



Aramed Comercial Hospitalar LTDA
Av. Andrade Neves, nº 295 – 11º Andar - Centro
Campinas/SP - Cep: 13.013-160
Fones: (19) 3201-2926 / (19) 9.9812-0170
e-mail: aramed@aramed.com.br
CNPJ nº 24.479.444/0001-10

À

Prefeitura de Nazaré Paulista
Pregão Eletrônico Nº 36/2024

Processo Administrativo Nº 3849/2024

Objeto: Registro de preços para eventual aquisição de material médico-hospitalares para atender a demanda das Unidades de Saúde da Rede Municipal de Nazaré Paulista - SP, pelo período de 12 (doze) meses, conforme Termo de Referência – Anexo I.

ILMA. SRA. PREGOEIRA DA COMISSÃO DE LICITAÇÃO DO MUNICÍPIO DE NAZARÉ PAULISTA (SP)

ARAMED COMERCIAL HOSPITALAR EIRELI - ME, pessoa jurídica de direito privado, inscrita no CNPJ nº. 24.479.444/0001-10, Inscrição Estadual nº. 795.702.069.116, com sede na Avenida Andrade Neves, 295, Centro, Campinas/SP, vem respeitosamente perante Vossa Senhoria, na forma e condições previstas no instrumento convocatório, com fulcro no item 16 do Edital, combinado com o artigo 4º, XVIII, Lei Federal 10.520/02, a fim de apresentar a presente.

RAZÕES DE RECURSO

Contra a classificação das empresas CHOLMED COMERCIAL HOSPITALAR e CONVATEC BRASIL LTDA no item 90, demonstrando os motivos de seu inconformismo pelas razões a seguir articuladas. O presente edital tem em seu descritivo o seguinte objeto: Registro de preços para eventual aquisição de material médico-hospitalares para atender a demanda das Unidades de Saúde da Rede Municipal de Nazaré Paulista - SP, pelo período de 12 (doze) meses, conforme Termo de Referência – Anexo I.

A Recorrida, pretendendo participar do pregão em epígrafe, tomou conhecimento dos termos de seu edital de licitação e, analisando as exigências ali contidas, participou da disputa de preços, conforme critério de julgamento estabelecido em edital.



Aramed Comercial Hospitalar LTDA
Av. Andrade Neves, nº 295 – 11º Andar - Centro
Campinas/SP - Cep: 13.013-160
Fones: (19) 3201-2926 / (19) 9.9812-0170
e-mail: aramed@aramed.com.br
CNPJ nº 24.479.444/0001-10

I – DA ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA

As especificações técnicas dos produtos vencedores para o item 90, das empresas já mencionadas, não correspondem ao descritivo do instrumento convocatório, devendo, desse modo, serem desclassificadas.

Antes de iniciarmos a “discussão” pela parte técnica, salientamos a seriedade e qualidade dos produtos produzidos pela Coloplast, que é uma multinacional Dinamarquesa, que desenvolve produtos e serviços que tornam melhor a vida de pessoas com condições médicas muito pessoais e realmente íntimas. Trabalhando próximo aos usuários finais e profissionais que usam seus produtos, criam soluções sensíveis às necessidades especiais. Chamam isso de "Intimate Healthcare", que, em português, significa cuidado dedicado à saúde íntima. Este negócio inclui cuidados com estomias, urologia, continência e tratamento de feridas. Operam em todo o mundo e empregamos mais de 13.000 pessoas.

