05/08/2020 Zimbra

Zimbra licitacao@sabara.mg.gov.br

IMPUGUINAÇÃO PE 2/2020

De: GEMEDICAL < gemedical.br@gmail.com>

Ter, 04 de ago de 2020 17:47

10 anexos

Assunto : IMPUGUINAÇÃO PE 2/2020 **Para :** licitacao@sabara.mg.gov.br

ILMO. SR. PREGOEIRO DA PREFEITURA MUNICIPAL DE SABARÁ SECRETARIA MUNICIPAL DE ADMINISTRAÇÃO ESTADO DE MINAS GERAIS

IMPUGNAÇÃO

EF.

R PREGÃO ELETRONICO Nº 02/2020

OBJETO: aquisição de material permanente para Unidades Básicas de Saúde do Município conforme proposta do Ministério da Saúde n°s 11642.882000/1180-01, 11462.882000/1170-16, 11462.882000/1170-01, emendas parlamentares n°s 37010010, 30830011, 37010003 e proposta 11462.882000/1180-02, recurso de programa/ação em atendimento à Secretaria Municipal de Saúde.

SESSÃO PÚBLICA: 12/08/2020, às 9:00hs

ENDEREÇO ELETRÔNICO: www.bbmnetlicitacoes.com.br

A **GEMEDICAL DO BRASIL PRODUTOS MEDICOS LTDA - ME,** inscrita no CNPJ/MJ sob o nº 17.237.681/0001-09, sediada na Rua Soldado Jose Alves de Abreu, 263, SALA 01, Vila Pantaleão, município de Caçapava-SP, CEP 12.280-043, fone: 012.3221-6652, e-mail: <u>gemedical.br@gmail.com</u>, neste ato representada pelo seu procurador Sr. **GERSON LUIZ MOREIRA BIZARRIA**, vem à presença de V. Sr.ª, nos termos do art. 41, § 2º, da Lei n.º 8.666/93 alterada pela Lei Federal nº 8883/94, interpor, tempestivamente, sua **IMPUGNAÇÃO** ao presente edital, pelas razões expostas no ANEXO.

Cordialmente

Gerson Bizarria Cel.: 12.9.9169-0677

gemedical.br@gmail.com

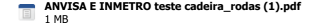




Livre de vírus. www.avg.com.

Esta mensagen é destinada somente para licitacao@sabara.mg.gov.br. Se você não é o destinatário você está notificado de que divulgar, copiar, distribuir ou tomar qualquer ação baseada no conteúdo desta informação é estritamente proibida.

Prefeitura Municipal de Sabará sabara.mg.gov.br



GEMEDICAL IMPUG PE 2 SABARA MG.pdf

NOTA TECNICA ANVISA Nr 03.2012.pdf

05/08/2020 Zimbra

NOTA TÉCNICA GQUIP Nº 01 DE 2018.pdf
133 KB

Portaria INMETRO 54.2016 pag 1 e 2.pdf
2 MB

CONT 2º ALT Gemedical JUCESP AUTENTICADA.pdf
3 MB

PROCURAÇÃO GERSON GEMEDICAL AUTENTICADA.pdf
849 KB

HB RG + CPF GERSON.pdf
673 KB

HB RG + CPF GERSON AUTENTICAÇAO DIGITAL.pdf

ILMO. SR. PREGOEIRO DA PREFEITURA MUNICIPAL DE SABARÁ SECRETARIA MUNICIPAL DE ADMINISTRAÇÃO ESTADO DE MINAS GERAIS

IMPUGNAÇÃO

PREGÃO ELETRONICO Nº 02/2020

OBJETO: aquisição de material permanente para Unidades Básicas de Saúde do Município conforme proposta do Ministério da Saúde n°s 11642.882000/1180-01, 11462.882000/1170-16, 11462.882000/1170-01, emendas parlamentares n°s 37010010, 30830011, 37010003 e proposta 11462.882000/1180-02, recurso de programa/ação em atendimento à Secretaria Municipal de Saúde.

SESSÃO PÚBLICA: 12/08/2020, às 9:00hs

ENDEREÇO ELETRÔNICO: www.bbmnetlicitacoes.com.br

A **GEMEDICAL DO BRASIL PRODUTOS MEDICOS LTDA - ME,** inscrita no CNPJ/MJ sob o nº 17.237.681/0001-09, sediada na Rua Soldado Jose Alves de Abreu, 263, SALA 01, Vila Pantaleão, município de Caçapava-SP, CEP 12.280-043, fone: 012.3221-6652, e-mail: gemedical.br@gmail.com, neste ato representada pelo seu procurador Sr. **GERSON LUIZ MOREIRA BIZARRIA**, vem à presença de V. Sr.a, nos termos do art. 41, § 2°, da Lei n.º 8.666/93 alterada pela Lei Federal nº 8883/94, interpor, tempestivamente, sua **IMPUGNAÇÃO** ao presente edital, pelas razões expostas a seguir:

I – DO CABIMENTO

O Art.41 da Lei n.º 8.666/93, mencionada no preâmbulo do Edital como referencial da licitação, prevê a possibilidade de impugnação por parte de licitante no prazo de 02 (dois) dias úteis anteriores a data designada para a abertura do certame.

Sendo tempestiva a presente manifestação, esta busca suprir eventuais falhas quanto à **subjetividade no julgamento** das propostas mais vantajosas, de acordo com a legislação vigente, entre as participantes do certame, induzindo-as, e aos próprios membros desta D. CPL, ao erro pela ausência editalícia de exigência documental comprobatória imperativa para se declarar vencedor do objeto desta licitação, fazendo com que sejam adquiridos e fornecidos aos munícipes produtos para saúde em conformidade com as normas da ANVISA e a Lei, senão vejamos.

Pag.: 1 de 14



II- DA AUSENCIA DE DOCUMENTO COMPROBATÓRIO EXIGÍVEL

De fato, esta Ilustre Administração, neste certame, incluiu os <u>itens 18, 29, 30 e 31</u>, dentro outros, considerados produtos para saúde, <u>cuja classe de risco é I</u>, registrados, regulados e controlados pela Anvisa, conforme <u>RESOLUÇÃO DA DIRETORIA COLEGIADA ANVISA- RDC Nº 185/2001 e 40/2015</u>, ciente, embora esta D.CPL não tenha exigido, de forma explicita, a apresentação do registro junto a Anvisa e demais regularizações sanitárias da licitante, nos moldes feitos para os demais <u>produtos para a saúde</u> conforme clausula 8.4.2, 8.4.3, 8.4.4 e 8.4.5., mas a lei impõe o dever de se adquirir <u>produtos para a saúde legalizados perante a Anvisa</u>, em especial exigir a apresentação da Autorização de Funcionamento da Empresa (AFE) licitante, também emitida por aquela agencia regulatória, haja vista, a futura fornecedora de produtos para a saúde <u>também deve ser legalizada</u>, os quais sendo de domínio público, <u>se tornam a única fonte fidedigna de informação</u> e poderão ser objeto de fiscalização, por esta D. Comissão. (*grifo nosso*)

CONSIDERANDO que os produtos em questão são **EQUIPAMENTOS MÉDICOS** sob a égide da Anvisa definidos pela Lei 6360/76 e Resolução RDC 185/2001, o que é ratificado no site daquela agencia regulatória, comprovamos mediante consulta ao Link: http://portal.anvisa.gov.br/registros-e-autorizacoes/produtos-para-a-saude/produtos/classificacao-de-equipamentos, onde no **TOPICO 1** a Anvisa fez constar o acima afirmado, *in verbis*:

"1. O que são Equipamentos Médicos?

Os equipamentos médicos sob regime de Vigilância Sanitária compreendem todos os equipamentos de uso em saúde com finalidade médica, odontológica, laboratorial ou fisioterápica, utilizados direta ou indiretamente para diagnóstico, terapia, reabilitação ou monitorização de seres humanos e, ainda, os com finalidade de embelezamento e estética.

Os equipamentos médicos estão inseridos na categoria de produtos para a saúde, outrora denominados de correlatos, em conjunto com os materiais de uso em saúde e os produtos de diagnóstico de uso in vitro.

<u>Os equipamentos médicos são compostos</u>, na sua grande maioria, pelos produtos médicos ativos, implantáveis ou não implantáveis. No entanto, também podem existir equipamentos médicos não ativos, **como por exemplo**, <u>as cadeiras de rodas</u>, macas, camas hospitalares, mesas cirúrgicas, cadeiras para exame, dentre outros." *(grifamos)*

Inclusive este assunto já foi abordado pelo INMETRO, com parecer da ANVISA, e noticiado pelos jornais, anexo a esta peça e link abaixo(*), em análise por ocasião de testes de marcas e

Pag.: 2 de 14



modelos do mercado nacional, donde comprovamos o acima afirmado, a cadeira de rodas é produto para a saúde sob a égide da ANVISA.

(*) Link: http://www.inmetro.gov.br/consumidor/produtos/cadeira rodas.pdf

Outrossim, as cadeiras de rodas estão sob a égide da Anvisa, a qual, mediante a **NOTA TECNICA ANVISA Nr 03 DE 2012**, anexa, detalhou os produtos a registrar/cadastrar, dentre eles o item cadeiras de rodas; No mesmo sentido, o INMETRO afirmou, através **Portaria Inmetro nº 54/2016**, em anexo pags 1 e 2 de 42, que o controle e responsabilidade pela qualidade dos produtos, ora licitados, é da Anvisa, em seus termos:

"Art. 3º Cientificar que ficará mantida, no âmbito do Sistema Brasileiro de Avaliação da Conformidade — SBAC, a certificação voluntária para Equipamentos sob Regime de Vigilância Sanitária a qual deverá ser realizada por Organismo de Certificação de Produto — OCP, estabelecido no Brasil e acreditado pelo Inmetro, consoante os Requisitos ora aprovados.

§ 1º Estes Requisitos se aplicarão a equipamentos, inclusive suas partes e acessórios, com finalidade médica, odontológica, laboratorial ou <u>fisioterápica</u>, utilizados direta ou indiretamente para diagnóstico, <u>tratamento, reabilitação</u> e monitoração em seres humanos, e a equipamentos com finalidade de embelezamento e estética." (grifamos)

Já a Anvisa, através da <u>NOTA TÉCNICA ORIENTATIVA No</u> <u>001/2018/GQUIP/GGTPS/ANVISA</u>, em anexo, ratificou a <u>aplicabilidade ou não</u> de certificação compulsória dos produtos para saúde, <u>inclusive o dever de atender a ISO 7176</u>, dentre eles as cadeiras de rodas, e nesta nota a <u>certificação compulsória esta no âmbito da Anvisa-SBAC</u>, a quem cabe creditar, em seus temos:

"Considerando a necessidade de atualizar a Nota Técnica nº 01/2013/GQUIP/GGTPS/ANVISA em virtude da publicação da Instrução Normativa nº 22 de 20 de outubro de 2017, e com o objetivo de melhor esclarecer os Organismos de Certificação de Produtos — OCP acreditados no âmbito do SBAC, e fabricantes ou importadores de produtos médicos sujeitos à registro ou cadastro na ANVISA, conforme RDC 185/2001 e RDC 40/2015, quanto a aplicabilidade ou não da certificação compulsória de alguns produtos, a Gerência esclarece que a certificação compulsória no âmbito do SBAC, conforme Portaria Inmetro nº 54/2016, IN nº 04/2015 (atualizada pela IN nº 22/2017) e RDC 27/2011 SE APLICA para os seguintes produtos". (grifo nosso)

Neste sentido a Administração Pública deve, em todas as contratações administrativas, prezar pela fiscalização das etapas de contratação, com o escopo de evitar a infringência de regras editalícias e atos ilegais. Por esse motivo, tem-se que é imperiosa a obrigatoriedade de

Pag.: 3 de 14



Rua Soldado Jose Alves de Abreu, nº 263, SALA 01, Caçapava/SP - Cep: 12.280-043 SAC: 12.3221-6652 E-MAIL: gemedical.br@gmail.com

apresentação do documento infracitado, sendo dever da própria Administração a fiscalização quanto ao cumprimento de tal norma em instrumento próprio, qual seja, o edital.

Assim, seria razoável prever no instrumento editalício em tela a exigência da apresentação, conforme determina a (RDC Anvisa) nº 16 de 1º de abril de 2014 e Leis 6.360/1976, regulamentada pelo Decreto 8.077/2013, respectivamente, a Autorização de Funcionamento (AFE) em nome da licitante candidata a fornecedora dos produtos ora licitados, sem o qual esta administração margeia a subjetividade de julgamento, ferindo os princípios da isonomia e economicidade, expondo-se ao risco de adquirir produtos controlados de empresas não autorizadas a fornecê-los, comparando os desiguais, incentivando o paralelo, deixando de fiscalizar e adquirir de forma legal, que é seu poder-dever.

Nestes termos reza o Acórdão TCU 1632/2009 "

"(...) vale registrar que a prerrogativa conferida à Administração de fiscalizar a implementação da avença deve ser interpretada também como uma obrigação. Por isso, falase em um poder-dever, porquanto, em deferência ao princípio do interesse público, não pode a Administração esperar o término do contrato para verificar se o objeto fora de fato concluído conforme o programado, uma vez que, no momento do seu recebimento, muitos vícios podem já se encontrar encobertos". (grifo nosso).

De fato, a futura licitante vencedora dos itens registrados pela Anvisa <u>DEVE</u> ser autorizada a <u>fabricar, distribuir, armazenar e vender produtos controlados</u>, a luz do **Decreto 8.077/2013**, é a Lei, e a falta desta **Autorização de Funcionamento (AFE) em nome da licitante** esta ilustre CPL deve fiscalizar, por meio do edital, pois não existem motivos contrários a participação do certame de empresas, **isonomicamente**, regulares que possam fornecer o objeto ora licitado.

Do Decreto nº **8.077, DE 14 DE AGOSTO DE 2013** temos:

"Regulamenta as condições para o funcionamento de empresas sujeitas ao licenciamento sanitário, e o registro, controle e monitoramento, no âmbito da vigilância sanitária, dos produtos de que trata a Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976, e dá outras providências.

Art. 2º O exercício de atividades relacionadas aos produtos referidos no <u>art. 1º da Lei nº 6.360, de 1976, dependerá de autorização</u> da Agência Nacional de Vigilância Sanitária - Anvisa e de licenciamento dos estabelecimentos pelo órgão competente de saúde dos Estados, Distrito Federal ou Municípios, observados os requisitos técnicos definidos em regulamento desses órgãos.

Art. 15. A ação de vigilância sanitária implicará a fiscalização de todos produtos de que trata este Decreto, inclusive os isentos de registro, os <u>estabelecimentos de fabricação, distribuição, armazenamento e</u> <u>venda</u>, e os veículos destinados ao transporte dos produtos, para garantir o cumprimento das boas práticas e das exigências da legislação vigente." (grifo nosso).



Aqui se reproduz os termos do ato recursal para que se ressalte que a inobservância do regramento sanitário e suas normas poderão constituir infração sanitária, conferindo ao infrator, assim considerado "quem deu causa ou para ela concorreu", a imputação das punições administrativas previstas, sem prejuízo das punições cíveis ou penais cabíveis.

Neste sentido, vale trazer a luz o que disciplina a Lei n.º 6.437, de 20 de agosto de 1977 (DAS PENALIDADES PELA INOBSERVÂNCIA DA LEGISLAÇÃO SANITÁRIA):

"Art. 1 — As infrações à legislação sanitária federal, ressalvadas as previstas expressamente em normas especiais, são as configuradas na presente Lei. (...)

Art. 3º O resultado da infração sanitária é imputável a quem lhe deu causa ou para ela concorreu.

§ 1º Considera-se causa a ação ou omissão sem a qual a infração não teria ocorrido.(...)

Art. 10 – São infrações sanitárias: (...)

IV – extrair, produzir, fabricar, transformar, preparar, manipular, purificar, fracionar, embalar ou reembalar, importar, exportar, armazenar, expedir, transportar, comprar, vender, ceder ou usar alimentos, produtos alimentícios, medicamentos, drogas, insumos farmacêuticos, produtos dietéticos, de higiene. Cosméticos, correlatos, embalagens, saneantes, utensílios e aparelhos que interessem à saúde pública ou individual, sem registro, licença, ou autorizações do órgão sanitário competente ou contrariando o disposto na legislação sanitária pertinente:

Pena - advertência, apreensão e inutilização, interdição, cancelamento do registro, e/ou multa. (...)

XXIX – transgredir outras normas legais ou regulamentares destinadas à proteção da saúde:

Pena – advertência, apreensão, inutilização do produto; suspensão de venda e/ou fabricação do produto, cancelamento do registro do produto; interdição parcial ou total do estabelecimento, cancelamento de autorização para funcionamento da empresa, cancelamento do alvará de licenciamento do estabelecimento, proibição de propaganda."(grifamos)

De fato a lei exige, e o Egrégio **Tribunal de Contas do Estado de São Paulo** pacifica tal entendimento, conforme julgados nos (<u>TC-96/989/13 - Pleno de 20/03/13</u>), <u>7925.989.16-2</u>, <u>7947.989.16-6 SESSÃO DE 13/04/2016</u> e <u>7662.989.16-9 SESSÃO DE 27/04/2016</u>, nos seguintes termos:

"a licença sanitária ou alvará e autorização de funcionamento na ANVISA é requisito de habilitação jurídica, uma vez que sem eles não haveria sequer o exercício da atividade empresarial no ramo do fornecimento pretendido."

