

Ajuste direto nº 20240284

Aquisição de reagentes para extração e deteção de agentes emergentes e sexualmente transmissíveis no Instituto Nacional de Saúde Doutor Ricardo Jorge, I.P.

Caderno de Encargos

Índice

Capítulo I – Disposições gerais

Capítulo II - Obrigações contratuais

Secção I - Obrigações da entidade adjudicatária

Subsecção I - Disposições gerais

Subsecção II - Dever de sigilo

Secção II - Obrigações do Instituto Nacional de Saúde Doutor Ricardo Jorge, I.P.

Capítulo III - Penalidades contratuais e resolução

Capítulo IV - Caução

Capítulo V - Resolução de litígios

Capítulo VI - Disposições finais

Anexo Técnico

Capítulo I

Disposições gerais

Cláusula 1.^a

Objeto

1. O presente Caderno de Encargos compreende as cláusulas a incluir no contrato a celebrar na sequência do procedimento pré-contratual que tem por objeto principal aquisição de reagentes para extração e deteção de agentes emergentes e sexualmente transmissíveis no Instituto Nacional de Saúde Doutor Ricardo Jorge, I.P.
2. O presente procedimento insere-se no CPV 33696500-0 Reagentes de laboratório, nos termos do Regulamento (CE) n.º 213/2008 da Comissão de 28 de Novembro de 2007, publicado no Jornal Oficial da União Europeia, L 74, em 15 de março de 2008.

Cláusula 2.^a

Contrato

1. O contrato é composto pelo respetivo clausulado contratual e os seus anexos.
2. O contrato a celebrar integra ainda os seguintes elementos:
 - a) Os suprimimentos dos erros e das omissões do Caderno de Encargos identificados pela entidade adjudicatária, desde que esses erros e omissões 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 pela entidade adjudicatária.
3. Em caso de divergência entre os documentos referidos no número anterior, a respetiva prevalência é determinada pela ordem pela qual aí são indicados.
4. 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 Código dos contratos Públicos e aceites pela entidade adjudicatária nos termos do disposto no artigo 101.º desse mesmo diploma legal.

Cláusula 3.^a

Preço Base

O preço base para efeitos do presente procedimento pré-contratual é **271.400,00 €** (duzentos e setenta e um mil euros e quatrocentos cêntimos), acrescido do IVA à taxa legal em vigor, sendo este entendido como o preço máximo que o INSA, I.P. se dispõe a pagar pela execução de todas as prestações que constituem o fornecimento dos bens.

Cláusula 4.^a

Prazo

1. O contrato mantém-se em vigor até à entrega dos bens ao contraente público, podendo o INSA, I.P. fixar datas de entrega na nota de encomenda ou por solicitação do laboratório após emissão da nota de encomenda, em conformidade com os respetivos termos e condições e o disposto na lei, sem prejuízo das obrigações acessórias que devam perdurar para além da cessação do contrato.
2. Sem prejuízo do disposto no número anterior, o fornecimento dos bens terá de ocorrer, impreterivelmente, até **13 de dezembro de 2024**.

Capítulo II

Obrigações contratuais

Secção I

Obrigações da entidade adjudicatária

Subsecção I

Disposições gerais

Cláusula 5.^a

Obrigações principais da entidade adjudicatária

Sem prejuízo de outras obrigações previstas na legislação aplicável, no presente Caderno de Encargos ou nas cláusulas contratuais, da celebração do contrato decorrem para a entidade adjudicatária as seguintes obrigações principais:

- a) Obrigação de entrega dos bens identificados na sua proposta;
- b) Obrigação de garantia dos bens;
- c) Obrigação de continuidade de fabrico.

Cláusula 6.^a

Conformidade e operacionalidade dos bens

1. A entidade adjudicatária obriga-se a entregar à entidade adjudicante pública os bens objeto do contrato com as características, especificações e requisitos técnicos previstos no anexo técnico ao presente Caderno de Encargos, que dele faz parte integrante.
2. Os bens objeto do contrato devem ser entregues em perfeitas condições de serem utilizados para os fins a que se destinam e dotados de todo o material de apoio necessário à sua entrada em funcionamento.
3. É aplicável, com as necessárias adaptações, o disposto na lei que disciplina os aspetos relativos à venda de bens de consumo e das garantias a ela relativas, no que respeita à conformidade dos bens.

4. A entidade adjudicatária é responsável perante Instituto Nacional de Saúde Doutor Ricardo Jorge, I.P. por qualquer defeito ou discrepância dos bens objeto do contrato que existam no momento em que os bens lhe são entregues.

Cláusula 7.^a

Entrega dos bens objeto do contrato

1. Os bens objeto do contrato devem ser entregues nas instalações do INSA, I.P., situadas no Porto, Aguas Moura e Lisboa, mediante solicitação do INSA, I.P., se outro não for solicitado na nota de encomenda, de acordo com as necessidades do INSA, I.P.
2. Sem prejuízo do disposto no número anterior, o fornecimento dos bens terá de ocorrer, impreterivelmente, no prazo de 15 (quinze) dias após a emissão da Nota de Encomenda pelo serviço requisitante do INSA, I.P.
3. O contraente público reserva-se ao direito de fasear as notas de encomenda de acordo com suas as necessidades.
4. Caso o adjudicatário não cumpra de forma exata e pontual as obrigações contratuais, por facto que lhe seja imputável, o contraente público notificá-lo-á para o cumprimento da prestação, fixando um prazo não inferior a 5 (cinco) dias.