Vejamos agora quanto ao descritivo técnico, faremos um paralelo entre as especificações técnicas solicitadas e do produto vencedor. Vejamos:

ITEM 90: *Cateter urinário para cateterismo intermitente, masculino, nº 12, uretral, **lubrificado**, com aprox. 40cm comprimento (referências: coloplast, wellspect, etc)*

- **1º Colocada: Cholmed Comercial Hospitalar**
- **Marca: Cateter Cure Ultra Masculino 12 / Convatec**
Registro M.S.: 80523020097

Conforme tela abaixo, comprovamos que o produto ofertado pela empresa CHOLMED COMERCIAL HOSPITALAR., não atende ao descritivo do edital, pois o descritivo pede LUBRIFICADO (pronto para uso) e o cateter da Convatec é PRÉ-LUBRIFICADO (não é pronto para uso, precisa ser ativado) só passa a ser lubrificado no momento em que está sendo retirado de sua embalagem.

Conforme instruções de Uso, possui um “SISTEMA DE LUBRIFICAÇÃO CoverAll”.

Portanto não atende ao descritivo e dificulta a utilização principalmente de pacientes com baixa destreza manual, no qual não possuem firmeza nas mãos para o preparo de utilização.



Ficha Técnica
 FT-CCC18 VI

Cure Ultra®

Cateter Urinário Intermitente Masculino



Descrição

O Cateter Urinário Intermitente **Cure Ultra®** Masculino é um sistema de cateter aberto pré-lubrificado que permite a conveniência do paciente quando o cateterismo é necessário fora de casa.

Marca

Cure®

Composição do Produto

- **Ponta:** Polietileno Cloreto de Vinila (PVC)
- **Tubo:** Polietileno Cloreto de Vinila (PVC)
- **Conector:** Ciclohexanona
- **Funil:** Polietileno Cloreto de Vinila (PVC)
- **Gel Lubrificante:** Lubrajel MG (lubrificante transparente, solúvel em água), composto por: glicerina, água, propileno glicol, poliacrilato de sódio, ácido poliacrílico, metilparabeno e propilparabeno.

Características e Ações do Produto

Após ser inserido pelo orifício corporal, uretra, assim que os orifícios de drenagem presentes na ponta do cateter atingirem o interior da bexiga, a urina passará a fluir pelo interior (lúmen) do tubo do cateter até sair pelo funil.

Recomendações de Uso

Como o Cateter Urinário Intermitente **Cure Ultra®** Masculino não inclui dispositivo coletor, este deverá ser usado para permitir que a urina flua diretamente para um vaso sanitário ou outro sistema de coleta.



- A esterilidade é garantida, salvo nos casos em que a embalagem selada esteja danificada ou seja aberta antes do uso. Não use o dispositivo se a embalagem estiver danificada ou aberta antes do uso e descarte o dispositivo de acordo com os regulamentos locais;
- O cateter deve ser utilizado imediatamente após ser removido da embalagem;
- O cateter é lubrificado e pronto para uso assim que retirado da embalagem. O cateter nunca deve ser novamente lubrificado;
- Se durante a utilização deste dispositivo ou como resultado da sua utilização ocorrer um incidente grave, comunique-o ao detentor do registro e à autoridade competente.
- Não utilize em conjunto com irrigação ou instilação.

Instruções de Uso

1. Antes de começar a utilizar o produto, separe os seguintes materiais:
 - a. **Cateter Urinário Intermitente Cure Ultra® Masculino** com a embalagem fechada;
 - b. Produtos para a limpeza da área genital: sabão, água e um pano ou lenços descartáveis sem perfume;
 - c. Toalha de mão;
 - d. Um recipiente para coletar a urina, se não estiver em um banheiro ou perto dele.
2. Inspeção o cateter antes de utilizá-lo. Se o cateter ou a embalagem estiverem danificados ou a embalagem estiver aberta, não utilize o produto.
3. Higienize bem as mãos com água e sabão ou, se não estiver disponível, use um produto antibacteriano para limpar as mãos.
4. Posicione o cateter de modo que esteja ao alcance facilmente. Abra a embalagem do produto. A embalagem do **Cateter Urinário Intermitente Cure Ultra® Masculino** possui um sistema de abertura com entalhe que permite a abertura fácil. Ele também possui um processo de aplicação **CoverAll™** para distribuição uniforme do lubrificante conforme o cateter é removido da embalagem.
5. Posicione-se confortavelmente. Arrume as roupas para que não fiquem no caminho. Se estiver sentado no vaso sanitário, abra as pernas. Se estiver deitado, os joelhos podem estar retos ou dobrados.
6. Segure o pênis na vertical, pelas laterais, para que a uretra não seja comprimida.
7. Retraia o prepúcio, se o pênis não for circuncidado. Lave a glândula do pênis desde a abertura uretral (ponta) até a base da glândula com água, sabão e pano ou lenço descartável sem perfume. Lave com movimentos circulares da ponta para fora. Não lave para frente e para trás sobre a abertura uretral. Repita a lavagem mais duas vezes com diferentes áreas do pano ou lenço a cada vez.