Já o Egrégio **Tribunal de Contas da União** entende de mesmo modo no TCU Acórdão 2000/2016-Plenário Relator: JOSÉ MUCIO MONTEIRO:

"O edital de licitação para aquisição de produto sanitário deve prever a exigência de que as empresas participantes comprovem o cumprimento dos requisitos previstos na Lei 6.360/1976, no Decreto 8.077/2013 e na Resolução-Anvisa 16/2014, quando aplicável, **de modo a garantir que o produto a ser licitado atenda às exigências técnicas necessárias.**"

Pag.: 5 de 14



Importante enfatizar que a Lei de Licitações autoriza que a Administração exija o atendimento de requesitos previstos em lei especial, quando for o caso, **conforme art.30, inciso IV da Lei nº 8.666/93**, que dispõe:

"a documentação relativa à qualificação técnica limitar-se-á:

(...) IV – prova de atendimento de requisitos previstos em lei especial, quando for o caso".

Vale ressaltar que o Tribunal de Contas da União **julgou legal edital que contemplava exigências de requisitos previstos em lei especial**, entende que a expressão "<u>lei especial</u>, contida no inciso IV do art. 30 da Lei n. 8.666/93, deve ser interpretada no sentido lato, englobando inclusive regulamentos executivos (Acórdão n. 1.157/2005 TCU-1ª Câmara)".

O TCU não julga somente LEGAL, <u>mas sim OBRIGATÓRIA a exigência de</u> <u>requisitos previstos em lei especial</u>, conforme disposto nos Acórdãos n. 247/2009 –TCU/Plenário, n. 1.908/2009 – TCU/Plenário, n. 2.214/2010 – TCU/2ª Câmara e n. 7.168/2010 – TCU/2ª Câmara.

Acórdão n. 247/2009 - TCU/Plenário

[[Representação. Licitação. Pregão presencial para serviços de manutenção de viaturas. Não exigência no edital de licença ambiental, como qualificação técnica dos licitantes. É obrigatória apresentação da licença de operação concedida pelo Órgão ambiental do estado onde a licitante esteja localizada e/ou daquele onde os serviços serão prestados. Determinação para alteração de edital visando ao atendimento à legislação ambiental]]

[VOTO]

3. No mérito, acompanho integralmente o posicionamento da Unidade técnica. A Lei de Licitações exige, em seu art. 30, inciso IV, prova do atendimento de requisitos previstos em lei especial, encontrando o licenciamento da empresa Interessada junto ao Órgão ambiental, para fins de funcionamento e exercício das atividades requeridas no edital, fundamento também no disposto no art. 28, inciso V, segunda parte, da referida lei. Há, portanto, necessidade de se incluir no edital, em razão dos serviços que serão prestados, exigência que reflita a adequada observação da legislação específica (ambiental), cuja comprovação deverá ser apresentada pelas licitantes para habilitação.

Acórdão n. 1.908/2009 - TCU/Plenário

[Representação. Licitação. Qualificação Técnica. Atendimento a legislação especial] [VOTO]

- 7. Assim, a comprovação de registro no Inea para fins de qualificação técnica no pregão não é abusiva nem contraria o disposto na Lei de Licitações, que admite, em seu art. 30, inciso IV, que seja exigido dos licitantes o atendimento aos requisitos previstos em lei especial.
- 8. Além disso, a exigência não configura, no meu entender, restrição à participação de licitantes sediadas em outros estados, uma vez que não existe nenhum impedimento ao seu registro junto ao órgão ambiental do Rio de Janeiro, caso lá pretendam desenvolver suas atividades. [ACÓRDÃO]
- 9.1. conhecer desta representação, haja vista o preenchimento dos requisitos de admissibilidade, para no mérito julgá-la improcedente;

Pag.: 6 de 14



Acórdão n. 2.214/2010 – TCU/2ª Câmara [ACÓRDÃO]

1.5. Alertar a ECT - DR/RJ quanto à seguinte impropriedade constatada: ausência, no edital do Pregão Eletrônico nº 8000200/2008, de exigência de apresentação de licenciamento ambiental, em relação a serviços de manutenção e reparação de máquinas, equipamentos e aparelhos para transporte e elevação de cargas, em desacordo com os arts. 28, inciso V, e 30, inciso IV, da Lei 8.666/1993 e com o Decreto Municipal nº 28.329/2007, Anexo Único, da Prefeitura da Cidade do Rio de Janeiro, bem como os regulamentos expedidos pelo Instituto Estadual do Meio Ambiente/RJ;

Acórdão n. 7.168/2010 - TCU/2ª Câmara

[...]

9.5. alertar os gestores da Superintendência Regional do Trabalho e Emprego no Estado de Rondônia - SRTE/RO a respeito da necessária observância dos seguintes dispositivos:

[...]

9.5.3. inc. IV do art. 30 da Lei 8.666/1993 e inc. I do art. 14 da Lei 7.102/1983, no sentido de somente proceder à contratação de empresas de vigilância armada ostensiva que já contem com a devida autorização de funcionamento;

Embora as cadeiras de rodas em tela sejam cadastradas e registradas na Anvisa como produto de uso leigo, realmente a RDC 16/2014 isenta da previa **Autorização de Funcionamento** (**AFE**) por ela emitida para empresas que desempenhem atividade <u>exclusivamente varejista</u>; todavia, a mesma RDC define esse tipo de comércio nos seguintes termos:

"Art 2º Para efeito desta resolução são adotadas as seguintes definições:

V – comercio varejista de produtos para a saúde: compreende as atividades de comercialização de produtos para a saúde de uso leigo, em quantidade que não exceda a normalmente destinada ao uso próprio e <u>diretamente a pessoa física</u> para uso pessoal e doméstico." (grifamos)

Logo, o comercio varejista tem de ser realizado diretamente a pessoa física, não sendo o caso do presente processo, haja vista que o negócio jurídico se implementará entre duas pessoas jurídicas, uma privada e outra pública. Restando comprovado que a futura fornecedora dos produtos para a saúde ora licitados a esta douta administração deve atender a legislação sanitária, ou seja, compulsoriamente possuir a Autorização de Funcionamento da Empresa— AFE, emitida pela Anvisa, do contrário a licitante estará impedida de fornecer e celebrar contrato com esta administração, e ao fazê-lo é marginal.

Prezados *heróis do cuidado da saúde dos pacientes desta ilibada***Administração num momento de tantas aflições, entendemos o lapso da não solicitação editalícia de apresentação de regularidade sanitária do produto para a saúde cadeira de rodas, e da futura

Pag.: 7 de 14





fornecedora destes, em meio a calamidade instalada na saúde pública por conta do COVID 19, o que pode ser reparado mediante deferimento desta peça impugnatória, pela auto tutela, tornando o ilustre edital isonômico ao exigir a regularidade para os as licitantes e itens ora licitados.

Do contrário, ao pactuar com empresas não regulares frente a legislação sanitária a administração estaria se associando para pratica de crime contra a saúde pública, e improbidade administrativa ao se desvincular do instrumento em tela para tratar de forma não isonômica as licitantes, pois, nos preços propostos por estas empresas irregulares não estão inclusos todos os custos, conforme impõe o edital, ausentes os custos da regularidade sanitária, um caos com comprometimento da segurança do futuro contrato, sem a qual esta Administração margeia a subjetividade de julgamento, ferindo os princípios da isonomia, economicidade e legalidade, expondo-se ao risco de adquirir produtos controlados de empresas não autorizadas a fornecê-los.

Portanto, a exigência da **Autorização de Funcionamento da Empresa (AFE)**<u>em nome da licitante</u> expedida pela ANVISA, é **EXIGÍVEL**, possui embasamento legal, conforme art.
30, inciso IV da Lei nº 8.666/93 e Egrégio TCU, dar as costas a isto é por fim ao princípio da isonomia e abandono de seus pacientes.

Diante do apresentado, é, portanto, dever da Administração pública zelar pelo cumprimento das normas e legislações pátrias, sob pena de sofrer solidariamente com a empresa infratora, por ter concorrido para a não aplicação da norma, as sanções pertinentes, tudo nos termos da Lei n.º 6.437, de 20 de agosto de 1977, e suas alterações.

Imperioso também, dada a importância e a exigibilidade, dos produtos controlados, ora licitados, serem registrados junto a Anvisa, inclusive a autorização para seus fornecedores, bem como a lei determina que o **julgamento seja objetivo**, sob a inteligência da **celeridade** e **economicidade processual**, também seria razoável que o instrumento em tela prevê-se que a licitantes apresentassem, ainda em fase das propostas, tal **documentação comprobatória**, a mínima exigível, evitando-se que esta ilustre comissão compare os desiguais, julgue subjetivamente, declare vencedor o ilegal, e somente ao final, fiscalize.

Pag.: 8 de 14



Assim não vemos justificativas para não usar seu **poder-dever de fiscalizar em fase de propostas, com disposições claras e parâmetros objetivos,** buscando o econômico ao evitar **questionamentos, recursos, revisões, distratos e desperdício de recursos públicos.**

Outrossim, o procedimento licitatório sem o seguimento dos mandamentos editalícios pode trazer prejuízos ao erário público, e, de igual forma, o caos a saúde municipal, ofertando, à população atendida, **produtos fornecidos por empresas sem autorização para tanto, do ilegal**. Tal situação transcenderia a esfera administrativa e lesaria direitos fundamentais garantidos por nossa Carta Magna de 1988.

Assim postula (TJ-DF – RMO 20130111772162 DF 0010268-39.2013.8.07.0018):

"ADMINISTRATIVO. REMESSA DE OFÍCIO. MANDADO DE SEGURANÇA. EDITAL DE LICITAÇÃO. CRITÉRIO DE JULGAMENTO. DISPOSIÇÕES CLARAS E PARÂMETROS OBJETIVOS. EXIGÊNCIA DE DOCUMENTOS. CRITÉRIO SUBJETIVO. IMPOSSIBILIDADE. VIOLAÇÃO DOS PRINCÍPIOS DA ISONOMIA, DA COMPETITIVIDADE. E DA IMPESSOALIDADE.

- 1. O edital de licitação não pode dar margem a dúvida interpretativa, devendo indicar obrigatoriamente o critério de julgamento, com disposições claras e parâmetros objetivos (art. 40, VII, da Lei n. 8.666/93), como forma de garantir a ampla competição e o respeito ao princípio da isonomia.
- 2. O instrumento convocatório deve obedecer ao critério do julgamento objetivo, com a finalidade de impedir interpretações subjetivas que possam subverter os princípios da impessoalidade e da legalidade.
- 3. A concessão de prazo para apresentação de documentos em favor de apenas alguns licitantes em detrimento de outros, configura hipótese de violação aos princípios da isonomia, da ampla competição, da impessoabilidade e da legalidade.
- 4. Remessa de Ofício conhecida e não provida. Acordão CONHECER. NEGAR PROVIMENTO AO RECURSO. UNÂNIME." (grifo nosso).

Bem como o Acórdão TCU 6198/2009 Primeira Câmara:

"A violação de princípios básicos da razoabilidade, da economicidade, da legalidade e da moralidade administrativa, e a desobediência às diretrizes fundamentais da licitação pública, no caso, a isonomia entre licitantes, o **julgamento objetivo**, a vinculação ao instrumento convocatório, bem como o caráter competitivo do certame constituem vícios insanáveis que ensejam a fixação de prazo para exato cumprimento da lei, no sentido de declarar a nulidade do certame." (**grifo nosso**).

E por fim: TJ-DF RMO 20130111772162 DF 001026839.2013.8.07.0018

"ADMINISTRATIVO. REMESSA DE OFÍCIO. MANDADO DE SEGURANÇA. EDITAL DE LICITAÇÃO. CRITÉRIO DE JULGAMENTO. DISPOSIÇÕES CLARAS E PARÂMETROS OBJETIVOS. EXIGÊNCIA DE DOCUMENTOS. CRITÉRIO SUBJETIVO. IMPOSSIBILIDADE. VIOLAÇÃO DOS PRINCÍPIOS DA ISONOMIA, DA COMPETITIVIDADE. E DA IMPESSOALIDADE.

Pag.: 9 de 14



1. O edital de licitação não pode dar margem a dúvida interpretativa, devendo indicar **obrigatoriamente o critério de julgamento, com disposições claras e parâmetros objetivos** (art. 40, VII, da Lei n. 8.666/93), **como forma de garantir a ampla competição e o respeito ao princípio da isonomia**.

- 2. O instrumento convocatório deve obedecer ao critério do julgamento objetivo, com a finalidade de impedir interpretações subjetivas que possam subverter os princípios da impessoalidade e da legalidade.
- 3. A concessão de prazo para apresentação de documentos em favor de apenas alguns licitantes em detrimento de outros, configura hipótese de violação aos princípios da isonomia, da ampla competição, da impessoabilidade e da legalidade.
- 4. Remessa de Ofício conhecida e não provida." (grifo nosso).

Pelo exposto, o Edital necessita ser reformulado em relação a que seja incluído na proposta comercial a apresentação da **autorização de funcionamento (AFE) da licitante emitido pela Anvisa.** Tais adequações do edital não buscam restringir o mundo de participantes que ofertam **produtos legalizados**, exigíveis pelos órgãos de fiscalização, nem aquelas que **possam comercializar** e fornecer o objeto ora licitado, pois possuem autorização para tal, mas apenas garantir o direito de **isonomia** entre as possíveis participantes à luz da Lei n. 8.666/93.

Assim, a Impugnante, vem interpor a presente peça impugnatória, tempestivamente, por entender haverem irregularidades no Instrumento Convocatório a ensejarem reparo por esta D. Comissão, para que sejam despendidas as devidas cautelas no intuito de proporcionar a participação de um maior número de concorrentes, valorizando o caráter competitivo almejado pela Administração Pública, em respeito às leis e normas que regulamentam o procedimento licitatório, zelando pelo cumprimento dos princípios da legalidade, isonomia e moralidade.

Sobre a observância dos princípios assinalou o jurista Celso Antonio Bandeira de Melo em artigo publicado na Revista de Direito Público, RDP 15:185, que:

"Violar um princípio é muito mais grave que transgredir uma norma. A desatenção ao princípio implica ofensa não apenas a um específico mandamento obrigatório, mas a todo o sistema de comandos. É a mais grave forma de ilegalidade ou inconstitucionalidade, conforme o escalão do princípio violado, porque representa insurgência contra todo o sistema, subversão de seus valores fundamentais, contumélia irreversível a seu arcabouço lógico e corrosão de sua estrutura mestra". (grifamos)

Dessa maneira, depreende-se, ainda, que o Edital é a lei interna que regula o procedimento, vinculando Administração Pública e Interessada em todos os seus termos. Entretanto, deve o administrador obediência aos princípios que norteiam o procedimento licitatório e às leis que o regulamentam, para impedir que se utilize, escondido sob o manto da legalidade oferecida pelo poder

Pag.: 10 de 14



discricionário, de meios pouco ortodoxos para burlar o procedimento.

Também a doutrina comunga da mesma opinião:

"Em toda e qualquer licitação, é obrigatória a definição precisa e clara do objeto. Mas essa exigência apresenta importância ainda maior no caso do pregão.

Como o Pregão destina-se apenas à contratação de bens e serviços "comuns", é indispensável que o edital estabeleça os requisitos objetivos e padronizados de identificação do objeto. Ou seja, existe contradição entre o conceito de "objeto comum" e a formulação de minuciosas e especiais exigências. Justamente porque se trata de um bem ou serviço comum, presume-se que a descrição é simples, fácil e sumária (...)

Em se tratando de bem ou serviço comum, basta indicar genericamente as características, remetendose **aos padrões usuais adotados pelo mercado ou em regras técnicas de padronização**. Em última análise, a natureza do objeto comum conduz à possibilidade de descrição simples e sumária." (JUSTEN FILHO, MARÇAL; Pregão (Comentários à Legislação do Pregão Comum e Eletrônico); 4ª Ed.; Ed. Dialética; p. 69/70)". (**grifamos**)

No procedimento licitatório deverá ser guardada a igualdade de oportunidade entre os licitantes, com vistas à ampliação da disputa e assegurando o interesse público, não cabendo **subjetividade no julgar**, pois que a discricionariedade do agente público tem seu limite pautado na legislação pertinente a matéria.

Conforme assinalado, o administrador deverá estar adstrito às normas legais que regulamentam os procedimentos licitatórios e, desta forma não pode permitir o julgamento subjetivo, o qual frustrará o caráter competitivo do certame. A discricionariedade da Administração permite a flexibilidade de sua ação, mas esta não pode extrapolar os limites fixados pela lei regente.

A Lei 8666/93 coíbe a exigência de condições que prejudiquem a competição, conforme apontado no artigo 3º, parágrafo 1º, inciso I, e a manutenção do edital na forma em que se encontra viola flagrantemente o diploma legal.

"Lei 8,666/93 - Art. 3º ...