Cláusula 8.^a

Inspeção e testes

1. Efetuada a entrega dos bens objeto do contrato, a entidade adjudicante pública, por si ou através de terceiro por ele designado, procede, no prazo de 15 dias, à inspeção quantitativa e qualitativa dos mesmos, com vista a verificar, respetivamente, se os mesmos correspondem às quantidades estabelecidas no anexo técnico ao presente Caderno de Encargos e se reúnem as características, especificações e requisitos técnicos e operacionais definidos no anexo técnico ao presente Caderno de Encargos e na proposta adjudicada, bem como outros requisitos exigidos por lei.
2. Após a verificação referida no número anterior, o INSA, I.P. pode:
 - a) Receber o bem;
 - b) Rejeitar o bem por apresentar deficiências de qualidade;
 - c) Aceitar o bem mediante condição de, após exame posterior ou durante a utilização dos mesmos, serem comprovadas as características exigidas.
3. No caso previsto na alínea b) do número anterior, a entidade adjudicatária fica obrigada à sua imediata substituição, continuando, para efeitos de aplicação de sanções, a correr a contagem do prazo de entrega, desde a data da encomenda até à finalização do fornecimento de acordo com as condições exigidas.
4. Todos os encargos decorrentes da substituição, devolução ou destruição do bem que tenham sido objeto de rejeição, serão da exclusiva responsabilidade da entidade adjudicatária.

Cláusula 9.^a

Inoperacionalidade, defeitos ou discrepâncias

1. No caso de os testes previstos na cláusula anterior não comprovarem a total operacionalidade dos bens objeto do contrato, bem como a sua conformidade com as exigências legais, ou no caso de existirem defeitos

ou discrepâncias com as características, especificações e requisitos técnicos definidos no anexo técnico ao presente Caderno de Encargos, o INSA, I.P., deve de isso informar, por escrito, a entidade adjudicatária.

2. No caso previsto no número anterior, a entidade adjudicatária deve proceder, à sua custa e no prazo razoável que for determinado pelo INSA, I.P., às reparações ou substituições necessárias para garantir a operacionalidade dos bens e o cumprimento das exigências legais e das características, especificações e requisitos técnicos exigidos.

3. Após a realização das reparações ou substituições necessárias pela entidade adjudicatária, no prazo respetivo, o INSA, I.P., procede à realização de novos testes de aceitação, nos termos da cláusula anterior.

4. Caso haja uma segunda inconformidade dos bens nos termos dos números anteriores, poderá o INSA, I.P., resolver o contrato com base nesse fundamento, sendo a entidade adjudicatária responsável nos termos gerais definidos na lei e no contrato.

Cláusula 10.^a

Aceitação dos bens

1. Caso os testes solicitados a que se refere a Cláusula 8.^a comprovem a total operacionalidade dos bens objeto do contrato, bem como a sua conformidade com as exigências legais, e neles não sejam detetados quaisquer defeitos ou discrepâncias com as características, especificações e requisitos técnicos definidos no anexo técnico ao presente Caderno de Encargos, e após validação técnica (assinatura da respetiva guia de remessa ou guia de transporte) por parte do laboratório, os bens consideram-se devidamente aceites.

2. Com a aceitação do bem a que se refere o número anterior, ocorre a transferência da posse e da propriedade dos bens objeto do contrato para o INSA, I.P., bem como do risco de deterioração ou perecimento dos mesmos, sem prejuízo das obrigações de garantia que impendem sobre a entidade adjudicatária.

3. A aceitação do bem a que se refere o n.º 1 não implica a aceitação de eventuais defeitos ou de discrepâncias dos equipamentos objeto do contrato com as exigências legais ou com as características, especificações e requisitos técnicos previstos no anexo técnico ao presente Caderno de Encargos.

Cláusula 11.^a

Garantia técnica

1. Nos termos da presente cláusula e da lei que disciplina os aspetos relativos à venda de bens de consumo e das garantias a ela relativas, a entidade adjudicatária garante os bens objeto do contrato, pelo prazo de 2 anos, se outro prazo não for específico do bem a adquirir, a contar da data de aceitação dos bens, contra quaisquer defeitos ou discrepâncias com as exigências legais e com características, especificações e requisitos técnicos definidos no anexo técnico ao presente Caderno de Encargos, que se revelem a partir da respetiva aceitação do bem.

2. A garantia prevista no número anterior abrange:

- a) O fornecimento, componentes ou bens reparados ou substituídos;
- b) O transporte do bem ou componentes defeituosos ou discrepantes para o local da sua reparação ou substituição e a devolução daqueles bens ou a entrega das peças ou componentes em falta, reparados ou substituídos;

3. No prazo máximo de dois meses a contar da data em que o INSA, I.P., tenha detetado qualquer defeito ou discrepância, este deve notificar a entidade adjudicatária, para efeitos da respetiva reparação.