- **2ª Colocada: Convatec Brasil Ltda.**
Marca: Gentle Cath / Convatec
Registro M.S.: 80523020075

Conforme tela abaixo, comprovamos que o produto ofertado pela empresa CONVATEC BRASIL LTDA., não atende ao descritivo do edital, pois também é PRÉ-LUBRIFICADO, não é pronto para uso, o cateter necessita de preparo para a sua utilização, pois é necessário que o paciente ou cuidador deverá “apertar um sachê de água e cobrir o cateter com esse liquido, e deverá aguardar 2 minutos” para que após tal preparo ele supostamente fique “lubrificado” e possa ser utilizado.

Portanto não atende ao descritivo e dificulta a utilização principalmente de pacientes com baixa destreza manual, no qual não possuem firmeza nas mãos para o rompimento do sachê e preparo de utilização.



FICHA TÉCNICA

GENTLECATH™ GLIDE CATETER URINÁRIO INTERMITENTE HIDROFÍLICO – MASCULINO

Nome Genérico	Cateter Urinário Intermitente Hidrofílico
Nome Comercial	GentleCath™ Glide Cateter Urinário Intermitente Hidrofílico - Masculino
Imagem	 <p style="text-align: center;">Ponta Tiemann Ponta Reta</p>
Descrição	GentleCath™ Glide é um Cateter Urinário Intermitente Hidrofílico, pronto para o uso, flexível e tubular que é inserido através da uretra para a passagem de fluidos da bexiga.
Marca	GentleCath™ Convatec®
Fabricante	Unomedical s.r.o - Eslováquia
Composição do Produto	Cateter: elastômero a base de poliolefina (POBE) Conector: polivinil cloreto (PVC) Manga de proteção: polietileno
Método de esterilização	Óxido de etileno



Características e Ações do Produto	<p>GentleCath™ é um cateter urológico flexível e tubular que é inserido através da uretra para a passagem de fluídos da bexiga.</p> <p>O material de construção é hidrofílico tornando a superfície escorregadia quando umedecida com água.</p> <p>GentleCath é um cateter de uso transitório e no modelo masculino está disponível com ponta reta ou tiemman.</p>
Recomendações de Uso	<p>Antes de utilizar o produto recomendamos ler a instrução de uso que o acompanha na embalagem para verificar as contraindicações, precauções e observações.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Se necessário, antes de utilizar, ligue uma bolsa de urina à extremidade afunilada do cateter. • Não toque na ponta do cateter e use a manga de proteção para minimizar o contato com o resto do cateter. • Aperte o sachê de água no interior do pacote até que se rompa e cubra com água o cateter. Use em um intervalo de 2 minutos. • Durante a inserção e a remoção, deslize o cateter sempre de forma lenta e suave. Nunca force o cateter.