§ 1º É vedado aos agentes públicos:

I – admitir, prever, incluir ou tolerar, nos atos de convocação, cláusulas ou condições que comprometam, restrinjam ou frustrem o seu caráter competitivo e estabeleçam preferências e distinções em razão da naturalidade, da sede ou domicílio dos licitantes ou de qualquer outra circunstância impertinente ou irrelevante para o específico objeto do contrato;" (grifamos)

Destarte, outro não pode ser o procedimento da Impugnante, senão requerer seja alterado o Edital, no que se refere a inclusão do detalhamento técnico mínimo do objeto, para que esta douta administração adquira, indubitavelmente, o útil, e, para possibilitar que todos os concorrentes

Pag.: 11 de 14



Rua Soldado Jose Alves de Abreu, nº 263, SALA 01, Caçapava/SP - Cep: 12.280-043 SAC: 12.3221-6652 E-MAIL: gemedical.br@gmail.com

CNPJ: 17.237.681/0001-09 I.E. 234.054.346.110 AFE ANVISA nº: 8.19.632-4

participem do certame, em igualdade de condições, pois possuem autorização para tal, possibilitando a oferta que atendam a finalidade almejada, por entender que dessa maneira amplia-se o universo de competidores, atendendo assim os princípios norteadores do Processo Licitatório.

Assim, deixando de observar o que ditam as normas e legislações vigentes, tornase o edital eivado de vício, que deve ser rechaçado, devendo ser retificado, com a abertura de novo prazo de divulgação, para possibilitar a participação de todas as empresas que atendam o ali disposto, ressaltando que a manutenção do edital, nos exatos termos em que se encontra fere todo o ordenamento jurídico vigente, impossibilita a livre concorrência e onera a Administração Pública.

Pelo exposto, o Edital necessita ser reformulado em relação a que seja incluído no envelope proposta comercial a apresentação da **Autorização de Funcionamento da Empresa (AFE)** licitante emitida pela **ANVISA** para os produtos regulados por ela, inclusive incluir as **especificações** mínimas necessárias e suficientes para produto.

Tais adequações do edital não buscam restringir o mundo de participantes que possuam produtos legalizados e utéis, exigíveis pelos órgãos de fiscalização, nem aquelas que **possam comercializar** e fornecer o objeto ora licitado, **pois possuem autorização para tal**, mas apenas garantir o direito de **isonomia** entre as possíveis participantes à luz da Lei n. 8.666/93. Sendo assim, é necessário que promovam as seguintes alterações, vez que estas não irão comprometer a qualidade, rendimento, desempenho e robustez dos produtos, mas sim incentivar o cumprimento da lei.

III - DA ALTERAÇÃO A SER PROMOVIDA

1- Acrescentar a a exigência de apresentação do <u>registro do produto</u> e a <u>Autorização de</u> <u>Funcionamento da Empresa (AFE) em nome da licitante</u>, ambos emitidos pela ANVISA, para os itens em tela, documento comprobatório para comercializar todos os produtos passíveis de controle daquela Agencia regulatória.

IV – JUSTIFICATIVAS

Ora, há que se entender que no certame em tela existem itens considerados produtos para saúde sob a égide da ANVISA, conforme **RESOLUÇÃO DA DIRETORIA COLEGIADA**

Pag.: 12 de 14



ANVISA- RDC No- 40 de 26 de Agosto de 2015, por este motivo, mediante exigência da LEI No 6.360, DE 23 DE SETEMBRO DE 1976 e RESOLUÇÃO DA DIRETORIA COLEGIADA ANVISA-RDC Nº 16, DE 1º DE ABRIL DE 2014, regulamentada pelo Decreto 8.077/2013, que exige da futura vencedora, para se fornecer produtos CONTROLADOS, a Autorização de Funcionamento da Empresa (AFE) licitante emitida pela ANVISA.

Visando obter o maior número possível de proponentes no certame, tornando a concorrência isonômica, favorecendo a adquirente quanto a questão financeira e fazer com o que sejam adquiridos dentre os itens, produtos para saúde e fornecedores em conformidade com as normas da Anvisa.

Pelo apresentado, esperamos que as alterações apontadas sejam reformadas, de modo que os fornecedores venham participar em situação de igualdade.

V – DO MÉRITO

- 1. A Lei 8666/93, que rege a presente lide conforme se constata do "caput" do edital em referência, é bem clara e positiva com respeito à sua aplicação, já determinado no artigo 3º da referida Lei, quando diz:
 - "Art. 3º A licitação destina-se a garantir a observância do princípio constitucional da <u>isonomia</u> e a selecionar a proposta mais vantajosa para a Administração e será processada e julgada em estrita conformidade com os <u>princípios básicos da legalidade</u>, da impessoabilidade, da moralidade, <u>da igualdade</u>, da publicidade, da probidade administrativa, <u>da vinculação ao instrumento convocatório, do julgamento objetivo</u> e dos que lhe são correlatos". (grifo nosso).
- 2. O intuito primordial da Lei de Licitações é que a Administração Pública contrate com a proposta mais vantajosa, não devendo coexistir no ato convocatório qualquer cláusula que possa resultar em prejuízo a competitividade dos licitantes.

Vejamos o que diz a Lei n. º 8.666/93, em seus artigos 14 e 15 inciso I:

- "Art. 14. Nenhuma compra será feita sem a adequada caracterização de seu objeto e indicação dos recursos orçamentários para seu pagamento, sob pena de nulidade do ato e responsabilidade de quem lhe tiver dado causa".
- Art. 15. As compras, sempre que possível, deverão:

Pag.: 13 de 14



Rua Soldado Jose Alves de Abreu, nº 263, SALA 01, Caçapava/SP - Cep: 12.280-043 SAC: 12.3221-6652 E-MAIL: gemedical.br@gmail.com

CNPJ: 17.237.681/0001-09 I.E. 234.054.346.110 AFE ANVISA nº: 8.19.632-4

I – Atender ao princípio da padronização, que imponha compatibilidade de especificações técnicas e de desempenho, observadas, quando for o caso, as condições de manutenção, assistência técnica e garantia oferecida".(grifo nosso).(Lei n. º 8.666/93).

VI- DO PEDIDO

Ex positis, requer seja recebida, processada e enviada à autoridade superior esta peça impugnatória. No mérito, requer seja julgado **TOTALMENTE PROCEDENTE** as razões da presente aos termos do douto Edital, com esperança de serem promovidas as alterações por esta Ilustre Casa, na certeza de fazer prevalecer o costumeiro sentido de moralidade e legalidade que deve pautar todos os pareceres da Administração Pública, assim como a lisura do procedimento licitatório, cumpre a Impugnante aguardar a medida da mais cristalina Justiça.

Oportunamente, também solicitamos a gentileza que a resposta a esta peça impugnatória seja enviada para **gemedical.br@gmail.com**.

Nestes Termos,
Pede deferimento.

Caçapava/SP, 04 de agosto de 2.020.

GEMEDICAL DO BRASIL PROD MED LTDA- ME CNPJ: 17,237.681/0001-09 GERSON LUIZ MOREIRA BIZARRIA PROCURADOR

RG: 11.455.441-9 SSP SP CPF/MF: 060.693.458/86

Pag.: 14 de 14

Servico Público Federa



MINISTÉRIO DO DESENVOLVIMENTO, INDÚSTRIA E COMÉRCIO EXTERIOR INSTITUTO NACIONAL DE METROLOGIA, QUALIDADEE TECNOLOGIA - INMETRO

PROGRAMA DE ANÁLISE DE PRODUTOS:

RELATÓRIO SOBRE A ANÁLISE EM CADEIRAS DE RODAS

Divisão de Orientação e Incentivo à Qualidade - Diviq Diretoria de Avaliação da Conformidade - Dconf Inmetro



ÍNDICE

1.	APRESENTAÇÃO	3
2.	JUSTIFICATIVA	
3.	NORMAS E DOCUMENTOS DE REFERÊNCIA	6
4.	LABORATÓRIO RESPONSÁVEL PELOS ENSAIOS	6
5.	AMOSTRAS ANALISADAS	6
6.	METODOLOGIA E ENSAIOS REALIZADOS	7
6.1.	ESTABILIDADE	7
6.1.	I. ESTABILIDADE ESTÁTICA PARA FRENTE E ESTABILIDADE LATERAL	7
6.2.	CARACTERÍSTICAS DE PERCURSO (Anexo E – Proposta 1 da norma)	9
6.3.	APOIO PARA PÉS – RESISTÊNCIA ÀS FORÇAS DESCENDENTES	9
6.4.	ENSAIO EM BENGALAS MANÍPULOS	10
6.5.	DOIS TAMBORES	11
6.6.	FADIGA DOS FREIOS DE ESTACIONAMENTO	12
7.	RESULTADO GERAL	13
8.	DISCUSSÃO DOSRESULTADOS	14
9.	POSICIONAMENTO DOS FABRICANTES/IMPORTADORES	15
10. CON	POSICIONAMENTO DA SECRETARIA NACIONAL DE PROMOÇÃO DOS DIREITOS DA PESS M DEFICIÊNCIA DA PRESIDÊNCIA DA REPÚBLICA – SDH	OA 18
11. DO	POSICIONAMENTO DA SECRETARIA DE ESTADO DOS DIREITOS DA PESSOA COM DEFICIÊNO GOVERNO DO ESTADO DE SÃO PAULO	CIA 19
12.	POSICIONAMENTO DO REGULAMENTADOR – ANVISA	19
13. PRC	POSICIONAMENTO DA ASSOCIAÇÃO BRASILEIRA DAS INDÚSTRIAS E REVENDEDORES DUTOS E SERVIÇOS PARA PESSOAS COM DEFICIÊNCIA – ABRIDEF	DE 22
14.	INFORMAÇÕES AO CONSUMIDOR	26
15.	CONTATOS ÚTEIS	29
16.	CONCLUSÕES	30



1. APRESENTAÇÃO

O Programa de Análise de Produtos, coordenado pela Diretoria de Avaliação da Conformidade do Inmetro, foi criado em 1995, sendo um desdobramento do Programa Brasileiro da Qualidade e Produtividade – PBQP.

Um dos subprogramas do PBQP, denominado Conscientização e Motivação para a Qualidade e Produtividade, refletia a necessidade de criar, no país, uma cultura voltada para orientação e incentivo à qualidade, e tinha a função de promover a educação do consumidor e a conscientização dos diferentes setores da sociedade.

Nesse contexto, o Programa de Análise de Produtos tem como objetivos principais:

- a) Informar ao consumidor brasileiro sobre a adequação de produtos e serviços aos critérios estabelecidos em normas e regulamentos técnicos, contribuindo para que ele faça escolhas melhor fundamentadas em suas decisões de compra ao levar em consideração outros atributos além do preço e, por consequência, torná-lo parte integrante do processo de melhoria da indústria nacional;
- b) Fornecer subsídios para o aumento da competitividade da indústria nacional;

A seleção dos produtos e serviços analisados tem origem, principalmente, nas sugestões, reclamações e denúncias de consumidores que entraram em contato com a Ouvidoria do Inmetro¹, ou por meio do *link "Indique! Sugestão para o Programa de Análise de Produtos"*², disponível na página do Instituto na internet.

Outras fontes são utilizadas, como demandas do setor produtivo e dos órgãos reguladores, além de notícias sobre acidentes de consumo encontradas em páginas da imprensa dedicadas à proteção do consumidor ou por meio do *link "Acidentes de Consumo: Relate seu caso"* disponibilizado no sítio do Inmetro.

Deve ser destacado que as análises conduzidas pelo Programa não têm caráter de fiscalização, e que esses ensaios não se destinam à aprovação de produtos ou serviços. O fato de um produto ou serviço analisado estar ou não de acordo com as especificações contidas em regulamentos e normas técnicas indica uma tendência em termos de qualidade. Sendo assim, as análises têm caráter pontual, ou seja, são uma "fotografia" da realidade, pois retratam a situação naquele período em que as mesmas são conduzidas.

Ao longo de sua atuação, o Programa de Análise de Produtos estimulou a adoção de diversas medidas de melhoria. Como exemplos, podem ser citados a criação e revisão de normas e regulamentos técnicos, programas de qualidade implementados pelo setor produtivo analisado, ações de fiscalização dos órgãos regulamentadores e a criação, por parte do Inmetro, de programas de certificação compulsória, bem como a certificação de produtos a partir de solicitações de empresas que foram analisadas e identificaram esta alternativa, que representa uma forma de melhorar a qualidade do que é oferecido ao consumidor e também um diferencial em relação a seus concorrentes.

Acidentes de Consumo: Relate seu caso: www.inmetro.gov.br/consumidor/acidente consumo.asp



-

¹ Ouvidoria do Inmetro: 0800-285-1818; <u>ouvidoria@inmetro.gov.br</u>

² Indique! Sugestão para o Programa de Análise de Produtos: <u>www.inmetro.gov.br/consumidor/formContato.asp</u>

2. JUSTIFICATIVA

O Relatório Mundial sobre Pessoas com Deficiência (2011)⁴ informa que 15% da população possui algum tipo de deficiência, termo que vem sendo amplamente discutido na sociedade, especialmente quando relacionado a outro, previsto na Constituição Federal Brasileira: a dignidade da pessoa humana.

Pessoas com deficiência são as que possuem impedimentos de longo prazo de natureza física, mental, intelectual ou sensorial, asquais, em interação com diversas barreiras, podem obstruir sua participação plena e efetiva na sociedade em igualdades de condições com as demais pessoas.O Decretonº 5.926/04,em seu artigo 3º, transcrito abaixo, conceitua a deficiência, a deficiência permanente e a incapacidade, diferenciando-as.

I - deficiência - toda perda ou anormalidade de uma estrutura ou função psicológica, fisiológica ou anatômica que gere incapacidade para o desempenho de atividade, dentro do padrão considerado normal para o ser humano;

II - deficiência permanente - aquela que ocorreu ou se estabilizou durante um período de tempo suficiente para não permitir recuperação ou ter probabilidade de que se altere, apesar de novos tratamentos; e

III - incapacidade - uma redução efetiva e acentuada da capacidade de integração social, com necessidade de equipamentos, adaptações, meios ou recursos especiais para que a pessoa portadora de deficiência possa receber ou transmitir informações necessárias ao seu bemestar e ao desempenho de função ou atividade a ser exercida.

O Guia de Acessibilidade: Espaço Público e Edificações, do Governo do Estado do Ceará⁵, por sua vez, apresenta as pessoas com deficiência ou mobilidade reduzida: a grávida, a pessoa obesa, a pessoa com deficiência visual com cão-guia, a pessoa idosa com bengala, a pessoa idosa com andador, a pessoa em cadeira de rodas, a pessoa conduzindo carrinho de bebê e a pessoa com muletas. A Figura 1 ilustra cada uma dessas situações.



Figura 1- Pessoas com deficiência ou mobilidade reduzida

⁵Guia de acessibilidade disponível em <u>www.maragabrilli.com.br/files/GUIA_DE_ACESSIBILIDADE_CEARA.pdf</u>



4

⁴Relatório mundial sobre a deficiência / *World Health Organization, The World Bank*; Tradução Lexicus Serviços Linguísticos - São Paulo: SEDPcD, 2012, 334 p.

É importante e necessário garantir às pessoas com deficiência o direito de locomoção com autonomia e independência, permitindo assim o seu fortalecimento social, político e econômico como cidadãos.

Um dos equipamentos de tecnologia assistiva mais utilizados para o deslocamento de pessoas que apresentam impossibilidade de deslocar-se (temporária ou definitivamente), utilizando os membros inferiores, é a cadeira de rodas. E, apesar dos direitos das pessoas com deficiência estarem garantidos em lei no Brasil, diferentes esferas de governo, empresas e a sociedade civil ainda encontram dificuldades em prover mecanismos que possibilitem aos cadeirantes o amplo acesso, o que tem comprometido não apenas a eficácia do direito de "ir e vir" dessas pessoas, mas também a sua autonomia.

Desde a sua primeira utilização, em Nuremberg, Alemanha, até os dias de hoje, muito se avançou nesse setor. Atualmente é possível encontrar no mercado de consumo uma infinidade de modelos de cadeiras de rodas, de cores e diferentes formas de funcionamento (mecânica ou elétrica). Por outro lado, ainda existe um longo caminho a ser percorrido, como por exemplo, a necessidade de planejamento das edificações, a correta sinalização e manutenção do trânsito e das calçadas, a adequação de veículos de transporte urbano, etc.

A cadeira de rodas não deve ser um produto de compra deliberada. Sua compra prescinde de uma avaliação personalizada, devendo a mesma ser prescrita a cada usuário, mediante a avaliação do binômio necessidades x características. O'Sullivan⁶ (1993) informa que, para uma adaptação ideal da cadeira de rodas ao seu usuário, é necessário a utilização do protocolo de avaliação fisioterapêutica, no qual se observam as habilidades funcionais do paciente, a presença de contraturas ou deformidades fixas ou em potencial, as medidas do paciente e sua cadeira de rodas. Reforça ainda que, algumas vezes também se faz necessária uma avaliação da função cardiopulmonar, do estado da pele, do tipo de tônus e da fala do usuário a que ela se destinará.

O Inmetro tem recebido, reiteradamente, por meio dos seus canais de comunicação, relatos e pedidos de análise para o produto em questão. A preocupação dos consumidores, expressa nos relatos abaixo transcritos, relaciona-se, na maioria das vezes, com a qualidade do produto, objetivando suprir a demanda de pessoas com necessidades especiais e favorecer a sua autonomia e locomoção.