4. A reparação ou substituição previstas na presente cláusula devem ser realizadas dentro de um prazo razoável fixado pelo INSA, I.P., e sem grave inconveniente para este último, tendo em conta a natureza do bem e o fim a que o mesmo se destina.

Cláusula 12.^a

Garantia de continuidade de fabrico

A entidade adjudicatária deve assegurar a continuidade do fabrico e do fornecimento de todas as peças, componentes que integram os bens objeto do contrato pelo prazo estimado de vida útil dos bens.

Subsecção II

Dever de sigilo

Cláusula 13.^a

Objeto do dever de sigilo

1. A entidade adjudicatária deve guardar sigilo sobre toda a informação e documentação, técnica e não técnica, comercial ou outra, relativa ao INSA, I.P., 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 pela entidade adjudicatária 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.

Cláusula 14.^a

Prazo do dever de sigilo

O dever de sigilo mantém-se em vigor até ao termo do prazo de 2 (dois) anos a contar do cumprimento ou cessação, por qualquer causa, do contrato, sem prejuízo da sujeição subsequente a quaisquer deveres legais relativos, designadamente, à proteção de segredos comerciais ou da credibilidade, do prestígio ou da confiança devidos às pessoas coletivas.

Cláusula 15.^a

Gestor do Contrato

O órgão competente para a decisão de contratar designou um gestor do contrato, que oportunamente será comunicado ao co-contratante, tendo como função o acompanhamento permanente da execução do contrato, através da medição dos níveis de desempenho do contratante, a execução financeira, técnica e material.

Secção II

Obrigações do Instituto Nacional de Saúde Doutor Ricardo Jorge, I.P.

Cláusula 16.^a

Preço contratual

1. Pelo fornecimento dos bens objeto do contrato, bem como pelo cumprimento das demais obrigações constantes do presente Caderno de Encargos, o INSA, I.P., deve pagar à entidade adjudicatária o preço constante da proposta adjudicada, acrescido de IVA à taxa legal em vigor, se este for legalmente devido.
2. O preço referido no número anterior inclui todos os custos, encargos e despesas cuja responsabilidade não esteja expressamente atribuída à entidade adjudicatária público, nomeadamente os relativos ao transporte dos bens objeto do contrato para o respetivo local de entrega, bem como quaisquer encargos decorrentes da utilização de marcas registadas, patentes ou licenças.

Cláusula 17.^a

Condições de pagamento

1. As quantias devidas pelo INSA, I.P., nos termos da(s) cláusula(s) anterior(es), deve(m) ser paga(s) no prazo de 60 (sessenta) dias após a receção pelo INSA, I.P., das respetivas faturas, as quais só podem ser emitidas após o vencimento da obrigação respetiva e enviadas para o email: fornecedores@insa.min-saude.pt
2. Para os efeitos do número anterior, a obrigação considera-se vencida com a aceitação dos bens objeto do contrato.
3. Em caso de discordância por parte do INSA, I.P., quanto aos valores indicados nas faturas, deve este comunicar à entidade adjudicatária, por escrito, os respetivos fundamentos, ficando a entidade adjudicatária obrigada a prestar os esclarecimentos necessários ou proceder à emissão de nova fatura corrigida.
4. Desde que devidamente emitidas e observado o disposto no n.º 1, as faturas são pagas através de transferência bancária.

Capítulo III

Penalidades contratuais e resolução

Cláusula 18.^a

Penalidades contratuais

1. Pelo incumprimento de obrigações emergentes do contrato, o INSA, I.P., pode exigir da entidade adjudicatária o pagamento de uma pena pecuniária, de montante a fixar em função da gravidade do incumprimento, nos seguintes termos:

- a) Pelo incumprimento das datas e prazos de entrega dos bens objeto do contrato, até 20% do valor contratual;
- b) Pelo incumprimento da obrigação de garantia técnica, até 20% do valor contratual;
- c) Pelo incumprimento da obrigação de continuidade de fabrico e de fornecimento, até 20% do valor contratual;
- d) Pelo incumprimento por inconformidade dos bens fornecidos ao fim a que se destinam, nos termos da cláusula 8^a, até 20% do preço contratual.

2. Em caso de resolução do contrato por incumprimento da entidade adjudicatária, o INSA, I.P., pode exigir-lhe uma pena pecuniária prevista no artigo 329.º do Código dos Contratos Públicos.

3. Ao valor da pena pecuniária prevista no número anterior são deduzidas as importâncias pagas pela entidade adjudicatária ao abrigo da alínea a) do n.º 1, relativamente aos bens objeto do contrato cujo atraso ou inconformidade na entrega tenha determinado a respetiva resolução.

4. Na determinação da gravidade do incumprimento, o INSA, I.P., tem em conta, nomeadamente, a duração da infração, a sua eventual reiteração, o grau de culpa da entidade adjudicatária e as consequências do incumprimento.

5. O INSA, I.P., pode compensar os pagamentos devidos ao abrigo do contrato com as penas pecuniárias devidas nos termos da presente cláusula.

6. As penas pecuniárias previstas na presente cláusula não obstam a que o INSA, I.P., exija uma indemnização pelo dano excedente.

