso, conforme o artigo 5.º, encontram-se disponíveis de forma livre, completa e gratuita na Plataforma Eletrónica Vortalnext, e onde podem ser consultadas desde a data da primeira publicação do anúncio.

Artigo 9.º

Concorrentes e Agrupamento de Concorrentes

1. É concorrente a entidade, pessoa singular ou coletiva, que participa no presente procedimento mediante a apresentação de uma proposta e que não se encontre em nenhuma das situações referidas no artigo 55.º do CCP.
2. Podem ser concorrentes agrupamentos de pessoas singulares ou coletivas, que exerçam atividade objeto do procedimento, sem que entre as mesmas exista qualquer modalidade jurídica de associação.

3. Os membros de um agrupamento concorrente não podem ser concorrentes no mesmo procedimento, caso se encontrem numa das situações referidas no artigo 55.º do CCP, nem integrar outro agrupamento candidato ou outro agrupamento concorrente.
4. Todos os membros de um agrupamento concorrente são solidariamente responsáveis, perante a Entidade Adjudicante, pela manutenção da proposta.

Artigo 10.º

Impedimentos

Sem prejuízo do disposto no artigo n.º 55-A do CCP, não podem ser concorrentes ou integrar qualquer agrupamento as entidades relativamente às quais se verifique alguma situação prevista no artigo n.º 55.º do CCP.

SECÇÃO II – PROPOSTA

Artigo 11.º

Prazo e Modo de Apresentação de Propostas

1. As propostas e os documentos que as acompanham devem ser apresentados até às 18h00m inclusive, do 33.º dia a contar da data do envio do anúncio ao Serviço de Publicações Oficiais das Comunidades Europeias.
2. Os documentos que constituem a proposta deverão ser apresentados na plataforma eletrónica utilizada pela Entidade Adjudicante e deverá estar assinada em cumprimento do disposto no Decreto-lei n.º 88/2009 de 09 de abril e na Lei n.º 96/2015 de 17 de agosto. A aposição de assinatura eletrónica qualificada deve ocorrer em cada um dos documentos eletrónicos que constituem a proposta.
3. A mera assinatura eletrónica de ficheiros de agregação ou desagregação de documentos (ex. “pdf.” e/ou “zip.”) ou equivalentes, que contenham vários documentos, não será admissível. Assim, devem os concorrentes assinar individualmente todos os documentos constituintes do ficheiro, nos termos do número anterior.
4. Nos casos em que o certificado digital não relacione diretamente o assinante com a sua função e poder de assinatura deve o concorrente submeter na plataforma o documento eletrónico oficial indicando o poder de representação e assinatura do assinante, conforme o n.º 7 do artigo 55.º da Lei n.º 96/2015 de 17 agosto.
5. Em proposta apresentada por um agrupamento concorrente, a proposta deve ser assinada pelo representante comum dos membros que o integram, caso em que devem ser juntos à proposta os instrumentos de mandato emitidos por cada um dos seus membros ou, não existindo representante comum, deve ser assinada por todos os seus membros ou respetivos representantes.

6. A proposta deve ser assinada pelo concorrente ou seus representantes, que tenham poderes para o obrigar. Sempre que a proposta seja assinada pelo procurador, juntar-se-á a procuração que confira a este esse efeito, devidamente legalizada.
7. O não cumprimento dos números anteriores é motivo de exclusão da proposta.

Artigo 12.º

Esclarecimentos, Retificações e Alteração das Peças do Procedimento

1. No primeiro terço do prazo fixado para a apresentação das propostas, os interessados podem solicitar os esclarecimentos necessários à boa compreensão e interpretação das peças do procedimento, previstas no artigo 5.º, e no mesmo prazo, devem apresentar uma lista na qual identifiquem, expressa e inequivocamente, os erros e as omissões das peças do procedimento por si detetados.
2. Consideram-se erros e omissões das peças procedimentais os constantes no n.º 2 do artigo 50.º do CCP. A lista a apresentar ao órgão competente para a decisão de contratar deve identificar, expressa e inequivocamente, os erros e omissões do caderno de encargos detetados.
3. Os esclarecimentos a que se refere no n.º 1, serão prestados até ao termo do segundo terço do prazo fixado para a apresentação das propostas. Por delegação de competências do órgão competente para a decisão de contratar, são prestados pelo júri do procedimento.
4. O órgão competente para a decisão de contratar pronuncia-se sobre os erros e omissões até ao termo do segundo terço do prazo fixado para a apresentação das propostas, onde deve identificar os termos do suprimento de cada um dos erros ou das omissões aceites.
5. Independentemente do disposto nos números anteriores, o órgão competente para a decisão de contratar pode, oficiosamente, proceder à retificação de erros ou omissões das peças do procedimento, bem como prestar esclarecimentos, no prazo referido no n.º 1, ou até ao final do prazo de entrega das propostas, devendo, neste caso, prorrogar o prazo fixado para apresentação das propostas.
6. Os esclarecimentos, as retificações e as listas com a identificação dos erros e omissões detetados pelos interessados devem ser disponibilizados na plataforma eletrónica Vortalnext e juntos às peças do procedimento que se encontrem patentes para consulta, devendo todos os interessados que as tenham obtido ser imediatamente notificados desse facto.
7. Os esclarecimentos e as retificações fazem parte integrante das peças concursais a que dizem respeito e prevalecem sobre estes em caso de divergência.

Artigo 13.º

Requisitos a que deve obedecer a proposta

1. A proposta deve ser redigida em língua portuguesa, sem rasuras, entrelinhas ou palavras riscadas, sempre em letra datilografada ou processada informaticamente de tamanho não inferior a 11 pt.
2. No caso de a proposta ser apresentada por um agrupamento concorrente, a proposta deve ser assinada pelo representante comum dos membros que o integram, caso em que devem ser juntos à proposta os instrumentos de mandato emitidos por cada um dos seus membros ou, não existindo representante comum, deve ser assinada por todos os seus membros ou respetivos representantes.
3. Os documentos que constituem a proposta deverão ser apresentados na plataforma eletrónica utilizada pela Entidade Adjudicante e deverá estar assinada em cumprimento do disposto na Lei n.º 96/2015, de 17 de agosto.
4. Nos casos em que o certificado digital não relacione diretamente o assinante com a sua função e poder de assinatura deve o concorrente submeter na plataforma eletrónica o documento eletrónico oficial indicando o poder de representação e assinatura do assinante.
5. A proposta deve ser assinada pelo concorrente ou seus representantes, que tenham poderes para o obrigar. Sempre que a proposta seja assinada pelo procurador, juntar-se-á a procuração que confira a este esse efeito, devidamente legalizada.

O não cumprimento dos números anteriores é motivo de exclusão da proposta.

Artigo 14.º

Proposta

1. A proposta é a declaração pela qual o concorrente manifesta à Entidade Adjudicante a sua vontade de contratar e modo pelo qual se dispõe a fazê-lo, deve ser redigida em língua portuguesa, sem rasuras, entrelinhas ou palavras riscadas e processada informaticamente.
2. A proposta é constituída pelos seguintes documentos:
 - a) Documento Europeu Único de Contratação Pública (DEUCP), disponível online através do portal da Comissão Europeia em <http://www.base.gov.pt/deucp/filter?lang=pt>
 - b) Declaração de aceitação do conteúdo do Caderno de Encargos conforme o modelo no Anexo II do Caderno de Encargos;
 - c) Preço unitário por lote, sem I.V.A.;
 - d) Taxa do I.V.A., quando aplicável;
 - e) Prazo de entrega em dias corridos;
 - f) As fichas técnicas com as características dos dispositivos médicos a que concorre, assim como Brochuras, Catálogos ou quaisquer outros documentos que o concorrente

- considere relevantes para apreciação da proposta. São aceites, nesta alínea, documentos em língua inglesa, língua espanhola e língua francesa;
- g) Apresentar o número de CDM, de acordo com o Despacho n.º 2945/2019 de 19 de março (**Nota:** se à data de apresentação de proposta o concorrente não dispuser do número de CDM dos respectivos artigos a que concorre pode utilizar a prerrogativa prevista no n.º 3 do Despacho n.º 2945/2019, ou seja, apresentar a Certidão do INFARMED que ateste a existência de procedimento de codificação em curso nas situações em que o dispositivo não esteja ainda disponível na respetiva base de dados e a autorização do INFARMED para o exercício de distribuição por grosso de dispositivos médicos, nos termos do Decreto-lei n.º 145/2009, de 17 de junho e da deliberação n.º 515/2010, de 03 de março);
 - h) Declaração de colocação do material à consignação em conformidade com o solicitado no artigo 11.º do Caderno de Encargos;
 - i) O não cumprimento das alíneas anteriores é motivo de exclusão da proposta.
3. O preço não inclui I.V.A., devendo ser indicado em algarismos e por extenso, e em caso de divergência, os últimos prevalecem sobre os indicados em algarismos.
4. O concorrente e/ou agrupamento fica obrigado a manter a sua proposta durante um período de 66 (sessenta e seis) dias contados da data limite fixado para apresentação das propostas.

Artigo 15.º

Propostas Variantes

Não é admitida a apresentação de propostas variantes. A sua apresentação é motivo de exclusão da proposta.

Artigo 16.º

Amostras

1. Para melhor apreciação da proposta o concorrente está obrigado a enviar amostras dos bens a que concorre, sob pena de exclusão da proposta.
 - a) A não apresentação da amostra dos bens implica a exclusão da proposta naquele lote;
 - b) ***Exceção para os dispositivos médicos em utilização no HESE.***
2. As amostras deverão ser enviadas por correio ou através de transportadora, em invólucro opaco e fechado, dirigido ao Serviço de Aprovisionamento – Compras, HESE, E.P.E., Largo Senhor da Pobreza, 7000-811 Évora, até à data limite de submissão de propostas, fazendo referência à designação e número do procedimento, ao lote e ao código de artigo correspondente. O não cumprimento desta premissa é motivo de exclusão da proposta.
3. A Entidade Adjudicante não considera como válidas, para análise, amostras entregues noutros serviços que não o Serviço de Aprovisionamento – Compras.
4. As amostras apresentadas não serão devolvidas aos concorrentes após conclusão do procedimento, sendo consideradas como parte integrante do contrato.

SECÇÃO III – ANÁLISE E AVALIAÇÃO DE PROPOSTAS

Artigo 17.º

Apreciação das Propostas

1. O júri elaborará um relatório preliminar fundamentado sobre a análise das propostas, ordenando-as, de acordo com o critério de adjudicação do artigo 21.º do presente Programa do Concurso.
2. Deve, no mesmo relatório, o júri propor a exclusão das propostas cuja análise revele alguma das situações previstas no n.º 2 do artigo 70.º do CCP e dos n.ºs 2 e 3 do artigo 146.º do mesmo código.
3. Os concorrentes obrigam-se a prestar, relativamente às respetivas propostas e a todos os documentos que as instruem, os esclarecimentos que o júri do concurso considere necessários para efeitos da sua análise e avaliação, nos termos do artigo 72.º do CCP.

Artigo 18.º

Esclarecimentos a prestar pelos concorrentes

1. Os concorrentes obrigam-se a prestar relativamente às respetivas propostas e a todos os documentos que as instruem os esclarecimentos que o júri do concurso considere necessários para efeitos da sua análise e avaliação, nos termos do disposto no artigo 72.º do CCP.
2. Informa-se que a entidade adjudicante reserva-se ao direito de solicitar amostras ou apresentação durante o período de análise das propostas em caso de dúvida relativamente ao bem apresentado em proposta.
3. O incumprimento às solicitações a que se refere o ponto 1, no prazo concedido para o efeito, determina a *exclusão da proposta*.

Artigo 19.º

Audiência Prévia

1. O júri do concurso deve, antes de proferida a decisão final de adjudicar e para elaborar o relatório final, proceder à audiência prévia escrita dos concorrentes.
2. Os concorrentes têm 5 (cinco) dias úteis, após a notificação do relatório preliminar, para se pronunciarem.

Artigo 20.º

Critério de Adjudicação

1. O critério de adjudicação é o da proposta economicamente mais vantajosa na modalidade “mais vantajosa na modalidade “melhor relação qualidade – preço”, para os restantes

lotes, atendendo ao seguinte modelo de avaliação das propostas, que considera dois fatores elementares e respetivos coeficientes de ponderação.

- a. **Fator Preço**, com a ponderação de 60 % considerando o preço mínimo do lote e o preço base do lote e tendo em conta a seguinte fórmula matemática:

$$VP = [(PB - PP) / PB] * 100$$

Em que:

- Vp = Pontuação (0 a 100 pontos);
- Pb = Preço base do lote - corresponde ao somatório da multiplicação do preço unitário pela quantidade prevista (Anexo I do Caderno de Encargos);
- Pp = Preço proposto ao lote - corresponde ao somatório da multiplicação do preço unitário proposto pela quantidade prevista (Anexo I do Caderno de Encargos).

Concretização da fórmula:

- Se $Pp > Pb$, a proposta do concorrente é excluída;
 - Se $Pp \leq Pb$ aplica-se a fórmula matemática.
- **Fator Adequação Técnica e Funcional** - com a ponderação de 40 %, avaliado numa escala de pontuação (0 a 100 pontos), com um conjunto ordenado de atributos suscetíveis de serem propostos e que permitirão a atribuição de pontuações parciais, para os artigos abaixo mencionados.

Para os artigos do:

Lote 1

- Sub-fator 1- Segurança no manuseamento
 - Punho do dispositivo com posição/sistema de segurança- 50 pontos
 - Punho do dispositivo com posição/sistema de segurança, mas revela-se pouco seguro- 25 pontos
 - Punho do dispositivo sem posição/sistema de segurança - 0 pontos
- Sub-fator 2- Facilidade no manuseamento do dispositivo
 - Apresenta manuseamento simples e intuitivo- 50 pontos

- Manuseamento pouco intuitivo e pouco prático- 25 pontos
- Apresenta manuseamento complicado - 0 pontos

Lote 2

- Sub-fator 1- Eficácia do dispositivo
 - Eficaz no corte de pólipos - 50 pontos
 - Pouco eficaz no corte de pólipos- 25 pontos
 - Não eficaz no corte de pólipos - 0 pontos
- Sub-fator 2- Atrito durante a extensão e recolha do laço de corte
 - Sem atrito durante a extensão e recolha do laço de corte- 50 pontos
 - Com resistência média durante a extensão e recolha do laço de corte - 25 pontos
 - Com muita resistência durante a extensão e recolha do laço de corte - 0 pontos

Lote 3

- Sub-fator 1- Eficácia do dispositivo - Balões
 - Eficaz na dilatação – 50 pontos
 - Pouco eficaz na dilatação- 25 pontos
 - Não eficaz na dilatação - 0 pontos
- Sub-fator 2- Segurança do dispositivo – Balões
 - Insufla/desinsufla corretamente e mantém pressão – 25 pontos
 - Insufla/desinsufla corretamente, mas existe perda de pressão- 12,5 pontos
 - Não insufla/desinsufla corretamente e/ou não mantém pressão- 0 pontos
- Sub-fator 3- Eficácia e segurança do dispositivo - Seringa de Dilatação
 - Eficaz na leitura e/ou insuflação/desinsuflação das pressões – 25 pontos
 - Pouco eficaz na leitura e/ou insuflação/desinsuflação das pressões – 12,5 pontos
 - Não eficaz na leitura e/ou insuflação/desinsuflação das pressões- 0 pontos

Lote 4

- Sub-fator 1- Resistência do dispositivo (balão)

- Balão resistente (permite várias insuflações/desinsuflações sem rotura) – 50 pontos
- Balão pouco ou nada resistente (não permite várias insuflações/desinsuflações sem rotura) - 0 pontos

- Sub-fator 2- Segurança do dispositivo
 - Insufla/desinsufla corretamente e mantém pressões – 25 pontos
 - Não insufla/desinsufla corretamente e/ou perde pressão desejada- 0 pontos

- Sub-fator 3- Facilidade no manuseamento do dispositivo
 - Manuseamento simples e intuitivo - 25 pontos
 - Manuseamento pouco intuitivo e pouco prático- 0 pontos