"Sou diabético, com a perna direita amputada e, quase fui vítima de amputar a outra perna, pelo uso de uma cadeira de rodas com os estribos de material cortantes e sem acabamentos, Urge providencias".

"As bengalas das cadeiras de rodas não suportam o peso do usuário, pois a bitola e a espessura dos alumínios usados nelas são os mesmos para todas as medidas de altura ou peso do deficiente. As peças são de pouca duração, bem como os pneus colocados nestas".

"Pai de filha cadeirante gostaria de saber se já foi feito testes de avaliação de cadeira de rodas e se existe normas de fabricação (ABNT), pois nos parece como cliente não haver conformidade nas mesmas, pois não percebemos o selo do Inmetro nesse equipamento, de suma importância nas vidas dessas pessoas, devendo as mesmas oferecer segurança, estabilidade, facilidade no manuseio etc. E se não foi

⁶O'SULLIVAN, Susan B.; SCHMITZ, Thomas J. Fisioterapia, avaliação e tratamento. 2ª Ed. São Paulo: Manole, 1993.



6

Em 2011, o Governo Federal lançou o Plano Nacional de Políticas Públicas para Pessoas com Deficiência "Viver sem Limite". O Plano, coordenado pela Secretaria de Direitos Humanos da Presidência da República – SDH está pautando em quatro eixos principais: educação, saúde, proteção social e acessibilidade, representando um marco para o segmento e para o País, que busca a garantia e a efetividade dos direitos humanos.

Nesse contexto, o Inmetro considerou necessária a avaliação da tendência de conformidade das cadeiras de rodas manuais de modelo simples, disponíveis no mercado de consumo, ainda que existam no mercado cadeiras mais sofisticadas, de forma a verificar se elas apresentam a segurança que delas se espera, permitindo assim a plena e efetiva participação dessas pessoas na sociedade em igualdade de oportunidades com as demais, bem como para auxiliar os processos licitatórios da Administração Pública e a compra por entes privados.

Este relatório apresenta as principais etapas da análise, a metodologia, a descrição dos ensaios, os resultados obtidos e a conclusão do Inmetro sobre o assunto.

3. NORMAS E DOCUMENTOS DE REFERÊNCIA

Os documentos utilizados como referência são descritos a seguir:

- ABNT NBR ISO 7176:2009 Cadeira de Rodas, Partes 1, 3 e 8;
- Lei 8.078, de 11 de setembro de 1990 Código de Proteção e Defesa do Consumidor.

4. LABORATÓRIO RESPONSÁVEL PELOS ENSAIOS

Os ensaios foram realizados peloCentro Tecnológico do Mobiliário SENAI/CETEMO, localizado em Bento Gonçalves/RS, único laboratório acreditado pelo Inmetro para ensaios em cadeira de rodas.

5. AMOSTRAS ANALISADAS

Foram adquiridas **8(oito)** diferentes marcas de cadeiras de rodas manuais, de fabricação nacional, uso adulto, e com capacidade de 75 a 100kg.

Tendo em vista que uma das diretrizes do Programa de Análise de Produtos é avaliar a tendência de conformidade do produto, considera-se a importância de preservar, dentro do possível, a representatividade do setor, tornando-se desnecessária a realização de ensaios para todas as marcas disponíveis.

A Tabela 1 relaciona os fabricantes e as marcas que tiveram amostras deseus produtos analisadas.



	Tabela 1 –Cadeira de Rodas			
Marca Origem		Local da compra	Preço Unitário	
A	Ceará	Fortaleza	R\$ 1.000,00	
В	São Paulo	Rio de Janeiro	R\$ 496,00	
C	Rio Grande do Sul	Rio de Janeiro	R\$ 990,00	
D	São Paulo	Rio de Janeiro	R\$ 650,00	
E	Rio Grande do Sul	Rio de Janeiro	R\$ 1.200,00	
F	Paraná	Porto Alegre R\$ 1.020,00		
G	Goiás	Rio de Janeiro R\$ 750,00		
H São Paulo Porto Alegre R\$ 1.100,00		R\$ 1.100,00		

6. METODOLOGIA E ENSAIOS REALIZADOS

A metodologia desta análise comtemplou os ensaios que reproduzem o cotidiano dos usuários das cadeiras de rodas.

Para os ensaios de estabilidade estática (frontal e lateral), bengalas manípulos, dois tambores, resistência dos freios de estacionamento e características do percurso foi utilizado, conforme preceitua a parte 11 da norma, um boneco para a simulação da carga, correspondente a uma pessoa de 100kg, o qual pode ser visualizado na figura 2.

Assim, foram selecionados os ensaios mais relevantes em termos de segurança e durabilidade, os quais são descritos abaixo.



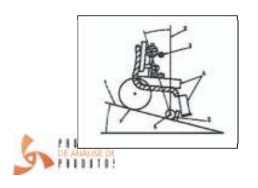
Figura 2 – Boneco de simulação de carga

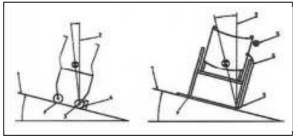
6.1. ESTABILIDADE

6.1.1. ESTABILIDADE ESTÁTICA PARA FRENTE E ESTABILIDADE LATERAL

O objetivo desse ensaio é verificar a estabilidade das cadeiras de rodas sob um plano inclinado, com rodas travadas em sua configuração menos e mais estável(todas as peças ajustáveis da cadeira recebem a configuração adequada ao ensaio a ser realizado), para frente e para os lados.

A cadeira de rodas é posicionada sob uma superfície horizontal, a qual sofre inclinação. Quando a cadeira começa a deslizar, é medido o ângulo em que ela perde estabilidade(o ângulo da superfície de teste a partir da posição horizontal, na qual as forças se tornam zero sob todas as rodas). As figuras 3 e 4 ilustram a realização dos ensaios.





A norma técnica ABNT NBR ISO 7176 – parte 1 não define requisitos mínimos para a avaliação das cadeiras de rodas, orientando apenas que sejam verificados os ângulos encontrados em ambas as configurações. Apesar disso, é possível depreender do ensaio que, quanto maior os ângulos encontrados em ambas as configurações, mais estável é a cadeira de rodas.

Os resultados encontrados no ensaio de estabilidade são apresentadosnas Tabelas 2 e 3 a seguir.

Tabela 2 – Estabilidade Estática para Frente			
Marca	Configuração Configuraç menos estável mais estáv		
A	16,0°	18,0°	
В	12,9°	14,3°	
C	16,3°	25,8°	
D	23,0°	27,4°	
E	20,4°	25,0°	
F	13,9°	16,9°	
G	20,0°	23,0°	
Н	17,9°	21,9°	

Tabela 3 – Estabilidade Estática nas Laterais		
Marca	Configuração menos estável	Configuração mais estável
A	14,9° (LE) 15,0° (LD)	16,0° (LE) 16,1° (LD)
В	17,0° (LE) 15,6° (LD)	17,7° (LE) 16,7° (LD)
C	15,9° (LE) 15,2° (LD)	16,8° (LE) 16,8° (LD)
D	12,8° (LE) 12,0° (LD)	12,9° (LE) 12,4° (LD)
E	16,5° (LE) 17,2° (LD)	17,0° (LE) 16,6° (LD)
F	21,3° (LE) 22,0° (LD)	21,4° (LE) 22,2° (LD)
G	12,9° (LE) 17,6° (LD)	12,9° (LE) 17,7° (LD)
Н	14,9° (LE) 15,1° (LD)	15,4° (LE) 15,6° (LD)



6.2. CARACTERÍSTICAS DE PERCURSO (Anexo E – Proposta 1 da norma)

O objetivo desse ensaio é verificar a utilização das cadeiras de rodas, simulando o seu uso cotidiano.

Nesse ensaio,a cadeira é solta de uma rampa de 200mm de altura e percorre uma extensão de 5 m. Após a parada da cadeira, é medido o desvio em relação à linha zero em que ela estava posicionada inicialmente. A Figura 3 ilustra o ensaio.

A norma técnica ABNT NBR ISO 7176 – parte 8, Anexo E,proposta 1, não define requisitos mínimos para a avaliação das cadeiras de rodas, orientando apenas que sejam verificados os desvios encontrados. Apesar disso, é possível depreender do ensaio que, quanto menor o desvio, independentemente da direção (direita ou esquerda), melhor para o usuário, uma vez que este fará menos esforço para retornar para o seu trajeto inicial.

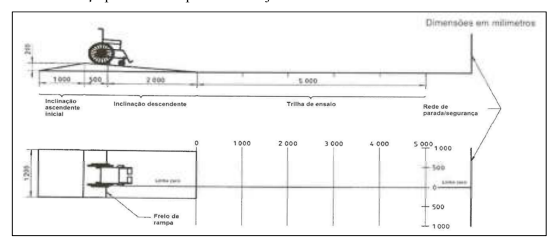


Figura 5 – Ensaio de características de percurso

A Tabela 4 apresenta os resultados obtidos para o ensaio de características de percurso.

Tabela 4 - Características de percurso		
Marca	Resultado	
A	785 mm de desvio à esquerda	
В	589 mm de desvio à esquerda	
C	486 mm de desvio à direita	
D	104 mm de desvio à direita	
E	710 mmde desvio à esquerda	
F	862 mm de desvio à esquerda	
G	639 mmde desvio à esquerda	
Н	1.155 mmde desvio à esquerda	

6.3. APOIO PARA PÉS – RESISTÊNCIA ÀS FORÇAS DESCENDENTES

Esse ensaio verifica a resistência do apoio para pésda cadeira de rodas a impactos laterais e longitudinais.



A norma prevê, para esse ensaio, uma tabela de equivalência para a aplicação de força, item 8.5 da norma técnica vigente. Assim, como as cadeiras ensaiadas foram adquiridas para usuários de até $100 \, \text{kg}$, a força proporcional aplicada diretamente sobre os apoios foi de $1000 \pm 23 \, \text{N}$.

Tabela 5 – Equivalência para aplicação de força	
Peso máximo do usuário (kg)	Força (N)
Até 25	250±6
> 25 a 50	500±11
> 50 a 75	750±17
> 75 a 100	1000±23



Figura 6 – Apoio para pés

A Tabela 6 agrupa os resultados encontrados no ensaio de apoio para pés – resistência às forças descendentes.

Tabela 6 - Apoio para pés – Resistência às forças descendentes		
Marca	Situação no ensaio	Resultado
A	O apoio para pés deforma e não sustenta a carga.	Não Conforme
В	O apoio para pés deforma e não sustenta a carga.	Não Conforme
C	O apoio para pés deforma e não sustenta a carga.	Não Conforme
D	O apoio para pés sustenta a carga.	Conforme
E	O apoio para pés deforma e não sustenta a carga.	Não Conforme
F	O apoio para pés deforma e não sustenta a carga.	Não Conforme
G	O apoio para pés deforma e não sustenta a carga.	Não Conforme
Н	O apoio para pés deforma e não sustenta a carga.	Não Conforme

Resultado: Das 8 (oito) marcas de analisadas, apenas 1 (uma) foi considerada Conforme, a marca D.

6.4. ENSAIO EM BENGALAS MANÍPULOS

Esse ensaio verifica a resistência das bengalas manípulos (Figura 7) ao impacto nos aros das cadeiras de rodas.

Para a realização desse ensaio, a cadeira é colocada na posição horizontal sobre uma superfície de ensaio e aplica-se uma força,de modo gradual,ao longo do eixo de cada aro de impulsão. O manípulo não deve desacoplar com a força aplicada.

Como todas as cadeiras ensaiadas foram adquiridas para usuários de até 100 kg, a força aplicada diretamente sobre cada aro de impulsão foi de 750 ± 23 N, conforme tabela do item 8.7 da norma técnica vigente (Tabela 7).



Tabela 7 – Força aplicada na bengala manípulo	
Peso máximo do usuário (kg) Força para cada manípulo – cadeiras manuais (N)	
Até 25	345 ± 10
> 25 a 50	535 ±16





> 50 a 75	730 ± 22
> 75 a 100	750 ± 23

Figura 7 – Indicação de Bengalas Manípulos

A Tabela 8 apresenta os resultados obtidos no ensaio em bengalas manípulos.

	Tabela 8 – Ensaio em bengalas manípulos			
Marca	Situação no ensaio	Resultado		
A	Mesmo com a aplicação da força, o manípulo não desacopla.	Conforme		
В	Com a aplicação da força, o manípulo desacopla.	Não Conforme		
C	Com a aplicação da força, o manípulo desacopla.	Não Conforme		
D	Mesmo com a aplicação da força, o manípulo não desacopla.	Conforme		
E	Com a aplicação da força, o manípulo desacopla.	Não Conforme		
F	Com a aplicação da força, o manípulo desacopla.	Não Conforme		
G	Mesmo com a aplicação da força, o manípulo não desacopla.	Conforme		
Н	Mesmo com a aplicação da força, o manípulo não desacopla.	Conforme		

Resultado: Das 8 (oito) marcas de analisadas, 4 (quatro) foram consideradas Conformes: as marcas A, D, G e H.

6.5. DOIS TAMBORES



Figura 8 – Ensaio de dois tambores

Esse ensaio tem o objetivo de verificar a durabilidade das cadeiras de rodas, simulando o seu uso contínuo. A cadeira é posicionada sobre dois tambores com obstáculos, os quais simulam os trajetos realizados cotidianamente pelos usuários (Figura 6).

A cadeira de rodas é posicionada sobre 2 (dois) tamboresque giram a uma velocidade constante de $1,0\pm0,1\,\text{m/s},$ até que sejam completadas $200.000\,\text{revoluções}.$ Durante o ensaio, não pode haver

nenhum tipo de falha, como por exemplo, fraturas e desgastes de peças ou da estrutura, quebra de soldas e etc.

A Tabela 9 apresenta os resultados para o ensaio de dois tambores.

Tabela 9 – Ensaio de dois tambores			
Marca	Marca Situação no ensaio Resultado		
Α	-	Conforme	
В	Ao final do ensaio, constatou-se um desgaste elevado das rodas direcionais.	Não Conforme	
C	O apoio de pés do lado direito soltou-se e a espia que limita a abertura da cadeira rompeu-se.	Não Conforme	
D	O tecido do encosto rasgou entre 10.000 e 11.250 ciclos.	Não Conforme	



E	Houve ruptura em um dos tubos que sustenta o encosto (onde é fixado o manípulo de impulsão), entre 160.000 e 163.700 ciclos.	Não Conforme
F	Com aproximadamente 118.700 ciclos, um rodízio se soltou em um ponto de solda.	Não Conforme
G	A roda direcional direita se desprendeu, pois houve uma quebra da sua fixação e o aro da roda direcional esquerda quebrou com 35.840 ciclos.	Não Conforme
Н	O tecido do encosto rasgou entre 85.000 e 89.750 ciclos e houve ruptura em um dos tubos do encosto.	Não Conforme

Resultado: Das 8 (oito) marcas de analisadas, apenas 1 (uma) foi considerada Conforme, a marca A.

6.6. FADIGA DOS FREIOS DE ESTACIONAMENTO

Esse ensaio tem por objetivo verificar a capacidade de frenagem da cadeira de rodas durante a sua utilização, simulando o seu desgaste dos freios ao longo do tempo.

A cadeira é posicionada sobre uma superficie de ensaio, com os freios de estacionamento acionados e aplica-se uma inclinação, aumentando o ângulo, até que a cadeira inicie o movimento de descida. Quando este movimento se verifica, o ângulo inicial é medido. Da mesma forma, após os 60.000 ciclos de frenagem (acionamento e desacionamento), mede-se novamente o ângulo em que a cadeira desliza (ângulo final). Quanto maior a diferença entre os ângulos medidos, maior é a probabilidade de falha nos freios. Após o término do ensaio a cadeira não deve perder a capacidade de frenagem.

A Tabela 10 apresenta os resultados encontrados nesse ensaio.

Tabela 10 – Ensaio da fadiga dos freios de estacionamento										
Marca	Ângulo inicial	Ângulo final	Situação no ensaio	Resultado						
A	13,7°	3,8°	O freio atua, mas solta facilmente.	Não Conforme						
В	10,3°	*	O freio parou de atuar após o ensaio.	Não Conforme						
C	15,6°	6,5°	O freio atua, mas solta facilmente.	Não Conforme						
D	15,8°	3,8°	O freio atua, mas solta facilmente.	Não Conforme						
E	15,0°	13,7°	O freio atua corretamente.	Conforme						
F	15,0°	$3,0^{\circ}$	O freio atua, mas solta facilmente	Não Conforme						
G	13,2°	3,6°	O freio atua, mas solta facilmente.	Não Conforme						
Н	8,3°	3,2°	O freio atua, mas solta facilmente	Não Conforme						

^{*}Não foi possível determinar o ângulo final da cadeira de rodas, pois ao término dos 60.000 ciclos o freio parou de atuar.

Resultado: Das 8 (oito) marcas de analisadas, apenas 1 (uma) foi considerada Conforme, a marca E.



7. **RESULTADO GERAL**A Tabela 11 apresenta os resultados de todos os ensaios realizados nas cadeiras de rodas analisadas no âmbito do Programa de Análise de Produtos.