Cláusula 19.^a

Força maior

1. Não podem ser impostas penalidades à entidade adjudicatária, nem é havida como incumprimento, a não realização pontual das prestações contratuais a cargo de qualquer das partes que resulte de caso de força maior, entendendo-se como tal as circunstâncias que impossibilitem a respetiva realização, alheias à vontade da parte afetada, que ela não pudesse conhecer ou prever à data da celebração do contrato e cujos efeitos não lhe fosse razoavelmente exigível contornar ou evitar.

2. Podem constituir força maior, se se verificarem os requisitos do número anterior, designadamente, tremores de terra, inundações, incêndios, epidemias, sabotagens, greves, embargos ou bloqueios internacionais, atos de guerra ou terrorismo, motins e determinações governamentais ou administrativas injuntivas.

3. Não constituem força maior, designadamente:

- a) Circunstâncias que não constituam força maior para os subcontratados da entidade adjudicatária, na parte em que intervenham;
- b) Greves ou conflitos laborais limitados às sociedades da entidade adjudicatária ou a grupos de sociedades em que este se integre, bem como a sociedades ou grupos de sociedades dos seus subcontratados;
- c) Determinações governamentais, administrativas, ou judiciais de natureza sancionatória ou de outra forma resultantes do incumprimento pela entidade adjudicatária de deveres ou ónus que sobre ele recaiam;
- d) Manifestações populares devidas ao incumprimento pela entidade adjudicatária de normas legais;
- e) Incêndios ou inundações com origem nas instalações da entidade adjudicatária cuja causa, propagação ou proporções se devam a culpa ou negligência sua ou ao incumprimento de normas de segurança;
- f) Avarias nos sistemas informáticos ou mecânicos da entidade adjudicatária não devidas a sabotagem;
- g) Eventos que estejam ou devam estar cobertos por seguros.

4. A ocorrência de circunstâncias que possam consubstanciar casos de força maior deve ser imediatamente comunicada à outra parte.

5. A força maior determina a prorrogação dos prazos de cumprimento das obrigações contratuais afetadas pelo período de tempo comprovadamente correspondente ao impedimento resultante da força maior.

Cláusula 20.^a

Resolução por parte do Instituto Nacional de Saúde Doutor Ricardo Jorge, I.P.

1. Sem prejuízo de outros fundamentos de resolução do contrato previstos na lei, o INSA, I.P., pode resolver o contrato, a título sancionatório, no caso da entidade adjudicatária violar de forma grave ou reiterada qualquer das obrigações que lhe incumbem, designadamente nos seguintes casos:

- a) Atraso, total ou parcial, na entrega dos bens objeto do contrato superior a um mês ou declaração escrita da entidade adjudicatária de que o atraso em determinada entrega excederá esse prazo.

2. O direito de resolução referido no número anterior exerce-se mediante declaração enviada à entidade adjudicatária e não determina a repetição das prestações já realizadas, a menos que tal seja determinado pelo INSA, I.P.

Cláusula 21.^a

Resolução por parte da entidade adjudicatária

1. Sem prejuízo de outros fundamentos de resolução previstos na lei, a entidade adjudicatária pode resolver o contrato quando qualquer montante que lhe seja devido esteja em dívida há mais de 90 (noventa) dias posteriormente à data de vencimento acordada ou especificada na fatura, contrato, ou documentos equivalentes; ou o montante em dívida exceda 25% do preço contratual, excluindo juros.

2. O direito de resolução é exercido por via judicial.

3. Nos casos previstos no n.º 1, o direito de resolução pode ser exercido mediante declaração enviada ao INSA, I.P., que produz efeitos 30 (trinta) dias após a receção dessa declaração, salvo se este último cumprir as obrigações em atraso nesse prazo, acrescidas dos juros de mora a que houver lugar.

4. A resolução do contrato nos termos dos números anteriores não determina a repetição das prestações já realizadas pela entidade adjudicatária, cessando, porém, todas as obrigações deste ao abrigo do contrato, com exceção daquelas a que se refere o artigo 444.º do Código dos Contratos Públicos.

Capítulo IV

Caução

Cláusula 22.^a

Execução da caução

1. Nos termos do n.º 2 do artigo 88.º do CCP o adjudicatário está dispensado da prestação de caução, quando o preço contratual for inferior a 500.000,00€.
2. O Instituto Nacional de Saúde Doutor Ricardo Jorge, I.P. poderá proceder à retenção de 10% (dez) do valor dos pagamentos a efetuar, como garantia de bom cumprimento das obrigações do adjudicatário.
3. Caso seja aplicável a prestação de caução e para garantir o exato e pontual cumprimento das obrigações decorrentes do contrato, nos termos do programa do procedimento, o adjudicatário deverá prestar uma caução no valor de 5% do preço total contratualizado, com exclusão do IVA.
4. A resolução do contrato pelo INSA, I.P. não impede a execução da caução, contanto que para isso haja motivo.
5. A caução a que se referem os números anteriores é liberada nos termos do artigo 295.º do CCP.

Capítulo V

Resolução de litígios

Cláusula 23.^a

Foro competente

Para resolução de todos os litígios decorrentes do contrato fica estipulada a competência do Tribunal Administrativo e Fiscal de Lisboa, com expressa renúncia a qualquer outro.