	<ul style="list-style-type: none"> • Ao remover o cateter, pare se mais urina começar a fluir. Continue novamente quando a urina parar. • O adesivo redondo azul na parte de trás da embalagem pode ser usado para fixá-la à uma superfície durante o uso do cateter. • Se não houver passagem de urina ou se ocorrerem outras complicações (como, por exemplo, dor, dificuldade de inserção ou remoção, sangramento, sinais de infecção do trato urinário ou secreções), consulte um profissional da saúde. • Se o cateter for inserido de forma incorreta, o mesmo deverá ser descartado e não reutilizado. Um novo cateter deve ser selecionado para uso. • Os cateteres usados devem ser sempre descartados. 		
Cuidados de Conservação	Evitar umidade elevada.		
Prazo de Validade	3 anos		
Registro Sanitário	Notificação ANVISA Nº 80523020075		
Responsável Técnico	Carla Francisca de Araújo CRF-SP nº 31895		
Código ICC	SIMPRO	Ponta / Tamanho	Unidades por Caixa
421564	Indisponível	Cateter masculino / Ponta reta / CH8	30
421565	0313742	Cateter masculino / Ponta reta / CH10	30
421566	0313743	Cateter masculino / Ponta reta / CH12	30
421567	0313744	Cateter masculino / Ponta reta / CH14	30
421568	0313745	Cateter masculino / Ponta reta / CH16	30
421569	Indisponível	Cateter masculino / Ponta reta / CH18	30
421907	Indisponível	Cateter masculino / Ponta Tiemann / CH8	30
421908	Indisponível	Cateter masculino / Ponta Tiemann / CH10	30
421909	Indisponível	Cateter masculino / Ponta Tiemann / CH12	30
421910	Indisponível	Cateter masculino / Ponta Tiemann / CH14	30
421911	Indisponível	Cateter masculino / Ponta Tiemann / CH16	30
421912	Indisponível	Cateter masculino / Ponta Tiemann / CH18	30



Aramed Comercial Hospitalar LTDA
Av. Andrade Neves, nº 295 – 11º Andar - Centro
Campinas/SP - Cep: 13.013-160
Fones: (19) 3201-2926 / (19) 9.9812-0170
e-mail: aramed@aramed.com.br
CNPJ nº 24.479.444/0001-10

3ª Colocada: Aramed Comercial Hospitalar LTDA
Marca: SpeediCath / Coloplast
Registro M.S.: 10430310196

Diferente do produto ofertado por esta requerente, o produto SpeediCath, fabricado pela Coloplast foi desenvolvido pensando em todos os possíveis pacientes, pois o nosso cateter **hidrofílico, lubrificado e pronto para uso**, assim, até mesmo os pacientes com baixa destreza manual são capazes de utilizar, não sendo necessário realizar qualquer tipo de preparo ou rompimento de sachê, por exemplo.

Segue as instruções de uso do produto SpeediCath para comprovar que os nossos produtos atendem integralmente aos descritivos:

SpeediCath®
Standard



Cateter Hidrofílico lubrificado pronto para uso
Feminino/ Masculino

Como usar o SpeediCath padrão

O SpeediCath padrão consiste em um cateter revestido sem PVC, pronto para uso e fornecido em solução salina.

Comece lavando as mãos e a área ao redor do orifício uretral. É importante evitar a transferência de bactérias de suas mãos para o cateter.

A embalagem contém o cateter revestido em solução salina. Antes de tentar abrir o cateter, certifique-se de que tudo está pronto para prosseguir com a cateterização.

Se o cateter tiver sido guardado verticalmente, coloque-o na posição horizontal para assegurar a distribuição uniforme da solução salina, garantindo que o revestimento fique totalmente saturado. A saturação completa garante a lubrificação ideal.

Conforme comprovação o nosso produto atende integralmente ao descritivo, pois é CATETER HIDROFILICO URINÁRIO LUBRIFICADO Nº 12 – PRONTO PARA USO.