Lote 5

- Sub-fator 1- conforto do dispositivo para o doente
 - Sistema de ajuste confortável á fixação- 100 pontos
 - Sistema de ajuste pouco confortável á fixação- 50 pontos
 - Sistema de ajuste nada confortável á fixação- 0 pontos

Lote 6

- Sub-fator 1- Resistência do cesto
 - Abre facilmente e suporta várias aberturas e recolhas (>6 vezes) - 50 pontos
 - Abertura do cesto com resistência e/ou suporta menos aberturas e recolhas (<6 vezes)- 25 pontos
 - Abertura do cesto com resistência e apresenta rotura a poucas aberturas e recolhas (< 4 vezes) - 0 pontos

- Sub-fator 2- Eficácia na recolha
 - Abertura do cesto (tipo e forma) permite a recolha da amostra com facilidade-25 pontos
 - Abertura do cesto (tipo e forma) permite a recolha da amostra com alguma dificuldade- 12,5 pontos
 - Abertura do cesto (tipo e forma) dificulta a recolha da amostra- 0 pontos

- Sub-fator 3- Facilidade no manuseamento do dispositivo
 - Manuseamento simples e intuitivo - 25 pontos
 - Manuseamento pouco intuitivo e pouco prático- 12,5 pontos
 - Manuseamento difícil/complicado - 0 pontos

Lote 7

- Sub-fator 1- Eficácia do cesto
 - Eficaz no esmagamento de cálculos e seguro na quebra dos fios - 50 pontos
 - Pouco eficaz no esmagamento de cálculos mas seguro na quebra dos fios- 25 pontos
 - Pouco eficaz no esmagamento de cálculos e/ou pouco seguro na quebra dos fios- 0 pontos
- Sub-fator 2- Facilidade no manuseamento do dispositivo
 - Manuseamento simples e intuitivo - 50 pontos
 - Manuseamento pouco intuitivo e pouco prático- 25 pontos
 - Manuseamento difícil/complicado - 0 pontos

Lote 8

- Sub-fator 1- Eficácia do dispositivo
 - Correta Fixação do clip (Hemostase segura) - 50 pontos
 - Fixação do clip instável (Hemostase pouco segura) - 25 pontos
 - Ineficaz fixação do clip (Hemostase insuficiente) - 0 pontos
- Sub-fator 2- Facilidade de aplicação e segurança do dispositivo
 - Fácil aplicação e libertação do clip- 25 pontos
 - Moderada facilidade de aplicação e libertação do clip - 12,5pontos
 - Difícil aplicação e libertação do clip- 0 pontos
- Sub-fator 3- Rotatividade do clip
 - Fácil rotatividade do clip - 25 pontos
 - Moderada rotatividade do clip- 12,5 pontos
 - Pouca rotatividade do clip - 0 pontos

Lote 9

- Sub-fator 1- Eficácia do dispositivo
 - Correta Fixação do clip (Hemostase segura) - 50 pontos
 - Fixação do clip insegura (Hemostase pouco segura) - 25 pontos
 - Ineficaz fixação do clip (Hemostase insuficiente) - 0 pontos
- Sub-fator 2- Facilidade de aplicação e segurança do dispositivo
 - Fácil aplicação e libertação do clip- 25 pontos
 - Moderada facilidade de aplicação e libertação do clip - 12,5pontos
 - Difícil aplicação e libertação do clip- 0 pontos
- Sub-fator 3- Rotatividade do clip

- Fácil rotatividade do clip - 25 pontos
- Moderada rotatividade do clip- 12,5 pontos
- Pouca rotatividade do clip - 0 pontos

Lote 10

- Sub-fator 1- Eficácia do dispositivo
 - Colheita de células suficientes - 50 pontos
 - Colheita de células insuficiente - 0 pontos
- Sub-fator 2- Facilidade no manuseamento do dispositivo
 - Manuseamento simples e intuitivo - 50 pontos
 - Manuseamento pouco intuitivo e pouco prático- 25 pontos
 - Manuseamento difícil/complicado - 0 pontos

Lote 11

- Sub-fator 1- Resistência/Flexibilidade da escova
 - Facilidade de progressão - 50 pontos
 - Resistência moderada na progressão- 25 pontos
 - Difícil progressão - 0 pontos
- Sub-fator 2- Segurança do dispositivo
 - Escovas bem fixas e com proteção na ponta - 50 pontos
 - Escovas bem fixas e sem proteção na ponta- 25 pontos
 - Escovas que soltam com facilidade e/ou sem proteção na ponta - 0 pontos

Lote 12

- Sub-fator 1- Segurança do dispositivo
 - Fácil controlo na orientação e corte - 50 pontos
 - Controlo moderado na orientação e corte- 25 pontos
 - Pouco controlo na orientação e corte - 0 pontos
- Sub-fator 2- Facilidade no manuseamento do dispositivo
 - Manuseamento simples e intuitivo - 50 pontos
 - Manuseamento pouco intuitivo e pouco prático- 25 pontos
 - Manuseamento difícil/complicado - 0 pontos

Lote 13

- Sub-fator 1- Segurança do dispositivo
 - Fácil controlo no ajuste da agulha cortante e na orientação do corte - 50 pontos

- Moderado controle no ajuste da agulha cortante e na orientação do corte- 25 pontos
- Difícil controle no ajuste da agulha cortante e na orientação do corte - 0 pontos

- Sub-fator 2- Facilidade manuseamento do dispositivo

- Manuseamento simples e intuitivo - 50 pontos
- Manuseamento pouco intuitivo e pouco prático- 25 pontos
- Manuseamento difícil/complicado - 0 pontos

Lote 14

- Sub-fator 1- Eficácia do dispositivo

- Fácil progressão (Muito resistente e com capacidade de ultrapassar estenoses) - 100 pontos
- Moderada progressão (resistência moderada e nem sempre consegue ultrapassar estenoses- 50 pontos
- Difícil progressão (Pouco resistente e sem capacidade para ultrapassar estenoses) - 0 pontos

Lote 15

- Sub-fator 1- Eficácia do dispositivo

- Eficaz na recolha de tecido- 100 pontos
- Moderadamente eficaz na recolha de tecido-50 pontos
- Não eficaz na recolha de tecido- 0 pontos

Lote 16

- Sub-fator 1- Segurança na aplicação

- Grande precisão do sistema de libertação da prótese e recaptura do stent- 50 pontos
- Menor precisão do sistema de libertação e recaptura do stent- 0 pontos

- Sub-fator 2- Facilidade de aplicação do dispositivo

- Fácil aplicação (Manuseamento simples e intuitivo) - 25 pontos
- Facilidade de aplicação moderada (Manuseamento pouco intuitivo e pouco prático) - 12,5 pontos
- Difícil aplicação (Manuseamento difícil/complicado) - 0 pontos

- Sub-fator 3- Visualização radiológica

- Boa visualização radiológica dos marcadores e malha metálica da prótese- 25 pontos
- Visualização radiológica moderada dos marcadores e malha metálica da prótese -12,5 pontos
- Má visualização radiológica dos marcadores e malha metálica da prótese 0 pontos

Lote 17

- Sub-fator 1- Facilidade de aplicação do dispositivo
 - Fácil aplicação (Fácil visualização do stent e bom deslizamento) - 50 pontos
 - Facilidade de aplicação moderada (Moderada visualização do stent e moderada resistência no deslizamento) - 25 pontos
 - Difícil aplicação (Difícil visualização do stent e difícil deslizamento) - 0 pontos
- Sub-fator 2- Segurança na aplicação
 - Com sistema de segurança de ligação da prótese ao introdutor- 50 pontos
 - Sem sistema de segurança de ligação da prótese ao introdutor - 0 pontos

Lote 18

- Sub-fator 1- Segurança na aplicação
 - Grande precisão do sistema de libertação da prótese e recaptura do stent- 50 pontos
 - Menor precisão do sistema de libertação e recaptura do stent- 0 pontos
- Sub-fator 2- Facilidade de aplicação do dispositivo
 - Fácil aplicação (Manuseamento simples e intuitivo) - 25 pontos
 - Facilidade de aplicação moderada (Manuseamento pouco intuitivo e pouco prático) - 12,5 pontos
 - Difícil aplicação (Manuseamento difícil/complicado) - 0 pontos
- Sub-fator 3- Visualização radiológica
 - Boa visualização radiológica dos marcadores e malha metálica da prótese- 25 pontos
 - Visualização radiológica moderada dos marcadores e malha metálica da prótese -12,5 pontos
 - Má visualização radiológica dos marcadores e malha metálica da prótese 0 pontos

Lote 19

- Sub-fator 1- Segurança na aplicação
 - Grande precisão do sistema de libertação da prótese e recaptura do stent- 50 pontos
 - Menor precisão do sistema de libertação e recaptura do stent- 0 pontos

- Sub-fator 2- Facilidade de aplicação do dispositivo
 - Fácil aplicação (Manuseamento simples e intuitivo) - 25 pontos
 - Facilidade de aplicação moderada (Manuseamento pouco intuitivo e pouco prático) - 12,5 pontos
 - Difícil aplicação (Manuseamento difícil/complicado) - 0 pontos

- Sub-fator 3- Visualização radiológica
 - Boa visualização radiológica dos marcadores e malha metálica da prótese- 25 pontos
 - Visualização radiológica moderada dos marcadores e malha metálica da prótese -12,5 pontos
 - Má visualização radiológica dos marcadores e malha metálica da prótese 0 pontos

Lote 20

- Sub-fator 1- Segurança na aplicação
 - Grande precisão do sistema de libertação da prótese e recaptura do stent- 50 pontos
 - Menor precisão do sistema de libertação e recaptura do stent- 0 pontos

- Sub-fator 2- Facilidade de aplicação do dispositivo
 - Fácil aplicação (Manuseamento simples e intuitivo) - 25 pontos
 - Facilidade de aplicação moderada (Manuseamento pouco intuitivo e pouco prático) - 12,5 pontos
 - Difícil aplicação (Manuseamento difícil/complicado) - 0 pontos

- Sub-fator 3- Visualização radiológica
 - Boa visualização radiológica dos marcadores e malha metálica da prótese- 25 pontos
 - Visualização radiológica moderada dos marcadores e malha metálica da prótese -12,5 pontos
 - Má visualização radiológica dos marcadores e malha metálica da prótese 0 pontos

Lote 21

- Sub-fator 1- Segurança na aplicação
 - Grande precisão do sistema de libertação da prótese e recaptura do stent- 50 pontos
 - Menor precisão do sistema de libertação e recaptura do stent- 0 pontos

- Sub-fator 2- Facilidade de aplicação do dispositivo

- Fácil aplicação (Manuseamento simples e intuitivo) - 25 pontos
 - Facilidade de aplicação moderada (Manuseamento pouco intuitivo e pouco prático) - 12,5 pontos
 - Difícil aplicação (Manuseamento difícil/complicado) - 0 pontos
- Sub-fator 3- Visualização radiológica
 - Boa visualização radiológica dos marcadores e malha metálica da prótese- 25 pontos
 - Visualização radiológica moderada dos marcadores e malha metálica da prótese -12,5 pontos
 - Má visualização radiológica dos marcadores e malha metálica da prótese 0 pontos

Lote 22

- Sub-fator 1- Segurança na aplicação
 - Grande precisão do sistema de libertação da prótese e recaptura do stent- 50 pontos
 - Menor precisão do sistema de libertação e recaptura do stent- 0 pontos
- Sub-fator 2- Facilidade de aplicação do dispositivo
 - Fácil aplicação (Manuseamento simples e intuitivo) - 25 pontos
 - Facilidade de aplicação moderada (Manuseamento pouco intuitivo e pouco prático) - 12,5 pontos
 - Difícil aplicação (Manuseamento difícil/complicado) - 0 pontos
- Sub-fator 3- Visualização radiológica
 - Boa visualização radiológica dos marcadores e malha metálica da prótese- 25 pontos
 - Visualização radiológica moderada dos marcadores e malha metálica da prótese -12,5 pontos
 - Má visualização radiológica dos marcadores e malha metálica da prótese 0 pontos

Lote 23

- Sub-fator 1- segurança do dispositivo
 - Correta emissão do argon- 100 pontos
 - Emissão de argon não pretendida - 0 pontos

Lote 24

- Sub-fator 1- Eficácia do dispositivo
 - Eficaz na marcação da lesão (visível até 30 dias) - 50 pontos
 - Pouco eficaz (pouco visível antes de 30 dias) - 25 pontos
 - Não eficaz na marcação da lesão (não visível antes de 30 dias) - 0 pontos
- Sub-fator 2- Facilidade manuseamento do dispositivo
 - Manuseamento simples e intuitivo - 50 pontos
 - Manuseamento pouco intuitivo e pouco prático- 25 pontos
 - Manuseamento difícil/complicado - 0 pontos

Lote 25

- Sub-fator 1- segurança do dispositivo
 - Cup permite boa visibilidade e sem iatrogenia - 50 pontos
 - Cup permite razoável visibilidade e sem iatrogenia- 25 pontos
 - Cup não permite boa visibilidade e/ou provoca lesão traumática- 0 pontos
- Sub-fator 2- Eficácia do dispositivo
 - Formação de bom botão de variz e há boa adesão do elástico - 25 pontos
 - Mau botão de variz e/ou má adesão do elástico/ressalto- 0 pontos
- Sub-fator 3- Facilidade de utilização
 - Facilidade/rapidez montagem do sistema- 25 pontos
 - Montagem complexa do sistema - 0 pontos

Lote 26

- Sub-fator 1- Eficácia do dispositivo
 - Eficaz na dilatação – 40 pontos
 - Pouco eficaz ou não eficaz na dilatação - 0 pontos
- Sub-fator 2- Resistência do balão
 - Suporta várias insuflações/desinsuflações - 40 pontos
 - Não suporta várias insuflações/desinsuflações - 0 pontos
- Sub-fator 3- Segurança do dispositivo
 - Insufla/desinsufla corretamente e mantém pressão – 20 pontos
 - Não insufla/desinsufla corretamente e/ou não mantém pressão- 0 pontos

Lote 27

- Sub-fator 1- Facilidade na realização do procedimento
 - O dilatador da sonda permite a passagem fácil da mesma- 50 pontos
 - O dilatador da sonda oferece moderada resistência á passagem da mesma- 25 pontos
 - O dilatador da sonda oferece grande resistência á passagem da mesma - 0 pontos

- Sub-fator 2- Conforto para o doente na manutenção do sistema
 - Sistema de travagem externo atraumático e confortável (ergonómico) – 50 pontos
 - Sistema de travagem pouco confortável (pouco ergonómico) - 25 pontos
 - Sistema de travagem traumático e não ergonómico- 0 pontos

Lote 28

- Sub-fator 1- Segurança do sistema
 - Pressão e patência do balão mantida de forma duradoura – 50 pontos
 - Pressão e patência do balão instável - 25 pontos
 - Pressão e patência do balão perde-se facilmente- 0 pontos

- Sub-fator 2- Durabilidade do sistema
 - Sonda e tampas de encerramento dos lúmens resistentes às utilizações- 25 pontos
 - Sonda e tampas de encerramento dos lúmens pouco resistentes, mas se danificadas permitem substituições que não implica a substituição de todo o sistema- 12,5 pontos
 - Sonda e tampas de encerramento dos lúmens pouco resistentes e se danificadas obrigam á substituição precoce de todo o sistema-0 pontos

- Sub-fator 3- Conforto para o doente na manutenção do sistema
 - Sistema de travagem externo atraumático e confortável (ergonómico)– 25 pontos
 - Sistema de travagem pouco confortável (pouco ergonómico) - 12,5 pontos
 - Sistema de travagem traumático e não ergonómico- 0 pontos

Lote 29

- Sub-fator 1- Facilidade no manuseamento do dispositivo
 - Apresenta manuseamento simples e intuitivo- 50 pontos
 - Manuseamento pouco intuitivo e pouco prático- 25 pontos