Capítulo VI

Disposições finais

Cláusula 24.^a

Patentes, licenças e marcas registadas

1. São da responsabilidade da entidade adjudicatária quaisquer encargos decorrentes da utilização, no fornecimento, de marcas registadas, patentes registadas ou licenças.
2. Caso o INSA, I.P., venha a ser demandado por ter infringido, na execução do contrato, qualquer dos direitos mencionados no número anterior, a entidade adjudicatária indemniza-o de todas as despesas que, em consequência, haja de fazer e de todas as quantias que tenha de pagar seja a que título for.

Cláusula 25.^a

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 Código dos Contratos Públicos, 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.

Cláusula 26.^a

Política de proteção de dados e de privacidade

1. A entidade adjudicante assegura que o tratamento dos dados pessoais se destina exclusivamente às finalidades de execução do contrato, sendo apagados no termo da sua vigência, e que, em situação alguma, os dados recolhidos serão utilizados para outra finalidade que não as ações necessárias ao âmbito do contrato.
2. A todo o tempo, a entidade adjudicante, na qualidade de responsável pelo tratamento dos dados, garante ao titular dos direitos pessoais o direito de acesso, retificação, atualização e apagamento dos seus dados pessoais mediante pedido escrito dirigido ao respetivo Responsável pelo tratamento, através dos contactos disponibilizados para o efeito, ou para o endereço de correio eletrónico dpo@insa.min-saude.pt

Cláusula 27.^a

Contagem dos prazos

Os prazos previstos no contrato são contínuos, correndo em sábados, domingos e dias feriados.

Cláusula 28.^a

Legislação aplicável

O contrato é regulado pela legislação portuguesa.

ANEXO TÉCNICO

1. A descrição dos parâmetros base dos bens assim como as quantidades, encontram-se descritos na tabela anexa, devendo o adjudicatário responder a todos os produtos, sob pena de exclusão.
2. A entrega será efetuada de acordo com o inscrito nas tabelas do INSA, I.P. Sede – Lisboa, CEVDI – Águas de Moura e CSPGF – Porto, disponíveis no respetivo site em <http://www.insa.pt> em “Contactos”.
3. O adjudicatário deverá realizar o transporte, por si só ou por terceiros, de forma a garantir que os produtos não sofram qualquer alteração na sua composição, nomeadamente realizando o transporte com os meios adequados a cada produto e usando esses meios de forma adequada.
4. Relativamente às referências dos artigos indicadas na proposta de fornecimento, o adjudicatário deverá ter em consideração o seguinte:
 - 4.1 É fundamental que as referências dos artigos, indicadas, na proposta de fornecimento, correspondam à referência que consta no catálogo indicado para avaliação da conformidade dos mesmos.
 - 4.2 No caso de aquela referência não constar no catálogo da marca nem do catálogo do adjudicatário, deverá ser indicada a correspondência inequívoca à referência de um destes dois.
 - 4.3 No caso de esta correspondência não estar indicada, a avaliação da adequação do artigo proposto não será efetuada. Neste caso o júri concluirá pela impossibilidade de avaliação da proposta ou do artigo proposto, em virtude de não apresentação dos respetivos atributos, constituído causa de exclusão da proposta em questão, nos termos e para os efeitos da alínea c) do n.º 2 do artigo 70.º do Código dos Contratos Públicos.
5. “O total INSA, I.P. número”, refere-se a um número que multiplicado pela coluna correspondente de “Apresentação Embalagens” irá corresponder à quantidade total pedida como parâmetro base pelo INSA, I.P..
6. A coluna abaixo indicada – “apresentação de embalagens” – não é parâmetro base deste Caderno de Encargos, pelo que não será critério de exclusão, podendo o adjudicatário apresentar proposta com apresentação comercial desde que:
 - a) A apresentação comercial dos bens ou material, proposta pelo concorrente permita a entrega nos diversos locais de entrega definidos no ponto 2 deste anexo técnico;
 - b) As quantidades totais propostas pelos concorrentes sejam iguais ou superiores às pedidas neste anexo técnico, não prejudicando contudo a conveniência e a gestão da metodologia de trabalho nos diferentes Departamentos e Unidades do INSA, I.P., designadamente, concentrações químicas e/ou distribuição de quantidades do bem proposto.
7. Por “parâmetro base”, nos termos da lei, entende-se as características técnicas descritas na tabela abaixo que deve ser cumprida pelo adjudicatário, sob pena de exclusão da proposta.
8. A coluna com a indicação da Unidade não é passível de ser alterada.
9. O preço base corresponde ao valor máximo a pagar pela entidade adjudicante, sendo excluídas todas as propostas que ultrapassem o preço base.
10. O adjudicatário deverá entregar os reagentes constantes da tabela infra com um prazo de **validade mínimo de 6 meses a contar da data de entrega**.
11. Os lotes pressupõem a colocação de equipamento que deverá obedecer sempre às seguintes características:

- Quando um lote implique a colocação de um equipamento na Sede, em Lisboa, e de um equipamento no CSPGF, no Porto, estes poderão, ou não, ter requisitos técnicos iguais, desde que a proposta contemple ambos os locais e os requisitos mínimos definidos em parâmetro base.
- O fornecedor deverá disponibilizar, a custo próprio, a colocação, a manutenção preventiva e a assistência técnica sempre que tal se revelar necessário num prazo mínimo de 12h e máximo de 24h. Exige-se que as firmas concorrentes prestem assistência técnica própria. Designadamente deverão os fornecedores dispor de técnicos qualificados em território nacional ou assegurar a sua fácil e célere deslocação.
- A locação de equipamento deve incluir todos os consumíveis necessários ao seu funcionamento, emissão de resultados/relatórios e controlo/avaliação do desempenho do equipamento, tais como material plástico descartável, papel térmico, tinteiros para as impressoras, UPS e respetivas baterias, reagentes específicos para controlo do desempenho do equipamento e outros, sempre que aplicável.
- O equipamento deverão possibilitar a análise estatística dos dados incluindo a avaliação interna da qualidade, de acordo com métodos aceites internacionalmente.
- O equipamento permanecerá nas instalações do INSA durante o tempo necessário para consumir todos os reagentes adquiridos para esse equipamento.

Lot e	CODIGO	Descrição breve artigo (ser incluído como descrição do artigo no sistema)	Informação adicional	Unida de	Apresenta ção embalagen s	Marcaç ão CE	Total INSA núme ro	SED E	CG F	CEV DI	Total Lote (Euro s)
1.1	71000500 23	Tampão de lise "Buffer AL" p/ purificação de DNA no sistema QIAmp	Para utilização com o kit de extração "QIAamp DNA Mini Kit" código 7100050013	Mililitro (mL)	8*33 mL	n.a.	3	3			271 400,0 0 €
1.2	71000300 72	CR p/ deteção+diferenciação de RNA de vírus Marburgo e Ebola por PCR Tempo-Real	O CR deteta e diferencia os vírus Ébola e Marburgo, tendo como alvo de amplificação o gene L. Inclui um controlo interno de inibição e pode ser utilizado nas plataformas LightCycler 480II e Rotor- Gene 3000/6000.	Reacção	96 reacções	Não aplicável	1	1			

Lot e	CODIGO	Descrição breve artigo (ser incluído como descrição do artigo no sistema)	Informação adicional	Unida de	Apresenta ção embalagen s	Marcaç ão CE	Total INSA núme ro	SED E	CG F	CEV DI	Total Lote (Euro s)
1.3	71000300 91	CR p/ PCR Tempo-Real deteção+diferenciação vírus Marburgo e 5 espécies de Ébola	O CR deverá detetar o RNA específico dos filovírus Ébola e Marburgo e diferenciar as 5 espécies de vírus Ébola: Bundibugyo ebolavirus (BEBOV), Reston ebolavirus (RESTV), Sudan ebolavirus (SEBOV), Tai Forest ebolavirus (TAFV) and Zaire ebolavirus (ZEBOV). Alvos de amplificação: genes GP e nucleoproteína. Inclui um controlo interno de inibição e pode ser utilizado nas plataforma LightCycler 480II e RotorGene 3000/6000.	Reacção	96 reacções	Não aplicável	1	1			

Lot e	CODIGO	Descrição breve artigo (ser incluído como descrição do artigo no sistema)	Informação adicional	Unida de	Apresenta ção embalagen s	Marca ção CE	Total INSA núme ro	SED E	CG F	CEV DI	Total Lote (Euro s)
1.4	71000300 63	CR p/deteção,tipificação,quantifi cação em simultâneo de pelo menos 28 tipos HPV	O sistema tem que possuir um controlo interno, bem como um controlo de amostra que permita controlar o processo todo. A genotipagem dos 28 tipos deve ocorrer numa só reação por Real-Time PCR, deve utilizar o sistema UDG para evitar contaminações com produtos amplificados.	Teste	100 testes	Sim	10	10			

Lot e	CODIGO	Descrição breve artigo (ser incluído como descrição do artigo no sistema)	Informação adicional	Unida de	Apresenta ção embalagen s	Marcaç ão CE	Total INSA núme ro	SED E	CG F	CEV DI	Total Lote (Euro s)
1.5	71000201 07	CR p/PCR tempo real c/ sonda p ^a deteção IST associadas a úlceras genitais: HSV1, HSV2, LGV, TP e HD	CR p/extração, amplificação e deteção específica e simultânea p/PCR em tempo real de Herpes simplex tipo 1 (HSV-1), Herpes simplex virus tipo 2 (HSV-2), CT- LGV (serovariedades L responsáveis por Linfogranuloma venéreo), Treponema pallidum (TP), Haemophilus ducreyi (HD), Vírus da Varicella-zoster (VZV) e Citomegalovirus (CMV). C/controlo interno e utilizando a uracilo - DNA glicosilase. Deverá permitir realizar em simultâneo as diversas determinações e ter marcação CE. Deverá contemplar colocação de equipamento adequado.	Teste	100 testes	Sim	6	8			