Além do nosso produto atender integralmente ao descritivo do edital, o SpeediCath é referência de tratamento, vejamos os artigos científicos comprovando e aprovando a superioridade na utilização do SpeediCath:

- 1- B Domurath, J Kutzenberger, I Kurze, HS Knoth - Spinal Cord, Clinical evaluation of a newly developed catheter (SpeediCath Compact Male) in men with spinal cord injury: residual urine and user evaluation
Fonte: <https://www.nature.com/articles/sc201114>
- 2- A Leriche, K Charvier, V Bonniaud, L Peyrat - Comparative study of the acceptability of the SpeediCath Set and Actreen set catheterization sets in patients performing self-catheterization
Fonte: <https://europepmc.org/article/med/16821349>



Aramed Comercial Hospitalar LTDA
Av. Andrade Neves, nº 295 – 11º Andar - Centro
Campinas/SP - Cep: 13.013-160
Fones: (19) 3201-2926 / (19) 9.9812-0170
e-mail: aramed@aramed.com.br
CNPJ nº 24.479.444/0001-10

- 3- Olalla Trigás Gil - SpeediCath en el sondaje vesical intermitente
Fonte: <https://dialnet.unirioja.es/servlet/articulo?codigo=2766709>
- 4- Olalla Trigás Gil - SpeediCath use for intermittent catheterization in bladders
Fonte: <https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/19203115/>
- 5- Chappel, Emma; Hurrell, Joanne; Woodward, Sue - SpeediCath Compact Set: product focus.
Fonte:
<https://web.s.ebscohost.com/abstract?direct=true&profile=ehost&scope=site&authtype=crawler&jrnl=17470307&AN=91735742&h=YDDxJFRDotehzW4Qk0zaBrdHCSKqfTHfsVzt5zkleGz8o7%2bz3lyl6RgSZhG9%2fn9%2fS7VsWlbp1lzwvdlygr19A%3d%3d&crI=c&resultNs=AdminWebAuth&resultLocal=ErrCrINotAuth&crIhashurl=login.aspx%3fdirect%3dtrue%26profile%3dehost%26scope%3dsite%26authtype%3dcrawler%26jrnl%3d17470307%26AN%3d91735742>
- 6- J Stensballe, D Looms, PN Nielsen, M Tvede - European Urology, 2005 – Elsevier - Hydrophilic-Coated Catheters for Intermittent Catheterisation Reduce Urethral Micro Trauma: A Prospective, Randomised, Participant-Blinded, Crossover Study of Three Different Types of Catheters
Fonte: <https://www.sciencedirect.com/science/article/abs/pii/S0302283805004446>
- 7- Gill Pascoe, Sharon Clovis - Evaluation of two coated catheters in intermittent self-catheterization
Fonte: <https://www.magonlineibrary.com/doi/abs/10.12968/bjon.2001.10.5.5360>
- 8- D.J.M.K.De Ridder, K.Everaert, L. García Fernández, J.V. Forner Valerod, A. Borau Durán, M.L. Jauregui, Abrisqueta, M.G.Ventura, A. Rodriguez Sotillo. - Cateterismo Intermitente com Cateteres com Revestimento Hidrofílico (SpeediCath) Reduz o Risco de Infecção Clínica do Trato Urinário em Pacientes Lesionados na Medula Espinhal: Um Estudo Prospectivo Randomizado Paralelo Comparativo.
Fonte: <https://www.sciencedirect.com/science/article/abs/pii/S0302283805004537>

As Diretrizes Nacionais e Internacionais promovem o Cateterismo Intermitente (CI) com o SpeediCath como a melhor prática de tratamento (Padrão Ouro) para a bexiga neurogênica.



Aramed Comercial Hospitalar LTDA
Av. Andrade Neves, nº 295 – 11º Andar - Centro
Campinas/SP - Cep: 13.013-160
Fones: (19) 3201-2926 / (19) 9.9812-0170
e-mail: aramed@aramed.com.br
CNPJ nº 24.479.444/0001-10

SBU: Sociedade Brasileira de Urologia

1- Vejamos o que é “SBU: Sociedade Brasileira de Urologia”

A Sociedade Brasileira de Urologia é uma associação científica sem fins lucrativos que busca representar todos os médicos do país que fizeram a especialização em Urologia, a especialidade clínica e cirúrgica responsável pelo diagnóstico e tratamento das enfermidades do sistema urinário de ambos os sexos e do sistema genital masculino.