- Apresenta manuseamento complicado - 0 pontos
-
- Sub-fator 1- Eficácia do dispositivo
 - Boa capacidade na injeção do contraste (quantidade e fluxo) – 50 pontos
 - Moderada capacidade na injeção de contraste (quantidade e fluxo) – 25 pontos
 - Pouca capacidade na injeção de contraste (quantidade e fluxo) - 0 pontos

Lote 30

- Sub-fator 1- Segurança no manuseamento
 - Punho do dispositivo com posição/sistema de segurança- 50 pontos
 - Punho do dispositivo com posição/sistema de segurança, mas revela-se pouco seguro- 25 pontos
 - Punho do dispositivo sem posição/sistema de segurança - 0 pontos
- Sub-fator 2- Facilidade no manuseamento do dispositivo
 - Apresenta manuseamento simples e intuitivo- 25 pontos
 - Manuseamento pouco intuitivo e pouco prático- 12,5 pontos
 - Apresenta manuseamento complicado - 0 pontos
- Sub-fator 3- Resistência externa do dispositivo
 - Parte externa e ponta distal do dispositivo resistentes -25 pontos
 - Parte externa e ponta distal do dispositivo pouco resistentes - 12,5 pontos
 - Parte externa e ponta distal do dispositivo muito maleável e facilmente perfurável - 0 pontos

Lote 31

- Sub-fator 1- Segurança na aplicação
 - Grande precisão do sistema de libertação da prótese e recaptura do stent- 50 pontos
 - Menor precisão do sistema de libertação e recaptura do stent- 0 pontos
- Sub-fator 2- Facilidade de aplicação do dispositivo
 - Fácil aplicação (Manuseamento simples e intuitivo) - 25 pontos
 - Facilidade de aplicação moderada (Manuseamento pouco intuitivo e pouco prático) - 12,5 pontos
 - Difícil aplicação (Manuseamento difícil/complicado) - 0 pontos
- Sub-fator 3- Visualização radiológica
 - Boa visualização radiológica dos marcadores e malha metálica da prótese- 25 pontos

- Visualização radiológica moderada dos marcadores e malha metálica da prótese -12,5 pontos
- Má visualização radiológica dos marcadores e malha metálica da prótese 0 pontos
- **Lote 32**
 - Sub-fator 1- Eficácia do dispositivo
 - Eficaz no corte de pólipos - 50 pontos
 - Pouco eficaz no corte de pólipos- 25 pontos
 - Não eficaz no corte de pólipos - 0 pontos
 - Sub-fator 2- Atrito durante a extensão e recolha do laço de corte
 - Sem atrito durante a extensão e recolha do laço de corte- 50 pontos
 - Com resistência média durante a extensão e recolha do laço de corte- 25 pontos
 - Com muita resistência durante a extensão e recolha do laço de corte- 0 pontos
- **Lote 33**
 - Sub-fator 1- Eficácia do dispositivo
 - Eficaz no alcance da zona de tratamento - 100 pontos
 - Pouco eficaz no alcance da zona de tratamento- 50 pontos
 - Não eficaz no alcance da zona de tratamento - 0 pontos
- **Lote 34**
 - Sub-fator 1- Facilidade no manuseamento do dispositivo
 - Apresenta manuseamento simples e intuitivo- 50 pontos
 - Manuseamento pouco intuitivo e pouco prático- 25 pontos
 - Apresenta manuseamento complicado - 0 pontos
 - Sub-fator 2- Eficácia do dispositivo
 - Eficaz no garrotamento do pólipos - 50 pontos
 - Pouco eficaz no garrotamento do pólipos- 25 pontos
 - Não eficaz no garrotamento do pólipos - 0 pontos
- **Lote 35**
 - Sub-fator 1- Facilidade no manuseamento do dispositivo
 - Apresenta manuseamento simples e intuitivo- 50 pontos
 - Manuseamento pouco intuitivo e pouco prático- 25 pontos
 - Apresenta manuseamento complicado - 0 pontos
 - Sub-fator 2- Resistência da rotatividade do frasco/tampa para mudança de câmara de recolha
 - Rotatividade fácil e sem resistência- 50 pontos
 - Rotatividade com alguma resistência- 25 pontos

- Com grande resistência- 0 pontos
- **Lote 36**
 - Sub-fator 1- Eficaz na lubrificação
 - Muito Eficaz (sem resistência /aderência dos dispositivos)- 50 pontos
 - Pouco eficaz (existe resistência média /aderência dos dispositivos)- 25 pontos
 - Não eficaz (grande resistência/aderência dos dispositivos) - 0 pontos

Pontuação global = (60% x Fator preço) + (40% x Fator mérito técnico)

2. Os fatores elementares que densificam o critério de adjudicação são operacionalizados por meio de escalas de pontuação, sendo que cada escala de pontuação é obtida, consoante o caso, por uma expressão matemática ou por um conjunto ordenado de atributos associados ao respetivo fator elementar.
3. A pontuação parcial de cada proposta relativamente a cada um dos fatores e subfactores previstos é o resultado do produto do valor obtido pela aplicação da escala de pontuação prevista, pelo coeficiente de ponderação.
4. A pontuação global de cada proposta corresponde ao resultado da soma das pontuações parciais da proposta obtidas em cada fator elementar, multiplicadas pelos valores dos respetivos coeficientes de ponderação, ou seja a pontuação global de cada proposta é determinada pela aplicação da seguinte fórmula:

PONTUAÇÃO GLOBAL = (60% x Fator preço) + (40% x Fator mérito técnico)

5. Em caso de empate, o fator de desempate a utilizar será:
 - O da proposta que apresente maior pontuação no fator mérito técnico;
 - Caso se mantenha a situação de empate, o fator de desempate será o da proposta que apresente maior pontuação no fator preço;
 - Mantendo-se a situação de empate, será o da proposta que apresente menor prazo de entrega para os bens, em dias corridos;
 - Se a situação de empate persistir, o fator de desempate será a proposta selecionada na sequência de sorteio a desenrolar presencialmente com os interessados, do qual será lavrada ata por todos os presentes.

Artigo 21.º

Leilão Eletrónico

Não haverá lugar a leilão eletrónico.

SECÇÃO IV – ADJUDICAÇÃO

Artigo 22.º

Notificação da Decisão de Adjudicação

Cabe ao órgão competente para a decisão de contratar notificar todos os concorrentes da decisão tomada, remetendo-lhes o relatório final de análise das propostas, mediante recurso da Plataforma Eletrónica Vortalnext.

Artigo 23.º

Adjudicação da Proposta Apresentada por Agrupamento

1. Se a adjudicação recair em proposta apresentada por um agrupamento, as entidades que o compõem devem, depois de lhe ser notificada a adjudicação, mas antes da celebração do contrato, associar-se na modalidade de Consórcio, em regime de responsabilidade solidária, nos termos do disposto no decreto-lei n.º 231/81, de 28 de julho.
2. O contrato de consórcio deve indicar a entidade que exercerá a função de líder de consórcio, devendo ser-lhe conferidos, no mesmo ato, e por procuração, os poderes referidos no n.º 1 do artigo 14.º do decreto-lei n.º 231/81, de 28 de julho, e ainda os poderes especiais para receber da Entidade Adjudicante, e delas dar quitação, quaisquer quantias que devam ser pagas às consorciadas em execução do contrato.

SECÇÃO V – HABILITAÇÃO

Artigo 24.º

Documentos de Habilitação

1. O Adjudicatário, no prazo de 10 (dez) dias a contar da notificação de adjudicação, através da Plataforma Eletrónica Vortalnext, deve apresentar os seguintes documentos de habilitação:
 - a) Declaração emitida conforme modelo constante do Anexo V do CCP (alínea a) do n.º 1 do artigo 81.º do CCP);
 - b) Documentos comprovativos de que não se encontra nas situações previstas nas alíneas b), d), e) e h) do artigo 55.º do CCP;
 - c) Informação sobre o(s) representante(s) legal(ais) necessários à outorga do contrato (nome completo, número de identificação civil e data de validade), registo criminal e respetiva procuração, se aplicável;
 - d) Certidão permanente;
 - e) Registo criminal da empresa;
 - f) Certidão comprovativa do registo on-line de dispositivos emitida pelo INFARMED deverá conter os produtos adjudicados, nos termos do artigo 14.º do Decreto-Lei n.º 145/2009, de 17 de junho;
 - g) Comprovativo de pagamento da taxa de comercialização regularizado sobre os dispositivos médicos, conforme o [Decreto-lei nº 312/2002, de 20 de dezembro](#) alterado

pelos artigos [155º da Lei nº 3-B/2010, de 28 de abril \(OE 2010\)](#) e [176º da Lei 66-B/2012, de 31 de dezembro \(OE 2013\)](#);

- h) Nos casos em que o Adjudicatário tenha feito uso da prerrogativa prevista no n.º 3 do Despacho n.º 2945/2019, deverá juntar os números de CDM (*a não apresentação é motivo de caducidade da adjudicação*).
2. O Adjudicatário deve apresentar reprodução dos documentos de habilitação através de mensagem na Plataforma Eletrónica Vortalnext utilizada pela Entidade Adjudicante. Caso os documentos não venham em língua portuguesa, deve o Adjudicatário fazê-los acompanhar de tradução devidamente legalizada.
 3. Quando os documentos a apresentar se encontrem disponíveis na Internet, o Adjudicatário pode, em substituição da apresentação da sua reprodução, indicar à Entidade Adjudicante o endereço do sítio onde aqueles podem ser consultados, bem como a informação necessária a essa consulta, desde que os referidos sítio e documentos dele constantes estejam redigidos em língua portuguesa.
 4. Sempre que sejam detetadas irregularidades nos documentos apresentados, que possam levar à caducidade da adjudicação, a Entidade Adjudicante concede um prazo de 5 (cinco) dias úteis, contados da data de notificação, para que o Adjudicatário as possa suprir.
 5. Quando o Adjudicatário for um agrupamento de pessoas singulares ou coletivas, os diversos membros do agrupamento devem apresentar os documentos referidos na alínea a) e b) do n.º 1 do presente artigo, bem como os documentos referidos na Portaria n.º 372/2017 de 14 de dezembro, caso a atividade por esse membro desenvolvida requeira a titularidade dos referidos alvarás, licenças e autorizações.
 6. Todos os concorrentes serão notificados em simultâneo da apresentação dos documentos de habilitação pela Entidade Adjudicante com indicação do dia em que ocorreu essa apresentação e os documentos da habilitação apresentados pelo Adjudicatário serão disponibilizados, para consulta de todos os concorrentes, na Plataforma Eletrónica Vortalnext.

Artigo 25.º

Caução

1. Para garantir o exato e pontual cumprimento de todas as obrigações legais e contratuais, será exigida ao Adjudicatário caução no valor de 5 % do preço contratual, se o preço contratual do lote ou lotes adjudicados perfizer um preço contratual igual ou superior a 500.000,00 €.
2. O Adjudicatário deve, no prazo de 10 (dez) dias úteis a contar da data da receção da notificação da adjudicação comprovar a prestação da caução.

3. As cauções prestadas pelo Adjudicatário podem ser executadas pela Entidade Adjudicante, sem necessidade de prévia decisão judicial ou arbitral, para satisfação de quaisquer importâncias que se mostrem devidas por força do não cumprimento por aquele das obrigações legais ou contratuais.

Artigo 26.º

Modo de Prestação da Caução

1. A caução pode ser prestada mediante garantia bancária (Anexo I), ou por seguro-caução (Anexo II) ou por depósito (Anexo III) em dinheiro ou em títulos emitidos ou garantidos pelo Estado, conforme escolha do Adjudicatário.
2. Quando o depósito for efetuado em títulos, estes são avaliados pelo respetivo valor nominal, salvo se, nos últimos três meses, a média da cotação na bolsa de valores ficar abaixo do par, caso em que a avaliação é feita em 90 (noventa) % dessa média.
3. Se o Adjudicatário optar por prestar a caução mediante garantia bancária deverá ser apresentado um documento pelo qual o estabelecimento bancário legalmente autorizado assegure, até ao limite do valor da caução, o imediato pagamento de quaisquer importâncias exigidas pela entidade adjudicante em virtude do incumprimento de quaisquer obrigações a que a garantia respeita.
4. Se o Adjudicatário optar por prestar seguro-caução, deverá apresentar apólice pela qual uma entidade legalmente autorizada a realizar esse seguro assumo, até ao limite do valor da caução, o encargo de satisfazer de imediato sobre quaisquer importâncias exigidas pela Entidade Adjudicante em virtude do incumprimento de quaisquer obrigações a que o seguro respeita.
5. Das condições da garantia bancária ou da apólice de seguro-caução não pode, em caso algum, resultar uma diminuição das garantias para a Entidade Adjudicante, nos moldes em que são asseguradas pelas outras formas admitidas de prestação da caução.
6. Todas as despesas derivadas da prestação da caução ou do seguro da execução do contrato são da responsabilidade do Adjudicatário.

SECÇÃO VI – DISPOSIÇÕES FINAIS

Artigo 27.º

Redução do Contrato a Escrito

O contrato será reduzido a escrito mediante a elaboração de um clausulado em suporte informático com aposição de assinaturas eletrónicas.

Artigo 28.º

Despesas de Preparação e Elaboração da Proposta

Todas as despesas inerentes à elaboração e apresentação das propostas constituem encargo do concorrente.

Artigo 29.º

Legislação Aplicável

A tudo o que não esteja especialmente previsto no presente Programa do Concurso aplica-se o regime previsto no Código dos Contratos Públicos, aprovado pelo decreto-lei n.º 18/2008 de 29 de janeiro, na atual redação.

Artigo 30.º

Tribunal de Contas

O contrato produz efeitos materiais desde a data da sua celebração, salvo quanto aos seus efeitos financeiros, os quais só se produzirão a partir da notificação da decisão de visto do Tribunal de Contas em sede de fiscalização prévia, se aplicável.

CADERNO DE ENCARGOS

CLÁUSULAS JURÍDICAS

CAPÍTULO I – DISPOSIÇÕES GERAIS

Artigo 1.º

Objeto do Contrato

1. O presente procedimento tem como objeto a celebração de contrato para Aquisição de Dispositivos Médicos – Técnicas de gastroenterologia, de acordo com as condições e especificações previstas no presente Caderno de Encargos e no seu Anexo I.
2. As quantidades definidas pelo Contraente Público, no Anexo I do Caderno de Encargos, são meramente indicativas e tiveram em consideração os consumos realizados durante o ano 2021. Caso, existam circunstâncias impostas pela tutela que impliquem a diminuição da atividade, ou por força do cumprimento com a lei n.º 8/2012 de 21 de fevereiro, na redação atual, o Contraente Público reserva-se ao direito de ajustar no âmbito do objeto do procedimento as quantidades, desde que não ultrapasse os valores contratuais previstos, sem haver lugar a qualquer indemnização.

Artigo 2.º

Prazo de Vigência

1. O objeto do procedimento tem o seu início a 01/01/2022 até 31/12/2022, com possibilidade de prorrogação conforme o número seguinte.
2. Havendo acordo expresso entre as partes, o contrato poderá ser prorrogado, sendo reduzido a escrito, mediante comunicação ao Co-contratante num prazo não superior a 30 (trinta) dias. O contrato prorrogar-se-á para os seguintes períodos:
 - De 01/01/2023 a 31/12/2023;
 - De 01/01/2024 a 31/12/2024.
3. A execução total ou parcial do presente procedimento está condicionada ao respetivo cabimento orçamental atribuído aquando a aprovação do Orçamento para 2022.

Artigo 3.º

Preço Contratual

1. Entende-se por preço contratual o preço a pagar pelo Contraente Público, em resultado da proposta adjudicada, pela execução de todas as prestações que constituem o objeto do contrato, nos termos do n.º 1 do artigo 97.º do CCP, acrescido de IVA à taxa legal em vigor, se aplicável.