	Resultado Final		Não Conforme	Não Conforme	Não Conforme	Não Conforme	Não Conforme	Não Conforme	Não Conforme	Não Conforme
Tabela 11 – Resultado Geral em Cadeira de Rodas	Infração Sanitária junto Anvisa *		Não Conforme	Não Conforme	Não Conforme	Não Conforme	Não Conforme	Não Conforme	Não Conforme	Não Conforme
	Ensaio da fadiga dos	freios de estaciona- mento	Não Conforme	Não Conforme	Não Conforme	Não Conforme	Conforme	Não Conforme	Não Conforme	Não Conforme
	Ensaio de	dois tambores	Conforme	Não Conforme	Não Conforme	Não Conforme	Não Conforme	Não Conforme	Não Conforme	Não Conforme
	Ensaio em	bengalas manípulos	Conforme	Não Conforme	Não Conforme	Conforme	Não Conforme	Não Conforme	Conforme	Conforme
	Apoio para nés	Resistência às forças descendentes	Não Conforme	Não Conforme	Não Conforme	Conforme	Não Conforme	Não Conforme	Não Conforme	Não Conforme
		Características de Percurso	785mm de desvio à esquerda	589mm de desvio à esquerda	486mm de desvio à direita	104mm de desvio à direita	710mm de desvio à esquerda	862mm de desvio à esquerda	639mm de desvio à esquerda	1155mm de desvio à esquerda
	Estática lateral	configuração menos estável	16,0° (LE) 16,1° (LD)	17,7° (LE) 16,7° (LD)	16,8° (LE) 16,8° (LD)	12,9° (LE) 12,4° (LD)	17,0° (LE) 16,6° (LD)	21,4° (LE) 22,2° (LD)	12,9° (LE) 17,7° (LD)	15,4°(LE) 15,6°(LD)
	Estática	configuração mais estável	14,9° (LE) 15,0° (LD)	17,0° (LE) 15,6° (LD)	15,9° (LE) 15,2° (LD)	12,8° (LE) 12,0° (LD)	16,5° (LE) 17,2° (LD)	21,3°(LE) 22,0° (LD)	12,9°(LE) 17,6° (LD)	14,9°(LE) 15,1°(LD)
	ara frente	configuração menos estável	18,0°	14,3°	25,8°	27,4°	25,0°	16,9°	23,0°	21,9°
	Estática para frente	configuração mais estável	16,0°	12,9°	16,3°	23,0°	20,4°	13,9°	20,0°	17,9°
		Marca	A	В	C	D	H	H	9	Н

^{*} Para informações sobre o registro, consultar tabela no item Posicionamento do Regulamentador - Anvisa.

Resultado: Todos os fabricantes de cadeira de rodas analisados foram considerados Não Conformes, uma vez que não atenderam os requisitos mínimos previstos na norma técnica brasileira vigente.



8. DISCUSSÃO DOSRESULTADOS

Os resultados dos ensaios realizados em amostras de cadeiras de rodas evidenciaram um cenário de **100% de Não Conformidade** nos produtos analisados.

Dos 7 (sete) ensaios realizadosde acordo com a norma técnica brasileira vigente, 3 (três) não trazem requisitos mínimos para a aplicação de Conformidade ou Não Conformidade:estabilidade estática para frente, estabilidade estática lateral e características do percurso.

No que diz respeito aos ensaios de **estabilidade estática para frente**, foi observado uma diferença de mais de 10° entre as cadeiras mais e menos estáveis, das marcas D e B, respectivamente.

Para o ensaio de **estabilidade estática lateral**, a mesma diferença de 10º foi encontrada, sendo que a cadeira de rodas da marca D, que havia apresentado o melhor resultado no ensaio anterior, apresentou o pior resultado nesse ensaio, enquanto que a mais estável foi acadeira da empresa Ortometal.

Já no que diz respeito ao ensaio de características de percurso, a cadeira que apresentou o pior resultado foi a da marca H, demonstrando que, quando impulsionada, percorre uma distância de 1155 mm (1,155 m) à esquerda, exigindo um maior esforço do usuário da cadeira para retornar ao percurso original. Nesse ensaio, a cadeira que apresentou o melhor resultado foi a marca D, com um desvio 91% menor, 104 mm à direita.

Para o grupo de ensaios que possui requisitos mínimos a serem observados, no que se refere ao ensaio de **apoio para pés**, apenas 1 (uma) das 8 (oito) marcas foi considerada Conforme, a marca D. Esses resultados demonstram que aproximadamente **88%** das marcas analisadas são Não Conformes para esse ensaio. Essa Não Conformidaderepresenta uma inadequação do produto ao uso, podendogerar o mau posicionamento dos pés do usuário e consequentes lesões.

Já para o ensaio em **bengalas manípulos**, **50%** dos fabricantes apresentaram Não Conformidade, o que significa dizer que a metade das cadeiras analisadas tem seu manípulo desacoplado após a aplicação da força utilizada no ensaio, força esta demandada no movimento quando uma segunda pessoa auxilia o usuário da cadeira de rodas, empurrando a mesma numa superfície plana ou sobre um plano inclinado em aclive, ou, na pior situação, quando essa pessoa restringe o movimento da cadeira em declive.

No ensaio com **dois tambores**, apenas 1 (uma) das 8 (oito) marcas foi considerada Conforme, a A, demostrando que aproximadamente **88%** das cadeiras analisadas não suportam os obstáculos encontradospor seus usuários na vida cotidiana, interferindo assim no seu direito de ir e vir.

Por fim, para o ensaio de **fadiga dos freios de estacionamento**, mais uma vez apenas 1 (uma) das 8 (oito) marcas foi considerada Conforme, a marca E, revelando que aproximadamente **88%** das cadeiras analisadas apresentam problemas neste acessório fundamental. Em 6 (seis) marcas analisadas, quando os freios foram acionados, os mesmos soltavam facilmente e em uma sétima marca, o freio simplesmente parou de atuar após o ensaio, o que indica que o acessório possui um ciclo de vida menor do que o esperado para o produto.



9. POSICIONAMENTO DOS FABRICANTES/IMPORTADORES

Após a conclusão dos ensaios, o Inmetro enviou cópia dos laudos de ensaios aos fabricantes que tiveram amostras de seus produtos analisadas, sendo concedido um prazo para que se manifestassem a respeito dos seus respectivos resultados.

A seguir, são relacionados os fabricantes que se manifestaram formalmente, por e-mail enviado ao Inmetro e trechos de seus respectivos posicionamentos:

> Marca: E

"(...)Em resposta ao Ofício Circular nº 004/Dqual/Diviq, diante do ensaio realizado pelo INMETRO/RJ, referente à análise em cadeiras de rodas, no âmbito do Programa de Análise de Produtos, informamos que estamos adotando as medidas cabíveis para adequação do produto, buscando imediata solução dos problemas apresentados (...)".

Inmetro: O objetivo do Programa de Análise de Produtos é induzir a melhoria dos produtos e da competitividade da indústria nacional por meio do atendimento a normas e/ou regulamentos técnicos aplicáveis a produtos e serviços disponíveis no mercado. Dessa forma, ressalta-se a intenção da empresa em providenciar as adequações necessárias ao seu produto, o que está de acordo com os objetivos do Programa de Análise de Produtos.

Marca: H

"(...)Com relação ao teste em questão a cadeira em análise não é mais fabricada, por uma decisão comercial, decidimos descontinuá-la e dar preferência à outra linha de cadeira de rodas (...)".

Inmetro: O objetivo do Programa de Análise de Produtos é induzir a melhoria dos produtos e da competitividade da indústria nacional por meio do atendimento a normas e/ou regulamentos técnicos aplicáveis a produtos e serviços disponíveis no mercado.

Dessa forma, ressalta-se que de acordo com Código de Proteção e Defesa do Consumidor - CDC, quando um comerciante disponibiliza um produto no mercado de consumo, independente de onde ele tenha sido fabricado, este se torna responsável pelo produto na sua integralidade.

Cabe ressaltar ainda, que os produtos e serviços disponibilizados no mercado de consumo devem oferecer a proteção à saúde e à segurança que deles se espera.

> Marca: F

"(...) Acreditamos, estar no caminho, visando alcançar a excelência que as normas exigem, fazemos questão que nossos produtos enquadrem-se nos padrões a satisfazer as necessidades de nossos clientes e para tanto estamos fazendo investimentos substanciais norteados para qualidade (...)".



Inmetro: O objetivo do Programa de Análise de Produtos é induzir a melhoria dos produtos e da competitividade da indústria nacional por meio do atendimento a normas e/ou regulamentos técnicos aplicáveis a produtos e serviços disponíveis no mercado.

Dessa forma, ressalta-se a intenção da empresa em providenciar as adequações necessárias ao seu produto, o que está de acordo com os objetivos do Programa de Análise de Produtos.

Marca: A

"(...) Após a data de aquisição da cadeira de rodas de nossa fabricação modelo da marca A pelo INMETRO, foi feito voluntariamente pela marca A visando à melhoria de seus produtos, a mudança dos apoios de pés". Conforme comprova nota fiscal eletrônica DANFE N9 2.100, desenho técnico do mesmo e fotografias atuais da cadeira de rodas modelo da marca A - XXXX, anexos;

O sistema de freios utilizado atualmente será modificado. Após a comunicação recebida em 02/04/2013, iniciamos pesquisas e estudos de novos sistemas de freios para substituição do atual. Mas até a presente data 12/04/2013, ainda não conseguimos definir um novo sistema de freio. Para a pesquisa, desenvolvimento e testes de um novo sistema de freio que atenda a Norma Técnica ABNT NBR ISO 7176:2009 - Cadeiras de Rodas, Partes 1,3 e 8 e a Lei 8.078, (Código de Proteção e Defesa do Consumidor), precisaremos de mais tempo para que consigamos chegar a um resultado satisfatório.

Portanto, mediante os fatos expostos acima, decidimos que retiraremos do mercado temporariamente, até que consigamos atender a todos os requisitos da Norma Técnica não pouparemos esforços para que o nosso produto atenda aos critérios apresentados no relatório de ensaio (...)".

Inmetro: O objetivo do Programa de Análise de Produtos é induzir a melhoria dos produtos e da competitividade da indústria nacional por meio do atendimento a normas e/ou regulamentos técnicos aplicáveis a produtos e serviços disponíveis no mercado.

Dessa forma, ressalta-se a intenção da empresa em providenciar as adequações necessárias ao seu produto, o que está de acordo com os objetivos do Programa de Análise de Produtos.

Marca: D

"(...) Serão realizadas alterações no projeto do encosto da cadeira x visando atender aos requisitos da Norma ABNT NBR ISO 7176:2009, tais alterações serão implantadas no próximo lote de produção. Além de tomar todas as providências necessárias para melhorar a eficiência dos freios deestacionamento da cadeira de rodas x e atender aos requisitos da Norma ABNT NBR ISO 7176:2009, já a partir do próximo lote de produção.

A marca D está amplamente comprometida em melhorar continuamente a qualidade de seus produtos e entende que o Programa de Análise de Produtos realizado pelo INMETRO é uma iniciativa de extrema importância para elevar o nível de qualidade da indústria de cadeira de rodas (...)".

Inmetro: O objetivo do Programa de Análise de Produtos é induzir a melhoria dos produtos e da competitividade da indústria nacional por meio do atendimento a normas e/ou regulamentos técnicos aplicáveis a produtos e serviços disponíveis no mercado.

Dessa forma, ressalta-se a intenção da empresa em providenciar as adequações necessárias ao seu produto, o que está de acordo com os objetivos do Programa de Análise de Produtos.



Marca: G

"(...) Que esta empresa sempre primou pela qualidade de seus produtos e está tomando todas as medidas necessárias para tornar o produto dentro de especificação satisfatória e de melhor qualidade;

Que o controle de qualidade da empresa é rigoroso e diante do laudo apresentado a mesma está providenciando as seguintes medidas:

- a) troca da matéria prima na fabricação do conjunto de eixo dianteiro, passando a utilizar aço 1.045 ao invés do anteriormente usado, 1020;
- b) troca de matéria prima no pedal, passando a utilizar PP virgem, ao invés do reciclado e;
- c) substituição do fornecedor dos freios de estacionamento por outro com melhor qualidade Istoposto, a empresa diante do laudo, fará esforços para que o produto em analise esteja brevemente dentro dos padrões de qualidade (...)".

Inmetro: O objetivo do Programa de Análise de Produtos é induzir a melhoria dos produtos e da competitividade da indústria nacional por meio do atendimento a normas e/ou regulamentos técnicos aplicáveis a produtos e serviços disponíveis no mercado.

Dessa forma, ressalta-se a intenção da empresa em providenciar as adequações necessárias ao seu produto, o que está de acordo com os objetivos do Programa de Análise de Produtos.

Marca: B

"(...) Em resposta ao oficio nº 004/Dqual/Diviq cujo qual acompanha laudo de controle de qualidade referente aoproduto cadeira de rodas modelo XXXXX, a empresa da marca B não concorda com o resultado, tendo em vista que o boneco utilizado para testes tem peso superior ao permitido para uso da cadeira analisada, ora que, a mesma é recomendada para pessoas que tenham no máximo 75 kg. Obviamente, 25 kg a mais forçou toda a estrutura, comprometendo de tal a maneira o resultado.

Ressaltamos que o índice de troca de nosso produto é quase zero, o que demonstra ser o produto de boa qualidade. Contudo, respeitamos a opinião deste órgão, porém, para melhor aferição do resultado o correto seria utilizar pesose medidas condizentes com o produto (...)".

Inmetro: O objetivo do Programa de Análise de Produtos é induzir a melhoria dos produtos e da competitividade da indústria nacional por meio do atendimento a normas e/ou regulamentos técnicos aplicáveis a produtos e serviços disponíveis no mercado.

No que se refere ao boneco utilizado para a realização dos ensaios, informamos que o laboratório SENAI/CETEMO é o único acreditado pelo Inmetro para a realização de ensaios nesse escopo. Considerando que a acreditação é o reconhecimento de competência em determinada área de atuação, informamos que o laboratório seguiu, na íntegra, as referências dispostas na norma técnica brasileira vigente, a ABNT NBR ISO 7176 – Parte 11, o que inclui a utilização de bonecos de ensaios.

Cabe destacar ainda que a empresa disponibiliza, em seu site, a informação de que a capacidade máxima de peso desse modelo de cadeira é de 85 kg (vide anexo). Dessa forma, de acordo com a norma, que prevê 4 classes de massas de bonecos de ensaio, as cadeiras B do modelo XXXXX se enquadram na classe de peso máximo do usuário de 75 a 100kg, sendo ensaiadas com boneco dessa classe.



Marca: C

"(...) Com relação aos itens onde foram encontradas não conformidades, a marca C tem interesse em fazer alterações no produto para que todos os requisitos dos ensaios sejam atendidos. Para que se obtenha êxito nas alterações, serão necessárias maiores informações com relação aos resultados obtidos nos itens 8 e 8.5. Também será necessário repetir os ensaios com uma cadeira modificada para verificar se as alterações passaram a atender os requisitos (...)".

Inmetro: O objetivo do Programa de Análise de Produtos é induzir a melhoria dos produtos e da competitividade da indústria nacional por meio do atendimento a normas e/ou regulamentos técnicos aplicáveis a produtos e serviços disponíveis no mercado.

Ressaltamos que as informações complementares solicitadas pela empresa foram enviadas por email ao representante desta e, que a Conformidade de um produto ou serviço está associada ao atendimento integral de normas ou regulamentos técnicos. Dessa forma, o atendimento do produto fabricado pela empresa a 5 dos 9 ensaios realizados não configura a conformidade da amostragem ensaiada.

Por outro lado, ressalta-se a intenção da empresa em providenciar as adequações necessárias ao seu produto, durante o processo produtivo, o que está de acordo com os objetivos do Programa de Análise de Produtos.

10. POSICIONAMENTO DA SECRETARIA NACIONAL DE PROMOÇÃO DOS DIREITOS DA PESSOA COM DEFICIÊNCIA DA PRESIDÊNCIA DA REPÚBLICA – SDH

"(...) Segundo informado pelo INMETRO, as cadeiras de rodas selecionadas para análise foram avaliadas nos seguintes ensaios: estabilidade estática nas laterais e na frente; fadiga dos freios, de estacionamento; ensaio com dois tambores; apoio para pés; aro de impulsão; Anexo E – Características de percurso e avaliação de registro junto a Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA.

Ao final, as amostras analisadas apresentaram os resultados constantes em documento encaminhado à SDH no qual se constata ausência de conformidade nas oito marcas analisadas, com nenhum dos oito modelos examinados obtendo aprovação total nos sete ensaios realizados.

Diante desses resultados, essa Secretaria Nacional manifesta apoio ao entendimento do INMETRO de que os resultados preliminares dos testes devam ser levados ao conhecimento das partes interessadas para que estas se posicionem em relação aos mesmos. Ademais, considerando as competências concorrentes sobre o tema, essa Secretaria Nacional entende que devam ser envolvidas nesse processo a ANVISA e a Secretaria de Ciência, Tecnologia e Insumos Estratégicos do Ministério da Saúde, uma vez que se fará necessáriaa articulação colaborativa dos órgãos de governo para a construção de um instrumento de certificação e validação da metodologia aplicável para a analise de cadeira de rodas que leve em consideração outros modelos de classificação além da ISO, o que demanda o envolvimento das áreas reguladoras governamentais competentes, além do Ministério da Saúde".