Lot e	CODIGO	Descrição breve artigo (ser incluído como descrição do artigo no sistema)	Informação adicional	Unidade	Apresentação embalagem	Marcação CE	Total INSA número	SEDE	CGF	CEVDI	Total Lote (Euros)
1.6	7100050013	CR p/ extracção de DNA, tipo Quiamp DNA mini Kit (250colunas)	Para extracção e purificação manual de DNA a partir de sangue, células na urina, tecidos, esfregaços, etc., utilizando procedimento de spin-columns. Colunas com membrana de gel de sílica	Unidade (U)	250 U	Não aplicável	6	6			
1.7	7100020075	CR p/deteção, RT-PCR, 6/mais mutações indutoras resistência aos macrólidos em M. genitalium	Conjunto de reagentes p ^a a deteção de M. genitalium por teste multiplex de PCR em tempo real e que seja capaz de detetar no mínimo 6 mutações (A2058C, A2058G, A2058T, A2059C, A2059G e A2059G), associadas à resistência aos macrólidos. Tem de ter validação CE p ^a amostras de urina e exsudados genitais. Tem de incluir controlos negativo, positivo e interno e recorrer à tecnologia UDG para evitar contaminação carry-over.	Teste	50 testes	Sim	2	2			

Lot e	CODIGO	Descrição breve artigo (ser incluído como descrição do artigo no sistema)	Informação adicional	Unida de	Apresenta ção embalagen s	Marcaç ão CE	Total INSA núme ro	SED E	CG F	CEV DI	Total Lote (Euro s)
1.8	71000300 73	CR p/ PCR Tempo-Real deteção do RNA do vírus da Febre Hemorrágica da Crimeia-Congo		Reacção	96 reacções	Não aplicável	2	1		1	
1.9	71000301 34	CR p/ PCR Tempo-Real deteção do RNA do vírus da Febre Amarela		Reacção	96 reacções	Não aplicável	1			1	
1.10	71000301 29	CR para a deteção de SARS-CoV-2, Influenza A e B e RSV por RT-PCR em painel	Sistema de RT-PCR one-setp multiplex em tempo real para deteção de Vírus SARS-CoV-2, Influenza A, Influenza B, Vírus respiratório sincicial humano , a partir de amostras de aspirado nasofaríngeo, amostra nasofaríngea em zaragatoa e de lavado broncoalveolar.	Teste	100 testes		20	20			

Lot e	CODIGO	Descrição breve artigo (ser incluído como descrição do artigo no sistema)	Informação adicional	Unida de	Apresenta ção embalagen s	Marcaç ão CE	Total INSA núme ro	SED E	CG F	CEV DI	Total Lote (Euro s)
1.11	71000500 14	CR p/ extracção e purificação de RNA viral com colunas de sílica gel (50rnx)	Uso para isolamento de RNA viral de uma ampla variedade de vírus, incluindo especificamente HIV, HBV e HCV. Reagentes validados para uso em amostras clínicas de soro ou plasma (não tratado ou tratado com anticoagulante) no âmbito do diagnóstico laboratorial. Deve permitir o uso de volumes de amostra de 140µL, mas permitir também a duplicação desse volume oncentração da amostra), disponibilizando o respectivo protocolo. Kit deve combinar propriedades de ligação de uma membrana de base de sílica- gel através da tecnologia de microcentrifuga ção.	Reacção	50 reacções	Não aplicável	8	8			

Lot e	CODIGO	Descrição breve artigo (ser incluído como descrição do artigo no sistema)	Informação adicional	Unidade	Apresentação embalagem	Marcação CE	Total INSA número	SEDE	CGF	CEVDI	Total Lote (Euros)
1.12	7100060004	CR p/detecção qualitativa e diferenciação de espécies p/diagnóstico de Malaria.	CR para a deteção qualitativa e diferenciação do ADN do agente patogénico humano das espécies de Plasmodium malariae, Plasmodium ovale, Plasmodium knowlesi, Plasmodium vivax e Plasmodium falciparum por Real Time PCR, a partir de amostras de sangue total. Deverá incluir 2 controlos positivos diferentes, 1 controlo interno e 1 controlo negativo e composto por 2 ensaios independentes um destinado especificamente ao diagnóstico de P. ovale, P. malariae e P. knowlesi e outro específico ao P. vivax e P. falciparum. Utilização na plataforma Rotor-Gene; CFX96.	Teste	2*48 testes	Sim	3	3			
1.13	7100050010	CR p/ extracção RNA viral, tipo Viral Nucleic Acid Extraction Kit.	Análise de amostras individuais. Para utilização no equipamento MagCore HF16	Reacção	96 reacções		2			2	
1.14	7100050011	CR p/ extracção DNA genómico de tecidos, zaragatoas e manchas.	Análise de amostras individuais. Para utilização no equipamento MagCore HF16	Reacção	96 reacções		8			8	

Lot e	CODIGO	Descrição breve artigo (ser incluído como descrição do artigo no sistema)	Informação adicional	Unida de	Apresenta ção embalagen s	Marcaç ão CE	Total INSA núme ro	SED E	CG F	CEV DI	Total Lote (Euro s)
1.15	71000500 12	CR p/ extracção DNA de Buffy coat e sangue total	Análise de amostras individuais. Para utilização no equipamento MagCore HF16	Reacção	96 reacções		4			4	
1.16	71000301 04	CR p/ deteção de Vírus Dengue (RNA), 4 subtipos, Real time.	CR p/ deteção específica do RNA do Vírus Dengue. Deverá ter capacidade de deteção dos 4 subtipos do vírus ou seja tipo 1 a 4. O CR deverá contemplar Controlos interno e positivo. Compatível com várias plataformas de Real-Time PCR nomeadamente LightCycler® 480 Instrument II, Rotor-Gene® 3000/6000 e Rotor-Gene® Q 5/6 plex	Teste	96 testes	Sim	3			3	