2. O preço contratual inclui todos os custos, encargos e despesas cuja responsabilidade não esteja expressamente atribuída ao Contraente Público, nomeadamente os relativos ao transporte dos bens objeto do contrato para o respetivo local de entrega, seguros, fretes, taxas alfandegárias, instalação, montagem, demonstração das especificações técnicas, ensaio de todos os bens fornecidos e manutenção de meios materiais, bem como quaisquer encargos decorrentes da utilização de marcas registadas, patentes ou licenças.
3. O preço contratual deve também incluir a isenção de quantidades mínimas de aquisição.

Artigo 4.º

Preço Base

1. O preço base do procedimento é de **587.287,80 € (quinhentos e oitenta e sete mil duzentos e oitenta e sete euros e oitenta cêntimos)**, que corresponde ao somatório da multiplicação do preço unitário pelas quantidades previstas no mapa de quantidades do Anexo I do Caderno de Encargos, tendo em consideração os consumos para 2021, 2022 e 2023.
2. O preço global do procedimento é decomposto do seguinte modo:
 - De 01/01/2021 até 31/12/2021: montante máximo de **195.762,60 €**;
 - De 01/01/2022 até 31/12/2022: montante máximo de **195.762,60 €**;
 - De 01/01/2023 até 31/12/2023: montante máximo de **195.762,60 €**.
3. Preços ao lote propostos superiores aos fixados no mapa de quantidades (Anexo I) são motivo de exclusão da proposta.
4. Os concorrentes só podem apresentar preços até 2 (duas) casas decimais.

Artigo 5.º

Aspetos Submetidos à Concorrência

1. Nos termos do n.º 3 e 4 do artigo 42.º do CCP, o aspeto submetido à concorrência é o preço, conforme definido no artigo 20.º do Programa do concurso.
2. O preço base do procedimento, incluindo todas as prestações que constituem o objeto de aquisição é de **587.287,80 €**.
3. O preço base por lote é o fixado no mapa de quantidades do Anexo I do Caderno de Encargos. Preços superiores ao fixado é motivo de exclusão da proposta.

Artigo 6.º

Aspetos Não Submetidos à Concorrência

Nos termos do n.º 5 do artigo 42.º do CCP, os concorrentes devem observar nas suas propostas, e como eventuais futuros Co-contratantes, garantir, sem encargos adicionais para o

Contraente Público, a totalidade dos aspetos não submetidos à concorrência referidos no Clausulado Técnico do presente Caderno de Encargos.

Artigo 7.º

Documentos Integrantes do Contrato

1. O contrato é composto pelo respetivo clausulado contratual e os seus anexos.
2. Fazem parte integrante do contrato a celebrar os seguintes elementos:
 - a) Os suprimentos dos erros e das omissões do Caderno de Encargos identificados pelos concorrentes e que tenham sido expressamente aceites pelo órgão competente para a decisão de contratar;
 - b) Os esclarecimentos e as retificações relativos ao Caderno de Encargos;
 - c) O presente Caderno de Encargos;
 - d) A proposta adjudicada;
 - e) Os esclarecimentos sobre a proposta adjudicada prestados pelo Co-contratante.
3. Em caso de divergência entre os documentos referidos no número anterior, a respetiva prevalência é determinada pela ordem indicada no número anterior.
4. O Contraente Público pode excluir expressamente do contrato os termos ou condições constantes da proposta adjudicada que se reportem a aspetos de execução do contrato não regulados pelo presente Caderno de Encargos e que não sejam considerados estritamente necessários à sua execução ou sejam considerados desproporcionados.
5. Em caso de divergência entre os documentos referidos no n.º 2 e o clausulado do contrato e seus anexos, prevalecem os primeiros, salvo quanto aos ajustamentos propostos, de acordo com o disposto no artigo 99.º do CCP e aceites pelo Co-contratante nos termos disposto do artigo 101.º do mesmo código.
6. Os aditamentos ao contrato devem estabelecer a sua própria prevalência relativamente aos restantes documentos.
7. Nos casos em que não se verifique a redução do contrato a escrito, nos termos da aliena a) do n.º 1 do artigo 95.º do CCP, o contrato resulta da conjugação do Caderno de Encargos com o conteúdo da proposta adjudicada.

CAPÍTULO II – OBRIGAÇÕES CONTRATUAIS

SECÇÃO I – OBRIGAÇÕES DO CO CONTRATANTE

Artigo 8.º

Obrigação Principal do Co Contratante

1. Sem prejuízo de outras obrigações previstas na legislação aplicável, no presente Caderno de Encargos ou nas cláusulas contratuais, da celebração do contrato decorrem para o Co-contratante as seguintes obrigações principais:
 - a) Fornecer ao Contraente Público os bens e os serviços previstos no presente Caderno de Encargos;
 - b) Fornecer os bens e a prestar os serviços conforme as normas legais vigentes aplicáveis ao exercício da atividade;
 - c) Entregar os bens objeto do contrato em perfeitas condições de serem utilizados para os fins a que se destinam;
 - d) Responsabilizar-se por qualquer defeito ou discrepância dos bens objeto do contrato que existam no momento em que os bens lhe são entregues;
 - e) O Co-contratante deverá facultar ao Contraente Público a informação relevante à verificação da qualidade dos serviços prestados.

2. O Co-contratante fica obrigado a recorrer a todos os meios humanos, materiais e informáticos que sejam necessários e adequados, bem como ao estabelecimento de um sistema de organização, necessário para perfeita e completa execução das tarefas da sua responsabilidade.

Artigo 9.º

Responsabilidade Extra Contratual

1. O Co-contratante responde, nos termos gerais de direito, por quaisquer danos causados no âmbito do CONTRATO, pela culpa ou pelo risco.

2. O Co-contratante responde igualmente, nos termos em que o comitente responde pelos actos do comissário, pelos prejuízos causados por terceiros contratados no âmbito do CONTRATO.

3. Pelas multas e indemnizações a pagar pelos prejuízos causados respondem, em primeiro lugar, as importâncias que o Co-contratante tenha a receber, em segundo lugar, às cauções e, finalmente, os restantes bens do Co-contratante.

Artigo 10.º

Incumprimento do Contrato

1. Caso o Co-contratante não cumpra de forma exata e pontual às obrigações contratuais por facto que lhe seja imputável, o Contraente Público notificá-lo-á para suprir as falhas, dentro de um prazo razoável, não superior a 10 (dez) dias.

2. O número anterior não será aplicado quando o cumprimento da obrigação contratual se tenha tornado impossível ou o Contraente Público tenha perdido o interesse pela mesma.

Artigo 11.º

Objeto Dever do Sigilo

1. O Co-contratante deve guardar sigilo sobre toda a informação e documentação, técnica e não técnica, comercial ou outra, relativa ao Contraente Público, de que possa ter conhecimento, ao abrigo ou em relação com a execução do contrato.
2. A informação e a documentação cobertas pelo dever de sigilo não podem ser transmitidas a terceiros, nem objeto de qualquer uso ou modo de aproveitamento que não o destinado direta e exclusivamente à execução do contrato.
3. Exclui-se do dever de sigilo previsto a informação e a documentação que fossem comprovadamente do domínio público à data da respetiva obtenção pelo adjudicatário ou que este seja legalmente obrigado a revelar, por força da lei, de processo judicial ou a pedido de autoridades reguladoras ou outras entidades administrativas competentes.

SECÇÃO II – OBRIGAÇÕES DO CONTRAENTE PÚBLICO

Artigo 12.º

Libertação da Caução

1. A caução prestada para bom e pontual cumprimento das obrigações decorrentes do contrato, nos termos das peças do procedimentos, pode ser executada pelo Contraente Público, sem necessidade de prévia decisão judicial ou arbitral, para satisfação de quaisquer importâncias resultantes de mora, cumprimento defeituoso, incumprimento definitivo pelo Co-contratante das obrigações contratuais ou legais, incluindo o pagamento de penalidades, ou para quaisquer outros efeitos especificamente previstos no contrato ou na lei.
2. A resolução do contrato pelo Contraente Público não impede a execução da caução, desde que para isso haja motivo.
3. A execução parcial ou total da caução referida nos números anteriores constitui o Co-contratante na obrigação de proceder à sua reposição pelo valor existente antes dessa mesma execução, no prazo de 15 (quinze) dias após a notificação do Contraente Público para esse efeito.
4. Quando não haja a renovação da caução nos termos do número anterior, pode o Contratante Público resolver o contrato a título sancionatório, nos termos da alínea g) do n.º 1 do artigo 333.º do CCP.
5. A caução prestada pelo concorrente a quem venha a ser adjudicado o objeto do contrato responderá pelo cumprimento pontual das obrigações que o Co-contratante assume, sem prejuízo das indemnizações legais que o Estado venha a ter direito pelos prejuízos que daí lhe advenham.

6. A liberação integral da caução destinada a garantir o exato e pontual cumprimento das obrigações contratuais ocorrerá no prazo de 30 (trinta) dias contados após o cumprimento das obrigações do Co-contratante, nos termos do n.º 3 do artigo 295.º do CCP.

Artigo 13.º

Faturação

1. O Contraente Público não concederá qualquer adiantamento de preço por conta de prestações a realizar ou atos preparatórios ou acessórios das mesmas.
2. A fatura deverá ser emitida mensalmente e enviada para o Serviço da Farmácia, devendo incluir a seguinte informação:
 - a) O número da Nota de Encomenda e o número de compromisso;
 - b) Listagem detalhada com indicação dos bens entregues (com indicação do código e da designação constante no anexo I) e do respetivo preço unitário;
 - c) Valor do I.V.A., se aplicável;
 - d) Valor global da encomenda.
3. Não há lugar a faturação adicional, para além do determinado no presente Caderno de Encargos.
4. Nas situações em que as faturas não apresentem os dados conforme referidos no n.º 2, o Co-contratante não poderá reclamar ao Contraente Público o respetivo pagamento.
5. Em caso de discordância por parte do Contraente Público, quanto aos valores indicados nas faturas, deve esta comunicar ao Co-contratante por escrito, os respetivos fundamentos, ficando o Co-contratante obrigado a prestar os esclarecimentos necessários ou proceder à emissão de Nota de Crédito.
6. Desde que devidamente emitidas e observado o disposto nos números anteriores, as faturas são pagas através de transferência bancária para o IBAN indicado pelo Co-contratante.

Artigo 14.º

Prazo de Pagamento

1. O prazo de pagamento é de 60 (sessenta) dias de calendário a contar da data de entrada da fatura nas instalações do Contraente Público, a qual só pode ser emitida após o vencimento da obrigação e emissão da respetiva nota de encomenda. A nota de encomenda será emitida pelo período de determinação dos fundos disponíveis, nos termos previstos no n.º 2 do artigo 8.º do decreto-lei n.º 127/2012, de 21 de junho, **com a redação dada pelo Decreto-Lei n.º 99/2015, de 2 de junho de 2015**, sendo nela necessariamente inscrito, sob pena de nulidade, um número de compromisso válido e sequencial.

2. Para os efeitos do n.º 1, a obrigação considera-se vencida com o fornecimento do serviço objeto do contrato.
3. O Contraente Público reserva-se ao direito de descontar aos pagamentos mencionados o valor das penalidades, nos termos do presente Caderno de Encargos.

Artigo 15.º

Atrasos nos Pagamentos

1. Salvo se o atraso não lhe for imputável, o Contraente Público está obrigado ao pagamento de juros de mora, sempre que exista atraso no cumprimento das obrigações pecuniárias ao Co-contratante sobre o montante em dívida à taxa legalmente fixada pela Direção Geral do Tesouro e Finanças pelo período correspondente à mora.
2. Em caso de desacordo, entre as partes, sobre o montante devido, deve o Contraente Público efetuar o pagamento sobre a importância em que existe concordância do Co-contratante. No caso dos montantes pagos serem inferiores àqueles que sejam efetivamente devidos ao Co-contratante, em função da apreciação de reclamações deduzidas, tem este direito a juros de mora sobre essa diferença, nos termos previstos no n.º 1.
3. O atraso em um ou mais pagamentos não determina o vencimento das restantes obrigações de pagamento do Contraente Público.
4. Em caso de incumprimento imputável ao Contraente Público, o Co-contratante, independentemente do direito de resolução do contrato, nos termos do disposto no artigo 332.º do CCP, pode invocar a exceção de não cumprimento, nos termos do artigo 327.º do mesmo código.

CAPÍTULO III – PENALIDADES CONTRATUAIS E RESOLUÇÃO

Artigo 16.º

Penalidades Contratuais

1. Em caso de rutura de stock para a entrega dos bens o Co-contratante fica obrigado a informar e a justificar o motivo ao HESE, E.P.E..
2. O incumprimento do contrato de prazos de entrega por parte do Co-contratante, confere ao Contraente Público o direito de adquirir no mercado bens (quando aplicável) idênticos para satisfação de necessidades urgentes e de debitar ao Co-contratante as diferenças de preço para mais que se venham a verificar.
3. Pelo incumprimento dos prazos estabelecidos, o Contraente Público pode exigir ao Co-contratante o pagamento de uma pena pecuniária, nos seguintes termos:
 - a) Sofrerá uma penalização de 1% do valor da encomenda, por cada dia de atraso, até ao limite de 20%, cujo valor reverterá a favor do Contraente Público.

- b) E no caso do Contraente Público se vir forçado a adquirir o bem a um outro fornecedor, por falha imputável ao Co-contratante, o mesmo fica responsável pelo pagamento pecuniário do montante equivalente à despesa inerente.
- 4. As penas pecuniárias previstas na presente cláusula não obstam a que o Contraente Público exija uma indemnização pelo dano causado.
- 5. As penalidades serão aplicadas por dedução do respetivo montante no pagamento da fatura subsequente ou por emissão de nota de crédito, no prazo máximo de 30 (trinta) dias corridos.
- 6. Aplicação das penas pecuniárias terá como limite máximo, os mencionados no artigo 329.º do CCP.

Artigo 17.º

Resolução do Contrato pelo Contraente Público

- 1. Sem prejuízo de outros fundamentos de resolução do contrato previsto na lei, o Contraente Público pode resolver o contrato, a título sancionatório, no caso de o Co-contratante violar de forma grave ou reiterada qualquer das obrigações que lhe incumbem, designadamente nos seguintes casos:
 - a) Se se verificar por mais de uma vez inobservância das disposições do contrato ou quaisquer circunstâncias que revelem a existência de má-fé por parte do Co-contratante;
 - b) Quando houver atraso na execução das obrigações decorrentes do objeto de contrato e no cumprimento do prazo de entrega;
 - c) Quando houver incumprimento reiterado das orientações transmitidas pelo Contraente Público, ou seja, quando se verifique 5 (cinco) situações não consecutivas de incumprimento;
 - d) Quando houver recusa expressa no pagamento das penalidades.
- 2. O direito de resolução, referido no número anterior, exerce-se mediante declaração enviada ao Co-contratante.
- 3. Nos casos de resolução sancionatória, havendo lugar a responsabilidade do Co-contratante será o montante respetivo deduzido das quantias devidas.
- 4. O Contraente Público pode ainda resolver o contrato por razões de interesse público, devidamente fundamentado, e mediante o pagamento ao Co-contratante de justa indemnização decida por via judicial ou mediante recurso a arbitragem.

Artigo 18.º

Resolução do Contrato pelo Co Contratante

- 1. O Co-contratante pode resolver o contrato nos termos do artigo 332.º do CCP.

2. A resolução do contrato no termo do número anterior não determina a repetição das prestações já realizadas pelo Co-contratante, cessando, porém, todas as obrigações deste ao abrigo do contrato, com exceção daquelas a que se refere o artigo 444.º do CCP.

Artigo 19.º

Suspensão da Execução do Contrato

1. A execução das prestações que constituem o objeto do contrato pode ser, total ou parcialmente, suspensa de acordo com o disposto no artigo 297.º do CCP.
2. Em caso de suspensão do contrato, o recomeço da execução, será efetuada nos termos do artigo 298.º do CCP.