11. POSICIONAMENTO DA SECRETARIA DE ESTADO DOS DIREITOS DA PESSOA COM DEFICIÊNCIA DO GOVERNO DO ESTADO DE SÃO PAULO

"Consideramos de grande relevância a iniciativa, que pode, sem dúvidas, contribuir com o necessário aprimoramento das cadeiras de rodas produzidas no Brasil".

Nesse sentido, mister reconhecer que os resultados apurados são legítimos face a aplicabilidade da norma vigente e do reconhecimento do órgão certificador, de maneira que a qualificação dos itens obtidos no referido ensaio se mostra necessária.

Importante salientar, neste contexto, as ações desta Secretaria para estímulo e qualificação do setor:

- Grupo de Trabalho sobre Tecnologia Assistiva: Nos últimos três anos, organizamos reuniões sistemáticas com empresas e associações do mercado, entre elas fabricantes e distribuidores de cadeiras de rodas, com o objetivo de elaborar propostas para o desenvolvimento do setor, bem como atender as crescentes e diferenciadas demandas dos consumidores;
- Tradução da Norma ISO 7176:2009:O Sr. Marco Antônio Pellegrini -Secretário Adjunto, coordenou o processo de tradução da norma técnica no âmbito da ABNT, o que resultou na edição da NBR ISO 7176:2009;
- Encontro Internacional de Tecnologia e Inovação para Pessoas com Deficiência:desde 2009, a Secretaria de Estado da Pessoa com Deficiência realiza este evento, composto por Seminário e Exposição de Inovação em Tecnologia Assistiva, com a presença dos principais pesquisadores dos centros nacionais e internacionais de pesquisa. A edição de 2013 ocorrerá em Junho, no Anhembi integrado a Reabilitação Feira + Fórum.

Todas essas ações têm como objetivo incorporar segurança e funcionalidade e assim, garantir os direitos das pessoas com deficiência. Promover e disponibilizar tecnologias cada vez mais qualificadas é o nosso objetivo e, assim esta Secretaria, tem total interesse em estimular e apoiar asiniciativas do INMETRO para a adequação de cadeiras de rodas fabricadas e comercializadas no país, bem como outros produtos assistivos oferecidos no mercado nacional".

12. POSICIONAMENTO DO REGULAMENTADOR – ANVISA

"Conforme solicitado, segue análise desta Gerência sobre os resultados obtidos pelo Instituto Nacional de Metrologia, Qualidade e Tecnologia – Inmetro, dentro do Programa de Análise de Produtos (PAP), relatório de ensaio nº 873/12 do Centro Tecnológico do Mobiliário – CETEMO, onde o foco das análises foi o produto Cadeiras de Rodas não elétricas:

■ Dos 8 (oito) modelos ensaiados, todos de fabricação nacional:

Quatro (4) modelos estão não conforme, ou seja, caracteriza infração sanitária, conforme Lei nº 6437, de 20 de agosto de 1977, Art. 10, inciso XV, e Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001, Art. 4, e Anexo III. B, item 2.12, por não constar o número do Registro ANVISA na rotulagem do produto, conforme resultados da coleta do produto no mercado pelo INMETRO. São os modelos-fabricantes-registro ANVISA: C-XXXXXXXXXXX, D-XXXXXXXXXXX, E-XXXXXXXXXX e H-XXXXXXXXXXXX;



■ Referente aos ensaios realizados pelo INMETRO, dentro do Programa de Análise de Produtos (PAP), dos quatros modelos que possuem registro ANVISA, três (3) não contém em seus documentos apresentados à ANVISA nenhuma menção a norma ABNT NBR ISO 7176. Somente o modelo X, Fabricante E, menciona a norma nos seus documentos, entretanto não atende na integra o estabelecido pela norma. Vale ressaltar que, em nenhum caso podemos considerar infração sanitária, pois a norma ABNT NBR ISO 7176 não é caracterizada compulsória para fins de registro das cadeiras de rodas na ANVISA.

Informamos que o próximo passo será o encaminhamento à área de Inspeção da ANVISA, para adoção das medidas pertinentes frente às irregularidades sanitárias encontradas.

Em anexo segue quadro resumo identificando as irregularidades sanitárias produto por produto.

"Tendo em vista os problemas encontrados e, considerando nossos contatos anteriores, propomos que sejam adotadas medidas, não só alcançando os fabricantes envolvidos, mas também os demais fabricantes desta categoria de produtos, nacionais e importados."



	Marca	Informa registro na embalagem?	Produto registrado? O registro é válido?	O registro corresponde ao modelo ensaiado? Infração sanitária?	Informações dos manuais no registro ANVISA
1	С	Não.	Sim. XXXXXXXX 14/04/2018.	Sim. Sim, por não constar número do registro no rotulo.	Não há menção nenhuma quanto à norma ABNT NBR ISO 7176.
2	D	Não.	Sim. XXXXXXXX 09/07/2014	Sim. Sim, por não constar número do registro no rotulo.	Não há menção nenhuma quanto à norma ABNT NBR ISO 7176.
3	G	Sim. ANVISA/Registro: XXXXXXXX	Não. O modelo ensaiado não consta no registro XXXXXXXX.	Não. Sim, por não constar registro para o modelo ensaiado.	Não tem registro.
4	E	Não.	Sim. XXXXXXXX 26/12/2016	Sim. Sim, por não constar número do registro no rotulo.	Menciona sobre a norma ABNT NBR ISO 7176, porém não atende na íntegra a norma.
5	В	Não.	Não. Não.	Não. Sim, por não constar registro para o modelo ensaiado.	Não tem registro.
6	F	Não.	Não. O modelo ensaiado não consta no registro XXXXXXXX	Não. Sim, por não constar registro para o modelo ensaiado.	Não tem registro.
7	н	Não.	Sim. XXXXXXXX. 26/09/2016	Sim. Sim, por não constar número do registro no rotulo.	Não há menção nenhuma quanto à norma ABNT NBR ISO 7176.
8	А	Não.	Não. O modelo ensaiado não consta no registro XXXXXXXX. Consta somente modelo XXXXX	Não. Sim, por não constar registro para o modelo ensaiado.	Não tem registro.



13. POSICIONAMENTO DA ASSOCIAÇÃO BRASILEIRA DAS INDÚSTRIAS E REVENDEDORES DE PRODUTOS E SERVIÇOS PARA PESSOAS COM DEFICIÊNCIA – ABRIDEF

"(...) A ABRIDEF, dentre outros objetivos estatutários tem como escopo, além do aprimoramento do setor dos fabricantes e revendedores de produtos e serviços para pessoas com deficiência, diligenciar no sentido de apoiar todas as medidas que busquem de alguma forma a melhora na qualidade de vida do consumidor final desses produtos, que é a pessoa com deficiência.

Com esses fins, esta Associação se dispôs a atuar em conjunto com INMETRO não só com relação à "análise em amostras de Cadeiras de Rodas", mas também, com relação a todos os produtos de tecnologia assistiva à disposição no mercado nacional.

Desta forma, a ABRIDEF vem manifestar sua expressa desaprovação com relação à forma como o processo foi e está sendo conduzido.

Não só porque entende que: (1) não atingirá o objetivo de fornecer ao consumidor subsídios para aquisição de produto de forma segura; como também, (2) porque o processo como realizado, não considerou peculiaridades de um produto tão complexo, como as cadeiras de rodas e ignorou o setor produtivo.

Conforme salientado pela senhora Isabela Wanderley Alves, da Divisão de Orientação e Incentivo à Qualidade, em reunião da ABRIDEF que contou com a participação de representantes do INMETRO, "o Programa tem o intuito de fornecer ao consumidor dados e fatos para fazer uma boa aquisição de produtos e serviços".

Por outro lado o próprio oficio sobre o qual ora se manifesta é explicito no sentido de que "(...) o INMETRO não tem caráter de fiscalização, mas sim de diagnosticar a tendência no que diz respeito à qualidade de produtos e serviços e desenvolver ações, em articulação com o setor produtivo e órgãos de defesa dos consumidores, que incentivem a melhoria da qualidade da indústria nacional".

Adotando como premissa essas afirmações, - que, inclusive, impregnam o objetivo principal do Programa Brasileira de Avaliação da Conformidade - PBAC do próprio INMETRO - a análise da forma como feita não atingirá esses objetivos e servirá apenas para colocar em dúvida a idoneidade de fabricantes nacionais de renome.

Isto porque, até onde se sabe, não foi levado em consideração nas análises, uma série de variáveis indispensáveis à correta avaliação desse tipo de produto.

As cadeiras de rodas não são produtos comuns e não podem ser avaliados com métodos isolados e ensaios que não considerem todas as suas variáveis, inclusive e principalmente, as características do produto e do próprio usuário final.

Variáveis que vão desde a função para a qual a cadeira foi produzida até a prescrição correta para a necessidade do seu consumidor, que tanto pode ser uma pessoa com deficiência, como um paciente que necessita de um simples deslocamento interno nas dependências de um hospital.

É imprescindível, antes da conclusão dos trabalhos apresentados que essas variáveis sejam levadas em consideração na conclusão dos trabalhos, independentemente de quem os tenha realizado.



Portanto, é condição para a efetividade do processo, que os testes e a conclusão dos trabalhos sejam acompanhados por representantes desta Associação, do setor produtivo e dos próprios órgãos de defesa do consumidor.

Somente assim, com a participação efetiva de todos os interessados, se poderá reconhecer a validade desse trabalho e apresentar informações adequadas ao beneficiário final do produto.

Cumpre esclarecer que a ABRIDEF não se opõe a realização de processos como este. Muito pelo contrário! Somos favoráveis à realização desses procedimentos. No entanto, que se faça com a participação, - de forma isenta, mas integrante, de todo o processo - de todos os interessados, principalmente, desta Associação, que representa de forma isenta, todo o setor produtivo de tecnologia assistiva.

Inclusive e principalmente, para que sejam passadas as orientações sobre as variáveis mencionadas e, ao final, apresentados os resultados sem distorções.

Apenas a título exemplificativo em uma prescrição de cadeira de rodas devem ser considerados inúmeros elementos, inclusive aspectos sociais, biomecânica da postura e configuração de componentes de acordo com a necessidade do usuário final e suas particularidades físicas e de uso do produto. Mais uma vez, salientamos que, pelo menos até onde se sabe, nada disso foi levado em consideração.

Da forma como conduzido o processo, com todo respeito, não será de nenhuma valia ao consumidor final e servirá apenas para causar prejuízos à imagem dos fabricantes em virtude do desconhecimento técnico dos executores do processo sobre as peculiaridades do produto analisado.

Reitera-se que o oficio sobre o qual ora se manifesta é explicito no sentido de que: "(...) o INMETRO não tem caráter de fiscalização, mas sim de diagnosticar a tendência no que diz respeito à qualidade de produtos e serviços e desenvolver ações, em articulação com o setor produtivo e órgãos de defesa dos consumidores, que incentivem a melhoria da qualidade da indústria nacional" (grifos nossos).

Ora, realizar os testes ignorando o setor produtivo nacional, é contrariar o próprio objetivo do INMETRO, órgão que a ABRIDEF respeita e tem, assim como todo o Brasil, como referência neste quesito.

Com todo respeito, como o INMETRO pode "desenvolver ações, em articulação com o setor produtivo" nacional, sem que estes participem de todo esse processo e, ainda utiliza-se como parâmetro uma norma internacional?

Como pode cumprir o objetivo de passar informação segura ao consumidor, ignorando as variáveis de um produto tão complexo e com tantas particularidades e peculiaridades de aplicação e uso, como as cadeiras de rodas?

Com todo respeito, um teste com resultados efetivos sem levar tudo isso em consideração, é uma ação IMPOSSÍVEL!

Some-se a isso o fato de que em todo território nacional só existe um laboratório apto a realizar tais testes e, na eventualidade dos fornecedores precisarem se servir do laboratório, os valores cobrados são aviltantes. Diante do exposto, vimos por meio deste:



- Manifestarnossa desaprovação com relação à forma como o processo foi conduzido, não só por desconsiderar as variáveis que se aplicam ao produto, mas também, por ignorar o setor produtivo nesse processo;
- > solicitar a realização de novos testes, pelo mesmo laboratório, com a participação de representantes desta associação, do setor produtivo e de órgão de defesa do consumidor para orientação a respeito das variáveis e peculiaridades das cadeiras de todas.

Somente com essas medidas entendemos que o INMETRO poderá atingir os objetivos com esse processo, que é dar informação segura ao consumidor e "desenvolver ações, em articulação com o setor produtivo e órgãos de defesa dos consumidores, que incentivem a melhoria da qualidade da indústria nacional (...)".

Inmetro: Acusamos o recebimento do Ofício Abridef, datado de 15 de abril do corrente ano, no qual esta Associação manifesta-se quanto à condução da análise em "Cadeira de Rodas", realizada no âmbito do Programa de Análise de Produtos do Inmetro e prestamos os esclarecimentos a seguir.

Primeiramente, cumpre-nos esclarecer que ao Inmetro, autarquia federal criada pela Lei 5.966/73 e com suas atribuições previstas na Lei 9.933/99, cabe, dentre outras funções, implantar Programas de Avaliação da Conformidade, que consistem em um processo sistematizado, com regras préestabelecidas, de forma a propiciar adequado grau de confiança de que um produto, processo, serviço, ou um profissional, atende a requisitos previstos em normas ou regulamentos.

- O Programa de Análise de Produtos do Inmetro, criado em 1995 e coordenado pela Diretoria da Qualidade do Inmetro, tem como objetivos principais:
- a) informar o consumidor brasileiro sobre a adequação de produtos e serviços aos critérios estabelecidos em normas e regulamentos técnicos, contribuindo para que ele faça escolhas melhor fundamentadas em suas decisões de compra ao levar em consideração outros atributos além do preço e, por consequência, torná-lo parte integrante do processo de melhoria da indústria nacional;
- b) fornecer subsídios para o aumento da competitividade da indústria nacional.

Ao longo de sua atuação, o Programa estimulou a adoção de diversas medidas de melhoria, como a criação e revisão de normas e regulamentos técnicos, programas de qualidade implementados pelo setor produtivo analisado, ações de fiscalização por parte dos órgãos regulamentadores e a criação, por parte do Inmetro, de programas de certificação nos âmbitos voluntário e compulsório e etc.

Causou-nos estranheza a manifestação expressa pela Abridef de desaprovação quanto à forma de condução da análise por parte do Inmetro, uma vez que o Programa de Análise de Produtos – PAP possui dois pilares: transparência entre as partes interessadas e rigor metodológico, além de um procedimento rígido que vai, desde a seleção dos laboratórios à veiculação dos resultados da análise na mídia.

Pelo procedimento do Programa (NIG DQUAL-002), é prevista a participação das Associações representativas dos setores em apenas dois momentos: na definição da metodologia e antes da veiculação dos resultados da análise, quando são convidadas a se posicionar sobre os resultados.



Assim sendo, uma vez que o Programa não se confunde com a atividade de fiscalização, não há a possibilidade de acompanhamento dos ensaios realizados em laboratórios contratados pelo Inmetro por quaisquer das partes interessadas, sejam elas fabricantes, associações, regulamentadores e etc.

Cabe destacar que, em 19/07/2012, às 14h30min, foi realizada reunião na Secretaria Estadual da Pessoa com Deficiência, em São Paulo/SP, que contou com a apresentação da análise e de sua metodologia, pela técnica do Inmetro, a engenheira mecânica Isabela Wanderley Alves. A Abridef e um número significativo de seus associados estiveram presentes, além do Secretário de Estado Adjunto do Governo do Estado de São Paulo, o Sr. Marco Antônio Pellegrini, conforme lista de presença anexa.

Após a reunião inicial e a apresentação da metodologia, na qual constam diversas informações sobre a análise, como a norma técnica, a amostragem, o laboratório utilizado, não houve, por parte da Abridef, nenhuma manifestação no sentido de oposição, até porque os ensaios selecionados integram partes da **norma técnica brasileira ABNT NBR ISO 7176:2009 - Cadeira de Rodas, Partes 1, 3 e 8**, as quais trazem os requisitos e métodos de ensaio mais significativos em termos de segurança, no que tange ao produto "Cadeira de rodas". Lembramos ainda que, segundo o art. 39, VIII, do Código de Proteção e Defesa do Consumidor – CDC, constitui-se *prática abusiva a colocação, no mercado de consumo, de qualquer produto ou serviço em desacordo com as normas expedidas pelos órgãos oficiais competentes ou, se normas específicas não existirem, pela Associação Brasileira de Normas Técnicas ou outra entidade credenciada pelo Conselho Nacional de Metrologia, Normalização e Qualidade Industrial (Conmetro).*

No que se refere ao laboratório selecionado para a realização dos ensaios da análise em tela, o Centro Tecnológico do Mobiliário - SENAI/CETEMO, localizado em Bento Gonçalves/RS, destacamos que o mesmo possuía capacidade técnica e a imparcialidade necessárias à realização dos ensaios da análise em referência, além de ser o único laboratório acreditado pelo Inmetro para ensaios neste escopo. Destacamos que a acreditação é o reconhecimento de competência para a realização de ensaios em produtos e serviços e que o Inmetro poderá acreditar, a qualquer momento, quando solicitado, laboratórios com o mesmo escopo, em diferentes regiões do País, desde que comprovem capacidade técnica e profissionalismo para a condução dos ensaios definidos em norma, o que, infelizmente, ainda não ocorreu.