- **A SOCIEDADE BRASILEIRA DE UROLOGIA, RECOMENDA O USO DO SPEEDICATH.**

2- Vejamos o que é “CONITEC: COMISSÃO NACIONAL DE INCORPORAÇÃO DE TECNOLOGIAS NO SUS.”

A Comissão Nacional de Incorporação de Tecnologias no Sistema Único de Saúde – Conitec foi criada pela Lei nº 12.401, de 28 de abril de 2011, que dispõe sobre a assistência terapêutica e a incorporação de tecnologia em saúde no âmbito do Sistema Único de Saúde.

A Comissão, assistida pelo Departamento de Gestão e Incorporação de Tecnologias em Saúde - DGITS, tem por objetivo assessorar o Ministério da Saúde - MS nas atribuições relativas à incorporação, exclusão ou alteração de tecnologias em saúde pelo SUS, bem como na constituição ou alteração de protocolo clínico ou de diretriz terapêutica.

Para regulamentar o funcionamento da Comissão, foi publicado o Decreto nº 7.646, de 21 de dezembro de 2011. A estrutura de funcionamento da Conitec é composta por dois fóruns: o Plenário e a Secretaria-Executiva.

O Plenário é o fórum responsável pela emissão de recomendação sobre incorporação, exclusão ou alteração das tecnologias no âmbito do SUS, sobre constituição ou alteração de protocolos clínicos e diretrizes terapêuticas e atualização da Relação Nacional de Medicamentos Essenciais - Rename, que foi instituída pelo Decreto nº 7.508, de 28 de junho de 2011.

Todas as recomendações emitidas pelo Plenário são submetidas à Consulta Pública (CP) pelo prazo de 20 dias, exceto em casos de urgência da matéria, quando a CP terá prazo de 10 dias. As contribuições e sugestões da consulta pública são organizadas, avaliadas e inseridas ao relatório final da Conitec, que, posteriormente, é encaminhado para o Secretário de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde (SCTIE/MS) para a tomada de decisão. O Secretário da SCTIE pode, ainda, solicitar a realização de audiência pública antes da sua decisão.



Aramed Comercial Hospitalar LTDA
Av. Andrade Neves, nº 295 – 11º Andar - Centro
Campinas/SP - Cep: 13.013-160
Fones: (19) 3201-2926 / (19) 9.9812-0170
e-mail: aramed@aramed.com.br
CNPJ nº 24.479.444/0001-10

A Secretaria-Executiva, exercida pelo DGITS, é responsável pela gestão e coordenação das atividades da Comissão, bem como a emissão de relatórios técnicos sobre a tecnologia avaliada, levando em consideração as evidências científicas, a avaliação econômica e o impacto da incorporação da tecnologia no Sistema Único de Saúde.

O DGITS foi criado pelo Decreto nº 7.797, de 30 de agosto de 2012. Atualmente, está em vigor o Decreto nº 11.098 de 20 de junho de 2022. O Departamento tem como atribuições acompanhar, subsidiar e dar suporte às atividades e demandas da Conitec e contribuir para a promoção do acesso e do uso racional de tecnologias seguras e eficientes, dentre outras. O Departamento de Gestão e Incorporação de Tecnologias em Saúde (DGITS) é composto por três Coordenações-Gerais: a Coordenação-Geral de Gestão Estratégica de Tecnologias em Saúde (CGGTS), a Coordenação-Geral de Avaliação de Tecnologias em Saúde (CGATS) e Coordenação-Geral de Gestão de Protocolos Clínicos e Diretrizes Terapêuticas (CGPCDT). Além destas, o Departamento também possui a Coordenação de Monitoramento de Tecnologias em Saúde (CMTS) e a Coordenação de Incorporação de Tecnologias (CITEC).