Lot e	CODIGO	Descrição breve artigo (ser incluído como descrição do artigo no sistema)	Informação adicional	Unida de	Apresenta ção embalagen s	Marca ção CE	Total INSA núme ro	SED E	CG F	CEV DI	Total Lote (Euro s)
1.17	71000301 05	CR p/ deteção de Vírus Zika (RNA), Real time.	CR p/ deteção específica do RNA do Vírus Zika. O CR deverá contemplar Controlos interno e positivo. Compatível com várias plataformas de Real-Time PCR nomeadamente LightCycler® 480 Instrument II, Rotor-Gene® 3000/6000 e Rotor-Gene® Q 5/6 plex	Teste	96 testes	Sim	3			3	

Lot e	CODIGO	Descrição breve artigo (ser incluído como descrição do artigo no sistema)	Informação adicional	Unida de	Apresenta ção embalagen s	Marcaç ão CE	Total INSA núme ro	SED E	CG F	CEV DI	Total Lote (Euro s)
1.18	71000301 06	CR p/ deteção qualitativa de Vírus Chikungunya (RNA), Real time	CR p/ deteção específica do RNA do Vírus Chikungunya. O CR deverá contemplar Controlos interno e positivo. Compatível com várias plataformas de Real-Time PCR nomeadamente LightCycler® 480 Instrument II, Rotor-Gene® 3000/6000 e Rotor-Gene® Q 5/6 plex	Teste	96 testes	Sim	2			2	

Lot e	CODIGO	Descrição breve artigo (ser incluído como descrição do artigo no sistema)	Informação adicional	Unidade	Apresentação embalagem	Marcação CE	Total INSA número	SEDE	CGF	CEVDI	Total Lote (Euros)
1.19	7100030113	CR p/ diagnóstico diferencial de vírus respiratórios, simplex ou multiplex por PCR tempo real	CR para a deteção de vírus respiratórios por RT-PCR em 3 painéis: 1) Gripe/ RSV/Gripe A e B; 2)AdV/MPV/HEV / PIV; 3) HBoV / HRV /CoV. Com colocação de sistema automatizado de extração, amplificação e deteção por PCR tempo real. Este deverá corresponder a um sistema de RT-PCR one-setp multiplex em tempo real para deteção de Vírus Influenza A, Influenza B, Vírus respiratório sincicial humano A, Vírus respiratório sincicial humano B e subtipo de vírus Influenza A (Subtipo de vírus de influenza AH1, H3 e H1pdm09), adenovírus humano, metapneumovírus humano, enterovírus humano, vírus parainfluenza humano1, vírus parainfluenza humano 2, vírus parainfluenza humano 3 e vírus parainfluenza humano 4, Bocavírus humano, Rinovírus humano A/B/C, Coronavírus humano 229E, Coronavírus humano NL63 e Coronavírus humano OC43, a partir de	Teste	100*3 testes		10	10			

Lot e	CODIGO	Descrição breve artigo (ser incluído como descrição do artigo no sistema)	Informação adicional	Unida de	Apresenta ção embalagen s	Marcaç ão CE	Total INSA núme ro	SED E	CG F	CEV DI	Total Lote (Euro s)
			amostras de aspirado nasofaríngeo, amostra nasofaríngea em zaragatoa e de lavado broncoalveolar.								
1.20	7100020106	CR p/PCR tempo real c/sonda p ^a deteção das IST: CT, NG, MG, TV, MH, UU e UP	CR p/extração, amplificação e deteção específica e simultânea p/PCR em tempo real de Chlamydia trachomatis (CT), Neisseria gonorrhoeae (NG), Mycoplasma genitalium (MG), Mycoplasma hominis (MH), Trichomonas vaginalis (TV), Ureaplasma urealyticum (UU) e Ureaplasma parvum (UP). C/ com controlo interno e utilizando a uracilo - DNA glicosilase. Deverá permitir realizar em simultâneo as diversas determinações e ter marcação	Teste	100 testes	Sim	40	40			

Lot e	CODIGO	Descrição breve artigo (ser incluído como descrição do artigo no sistema)	Informação adicional	Unida de	Apresenta ção embalagen s	Marcaç ão CE	Total INSA núme ro	SED E	CG F	CEV DI	Total Lote (Euro s)
			CE. Deverá contemplar colocação de equipamento adequado.								
1.21	710006004	CR p/detecção qualitativa e diferenciação de espécies p/diagnóstico de Malaria.	CR para a deteção qualitativa e diferenciação do ADN do agente patogénico humano das espécies de Plasmodium malariae, Plasmodium ovale, Plasmodium knowlesi, Plasmodium vivax e Plasmodium falciparum por Real Time PCR, a partir de amostras de sangue total. Deverá incluir 2 controlos positivos diferentes, 1 controlo interno e 1 controlo negativo e composto por 2 ensaios independentes um destinado especificamente ao diagnóstico de P. ovale, P.malariae e P. knowlesi e outro específico ao P. vivax e P. falciparum. Utilização na plataforma Rotor-Gene; CFX96.	Teste	2*48 testes	Sim	3	3			