O Inmetro entende que também faz parte do papel desta Associação o incentivo à acreditação de novos laboratórios ou de laboratórios existentes, via ampliação de escopo de acreditação. Entendimento este, corroborado pela Abridef, segundo trecho retirado do seu sítio eletrônico, abaixo transcrito.

"A ABRIDEF será encarregada de elaborar as normas que deverãoser seguidas, obedecendo à regulamentação e normas técnicas já existentes, tanto brasileiras quanto estrangeiras e credenciar os laboratórios e empresas certificadoras que deverão ser procurados pelos interessados em obter o selo. No primeiro momento, a associação irá subsidiar parte dos recursos que seus filiados necessitarão para participar do processo. A entidade está buscando apoio financeiro do governo federal, com recursos do Plano "Viver sem Limite" para a realização do processo inicial do selo de qualidade, que após a primeira etapa deverá ser auto-sustentável".

Aproveitamos a oportunidade ainda, para esclarecer que a atividade realizada pelo Programa de Análise de Produtos não se confunde com o Programa Brasileiro de Avaliação da Conformidade - PBAC, sendo o PAP uma das ferramentas existentes no Inmetro para subsidiar a tomada de decisão quanto à necessidade de regulamentação.



Em casos de Não Conformidade setorial, no relatório final da análise é sugerido um estudo de impacto e viabilidade com vistas à regulamentação do produto e/ou serviço. No caso específico das cadeiras de rodas, informamos que tivemos reuniões com representantes da Agência Nacional de Vigilância Sanitária — Anvisa, regulamentadora do produto, bem como da Secretaria de Direitos Humanos da Presidência da República — SDH, que se posicionaram quanto aos resultados da análise, informando que tomarão as medidas cabíveis.

Por fim, compreendendo que as partes interessadas serão convidadas a discutir medidas de melhoria para o setor que, mostrou-se ineficiente para a adoção e aplicação de normas que garantam a segurança mínima dos consumidores que utilizam o produto e, considerando que o produto cadeira de rodas possui particularidades face aos demais, o Inmetro reafirma o integral atendimento do procedimento do Programa, seguindo assim com a veiculação dos resultados da análise na mídia.

14. INFORMAÇÕES AO CONSUMIDOR

Em 2001, o vocalista da banda Paralamas do Sucesso, Herbert Vianna e sua mulher Lucy sofreram um grave acidente com um ultraleve em Angra dos Reis, RJ. Sua esposa faleceu instantaneamente, enquanto que Herbert sobreviveu, porém com graves sequelas, sendo uma delas a imobilidade dos membros inferiores.

Passados 8 (oito) anos do acidente de Herbert Viana, os Paralamas do Sucesso, objetivando facilitar a integração de pessoas portadoras de deficiência a seus familiares, amigos ou pessoas comuns no seu contato direto, lançaram a cartilha "Na Luta", dando orientações práticas de como lidar com pessoas em cadeira de rodas, da qual foram selecionados alguns trechos pelo Inmetro.











INTRODUÇÃO

Muitas traduções, folhetos e até publicações em jornais e revistas têm levado ao conhecimento do público informações sobre como proceder ao se encontrar uma pessoa portadora de deficiência.

A qualidade desses documentos, porém, é satisfatória apenas como utilidade pública de caráter geral. Partindo desse pressuposto, esta cartilha foi elaborada para informar abrangentemente e facilitar a integração de pessoas portadoras de deficiência a seus familiares, amigos au pessoas comuns no seu contato direto.

É natural que os não portadores de deficiências físicas fiquem confusos ao iniciar o contato com pessoas que as portam, já que pode ser uma nova experiência em decorrência da falta de informação. Assim, na eventualidade de algum contratempo, lembre-se de que todos são passíveis de enganos e encare sempre qualquer situação com humor e delicadeza.

Nesta cartilha, vamos nos concentrar nas pessoas que se locomovem em cadeiras de rodas e pretendemos nos aprofundar em algumas questões. Nosso objetivo é atender a um público que não se satisfez com as informações básicas até então oferecidas.

Os motivos dessa insatisfação são inúmeros e envolvem pessoas em estreito contato com "cadeirantes", no papel de familiares, amigos e companheiros, ou em outras circunstâncias, como prestadores de serviço - motoristas de táxi, por exemplo - ou gente que exerce profissões que lidam basicamente com o contato humano.

Nosso grande interesse é desmistificar o estigma que persiste. Assim usaremos o termo "cadeirantes" para aqueles que por algum motivo se locomovam em cadeiras de rodas e "andantes" para os que não as necessitem.

Este é apenas um começo. Abrase para quebrar preconceitos e ver que a diferença na forma de lidar com esse tipo de situação começa por você.



Equipe "Na Luta"



Em terceiro lugar, caso necessite Um cadeirante pode estar sentado em um sofá, deitado manejar a cadeira de alguma forma, vendo televisão ou coisa do gênero. Isto poderá causar faça-o de maneira gentil. Por exemplo, a você uma curiosidade, uma vontade, um impulso de se for guardar no porta-malas de um sentar-se na cadeira. Isto seria legal? Bem, vai depender carro, não a jogue e nem a faça parecer e muito de vários fatores. Levando-se em consideração um peso; se você for um iniciante no que o cadeirante tenha a cadeira ideal, ou seja, aquela que assunto, o próprio cadeirante irá lhe esteja completamente adaptada à sua postura, tamanho explicar a maneira de abri-la e fecháetc., caso você seja maior do que ele, sentar-se nela la, pois, como já mencionamos, não seria aconselhável, pois poderia alterar as medidas, cada uma possui suas próprias cedendo assento ou encosto, por exemplo. Caso peculiaridades. Lembre-se contrário vai depender do relacionamento de que você está tratando entre vocês! O cadeirante poderá se sentir com parte do corpo do orgulhoso que você sente na cadeira, cadeirante com quem você afinal é a prova definitiva de que você pretende manter um realmente quebrou o tabu, mas isto bom relacionamento. não é regra básica: ele poderá ser do tipo ciumento. De qualquer forma, o mais importante é perguntar antes se você pode ou não sentar na cadeira. Aliás nem só sentar, mas tirar a cadeira do local onde está também deve ser perguntado, a cadeira poderá estar posicionada em um local certo para transferência ou para auxiliá-lo em algum movimento. Nunca é demais lembrar que a cadeira faz parte do espaço corporal de quem a usa e assim você estará tendo uma intimidade maior do que talvez suponha de imediato. É realmente um momento de profunda relação interpessoal.

Då para passar?

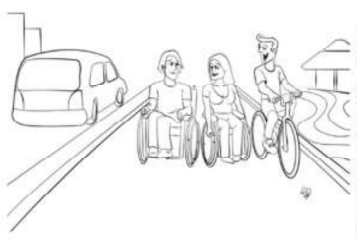
Esta vaga tem dono

Entenda-se por Barreiras Arquitetônicas todos e qualsquer obstáculos que os cadeirantes encontram e que os impedem do simples direito dado a qualquer cidadão de IR E VIR. Para cadeirantes, este termo é praticamente sinônimo de impotência!

No dia a dia de uma pessoa pudem haver muitas: escadas, degraus altos, banheiros não adaptados, buracos nas calçadas, portas estreitas, elevadores apertados, entre diversas outras. Está escrito na Constituição Federal que todo edificio e logradouro de uso público deve ter acesso a deficientes! Mas isto ainda depende de leis estaduais e municipais, incluindo Código de Obras.

Bem, assim sendo, vamos suavizar esta situação tão incômoda!

Ao lidar com cadeirantes será sempre preferível estar atento para a existência de barreiras arquitetônicas quando for escolher um cinema, restaurante, teatro ou qualquer outro local que queira visitar. Se todos estiverem preparados para os possíveis obstáculos, será mais fácil enfrentá-los.



Não estacionar seu automóvel em vagas reservadas aos cadeirantes requer atenção dobrada.

Estas vagas são reservadas por necessidade e não por conveniência. Elas são poucas e devem estar sempre disponiveis para quem delas precisar.

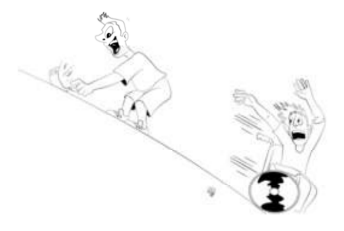
O espaço reservado é mais largo que o usual, permitindo que a cadeira de rodas fique ao lado do automóvel e o cadeirante possa fazer sua transferência da cadeira para o veículo,

e vice-versa. Além disso, o lugar reservado é próximo à entrada de prédios para facilitar o acesso

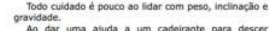


Conversando a gente se entende

Nada como um bom argumento colocado de forma clara e amigável. Se for vítima de preconceito, má vontade ou ignorância, tente mostrar seus direitos conversando, fazendo um trabalho de conscientização. É possível que o responsável pelo local conheça pessoas portadoras de deficiência ou fique sensibilizado, tomando atitudes positivas. Em casos radicais, apeie para as entidades responsáveis em sua cidade ou contate a midia para expor a situação. O importante é não esquecer os direitos de cidadão e de consumidor.

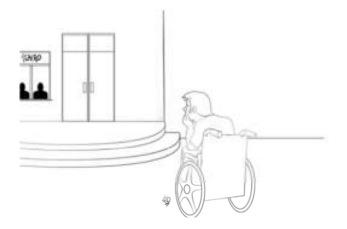






Ao dar uma ajuda a um cadeirante para descer uma rampa inclinada ou degraus altos, é preferível, principalmente se você for um iniciante, fazê-lo de costas, para evitar que, pela excessiva inclinação, a pessoa perca o equilíbrio e caia de frente.

Não é preciso ter pressa. Se você sentir-se seguro no seu procedimento, quem você estiver conduzindo também vai se sentir assim.



15. CONTATOS ÚTEIS

- Inmetro: www.inmetro.gov.br
 Ouvidoria do Inmetro: 0800-285-1818 ou <u>ouvidoria@inmetro.gov.br</u>
 Sugestão de produtos para análise: www.inmetro.gov.br/consumidor/formContato.asp
- Acidente de consumo: Relate o seu caso no endereço apresentado a seguir: www.inmetro.gov.br/consumidor/acidente consumo.asp
- Portal do Consumidor:www.portaldoconsumidor.gov.br
- Secretaria de Direitos Humanos da Presidência da República SDH: www.direitoshumanos.gov.br
- Secretaria de Estado dos Direitos da Pessoa com Deficiência do Estado de São Paulo: www.pessoacomdeficiencia.sp.gov.br
- Associação Brasileira de Normas Técnicas ABNT: www.abnt.org.br
- Centro Tecnológico do Mobiliário SENAI CETEMO: www.cetemo.com.br
- Agência Nacional de Vigilância Sanitária Anvisa: www.anvisa.gov.br



16. CONCLUSÕES

Os resultados encontrados na análise demonstram que a tendência do setor de cadeiras de rodas é a de **Não Conformidade** com a norma técnica vigente, já que nenhuma das cadeiras de rodas atendeu, na íntegra, aos requisitos normativos, significando que o seu uso não é seguro.

O cenário de 100% de Não Conformidade pode ser considerado preocupante no sentido de que, nem o usuário (cadeirante, ou aquele que faz uso do produto de forma temporária), tampouco a Administração Pública, quando de procedimentos licitatórios destinados ao Sistema Único de Saúde (SUS), de fato adquirem produtos seguros e que atendam à finalidade a que foram criados. Ou seja, as cadeiras, que deveriam ser a extensão do cadeirante ou de quem delas faz uso, mostraram-se ineficientes, não oferecendo a segurança que delas se espera, prejudicando assim a autonomia do indivíduo e a sua sociabilidade.

Para além dos aspectos de segurança do usuário, a análise evidenciou também infrações sanitárias junto ao regulamentador, ou seja, algumas das cadeiras sequer possuíam registro na Anvisa e outras possuíam registro de modelos diferentes dos analisados. Tanto no primeiro caso quanto no segundo, esses produtos estão sendo comercializados no mercado nacional de forma irregular.

Cabe destacar que, na etapa de compra de amostras pelo Inmetro, as lojas onde as cadeiras foram adquiridas, questionaram apenas a que peso a cadeira de rodas se destinava. As cadeiras de rodas, diferentemente de outros produtos, deveriam ser comercializadas de forma personalizada, considerando o peso e altura do usuário; a biomecânica da postura; a ergonomia; a configuração de componentes; a utilização a que se destina; dentre outros aspectos, mas eles só fazem sentido quando associados a requisitos mínimos de segurança, o que não foi observado na análise.

Deve-se ressaltar que a maioria dos fabricantes analisados reconheceram a importânciados resultados encontrados pelo Inmetro e se comprometeram em implementar melhorias no produto.

O Inmetro enviará os resultados encontrados nesta análise à Secretaria de Direitos Humanos da Presidência da República – SDH, bem como à Agência Nacional de Vigilância Sanitária – Anvisa, regulamentadora do produto, sugerindo a essa Agência regulamentar o produto analisado, ou delegar por competência ao Inmetro essa regulamentação. Paralelamente, o Inmetro se reunirá com as partes interessadas, a fim de discutir oportunidades de melhoria para o setor,uma vez que a deficiência do processo produtivo das cadeiras de rodas dificulta a interação das pessoas com deficiência no meio social, criando barreiras que impedem a sua plena e efetiva participação na sociedade em igualdade de oportunidades com as demais.



JULIANA AZEVEDO DE SOUZA CARIBÉ

Responsável pela Análise

ISABELA WANDERLEY ALVES

Responsável pela Análise

ANDRÉ LUIS DE SOUSA DOS SANTOS

Chefe da Divisão de Orientação e Incentivo à Qualidade

ALFREDO LOBO

Diretor de Avaliação da Conformidade





Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA Gerência-Geral de Tecnologia de Produtos para a Saúde - GGTPS Gerência de Tecnologia em Equipamentos - GQUIP

NOTA TÉCNICA Nº 03/2012/GQUIP/GGTPS/ANVISA

 Objeto: Servir como um guia orientativo às empresas do setor de produtos para saúde para o peticionamento de Registro/Cadastramento tendo como base a IN 02/2011.

Considerando:

- a Instrução Normativa nº 02, de 31 de maio de 2011 apresenta a relação de equipamentos médicos e materiais de uso em saúde que não se enquadram na situação de cadastro, permanecendo na obrigatoriedade de registro na ANVISA;
- a Resolução da Diretoria Colegiada RDC nº 24, de 21 de Maio de 2009, estabelece o âmbito e a forma de aplicação do regime do cadastramento para o controle sanitário dos produtos para saúde;
- a Instrução Normativa IN nº 13, de 22 de Outubro de 2009, dispõe sobre a documentação para registro de equipamentos médicos das Classes de Risco I e II:
- a definição de produtos para saúde expressa na RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001 e no MANUAL PARA REGULARIZAÇÃO DE EQUIPAMENTOS MÉDICOS NA ANVISA, da GQUIP (Gerência de Equipamentos);
- o produto ou processo de fabricação na qual pode apresentar risco à saúde do consumidor, paciente, operador ou terceiros envolvidos;
- . E, finalmente, a dificuldade de enquadramento de diversos produtos;

Esta gerência vem por meio desta nota técnica esclarecer o entendimento sobre o enquadramento sanitário de diversos produtos.