- **A CONITEC, RECOMENDA O USO DO SPEEDICATH.**

III – ARGUMENTAÇÃO JURÍDICA

Entende-se, que estabelecidos no Edital os procedimentos e os critérios, estes obrigam tanto as empresas licitantes quanto o órgão promotor da licitação, a vedada utilização de qualquer procedimento ou critério diverso do que fora previamente previsto.

O certame licitatório é pautado por normas que o regulam e não devem ser ignoradas em momento algum. O edital estabelece os requisitos mínimos e estes devem ser cumpridos pelos licitantes e pela Administração Pública.

Assim, prevê a nossa Constituição Federal em seu o artigo 37, inclusive inciso XXI:

CF/88

*Art. 37. A administração pública direta e indireta de qualquer dos Poderes da União, dos Estados, do Distrito Federal e dos Municípios **obedecerá aos princípios de legalidade, impessoalidade, moralidade, publicidade e eficiência e, também, ao seguinte:***



Aramed Comercial Hospitalar LTDA
Av. Andrade Neves, nº 295 – 11º Andar - Centro
Campinas/SP - Cep: 13.013-160
Fones: (19) 3201-2926 / (19) 9.9812-0170
e-mail: aramed@aramed.com.br
CNPJ nº 24.479.444/0001-10

...

*XXI - ressalvados os casos especificados na legislação, as obras, serviços, compras e alienações serão contratados mediante processo de licitação pública **que assegure igualdade de condições a todos os concorrentes**. (grifo nosso).*

A lei de licitações Nº 14.133, DE 1º DE ABRIL DE 2021 dispõe em seu artigo 5º *ipsis litteris*:

“Art. 5º Na aplicação desta Lei, serão observados os princípios da legalidade, da impessoalidade, da moralidade, da publicidade, da eficiência, do interesse público, da probidade administrativa, da igualdade, do planejamento, da transparência, da eficácia, da segregação de funções, da motivação, da vinculação ao edital, do julgamento objetivo, da segurança jurídica, da razoabilidade, da competitividade, da proporcionalidade, da celeridade, da economicidade e do desenvolvimento nacional sustentável,(...)”

Tomando o texto do legislador por base, fica evidente que para o acontecimento legal de um certame os princípios destacados acima devem ser respeitados, para que ocorra dentro dos parâmetros e formas da lei.

IV- DO PEDIDO

Ante as premissas expostas, requer-se:

1. Conhecer e dar provimento o presente recurso, de modo a classificar e lograr a empresa ARAMED COMERCIAL HOSPITALAR LTDA, como vencedora do item 90.
2. Desclassificar a empresa Cholmed Comercial Hospitalar 1ª Colocada do item 90, pois não atende ao descritivo;
3. Desclassificar a empresa Convatec Brasil Ltda, 2ª Colocada do item 90, pois não atende ao descritivo;
4. Em caso de indeferimento do presente recurso, será fornecida cópia integral do procedimento licitatório, para fins de apreciação pelo tribunal de contas do estado e revisão pelo poder judiciário por ser medida de inteira justiça!



Aramed Comercial Hospitalar LTDA
Av. Andrade Neves, nº 295 – 11º Andar - Centro
Campinas/SP - Cep: 13.013-160
Fones: (19) 3201-2926 / (19) 9.9812-0170
e-mail: aramed@aramed.com.br
CNPJ nº 24.479.444/0001-10

Campinas, 24 de setembro de 2024.

Aramed Comercial Hospitalar LTDA

「24 479 444 / 0001 - 10」

ARAMED COMERCIAL HOSPITALAR LTDA

Avenida Andrade Neves, 295 - 11º andar
Salas: 111 - 112 - 133 - 134
Centro - CEP 13013-160

「 CAMPINAS - SP 」