Artigo 20.º

Força Maior

1. Nenhuma das partes incorrerá em responsabilidade se, por caso de força maior, for impedida de cumprir as obrigações assumidas no contrato.
2. Para os efeitos do número anterior, considera-se caso de força maior, nomeadamente:
 - a) Atos de guerra ou de subversão;
 - b) Radiações atómicas, ciclones; tremores de terra, fogo, explosão, raios, inundações catastróficas que diretamente afetem as instalações ou a capacidade produtiva das partes.
3. A parte que invocar casos de força maior que impeçam o cumprimento total ou parcial do contrato ou que impliquem atrasos ou prejuízos na execução do contrato ou o agravamento do seu custo deve comunicar e justificar tais situações à outra parte, indicando o prazo previsível para o restabelecimento da situação.
4. O Co-contratante deve, no prazo de 8 (oito) dias a contar do conhecimento da ocorrência, notificar o Contraente Público da duração previsível do acontecimento e dos seus efeitos na execução do contrato, juntando certificado das entidades competentes que ateste a realidade e exatidão dos factos alegados e oferecendo prova de, em tempo devido, ter esgotado todos os meios para reduzir ao mínimo o atraso e os prejuízos na execução do contrato.
5. Se o Co-contratante não puder, por razões que não lhe sejam imputáveis, apresentar os certificados referidos no número anterior dentro do prazo aí previsto, deve apresentá-los logo que possível, apresentando igualmente a justificação para tal atraso.
6. O incumprimento pelo Co-contratante do disposto nos números anteriores implica a sua responsabilidade pelo incumprimento das obrigações contratuais em causa, não podendo invocar os direitos previstos no n.ºs 1 e 2.

7. A ocorrência de um caso de força maior poderá dar lugar à resolução do contrato, caso a impossibilidade de cumprimento se torne definitiva ou se se revelar excessivamente onerosa para o Contraente Público.

Artigo 21.º

Direitos da Propriedade Intelectual e Industrial

1. São inteiramente da responsabilidade do Co-contratante os encargos ou a responsabilidade civil decorrentes da incorporação em qualquer dos bens objeto do contrato, ou da utilização nesses mesmos bens, de elementos de construção, de *hardware*, de *software* ou de outros que respeitem a quaisquer patentes, licenças, marcas, desenhos registados e outros direitos de propriedade industrial ou direitos de autor ou conexos.
2. Se o Contraente Público vier a ser demandado por ter infringido, na execução do contrato ou na posterior utilização dos bens objeto do mesmo, qualquer dos direitos referidos no número anterior, terá direito de regresso contra o Co-contratante por quaisquer quantias pagas, seja a que título for.

CAPÍTULO IV – CAUÇÃO

Artigo 22.º

Execução da Caução

1. A caução prestada para bom e pontual cumprimento das obrigações decorrentes do contrato, nos termos do Programa do Procedimento, pode ser executada pelo Contraente Público, sem necessidade de prévia decisão judicial ou arbitral, para satisfação de quaisquer importâncias resultantes de mora, cumprimento defeituoso, incumprimento definitivo pelo Co-contratante das obrigações contratuais ou legais, incluindo o pagamento de penalidades, ou para quaisquer outros efeitos especificamente previstos no contrato ou na lei.
2. A resolução do contrato pelo Contraente Público não impede a execução da caução, desde que para isso haja motivo.
3. A execução parcial ou total da caução referida nos números anteriores constitui o Co-contratante na obrigação de proceder à sua reposição pelo valor existente antes dessa mesma execução, no prazo de 15 (quinze) dias após a notificação do Contraente Público para esse efeito.
4. Quando não haja a renovação da caução nos termos do número anterior, pode o Contratante Público resolver o contrato, a título sancionatório, nos termos da alínea g) do n.º 1 do artigo 333.º do CCP.
5. A caução prestada pelo concorrente a quem venha a ser adjudicado o objecto do contrato responderá pelo cumprimento pontual das obrigações que o Co-contratante assume.

CAPÍTULO V – SUSPENSÃO E EXTINÇÃO DO CONTRATO

Artigo 23.º

Caducidade

O Contrato de Concessão caduca no termo do respectivo prazo, extinguindo-se nessa data as relações contratuais entre as partes.

Artigo 24.º

Aquisição ao Abrigo da Central de Compras dos SPMS, E.P.E.

A execução do contrato poderá ser suspensa em todo ou em parte pelo Contraente Público, caso os bens constantes deste procedimento venham a ser co contratados em novo procedimento no âmbito da realização de um Acordo Quadro pela Central de Compras dos SPMS, E.P.E., e a sua aquisição venha a ser tornada obrigatória para as entidades abrangidas pelo Serviço Nacional de Saúde, mediante publicação de despacho de obrigatoriedade para aquisição pelo Exmo. Sr. Secretário de Estado da Saúde.

CAPÍTULO VI – DISPOSIÇÕES FINAIS

Artigo 25.º

Revisão de Preços

Não é permitida a revisão dos preços propostos, em circunstância alguma, durante a execução do contrato.

Artigo 26.º

Subcontratação e Cessão da Posição Contratual

Estas matérias regem-se pelo disposto nos artigos 316.º a 324.º do CCP.

Artigo 27.º

Notificações e Comunicações

1. As notificações e comunicações entre as partes relativas à fase de execução do contrato devem ser efetuadas através de correio eletrónico ou de outro meio de transmissão escrita e eletrónica de dados, ou por via postal, por meio de carta registada ou de carta registada com aviso de receção devendo ser endereçadas para as moradas indicadas no contrato e presumindo-se efetuadas nas seguintes condições:

TRANSMISSÃO	DATA DE EFETIVIDADE
Meios eletrónicos	Presume-se efetuada no momento em que o destinatário aceda ao específico correio enviado para a sua caixa postal eletrónica ou no momento em que o destinatário aceda ao específico correio enviado para a sua conta eletrónica aberta junto da plataforma informática disponibilizada pelo sítio eletrónico institucional do órgão competente.
Telefax	Presume-se efetuada na data de emissão, servindo de prova a cópia da

TRANSMISSÃO	DATA DE EFETIVIDADE
	remessa com a menção de que a mensagem foi enviada com êxito (com data, hora e n.º de telefax do recetor).
Carta registada com aviso de receção	Presume-se efetuada no 3.º dia útil posterior ao registo ou no 1.º dia seguinte a esse, quando esse dia não seja útil.

2. As notificações e as comunicações que tenham como destinatário o Contraente Público regem-se nos termos do n.º 2 do artigo 469.º do CCP.
3. Qualquer alteração das informações de contacto constantes do contrato deve ser comunicada à outra parte.

Artigo 28.º

Outros Encargos

Todas as despesas derivadas da elaboração da proposta, nomeadamente as despesas e encargos inerentes à prestação do contrato, são da responsabilidade do Co-contratante.

Artigo 29.º

Contagem dos Prazos

Os prazos previstos no contrato são contínuos, correndo em sábados, domingos e dias feriados, nos termos da alínea b) do n.º 1 do artigo 471.º do CCP.

Artigo 30.º

Execução do Contrato

O Contraente Público e o Co-contratante encontram-se obrigados a atuar de boa-fé durante a execução do contrato e a não exercer os direitos nele previstos, ou na lei, de forma abusiva.

Artigo 31.º

Legislação Aplicável

1. O contrato fica sujeito ao disposto na legislação portuguesa, com renúncia expressa a qualquer outra.
2. Sem prejuízo de outras leis e regulamentos especialmente aplicáveis, a tudo o que não esteja expressamente previsto ou regulado no presente caderno de encargos e na demais regulamentação do contrato aplica-se o regime previsto no Código dos Contratos Públicos aprovado pelo decreto-lei n.º 18/2008, de 29 de janeiro, na sua redação atua.

Artigo 32.º

Gestor do Contrato

Nos termos e para os efeitos do disposto no artigo 290.º-A do CCP, o Contraente Público deve designar um gestor do contrato, com a função de acompanhar permanentemente a execução deste.

Artigo 33.º

Foro Competente

1. Na eventualidade de qualquer conflito, as partes devem sempre procurar chegar a um acordo sobre a situação em litígio, dentro dos princípios da boa-fé contratual.
2. No caso de as partes não conseguirem chegar a um acordo, nos termos do número anterior, deve o litígio ser dirimido de acordo com a legislação portuguesa aplicável e é competente o Tribunal Administrativo e Fiscal de Beja, com expressa renúncia a qualquer outro.

CLAUSULADO TÉCNICO

CAPÍTULO I – DISPOSIÇÕES GERAIS

Artigo 1.º

Âmbito

O presente contrato tem como objecto principal a aquisição de dispositivos médicos para o tratamento de doentes das várias técnicas de gastroenterologia.

CAPÍTULO II – CLÁUSULAS TÉCNICAS

Artigo 2.º

Cláusulas Técnicas

1. De acordo com o objeto do contrato pretende-se a aquisição de dispositivos médicos para a Técnica de Gastroenterologia. *O não cumprimento das especificações implica a exclusão da proposta.*
2. As especificações técnicas por lote são as seguintes:

a. Lote 1: AGULHA DE INJEÇÃO ESCLEROSE VARIZES

Requisitos técnicos:

- Uso único;
- Fornecido estéril;
- Comprimento (mínimo) -230 cm
- Para canal de trabalho (mínimo) - 2,8 mm;
- Comprimento agulha entre 4 a 6mm;
- Diâmetro agulha entre 0,6mm e 0,7 mm;
- Lúmen para administração medicação;

b. Lote 2 - Constituído por 3 artigos:

- ANSA POLIPECTOMIA GRANDE 25mm;
- ANSA POLIPECTOMIA MEDIA 15mm;
- ANSA POLIPECTOMIA PEQUENA 10 mm.

Requisitos técnicos:

- Uso único;
- Fornecido estéril;
- Cumpre norma relativa a corrente de fuga eletrocirurgia de alta frequência (ANSI/AAMI HF 18-2001) ou demonstração conforme ponto 6 do artigo 49.º do CCP;
- Punho ergonómico;
- Comprimento (mínimo) -240 cm;
- Para canal de trabalho (mínimo) - 2,8 mm;
- Tamanho do laço (com as medidas descritas na nomenclatura do artigo com margem de 5mm);

- Adaptação compatível do cabo da fonte de corte á ansa ou se não compatível o cabo será fornecido pelo adjudicatário, sem encargos para a entidade adjudicante.

c. Lote 3 – Constituído por 7 artigos:

- BALAO DILACAO 12-13,5-15mm (COM FIO GUIA);
- BALAO DILATACAO 08-9-10mm (COM FIO GUIA);
- BALAO DILATACAO 10-11-12mm (COM FIO GUIA);
- BALAO DILATACAO 15-16,5-18mm (COM FIO GUIA);
- BALAO DILATACAO 18-19-20mm (COM FIO GUIA);
- BALAO DILATACAO 6-7-8mm (COM FIO GUIA);

Requisitos técnicos:

- Uso único;
- Fornecido estéril;
- Cateter fornecido com fio guia de ponta flexível de 0,035”, pré-carregado no lúmen do fio guia;
- Permite dilatação endoscópica esofágica, pilórica e colon;
- O mesmo dispositivo permite 3 diâmetros diferentes de dilatação e progressivamente maiores através da expansão radial controlada (com as medidas descritas na nomenclatura do artigo com margem de 1mm);
- Permite rápida insuflação e desinsuflação;
- Comprimento do dispositivo (mínimo) -240 cm;
- Para canal de trabalho (mínimo) - 2,8 mm;
- Comprimento balão- entre 5 a 6 cm;
- Cateter introdutor- 7,5 Fr (2,5mm);
- Com lúmen para injeção de contraste;
- Permite dilatação por visualização direta e por fluoroscopia através de 2 marcadores radiopacos localizados sob o balão;
- Apresenta informação facilmente perceptível e acessível (no cateter) sobre as pressões de insuflação em ATM;

– - SERINGA DE MANOMETRIA

Requisitos técnicos:

- Uso único;
- Fornecido estéril;
- Visualização através de manómetro para controle de pressões do balão;
- Compatível com os artigos do mesmo lote;
- Compatível com a pistola existente no serviço (Alliance II) ou não sendo compatível o adjudicatário deverá fornecer pistola compatível, se necessário.

d. Lote 4 – Constituído por 2 artigos:

- BALAO EXTRACCAO CALCULOS BILIARES TRIPLO LUMEN –INJEÇÃO ABAIXO;

Requisitos técnicos:

- Uso único;
- Fornecido estéril;

- Cateter com 3 lúmens e visivelmente identificados (lúmen para fio guia 0,035; lúmen para contraste e lúmen para insuflação do balão);
- O mesmo dispositivo permite 3 diâmetros diferentes de insuflação e progressivamente maiores;
- Diâmetros do balão de insuflação entre 8,5mm e 16mm (seringas incluídas e com marcação visível);
- Permite rápida insuflação e desinsuflação;
- Comprimento do dispositivo (mínimo) -190 cm;
- Para canal de trabalho (mínimo) - 2,8 mm;
- Cateter introdutor entre 4.5 Fr e 7,0 Fr;
- Com marcadores radiopacos no cateter;
- Saída do contraste ABAIXO do balão quando insuflado.

– BALAO EXTRACCAO CALCULOS BILIARES TRIPLO LUMEN - INJEÇÃO ACIMA;

Requisitos técnicos:

- Uso único;
- Fornecido estéril;
- Com 3 lúmens (lúmen para fio guia 0,035; lúmen para contraste e lúmen para insuflação do balão);
- O mesmo dispositivo permite 3 diâmetros diferentes de insuflação e progressivamente maiores;
- Diâmetros do balão de insuflação entre 8,5mm e 16mm (seringas incluídas e com marcação visível);
- Permite rápida insuflação e desinsuflação;
- Comprimento do dispositivo (mínimo) -190 cm;
- Para canal de trabalho (mínimo) - 2,8 mm;
- Cateter introdutor entre 4.5 Fr e 7,0 Fr;
- Com marcadores radiopacos no cateter;
- Saída do contraste ACIMA do balão quando insuflado;

e. Lote 5

– BOCAL PROTECCAO ENDOSCOPICA ADULTO (USO UNICO)

Requisitos técnicos:

- Uso único;
- Isento de latéx;
- tamanho adulto (24mm/72Fr);
- Sistema de fixação que permite ajuste individual;
- Com rebordo interno, permitindo uma melhor fixação na arcada dentária;
- Sistema de ajuste maleável, garantindo conforto ao doente.

f. Lote 6

– CESTO EXTRACCAO POLIPOS 2,5MM DIAMETRO 230CM COMP

Requisitos técnicos:

- Uso único;
- Fornecido estéril;

- Punho ergonómico rotativo ;
- Cesto com rede flexível;
- Comprimento mínimo do dispositivo -230 cm;
- Para canal de trabalho (mínimo) - 2,8 mm;
- Diâmetro do cesto 2,5mm;

g. Lote 7 - Constituído por 4 artigos:

- CESTO litotritor para extração de cálculos biliares 15MM;
- CESTO litotritor para extração de cálculos biliares 20MM;
- CESTO litotritor para extração de cálculos biliares 25MM;
- CESTO litotritor para extração de cálculos biliares 30MM;

Requisitos técnicos:

- Uso único;
- Fornecido estéril;
- Punho ergonómico e compatível com pistola de insuflação existente no serviço ou não sendo compatível o adjudicatário deverá fornecer pistola compatível;
- Cesto hexagonal;
- Com lúmen para injeção de contraste;
- Comprimento mínimo do dispositivo -180cm;
- Permite utilização de fio guia 0,035”;
- Canal mínimo de trabalho 3,2mm;
- Diâmetro do cesto conforme designação para cada artigo (15mm, 20mm, 25mm e 30mm).

h. Lote 8

- CLIP HEMOSTATICO LONGO

Requisitos técnicos:

- Uso único;
- Fornecido estéril;
- Punho ergonómico rotativo 360º;
- Possibilidade de abertura e fecho até 5 vezes para reposicionamento;
- Comprimento do cateter (mínimo) -230 cm;
- Para canal de trabalho (mínimo) - 2,8 mm;
- Tamanho do clip - entre 11mm a 13mm;
- Radiopaco;
- Pré-carregado num sistema de introdutor flexível.

i. Lote 9

- CLIPS DESCARTAVEL ROTATIVO 11 MM 2,8MM/2300MM

Requisitos técnicos:

- Uso único;
- Fornecido estéril;

- Punho ergonómico rotativo 360º;
- Comprimento do cateter (mínimo) -230 cm;
- Para canal de trabalho (mínimo) - 2,8 mm;
- Tamanho do clip - entre 7,5 mm a 11mm;
- Radiopaco;
- Pré-carregado num sistema de introdutor flexível.

j. Lote 10

– ESCOVA CITOLOGIA BILIOPANCREÀTICA

Requisitos técnicos:

- Uso único;
- Fornecido estéril;
- Comprimento do dispositivo (mínimo) -200 cm;
- Para canal de trabalho (mínimo) - 2,8 mm;
- Permite utilização fio guia 0,035 “;
- Diâmetro do cateter entre 8 e 9 FR (de 2,7mm a 3mm);
- Com marcador radiopaco distal;
- Com lúmen para injeção;
- Diâmetro da escova entre 2,5 a 5mm;
- Ponta da escova atraumática;
- Escova com 2 tipos de cerdas (cerdas mais macias e cerdas mais duras);
- Radiopaco.

k. Lote 11

– ESCOVA LIMPEZA ENDOSCOPIO GASTRO

Requisitos técnicos:

- Uso único;
- Com dupla escova (uma em cada ponta do cateter);
- Comprimento mínimo do cateter- 230 cm;
- Diâmetro do cateter- Entre 1.8 e 2 mm;
- Diâmetro das escovas- Entre 6 e 7 mm;
- Escovas com pontas atraumáticas (proteção na ponta);

l. Lote 12 - Constituído por 2 artigos:

– ESFINCTEROTOMO FIO GUIA 0,025;

– ESFINCTEROTOMO FIO GUIA 0,035;

Requisitos técnicos:

- Uso único;
- Fornecido estéril;
- Comprimento do dispositivo (mínimo) -200 cm;
- Para canal de trabalho (mínimo) - 2,8 mm;
- Permite utilização fio guia de 0,025” e 0,035 (conforme as medidas descritas na nomenclatura do artigo);
- Ponta de canulação tipo dometip (forma cónica), curta;
- Com lúmen para fio guia e lúmen para injeção contraste;
- Diâmetro do esfínterotomo 6,5 Fr;
- Fio de corte 25mm;

- Ponta com marcadores radiopacos;
- Sistema de adaptação a fonte eletrocirurgia compatível com cabos existentes ou se não compatível o cabo será fornecido pelo adjudicatário, sem encargos para a entidade adjudicante.

m. Lote 13

– ESFINCTEROTOMO DE AGULHA TRIPLO LUMEN

Requisitos técnicos:

- Uso único;
- Fornecido estéril;
- Comprimento do dispositivo (mínimo) -200 cm;
- Para canal de trabalho (mínimo) - 2,8 mm;
- Permite utilização fio guia 0,035 “;
- Com lúmen para fio guia e lúmen para injeção contraste;
- Sistema de ajuste do comprimento da agulha cortante;
- Cateter de 7 Fr;
- Ponta com marcadores radiopacos;
- Sistema de adaptação a fonte eletrocirurgia compatível com cabos existentes ou se não compatível o cabo será fornecido pelo adjudicatário, sem encargos para a entidade adjudicante.

n. Lote 14 - Constituído por 4 artigos:

– FIO GUIA 0,025" RETO;

Requisitos técnicos:

- Uso único;
- Fornecido estéril;
- Revestimento Hidrófilico;
- Comprimento do dispositivo - 450 cm;
- Ponta distal radiopaca;
- Ponta distal reta;
- Para canulação seletiva dos canais biliares, cístico e hepático;

– FIO GUIA 0,035" RECTO;

Requisitos técnicos:

- Uso único;
- Fornecido estéril;
- Revestimento Hidrófilico;
- Comprimento do dispositivo - 450 cm;
- Ponta distal radiopaca;
- Ponta distal reta;
- Para canulação seletiva dos canais biliares, cístico e hepático;

– FIO GUIA 0,035" ANGULADO.

Requisitos técnicos:

- Uso único;
- Fornecido estéril;
- Revestimento Hidrófilico;
- Comprimento do dispositivo - 450 cm;
- Ponta distal radiopaca;
- Ponta distal angulada;
- Para canulação seletiva dos canais biliares, cístico e hepático;

– FIO GUIA 0,025" ANGULADO;

Requisitos técnicos:

- Uso único;
- Fornecido estéril;
- Revestimento Hidrófilico;
- Comprimento do dispositivo - 450 cm;
- Ponta distal radiopaca;
- Ponta distal angulada;
- Para canulação seletiva dos canais biliares, cístico e hepático;

o. Lote 15

– PINÇA BIOPSIA ENDOSCOPICA 2.8MM-240CM;

Requisitos técnicos:

- Uso único;
- Sem espigão;
- Comprimento -240 cm;
- Para canal de trabalho (mínimo) - 2,8 mm;
- Abertura da pinça (mínimo) - 2,4mm;

p. Lote 16 - Constituído por 6 artigos:

- PROTESE BILIAR AUTO-EXPANSIVEL NAO COBERTA 10mm/4cm;
- PROTESE BILIAR AUTO-EXPANSIVEL NAO COBERTA 10mm/6cm;
- PROTESE BILIAR AUTO-EXPANSIVEL NAO COBERTA 10mm/8cm;
- PROTESE BILIAR AUTO-EXPANSIVEL NAO COBERTA 10mm/10cm;
- PROTESE BILIAR AUTO-EXPANSIVEL NAO COBERTA 8mm/10cm;
- PROTESE BILIAR AUTO-EXPANSIVEL NAO COBERTA 8mm/6cm;

Requisitos técnicos:

- Stent metálico biliar, flexível, autoexpansível e não coberta;
- Radiopaco com fio de nitinol;
- Flange nas duas extremidades;
- Marcadores radiopacos no cateter interno ou na malha da prótese, indicativa de extremidade proximal e distal da mesma;
- Cateter interno que aceita fio guia 0,035 polegadas (0,89mm);
- Com punho de colocação que permite a expansão e recaptura do stent;
- Stent fornecido esterilizado e de única utilização;

- Tamanhos de 10mm/4 cm, 10mm/6cm, 10mm/8cm, 10mm/10cm, 8mm/10cm e 8mm/6cm; (conforme nomenclatura do artigo);

q. Lote 17 - Constituído por 12 artigos:

- PROTESE BILIAR PLÁSTICA PRE-MONTADA;

Requisitos técnicos:

- Stent biliar com sistema introdutor;
- Stent fornecido esterilizado e de única utilização;
- Stent Radiopaco com marcador distal;
- Revestimento Hidrófilico deslizante;
- Com cateter guia interno, com marcador radiopaco na extremidade proximal;
- Com sistema de segurança para introdução e reposicionamento do stent;
- Cateter interno compatível com fio guia 0,035 polegadas (0,89mm);
- Tamanhos de:
 - 10FR/ 5,7, 10 e 12cm;
 - 7FR/ 7, 10, 12 e 15 cm;
 - 8,5FR/ 5, 7, 10, 12cm.(conforme nomenclatura do artigo);

r. Lote 18 - Constituído por 2 artigos:

- PROTESE COLON 110 MM LIBERTAÇÃO DISTAL;

- PROTESE COLON 80 MM LIBERTACAO DISTAL.

Requisitos técnicos:

- Stent metálico para colon, flexível, autoexpansível e não cuberta;
- Libertação distal;
- Radiopaco com fio de nitinol;
- Flange nas duas extremidades;
- Marcadores radiopacos no cateter interno ou na malha da prótese, indicativo de extremidade proximal e distal da mesma;
- Cateter interno que aceita fio guia 0,035 polegadas (0,89mm);
- Com punho de colocação que permite a expansão e recaptura do stent;
- Stent fornecido esterilizado e de única utilização;
- Tamanho de 22mm/ 80 e 110 mm (conforme nomenclatura do artigo).

s. Lote 19 - Constituído por 2 artigos:

- PROTESE ESOFAGICA 10CM LIBERTACAO DISTAL;

- PROTESE ESOFAGICA 12CM LIBERTACAO DISTAL.

Requisitos técnicos:

- Stent metálico para esófago, flexível, autoexpansível e não coberta;
- Libertação distal;
- Radiopaco com fio de nitinol;
- Flange nas duas extremidades;
- Marcadores radiopacos no cateter interno ou na malha da prótese, indicativo de extremidade proximal e distal da mesma;

- Cateter interno que aceita fio guia 0,035 polegadas (0,89mm);
- Com punho de colocação que permite a expansão e recaptura do stent;
- Stent fornecido esterilizado e de única utilização;
- Tamanhos de 23mm/ 10 e 12 cm (conforme nomenclatura do artigo).

t. Lote 20

– PROTESE ESOFAGICA 12CM – TOTALMENTE COBERTA- LIBERTACAO DISTAL;

Requisitos técnicos:

- Stent metálico para esófago, flexível, autoexpansível e totalmente coberta;
- Libertação distal;
- Radiopaco com fio de nitinol;
- Flange nas duas extremidades;
- Marcadores radiopacos no cateter interno ou na malha da prótese, indicativo de extremidade proximal e distal da mesma;
- Cateter interno que aceita fio guia 0,035 polegadas (0,89mm);
- Com punho de colocação que permite a expansão e recaptura do stent;
- Stent fornecido esterilizado e de única utilização;
- Tamanhos de 23mm/ 12 cm (conforme nomenclatura do artigo).

u. Lote 21

– PROTESE ESOFAGICA 12 CM LIBERTACAO PROXIMAL;

Requisitos técnicos:

- Stent metálico para esófago, flexível, autoexpansível e não coberta;
- Libertação proximal;
- Radiopaco com fio de nitinol;
- Flange nas duas extremidades;
- Marcadores radiopacos no cateter interno ou na malha da prótese, indicativo de extremidade proximal e distal da mesma;
- Cateter interno que aceita fio guia 0,035 polegadas (0,89mm);
- Possibilidade de ajuste da posição do stent;
- Stent fornecido esterilizado e de única utilização;
- Tamanho 18mm/12cm (conforme nomenclatura do artigo).

v. Lote 22

– PROTESE DUODENAL 110 MM LIBERTACAO DISTAL;

Requisitos técnicos:

- Stent metálico para duodeno, flexível, autoexpansível e não coberta;
- Libertação distal;
- Radiopaco com fio de nitinol;
- Flange nas duas extremidades;
- Marcadores radiopacos no cateter interno ou na malha da prótese, indicativo de extremidade proximal e distal da mesma;

- Cateter interno que aceita fio guia 0,035 polegadas (0,89mm);
- Com punho de colocação que permite a expansão e recaptura do stent;
- Stent fornecido esterilizado e de única utilização;
- Tamanho de 22mm/ 110 mm (conforme nomenclatura do artigo).

w. Lote 23

– SONDA ARGON 2.3 LARG/2.2 DIAM

Requisitos técnicos:

- Uso único;
- Fornecido estéril;
- Sonda flexível;
- Sonda com marcadores externos para controlo visual;
- Emissão reta;
- Diâmetro sonda 2,3 mm;
- Comprimento sonda 230 cm;
- Compatível com fonte eletrocirurgia Arco 3000 (Spring) ou não sendo compatível o adjudicatário fornecerá adaptadores (cabos) próprios, sem encargos para a entidade adjudicante.

x. Lote 24

– TINTA MARCACAO ENDOSCOPICA

Requisitos técnicos:

- Uso único;
- Biocompatível;
- Tinta estéril;
- Fornecida em seringa pronto a usar;
- Seringa com 5cc de fluido marcador (mínimo);
- Para marcação de lesões no trato gastrointestinal;

y. Lote 25

– KIT LAQUEACAO VARIZES C/ 6 ELASTICOS

Requisitos técnicos:

- Uso único;
- Cup (cilindro) no mínimo com 6 elásticos pré-carregados e fio de comando ligado;
- Para canal de trabalho (mínimo) - 2,8 mm;
- Para Diâmetro exterior de endoscópio (9.5-13mm);
- Penúltimo elástico diferente dos restantes indicando apenas mais um elástico para disparo;
- Kit composto com :elásticos pré-carregados e fio comando ligado, punho do laqueador,
Cateter de carregamento e adaptador para irrigação;

z. Lote 26- Constituído por 2 artigos:

- DILATADOR BALÃO DE ACALÁSIA-30MM
- DILATADOR BALÃO DE ACALÁSIA-35MM

Requisitos técnicos:

- Uso único;
- Fornecido estéril;
- Para canal de trabalho (mínimo) - 2,8 mm;
- Diâmetros do balão insuflado (35mm e 30mm) (conforme nomenclatura do artigo);
- Longitude/comprimento do balão- entre 8 e 10cm;
- Cateter com marcadores radiopacos na extremidade distal, proximal e centro do balão
- Incluir fio guia de ponta flexível;
- Apresenta informação facilmente perceptível e bem visível sobre as pressões de insuflação;
- Compatível com manómetro existente no serviço ou não sendo compatível o adjudicatário deverá fornecer manómetro compatível;

aa. Lote 27- KIT PEG 24 FR

Requisitos técnicos:

- Uso único;
- Fornecido estéril;
- Sistema de gastrostomia endoscópica percutânea- método pull;
- Sonda de alimentação com marcação visível em centímetros;
- Sonda de alimentação com duplo lúmen;
- Diâmetro da sonda 24Fr;
- Sonda de alimentação silicone;
- Sistema radiopaco;
- Sistema de travagem externo côncavo
- O Kit deve conter componentes para:
 - Preparação do procedimento (compressas, campo estéril, bisturi)
 - Gastrotomia (agulha de punção, sonda de alimentação, ansa e fio de inserção com laço)
 - Apoio e fixação do sistema (tesoura, fixador côncavo, braçadeira/travão)

bb. Lote 28 – Constituído por quatro artigos:

- SISTEMA SUBSTITUICAO GASTROSTOMIA POR BALAO 24FR;
- SISTEMA SUBSTITUICAO GASTROSTOMIA POR BALAO 20FR
- SISTEMA SUBSTITUICAO GASTROSTOMIA POR BALAO 18FR;
- SISTEMA SUBSTITUICAO GASTROSTOMIA POR BALAO 22FR

Requisitos técnicos:

- Uso único;

- Fornecido estéril;
- Sonda de alimentação com marcação visível em centímetros;
- Sonda de alimentação com duplo lúmen e válvula de enchimento e esvaziamento do balão;
- Sonda de alimentação com clamp incluído;
- Diâmetro da sonda 18Fr a 24Fr (conforme nomenclatura do artigo);
- Sonda de alimentação e balão de silicone;
- Tampas para encerramento dos lúmens de alimentação resistentes
- Sistema de travagem externo concavo
- Sistema radiopaco;
- O Kit deve conter:
 - Gel lubrificante;
 - Seringa pré-cheia para preenchimento do balão;
 - Sistema de travagem externo côncavo;
 - Adaptadores de substituição para a sonda de alimentação

cc. Lote 29 - CANULA STANDART TRIPLA LUMEN (USO UNICO);

Requisitos técnicos:

- Uso único;
- Fornecido estéril;
- Para canal de trabalho (mínimo) - 2,8 mm;
- Permite utilização fio guia 0,035 “;
- Para canulação e injeção de contraste na via biliar;
- Com 3 lúmens (para administração contraste e fio guia);
- Ponta cônica;
- Diâmetro cateter entre 5.5F (1,8mm) e 7 F (2.3mm);
- Ponta distal com marcadores radiopacos;

dd. Lote 30- AGULHA ESCLEROSE G25MM/5MM 230MM TOTAL;

Requisitos técnicos:

- Uso único;
- Fornecido estéril;
- Comprimento (mínimo) -230 cm
- Para canal de trabalho (mínimo) - 2,8 mm;
- Comprimento agulha entre 4 a 6mm;
- Diâmetro agulha 25GA;
- Lúmen para administração medicação;
- Revestimento externo resistente (aramado);
- Ponta distal metálica

ee. Lote 31- Constituído por 3 artigos:

- PROTESE BILIAR AUTO-EXPANSIVEL COBERTA 10MM 4CM
- PROTESE BILIAR AUTO-EXPANSIVEL COBERTA 10MM 6CM
- PROTESE BILIAR AUTO-EXPANSIVEL COBERTA 10MM 8CM

Requisitos técnicos:

- Stent metálico biliar, flexível, autoexpansível e coberta
- Radiopaco com fio de nitinol
- Flange nas duas extremidades
- Marcadores radiopacos no cateter interno ou na malha da prótese, indicativo de extremidade proximal e distal da mesma
- Cateter interno que aceita fio guia 0,035 polegadas (0,89mm)
- Com punho de colocação que permite a expansão e recaptura do stent
- Stent fornecido esterilizado e de única utilização
- Tamanhos de 10mm/4 cm, 10mm/6cm, 10mm/8cm, (conforme nomenclatura do artigo);

ff. Lote 32-: ANSA POLIPECTOMIA A FRIO OVAL 24MM/9MM/230CM

Requisitos técnicos

- Uso único;
- Fornecido estéril;
- Punho ergonómico;
- Comprimento (mínimo) -230 cm;
- Para canal de trabalho (mínimo) - 2,8 mm;
- Tamanho do laço (com as medidas descritas na nomenclatura do artigo com margem de 5mm);
- Destinadas para polipectomias a frio (punho do dispositivo sem local de conexão fonte de corrente)

gg. Lote 33— Constituído por quatro artigos:

ALONGADOR SERINGA DESCARTAVEL RECTO 10CM
ALONGADOR SERINGA CURVO FORMA BIONETA 10CM

Requisitos técnicos

- Uso único;
- Fornecido estéril;

- Forma reta ou curva conforme nomenclatura;
- Adaptável a seringa;
- Comprimento -10 cm (margem 1cm);

hh. Lote 34-: LACO DESCARTAVEL 30MM/2,8MM/2300

Requisitos técnicos

- Uso único;
- Fornecido estéril;
- Punho ergonómico;
- Comprimento (mínimo) -230 cm;
- Para canal de trabalho (mínimo) - 2,8 mm;
- Tamanho do laço (com as medidas descritas na nomenclatura do artigo com margem de 5mm);
- Destinadas para prevenção de hemorragias pós polipectomias

ii. Lote 35-: CONTENTOR PARA POLIPOS

Requisitos técnicos

- Uso único;
- Possuir pelo menos 4 camaras de recolha;
- Câmaras de recolha fixas;
- Permite rotação entre as camaras de recolha;
- Possuir sistema de adaptação direta ao endoscópio e sistema de sucção;

jj. Lote 36-: LUBRIFICANTE ENDOSCOPIA

Requisitos técnicos

- Lubrificante para instrumentos médicos flexíveis;
- Fornecido em spray;
- Composição- Propelente e dimetilpolisiloxano

Artigo 3.º

Embalagem

1. A embalagem primária deverá conter, por unidade, as seguintes menções:
 - a) Composição qualitativa e quantitativa em Denominação Comum Internacional ou, na sua falta, em nome corrente;
 - b) Marca comercial;
 - c) Prazo de validade;

- d) Número de lote de fabrico;
 - e) Modo e via de administração;
 - f) Em língua portuguesa.
2. Os bens devem ser acondicionados em embalagens que permitam proteger e manter sua integridade desde o seu fabrico até à sua utilização final.
3. As embalagens dos dispositivos médicos deverão ser de uso único e devem apresentar evidências claras de que foram abertas, não permitindo o selamento posterior à abertura.

Artigo 4.º

Conformidade e Especificações dos Bens

1. Os bens devem ser entregues no Serviço de Aprovisionamento, área do Armazém, do Hospital do Espírito Santo de Évora, E.P.E., após a receção da nota de encomenda emitida pelo Serviço de Aprovisionamento – Compras.
2. Todas as despesas e custos com o transporte dos bens são da responsabilidade do Co contratante. Assim como a manutenção dos bens, incluindo os portes, é da responsabilidade do Co contratante.
3. Os bens devem ser entregues em perfeitas condições de serem utilizados para o fim a que se destinam.
4. Nas situações em que os bens não possam ser aceites no ato da entrega por razões de qualidade e/ou de segurança, o Contraente Público fixa um prazo de 48 horas ao Co contratante para a sua substituição.
5. O co contratante não poderá entregar os bens que não constam da sua proposta e que não tenham sido objeto de adjudicação. Em caso de defeito ou discrepância dos bens adjudicados (ato da entrega e/ou durante o uso efetivo) o co contratante fica obrigado a substituir o bem sem qualquer tipo de encargo para o contraente público, num prazo não superior a 5 (cinco) dias corridos.
6. Só poderão ser fornecidos bens cuja validade seja igual ou superior a 12 (doze) meses a contar da data de fornecimento. Devem ser embalados, rotulados e acompanhados de folheto informativo escritos em língua portuguesa e indicar o número de lote e período de validade e ambos têm que constar da embalagem primária e secundária do bem.
7. Os bens a fornecer deverão fazer-se acompanhar de todos os documentos necessários para o seu bom e integral funcionamento e consumo.

Artigo 5.º

Codificação dos Dispositivos Médicos

1. De acordo, com o despacho n.º 2945/2019, de 19 de março, os serviços e estabelecimentos do SNS apenas podem adquirir dispositivos médicos objecto de codificação pelo INFARMED e que constem da respectiva base de dados.
2. Só podem ser admitidas ao procedimento de contratação entidades cujos dispositivos médicos estejam devidamente codificados, ou, em alternativa, em processo de codificação pelo INFARMED, comprovando essa situação mediante apresentação de certidão emitida por esta Autoridade.
3. Há data da abertura das propostas, caso o dispositivo médico já esteja codificado pelo INFARMED, o concorrente tem que indicar obrigatoriamente na sua proposta, para cada dispositivo médico proposto, com o código INFARMED do dispositivo médico, em conformidade com a base de dados do INFARMED. Caso o dispositivo médico venha a ser codificado durante o período em que decorre o contrato, o adjudicatário deverá obrigatoriamente enviar ao HESE o código INFARMED do referido dispositivo médico.
4. Não serão celebrados contratos para dispositivos médicos que à data de apresentação dos documentos de habilitação não tenham número de CDM, resultando assim a caducidade da adjudicação, nos termos previstos no artigo 86.º do CCP.

CAPÍTULO III – EQUIPAMENTOS E SERVIÇOS

Artigo 6.º

Outras Obrigações do Co Contratante

1. Todas as despesas e custos com o transporte dos bens, incluindo os portes, são da responsabilidade do Co-contratante.
2. Os bens entregues ao Contraente Público devem estar de acordo o decreto-lei 145/2009, de 17 de junho, que estabelece as regras a que devem obedecer a investigação, o fabrico, a comercialização, a entrada em serviço, a vigilância e a publicidade dos dispositivos médicos e respetivos acessórios e transpõe para a ordem jurídica interna a Diretiva n.º 2007/47/CE, do Parlamento Europeu e do Conselho, de 5 de Setembro, ou equivalente.
3. A colocação e a manutenção (preventiva e corretiva) dos sistemas de compressão são da responsabilidade do Co-contratante, assim como todos os custos diretos e indiretos que daí advenham (inclui despesas com pessoal e transporte).
4. Todos os acessórios e consumíveis necessários ao bom funcionamento dos sistemas de compressão, são da responsabilidade financeira do Co-contratante.

5. Sempre que ocorra a necessidade de substituição dos sistemas de compressão durante a execução do contrato a mesma deverá ser previamente solicitada e autorizada pelo órgão competente que tomou a decisão de contratar. A substituição dos equipamentos obedece ao circuito referido no n.º 3 do artigo 8.º do Caderno de Encargos.

Artigo 7.º

Apoio Especializado e Formação

1. Após a adjudicação o Co-contratante deverá providenciar, e após solicitação do Contraente Público, a formação necessária para aprendizagem do correto manuseamento e funcionamento dos bens objeto do contrato aos profissionais de saúde.
 - a) A formação decorrerá sem custos adicionais para o Contraente Público;
 - b) O Adjudicatário é responsável pela emissão do Certificado comprovativo da formação.
2. Sempre que necessário o Co-contratante prestará apoio ao Contraente Público, relativamente ao manuseamento e funcionamento dos bens com pessoal especializado, sem custos adicionais para o Contraente Público.

Artigo 8.º

Assistência Pós-Venda

O co contratante deve prestar apoio técnico sempre que solicitado pelos profissionais de saúde e pelos demais colaboradores afetos ao Contraente Público que venham a utilizar os bens co contratados devendo comparecer sempre que solicitados.

Artigo 9.º

Modo e Entrega dos Dispositivos Médicos

1. Os dispositivos médicos objeto do Contrato devem entregues de acordo com as necessidades da Entidade Adjudicante, sempre que solicitado.
2. Se solicitado pela Entidade Adjudicante, os dispositivos médicos devem ser colocados à consignação no HESE, de forma residente.
3. É obrigatória a reposição dos dispositivos médicos num prazo de 24 horas úteis após a emissão da Nota de encomenda.
4. Os dispositivos médicos – consumíveis, deverão dar entrada na Entidade Adjudicante através do Serviço de Aprovisionamento – Armazém. O instrumental cirúrgico deverá dar entrada através do SEC, de acordo com o estabelecido no artigo 21.º do Caderno de Encargos. Caso este circuito não seja cumprido, o HESE não assume a responsabilidade financeira dos bens.

5. O Adjudicatário não pode entregar dispositivos médicos que não constem da proposta adjudicada, ficando responsável por qualquer defeito ou discrepância dos bens no momento da entrega.
6. Nas situações em que os dispositivos médicos não devam ser aceites no acto da entrega por razões de qualidade e/ou de segurança, a Entidade Adjudicante fixará um prazo de 4 horas ao Adjudicatário para a sua substituição.

Artigo 10.º

Local e Prazos de Entrega

1. A entrega dos bens deverá efetuar-se no Serviço Aprovisionamento – Armazém, do HESE, E.P.E., e o prazo de entrega não deve ultrapassar os 5 (cinco) dias corridos, contados a partir da data de recepção da Nota de Encomenda.
2. Considera-se entrega imediata a entrega no prazo máximo de 24 horas.
3. O prazo de entrega para o equipamento (sistema de compressão) a colocar contra consumo é de 40 (quarenta) dias corridos, e deverá efetuar-se através do Serviço de Aprovisionamento – Armazém, mediante data agendar entre o Co-contratante e o serviço mencionado.
4. Sempre que ocorra um caso de força maior, nos termos previstos no artigo 20.º do presente Caderno de Encargos, devidamente comprovado, e que implique a suspensão da entrega, deve o Co-contratante, logo que dele tenha conhecimento, requerer ao Contraente Público que lhes seja concedida uma prorrogação do respetivo prazo.
5. Nos casos de impossibilidade temporária, com a ressalva da situação prevista no artigo 20.º do presente Caderno de Encargos, não é admissível que a mesma se verifique nos primeiros 7 (sete) meses de vigência do contrato, pelo que as mesmas, serão consideradas incumprimento dos prazos de entrega, nos termos do artigo 15.º do presente Caderno de Encargos.
6. O Contraente Público pode, por motivo devidamente justificado, prorrogar o prazo de entrega.

Artigo 11.º

Artigos à Consignação

1. Os artigos identificados no ANEXO I com indicação de consignação serão obrigatoriamente colocados à consignação no HESE, E.P.E.
2. Após a notificação de adjudicação e juntamente com os documentos de habilitação:
 - a) O fornecedor deve enviar ao HESE no prazo de 10 (dez) dias a seguinte informação sobre os artigos a consignar:
 - i. Designação correta do artigo (não são admitidas designações em inglês);

- ii. Respetivo código de barras (EAN);
- b) Obrigatoriamente todos os dispositivos médicos deverão dar entrada no HESE, E.P.E. através do aprovisionamento. Caso este circuito não seja cumprido o HESE, E.P.E. não assume a responsabilidade financeira desses dispositivos médicos.

CAPÍTULO IV – DISPOSIÇÕES FINAIS

Artigo 12.º

Comunicações e Notificações

1. Sem prejuízo de poderem ser acordadas outras regras quanto às notificações e comunicações entre as partes do Contrato, estas devem ser dirigidas, nos termos do CCP, para o domicílio ou sede contratual de cada uma, identificados no Contrato.
2. Qualquer alteração das informações de contacto constantes do Contrato deve ser comunicada à outra parte.

Artigo 13.º

Legislação Aplicável

O Contrato é regulado pela legislação portuguesa.

ANEXOS

ANEXO I – MAPA DE QUANTIDADES

LOTES	POSIÇÃO	CÓDIGO	ARTIGO	CONSIGNAÇÃO	QTD	PREÇO BASE UNITÁRIO	PREÇO BASE LOTE
1	1	230193001	AGULHA INJEC ESCLER VARIZES 6MM		600	12,00 €	7.200,00 €
2	2	290600121	ANSA POLIPECTOMIA GRANDE 25MM		40	9,90 €	8.118,00 €
	3	290600122	ANSA POLIPECTOMIA MEDIA 15MM		180	9,90 €	
	4	290600123	ANSA POLIPECTOMIA PEQUENA 10MM		600	9,90 €	
3	5	230509067	BALAO DILACAO 12-13,5-15 MM (COM FIO GUIA)	X	10	195,00 €	10.995,00 €
	6	230509550	BALAO DILATACAO 08-9-10MM (COM FIO GUIA)	X	10	195,00 €	
	7	230509551	BALAO DILATACAO 10-11-12MM (COM FIO GUIA)	X	10	195,00 €	
	8	230509068	BALAO DILATACAO 15-16,5-18 MM (COM FIO GUIA)	X	4	195,00 €	
	9	230509069	BALAO DILATACAO 18-19-20MM (COM FIO GUIA)	X	2	195,00 €	
	10	230509549	BALAO DILATACAO 6-7-8MM (COM FIO GUIA)	X	5	195,00 €	
	11	230328000	SERINGA MANOMETRIA		50	60,00 €	
4	12	290600071	BALAO EXTRACCAO CALCULOS BILIARES TRIPLO LUMEN INJECCAO ABAIXO		60	95,00 €	8.550,00 €
	13	290600072	BALAO EXTRACCAO CALCULOS BILIARES TRIPLO LUMEN INJECCAO ACIMA		30	95,00 €	
5	14	240020001	BOCAL PROTECCAO ENDOSCOPICA ADULTO (USO UNICO)		1200	1,00 €	1.200,00 €
6	15	290600016	CESTO EXTRACCAO POLIPOS 2,5MM DIAMETRO 230CM COMP		70	50,00 €	3.500,00 €
7	16	290600088	CESTO LITOTRITOR PARA EXTRAÇÃO CÁLCULOS BILIARES- 15MM	X	2	200,00 €	5.600,00 €
	17	290600089	CESTO LITOTRITOR PARA EXTRAÇÃO CÁLCULOS BILIARES-20MM	X	10	200,00 €	
	18	290276008	CESTO LITOTRITOR PARA EXTRAÇÃO CÁLCULOS BILIARES- 25MM	X	10	200,00 €	
	19	290276010	CESTO LITOTRITOR PARA EXTRAÇÃO CÁLCULOS BILIARES- 30MM	X	6	200,00 €	
8	20	290600604	CLIP HEMOSTATICO LONGO		200	60,00 €	12.000,00 €
9	21	290600019	CLIPS DESCARTAVEL ROTATIVO 11 MM 2,8MM/2300MM		400	48,00 €	19.200,00 €
10	22	290670408	ESCOVA CITOLOGIA BILIOPANCREÁTICA		20	124,50 €	2.490,00 €
11	23	290600687	ESCOVA LIMPEZA ENDOSCOPIO GASTRO		1000	1,38 €	1.380,00 €
12	24	290600097	ESFINCTEROTOMO FIO GUIA 0,025		160	110,00 €	19.900,00 €
	25	290600678	ESFINCTEROTOMO FIO GUIA 0,035		20	115,00 €	
13	26	290600418	ESFINCTEROTOMO DE AGULHA TRIPLO LUMEN	X	20	130,00 €	2.600,00 €
14	27	290476001	FIO GUIA 0,025" RECTO		70	89,00 €	19.580,00 €
	28	290600069	FIO GUIA 0,035` RECTO		30	89,00 €	
	29	290600070	FIO GUIA 0,035` ANGULADO		60	89,00 €	

LOTES	POSIÇÃO	CÓDIGO	ARTIGO	CONSIGNAÇÃO	QTD	PREÇO BASE UNITÁRIO	PREÇO BASE LOTE
	30	290600833	FIO GUIA 0,025` ANGULADO		60	89,00 €	
15	31	290480001	PINCA BIOPSIA ENDOSCOPICA 2.8MM-240CM		500	7,00 €	3.500,00 €
16	32	261001005	PROTESE BILIAR AUTO-EXPANSIVEL NAO COBERTA 8MM 6CM	X	16	850,00 €	13.600,00 €
	33	261001008	PROTESE BILIAR AUTO-EXPANSIVEL NAO COBERTA 10MM 4 CM	X		850,00 €	
	34	261001007	PROTESE BILIAR AUTO-EXPANSIVEL NAO COBERTA 10MM 6CM	X		850,00 €	
	35	261004000	PROTESE BILIAR AUTO-EXPANSIVEL NAO COBERTA 10MM 8 CM	X		850,00 €	
	36	261003000	PROTESE BILIAR AUTO-EXPANSIVEL NAO COBERTA 10MM 10CM	X		850,00 €	
	37	261005000	PROTESE BILIAR AUTO-EXPANSIVEL NAO COBERTA 8MM 10CM	X		850,00 €	
17	38	261010005	PROTESE BILIAR PRE-MONTADA 10FR/10CM	X	34	130,00 €	4.420,00 €
	39	261010010	PROTESE BILIAR PRE-MONTADA 10FR/12CM	X			
	40	261010003	PROTESE BILIAR PRE-MONTADA 10FR/5CM	X			
	41	261010004	PROTESE BILIAR PRE-MONTADA 10FR/7CM	X			
	42	261010001	PROTESE BILIAR PRE-MONTADA 7FR/10CM	X			
	43	261010002	PROTESE BILIAR PRE-MONTADA 7FR/12CM	X			
	44	261010011	PROTESE BILIAR PRE-MONTADA 7FR/15CM	X			
	45	261010000	PROTESE BILIAR PRE-MONTADA 7FR/7CM	X			
	46	261010007	PROTESE BILIAR PRE-MONTADA 8,5FR/10CM	X			
	47	261010009	PROTESE BILIAR PRE-MONTADA 8,5FR/12CM	X			
	48	261010014	PROTESE BILIAR PRE-MONTADA 8,5FR/5CM	X			
49	261010008	PROTESE BILIAR PRE-MONTADA 8,5FR/7CM	X				
18	50	261014001	PROTESE COLON 110 MM LIBERTACAO DISTAL	X	2	790,00 €	1.580,00 €
	51	261014000	PROTESE COLON 80MM LIBERTACAO DISTAL	X			
19	52	261012000	PROTESE ESOFAGICA 10 CM LIBERTACAO DISTAL	X	6	1.000,00 €	6.000,00 €
	53	261012001	PROTESE ESOFAGICA 12 CM LIBERTACAO DISTAL	X		1.000,00 €	
20	54	261020000	PROTESE ESOFÁGICA 12 CM-TOTALMENTE COBERTA-LIBERTAÇÃO DISTAL	X	4	1.300,00 €	5.200,00 €
21	55	261015000	PROTESE ESOFAGICA 12 CM LIBERTACAO PROXIMAL	X	5	1.000,00 €	5.000,00 €
22	56	261013000	PROTESE DUODENAL 80 MM LIBERTACAO DISTAL	X	1	750,00 €	1.500,00 €
	57	261013001	PROTESE DUODENAL 110 MM LIBERTACAO DISTAL	X	1	750,00 €	
23	58	230509782	SONDA ARGON 2.3 LARG/2.2 DIAM		60	119,00 €	7.140,00 €
24	59	290428000	TINTA MARCacao ENDOSCOPICA		100	22,00 €	2.200,00 €
25	60	290279000	KIT LAQUEACAO VARIZES C/ 6 ELASTICOS		30	95,00 €	2.850,00 €
26	61	230520000	DILATADOR BALÃO ACALÁSIA 30MM	X	6	300,00 €	1.800,00 €
	62	230520001	DILATADOR BALÃO ACALÁSIA 35MM	X			

LOTES	POSIÇÃO	CÓDIGO	ARTIGO	CONSIGNAÇÃO	QTD	PREÇO BASE UNITÁRIO	PREÇO BASE LOTE
27	63	230191002	KIT PEG 24 FR		30	98,00 €	2.940,00 €
28	64	290600006	SISTEMA SUBSTITUICAO GASTROSTOMIA POR BALAO 24FR		80	36,00 €	5.660,00 €
	65	290670024	SISTEMA SUBSTITUICAO GASTROSTOMIA POR BALAO 20FR		12	100,00 €	
	66	290600552	SISTEMA SUBSTITUICAO GASTROSTOMIA POR BALAO 18FR		30	36,00 €	
	67	290670025	SISTEMA SUBSTITUICAO GASTROSTOMIA POR BALAO 22FR		5	100,00 €	
29	68	290488000	CANULA STANDART TRIPLO LUMEN (USO UNICO)		36	70,00 €	2.520,00 €
30	69	290670530	AGULHA ESCLEROSE G25MM/5MM 230MM TOTAL		40	46,00 €	1.840,00 €
31	70	261006000	PROTESE BILIAR AUTO-EXPANSIVEL COBERTA 10MM 4CM	X	3	750,00 €	2.250,00 €
	71	261001014	PROTESE BILIAR AUTO-EXPANSIVEL COBERTA 10MM 6CM	X			
	72	261001015	PROTESE BILIAR AUTO-EXPANSIVEL COBERTA 10MM 8CM	X			
32	73	290670374	ANSA POLIPECTOMIA A FRIO OVAL 24MM 9MM 230CM		80	15,00 €	1.200,00 €
33	74	230509783	ALONGADOR SERINGA DESCARTAVEL RECTO 10CM		150	5,00 €	1.250,00 €
	75	230509784	ALONGADOR SERINGA CURVO FORMA BIONETA 10CM		50	10,00 €	
34	76	290600021	LACO DESCARTAVEL 30MM/2,8MM/2300		15	51,00 €	765,00 €
35	77	250185066	CONTENTOR PARA POLIPOS		20	7,50 €	150,00 €
36	78	240008000	LUBRIFICANTE ENDOSCOPIA		10	8,46 €	84,60 €

ANEXO II – MODELO DE DECLARAÇÃO DE ACEITAÇÃO DO CADERNO DE ENCARGOS

[a que se refere a alínea a) do n.º 1 do artigo 57.º ou a subalínea i) da alínea b) e alínea c) do n.º 3 do artigo 256.º-A, conforme aplicável]

- 1 - _____ (nome, número de documento de identificação e morada), na qualidade de representante legal de (1) _____ (firma, número de identificação fiscal e sede ou, no caso de agrupamento concorrente, firmas, números de identificação fiscal e sedes), tendo tomado inteiro e perfeito conhecimento do caderno de encargos relativo à execução do contrato a celebrar na sequência do procedimento de _____ (designação ou referência ao procedimento em causa) e, se for o caso, do caderno de encargos do acordo-quadro aplicável ao procedimento, declara, sob compromisso de honra, que a sua representada (2) se obriga a executar o referido contrato em conformidade com o conteúdo do mencionado caderno de encargos, relativamente ao qual declara aceitar, sem reservas, todas as suas cláusulas.
- 2 - Declara também que executa o referido contrato nos termos previstos nos seguintes documentos, que junta em anexo (3):
 - a) _____
 - b) _____
- 3 - Declara ainda que renuncia a foro especial e se submete, em tudo o que respeitar à execução do referido contrato, ao disposto na legislação portuguesa aplicável.
- 4 - Mais declara, sob compromisso de honra, que não se encontra em nenhuma das situações previstas no n.º 1 do artigo 55.º do Código dos Contratos Públicos.
- 5 - O declarante tem pleno conhecimento de que a prestação de falsas declarações implica, consoante o caso, a exclusão da proposta apresentada ou a caducidade da adjudicação que eventualmente sobre ela recaia e constitui contra-ordenação muito grave, nos termos do artigo 456.º do Código dos Contratos Públicos, a qual pode determinar a aplicação da sanção acessória de privação do direito de participar, como candidato, como concorrente ou como membro de agrupamento candidato ou concorrente, em qualquer procedimento adotado para a formação de contratos públicos, sem prejuízo da participação à entidade competente para efeitos de procedimento criminal.
- 6 - Quando a entidade adjudicante o solicitar, o concorrente obriga-se, nos termos do disposto no artigo 81.º do Código dos Contratos Públicos, a apresentar os documentos comprovativos de que não se encontra nas situações previstas nas alíneas b), d), e) e i) do n.º 1 do artigo 55.º do referido Código.
- 7 - O declarante tem ainda pleno conhecimento de que a não apresentação dos documentos solicitados nos termos do número anterior, por motivo que lhe seja imputável, determina a caducidade da adjudicação que eventualmente recaia sobre a proposta apresentada e constitui contra-ordenação muito grave, nos termos do artigo 456.º do Código dos Contratos Públicos, a qual pode determinar a aplicação da sanção acessória de privação do direito de participar, como candidato, como concorrente ou como membro de agrupamento candidato ou concorrente, em qualquer procedimento adotado para a formação de contratos públicos, sem prejuízo da participação à entidade competente para efeitos de procedimento criminal.

[Local e data]

[assinatura (4)].

(1) Aplicável apenas a concorrentes que sejam pessoas coletivas.

(2) No caso de o concorrente ser uma pessoa singular, suprimir a expressão «a sua representada».

(3) Enumerar todos os documentos que constituem a proposta, para além desta declaração, nos termos do disposto nas alíneas b), c) e d) do n.º 1 e nos n.os 2 e 3 do artigo 57.º

(4) Nos termos do disposto nos n.os 4 e 5 do artigo 57.º

ANEXO III – MODELO DE GUIA DE DEPÓSITO

Vai _____ (*nome do Adjudicatário*), com sede em _____, pessoa coletiva n.º _____, matriculada na Conservatória do Registo Comercial de _____ sob o n.º _____, com o capital social de _____, representado(a) pelos Senhores _____ e _____, na qualidade respetivamente de _____ e _____, depositar na _____ (*sede, filial, agência ou delegação*) da _____ (*instituição*), a quantia de _____ Euros (_____ euros), _____ (*em dinheiro*), como caução exigida para a prestação de serviços de _____, para os efeitos do disposto no n.º 1 do artigo 88.º do Código dos Contratos Públicos. Este depósito fica à ordem do Hospital do Espírito Santo de Évora, E.P.E., a quem deve ser remetido o respetivo conhecimento.

[*Data e assinatura do(s) representante(s) legal(ais)*]

ANEXO IV – MODELO DE GARANTIA BANCÁRIA

Ao Hospital do Espírito Santo de Évora, E.P.E.
Largo Senhor da Pobreza, 7000-811 Évora

O _____ (Banco), com sede em _____ (morada) vem prestar, por conta e a pedido de _____ (nome do adjudicatário), com sede em _____ (morada), como adjudicatário do Concurso Público n.º xxxx/xxx, relativo ao concurso que tem como objecto a “ _____ ”, garantia bancária até ao valor de _____ Euros (*repetir por extenso*) em caução do bom e pontual cumprimento por aquele das obrigações decorrentes do Programa do Concurso e do Caderno de Encargos.

Consequentemente, este Banco constitui-se devedor e principal pagador em dinheiro, à Direção Geral de Comunicações, até àquele valor sem quaisquer reservas, e para todos os efeitos legais, de todas e quaisquer importâncias que lhe venham a ser solicitadas por escrito pelo beneficiário, à primeira solicitação e até um limite máximo de 48 horas, sem questionar da sua justeza ou conformidade com o disposto no processo de concurso e documentos a ele anexos.

Esta garantia é de _____ (*por algarismos e por extenso*) e só será cancelada quando o beneficiário nos comunicar por escrito que cessaram todas as obrigações do caucionado, decorrentes do acima especificado, o que deverá ser feito de acordo com o estabelecido no programa do concurso e no caderno de encargos.

[Data e assinatura do(s) representante(s) legal(ais)]

ANEXO V – MODELO DE SEGURO-CAUÇÃO

A _____ (*companhia de seguros*), com sede em _____ (*morada*) presta a favor do Hospital do Espírito Santo de Évora, E.P.E., e ao abrigo de contrato de seguro-caução celebrado com _____ (*tomador de seguro*), garantia à primeira solicitação no valor de _____ destinada a garantir o bom e integral cumprimento das obrigações que _____ (*adjudicatário*), com sede _____ (*morada*), assumirá no contrato que com ela ao Hospital do Espírito Santo de Évora, E.P.E., vai outorgar e que tem por objecto a “ _____ ” referente ao Concurso Público xxxx/xx, regulada nos termos da legislação portuguesa aplicável.

A companhia de seguros obriga-se a pagar aquela quantia nos cinco dias úteis seguintes à primeira solicitação do Hospital do Espírito Santo de Évora, E.P.E., sem que estes tenham de justificar o pedido e sem que a primeira pessoa possa invocar em seu benefício quaisquer meios de defesa relacionados com o contrato atrás identificado ou com o cumprimento das obrigações que _____ (*adjudicatário*) assume com a celebração do respetivo contrato.

A companhia de seguros não pode opor ao Hospital do Espírito Santo de Évora, E.P.E., quaisquer exceções relativas ao contrato de seguro-caução celebrado entre estes e o tomador do seguro.

A presente garantia, à primeira solicitação, não pode em qualquer circunstância ser revogada ou denunciada, mantendo-se em vigor até à sua extinção ou cancelamento, nos termos previsto no contrato e na legislação aplicável.

[Data e assinatura do(s) representante(s) legal(ais)]

ANEXO VI – MODELO DE DECLARAÇÃO CONFORME ARTIGO 81.º DO CCP

[a que se refere a alínea a) do n.º 1 do artigo 81.º]

- 1 - _____ (nome, número de documento de identificação e morada), na qualidade de representante legal de (1) _____ (firma, número de identificação fiscal e sede ou, no caso de agrupamento concorrente, firmas, números de identificação fiscal e sedes), adjudicatário(a) no procedimento de “.....” (designação ou referência ao procedimento em causa), declara, sob compromisso de honra, que a sua representada (2) não se encontra em nenhuma das situações previstas no n.º 1 do artigo 55.º do Código dos Contratos Públicos:

- 2 - O declarante junta em anexo [ou indica _____ como endereço do sítio da Internet onde podem ser consultados (3)] os documentos comprovativos de que a sua representada (4) não se encontra nas situações previstas nas alíneas b), d), e) e h) do n.º 1 do artigo 55.º do Código dos Contratos Públicos.

- 3 - O declarante tem pleno conhecimento de que a prestação de falsas declarações implica a caducidade da adjudicação e constitui contra-ordenação muito grave, nos termos do artigo 456.º do Código dos Contratos Públicos, a qual pode determinar a aplicação da sanção acessória de privação do direito de participar, como candidato, como concorrente ou como membro de agrupamento candidato ou concorrente, em qualquer procedimento adotado para a formação de contratos públicos, sem prejuízo da participação à entidade competente para efeitos de procedimento criminal.

[Local e data]

[assinatura (5)].

-
- (1) Aplicável apenas a concorrentes que sejam pessoas coletivas.
 - (2) No caso de o concorrente ser uma pessoa singular, suprimir a expressão «a sua representada».
 - (3) Acrescentar as informações necessárias à consulta, se for o caso.
 - (4) No caso de o concorrente ser uma pessoa singular, suprimir a expressão «a sua representada».
 - (5) Nos termos do disposto nos n.os 4 e 5 do artigo 57.º