Produtos não Considerados Produtos para Saúde:

- Balança Antropométrica
- Balança Eletrônica para Estabelecimentos para saúde
- Balança de Bioimpedância
- 4. Régua Antropométrica Pediátrica
 - 4.1. Estadiômetro
 - 4.2. Infantômetro
- Equipamentos para Pilates
- Triturador de agulhas

Produtos sujeitos a Cadastramento:

- 1. Pupilômetro
- Equipamentos utilizados para iluminar o corpo do paciente no espectro visível, exceto para iluminação bucal (conforme ABNT NBR ISO 9680:2001.)
 - 2.1. Fleboscópio
 - 2.2. Lanterna Clínica
- Oftalmoscópio;
- 4. Fotóforo;
- Otoscópio;
- Pistola Mecânica e Elétrica para Agulha de Biópsia;
- 7. Bomba de Retirar Leite (Elétrica e Manual);
- Válvula Reguladora de Pressão e Misturadora de Gases, destinados para postos de utilização;
- 9. Fluxômetro, associado a Gases Medicinais;
- 10. Lâmpada de Fenda;
- 11. Cadeira de Rodas (motorizada e não-motorizada), para deslocamento de pessoas incapacitadas, utilizadas em estabelecimentos de saúde e ambientes domésticos, bem como as utilizadas para fins de resgate e atendimento emergencial, exceto as de uso transitório utilizados para fins esportivos ou em shoppings, supermercados, as quais não são considerados produtos para saúde;
- 12. Aparelho para Tração Cervical e Ortopédica (Pneumático);
- 13. Adipômetro;
- 14. Equipamento para Preparo de Amostras para Diagnóstico In Vitro;
- 15. Pipetador automático para cartões e microplacas para testes imuno-hematológicos;
- 16. Estetoscópio (Mecânico e Digital);
- 17. Esteira Ergométrica, indicadas para estabelecimentos para saúde;
- 18. Bicicleta Ergométrica, indicadas para estabelecimentos para saúde;
- 19. Lavador de Ouvido:
- Cortador de Gesso (Mecânico e Elétrico);
- 21. Aspirador de fluidos nasais (Mecânico e Elétrico);
- 22. Equipamento para Termoterapia, exceto os utilizados em pacientes em salas de cirurgia, unidades de tratamento intensivo, e em outras situações em que o paciente pode não ser capaz de reagir caso submetido a temperaturas excessivas.
- Foco Auxiliar Odontológico e Cirúrgico;
- 24. Esfigmomanômetro (Mecânico e Elétrico);
- Aparelho para Tração Elétrica Cervical e Ortopédica;
- 26. Turbilhão para Fisioterapia;
- 27. Fotopolimerizador;
- 28. Aquecedor de Fluidos (regra 03, Risco II, conforme RDC 185/2001);
- 29. Aparelho de ultrassom para densitometria óssea e aparelho de ultrassom para oftalmologia, desde que não tenha função de diagnóstico médico por imagem de ultrassom;
- Furadeiras Elétricas e Pneumáticas, independente do local de aplicação (Regra 9, risco II, conforme RDC 185/2001);

Produtos sujeitos a Registro

- Calibradores de Dose para Radiofármacos;
- Phantom (Fantoma);
- 3. Colimadores para Raios-X;
- Câmaras de Ionização;
- 5. Fotômetro para Terapia Neonatal;
- Sistema de Tratamento por Osmose Reversa Portátil;
- Equipamento sequenciador automático de DNA, caso tenha indicação para análises clínica que apresente resultados de determinação qualitativa, quantitativa ou semiquantitativa de uma amostra proveniente do corpo humano;
- Transdutor de pressão invasivo descartável, destinados a monitoração de processos fisiológicos vitais, (Regra 10, risco III, conforme RDC 185/2001);
- 9. Vibrador de cânulas de lipoaspiração (Regra 9, risco III, conforme RDC 185/2001);
- Sistema de desprendimento de bobinas para terapia de aneurismas (Regra 9, risco III, conforme RDC 185/2001);
- 11. Eletrodos Monopolar e Bipolar (Regra 9, classe III, conforme RDC 185/2001);
- 12. Sensores para Oximetria (Regra 9, classe III, conforme RDC 185/2001);

Ressaltamos que, conforme Resolução RDC nº 27, de 21 de junho de 2011, artigo 3º, o fornecedor de equipamento sob regime de Vigilância Sanitária deverá apresentar, para fins de concessão de <u>registro</u> ou <u>cadastro</u> de seu produto na ANVISA, cópia autenticada do certificado de conformidade emitido por organismo acreditado no âmbito do SBAC, desde que o produto aplica à alguma das normas estabelecidas na Instrução Normativa nº 3, de 21 de junho de 2011.

Para quaisquer outros produtos médicos sob regime de vigilância sanitária, que não se enquadrem nos itens anteriores, mas possam gerar dúvidas quanto ao enquadramento sanitário, pode-se encaminhar consulta através da Central de Atendimento (0800-642 9782) ou Ouvidoria da ANVISA (ouvidoria@anvisa.gov.br), disponíveis no site da ANVISA.

Todos os produtos já registrados na ANVISA que passaram do regime de Registro para Cadastramento, ou vice-versa, deverão ser devidamente re-enquadrados no momento da petição de Revalidação.

08 de março de 2012

Gerência de Tecnologia em Equipamentos GQUIP/GGTPS/ANVISA

Controle de Alteração

Referência do documento	Situação	Descrição da alteração	10.3
NOTA TÉCNICA nº 01/2011/GQUIP/GGTPS/ANVISA	Obsoleto	Atualização das Resoluções, enquadramento e inclusão de r produtos	re- novos



Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA Gerência-Geral de Tecnologia de Produtos para a Saúde – GGTPS Gerência de Tecnologia em Equipamentos - GQUIP

NOTA TÉCNICA ORIENTATIVA Nº 001/2018/GQUIP/GGTPS/ANVISA

1. **Objeto:** Atualização da Nota Técnica nº 01/2013/GQUIP/GGTPS/ANVISA.

Considerando a necessidade de atualizar a Nota Técnica nº 01/2013/GQUIP/GGTPS/ANVISA em virtude da publicação da Instrução Normativa nº 22 de 20 de outubro de 2017, e com o objetivo de melhor esclarecer os Organismos de Certificação de Produtos – OCP acreditados no âmbito do SBAC, e fabricantes ou importadores de produtos médicos sujeitos à registro ou cadastro na ANVISA, conforme RDC 185/2001 e RDC 40/2015, quanto a aplicabilidade ou não da certificação compulsória de alguns produtos, a Gerência esclarece que a certificação compulsória no âmbito do SBAC, conforme Portaria Inmetro nº 54/2016, IN nº 04/2015 (atualizada pela IN nº 22/2017) e RDC 27/2011 **SE APLICA** para os seguintes produtos:

- a) Esfigmomanômetros automáticos não invasivos, incluindo normas da série IEC 60601, inclusive sua norma particular ABNT NBR IEC 80601-2-30:2012 + Emenda 1:2014;
- b) Cadeiras de rodas motorizadas, para deslocamento de pessoas incapacitadas, utilizadas em estabelecimentos de saúde e ambientes domésticos, incluindo normas da série ISO 7176, inclusive norma ISO 7176-14:2008;
 - a. Obs: A partir da inclusão da norma ISO 7176-14 a Anvisa não exigirá mais a certificação das cadeiras de rodas motorizadas com base na norma IEC 60601. Serão aceitos somente a certificação com base nas normas da família ISO 7176 conforme IN nº 22/2017.
- **c) Termômetros Clínicos elétricos,** incluindo normas da série IEC 60601, inclusive sua norma particular ABNT NBR ISO/IEC 80601-2-56:2013.
- d) Equipamentos de endoscopia, aplicado aos equipamentos endoscópios, junto com suas condições de interconexão e condições de interface, conforme norma ABNT NBR IEC 60601-2-18:2014;

Os demais equipamentos aos quais hajam dúvidas quanto a aplicabilidade ou não da certificação compulsória no âmbito do SBAC, deverão ser consultados na Instrução Normativa nº 04/2015 junto com a Instrução Normativa nº 22/2017.

Brasília, 26 de janeiro de 2018.

Gerência de Tecnologia em Equipamentos GQUIP/GGTPS/ANVISA Portaria n.º 54, de 1 de fevereiro de 2016.

JAL DE METROLOGIA, QUALIDADE E

O PRESIDENTE DO INSTITUTO NACIONAL DE METROLOGIA, QUALIDADE E TECNOLOGIA – INMETRO, no uso de suas atribuições, conferidas no § 3° do art. 4° da Lei n° 5.966, de 11 de dezembro de 1973, nos incisos I e IV do art. 3° da Lei n° 9.933, de 20 de dezembro de 1999, e no inciso V do art. 18 da Estrutura Regimental da Autarquia, aprovada pelo Decreto n° 6.275, de 28 de novembro de 2007;

Considerando a alínea f do subitem 4.2 do Termo de Referência do Sistema Brasileiro de Avaliação da Conformidade, aprovado pela Resolução Conmetro nº 04, de 02 de dezembro de 2002, que outorga ao Inmetro competência para estabelecer diretrizes e critérios para a atividade de avaliação da conformidade;

Considerando a Portaria Interministerial MS/MDIC nº 692, de 08 de abril de 2009, que define a operacionalização das ações de cooperação técnica para a Garantia da Qualidade e Segurança de Dispositivos Médicos submetidos ao regime de controle sanitário, conforme o estabelecido no Termo de Cooperação Técnica entre o Ministério da Saúde (MS) e o Ministério do Desenvolvimento, Indústria e Comércio Exterior (MDIC);

Considerando a Portaria Interministerial MS/MDIC nº 16, de 17 de dezembro de 2010, que aprova o regimento interno do Comitê Gestor do Termo de Cooperação celebrado entre o Ministério da Saúde (MS), por intermédio da Secretaria de Ciência, Tecnologia e Insumos Estratégicos (SCTIE), o Ministério do Desenvolvimento, Indústria e Comércio Exterior (MDIC), por intermédio do Instituto Nacional de Metrologia, Qualidade e Tecnologia (Inmetro), a Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa) e a Fundação Oswaldo Cruz (Fiocruz), assinado no dia 08 de abril de 2009;

Considerando a Portaria Interministerial MS/MDIC nº 206, de 21 de junho de 2013, que institui o Comitê Técnico de Articulação com o Sistema Nacional de Vigilância Sanitária no âmbito do Plano Brasil Maior (CTVSPBM);

Considerando a publicação da nova edição da série de Normas Técnicas IEC 60601 e ISO/IEC 80601, incluindo gerenciamento de risco, em versão internalizada pela ABNT (ABNT NBR IEC 60601 e ABNT NBR ISO/IEC 80601);

Considerando a publicação da Resolução RDC Anvisa nº 27, de 21 de junho de 2011, que dispõe sobre os procedimentos para certificação compulsória dos equipamentos sob regime de Vigilância Sanitária;

Considerando a publicação da Instrução Normativa Anvisa nº 4, de 10 de setembro de 2015, que aprova a lista atualizada de Normas Técnicas que devem ser adotados para a certificação de conformidade, no âmbito do Sistema Brasileiro de Avaliação da Conformidade (SBAC), dos equipamentos sob regime de Vigilância Sanitária;

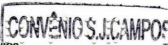
Considerando a Portaria Inmetro nº 118, de 06 de março de 2015, que aprova o aperfeiçoamento dos Requisitos Gerais de Certificação de Produtos (RGCP), publicada no Diário Oficial da União de 09 de março de 2015, seção 01, página 76 a 77;

Considerando a necessidade de aperfeiçoar os Requisitos de Avaliação da Conformidade para Equipamentos Elétricos sob Regime de Vigilância Sanitária, estabelecidos na Portaria Inmetro nº 350, de 06 de setembro de 2010, publicada no Diário Oficial da União de 09 de setembro de 2010, seção 01, página 67, resolve baixar as seguintes disposições:

Art. 1º Aprovar o aperfeiçoamento dos Requisitos de Avaliação da Conformidade para Equipamentos sob Regime de Vigilância Sanitária, disponibilizado no sítio www.inmetro.gov.br ou no endereço abaixo:

Instituto Nacional de Metrologia, Qualidade e Tecnologia – Inmetro Divisão de Regulamentação Técnica e Programas de Avaliação da Conformidade – Dipac Rua da Estrela n.º 67 - 3º andar – Rio Comprido CEP 20.251-021 – Rio de Janeiro – RJ

- Art. 2º Cientificar que a Consulta Pública foi divulgada pela Portaria Inmetro nº 407, de 26 de agosto de 2014, editada no Diário Oficial da União de 28 de agosto de 2014, seção 01, página 94, e contou com a colaboração de técnicos do setor e da sociedade em geral para a elaboração dos Requisitos ora aprovados.
- Art. 3º Cientificar que ficará mantida, no âmbito do Sistema Brasileiro de Avaliação da Conformidade SBAC, a certificação voluntária para Equipamentos sob Regime de Vigilância Sanitária a qual deverá ser realizada por Organismo de Certificação de Produto OCP, estabelecido no Brasil e acreditado pelo Inmetro, consoante os Requisitos ora aprovados.
- § 1º Estes Requisitos se aplicarão a equipamentos, inclusive suas partes e acessórios, com finalidade médica, odontológica, laboratorial ou fisioterápica, utilizados direta ou indiretamente para diagnóstico, tratamento, reabilitação e monitoração em seres humanos, e a equipamentos com finalidade de embelezamento e estética.
- § 2º Excluir-se-ão destes Requisitos os equipamentos que não se enquadrarem na RDC Anvisa nº 27/2011 e suas substitutivas.
- Art. 4º Cientificar aos fabricantes e importadores que a Anvisa poderá exigir a certificação compulsória de Equipamentos sob Regime de Vigilância Sanitária através de IN ou RDC.
- Art. 5º Determinar aos fabricantes e importadores com certificados emitidos conforme a Portaria Inmetro nº 350/2010, que deverão adequar se aos requisitos ora aprovados, na data da renovação ou manutenção dos mesmos, observando os prazos limite fixados pela Instrução Normativa Anvisa nº 4/2015 e suas substitutivas.
- Art. 6º Determinar que, a contar da data de publicação desta Portaria, as modificações de projetos feitas nos produtos após a certificação deverão ser informadas ao Inmetro e à Anvisa em conformidade com os requisitos ora aprovados.
- Art. 7º Determinar que os novos processos de certificação iniciados posteriormente a data de publicação desta Portaria no Diário Oficial da União deverão estar em conformidade com os requisitos ora aprovados.
- Art. 8º Cientificar que os equipamentos eletromédicos em conformidade com os requisitos ora aprovados não serão necessariamente considerados seguros se, quando examinados e testados, forem encontradas outras características que venham a interferir na segurança abrangida por este



ADMINISTRAÇÃO DE CONCOMINIOS
ASSESSORIA E CONSULTORIA CONTÁBIL
IMPOSTO DE RENDA

Trav. Dr. Freitas, 43 - Centro - Caçapava/SP - 12281-550 (12) 3652-1703 - nascon@nasconcontabilidade.com.br

INSTRUMENTO DE SEGUNDA ALTERAÇÃO CONTRATUAL E CONSOLIDAÇÃO CONTRATUAL GEMEDICAL DO BRASIL PRODUTOS MÉDICOS LTDA - ME

GERSON LUIZ MOREIRA BIZARRIA JÚNIOR, brasileiro, solteiro, empresário, natural de Caçapava, Estado de São Paulo, portador do RG SSP/SP 45.971.986-5 e do CPF/MF 363.577.498-77, nascido em 05/01/1989, natural de Caçapava, Estado de São Paulo, residente e domiciliado na Rua Marechal Rondon, 400, Vila Santos, Caçapava, Estado de São Paulo, CEP 12.280-019;

RAFAEL LUIZ SILVEIRA BIZARRIA, brasileiro, solteiro, empresário, natural de Caçapava, Estado de São Paulo, portador do RG 44.305.509-9 e do CPF/MF 440.760.078-08, residente e domiciliado na Rua Marechal Rondon, 400, Vila Santos, Caçapava, Estado de São Paulo, CEP 12.280-019.

Únicos sócios proprietários da Sociedade Empresária Ltda. **GEMEDICAL DO BRASIL PRODUTOS MÉDICOS LTDA - ME.**, conforme registro da JUCESP n.º 3522701614-8 em 18 de setembro de 2012 e CNPJ/MF 17.237.681/0001-09 na Rua Soldado José Alves de Abreu, 263, Vila Pantaleão, Caçapava, Estado de São Paulo, CEP 12.280-043, tem entre si justos e contratados, alterar e consolidar o contrato social em vigor com as seguintes alterações:

CLAUSULA I

É admitida na sociedade a Senhora:

ELIZABETH TAURISANO SILVEIRA BIZARRIA, brasileira, casada em regime comunhão parcial de bens, empresária, portadora do RG SSP/SP 17.529.995-X e do CPF/MF 054.110.018-11, nascida em 16/05/1964, natural de Caçapava, Estado de São Paulo, residente e domiciliado na Rua Soldado José Alves de Abreu, 263, Vila Pantaleão, Caçapava, Estado de São Paulo, CEP 12.280-043.

CLAUSULA II

O senhor RAFAEL LUIZ SILVEIRA BIZARRIA, acima qualificado, retira-se da sociedade e tranfere para a sócia admitida ELIZABETH TAURISANO SILVEIRA BIZARRIA, acima qualificada, 99,00% (noventa e nove por cento) das quotas de capital equivalente a 495 (quatrocentos e noventa e cinco) quotas que possui na SOCIEDADE pelo valor de R\$ 495,00 (quatrocentos e noventa e cinco reais).

CLAUSULA III

A cessão efetuada pela presente Alteração foi paga em moeda corrente do país, dando as partes, plena, geral e irrevogável quitação.

CLAUSULA IV

E, vista da cessão e transferência, a Clausula Quinta do Contrato Social constitutivo



1





ADMINISTRAÇÃO DE CONDÓMINIÓS ASSESSORIA E CONSULTORIA GONTÁBIL IMPOSTO DE RENDA Trav. Dr. Freitas, 43 - Centro - Caçapava/SP - 12281-550 (12) 3652-1703 - nascon@nasconcontabilidade.com.br www.nasconcontabilidade.com.br

CLAUSULA QUINTA: o Capital é de R\$ 30,000,00 (trinta mil reais) divididos em 30.000 (trinta mil) quotas no valor de R\$ 1,00 (um real) cada uma e assim distribuídas e integralizadas, deste ato constitutivo em moeda corrente do País entre os sócios:

SÓCIOS	%	QUOTAS	VALOR R\$
GERSON LUIZ MOREIRA BIZARRIA JÚNIOR	1,00	300	300,00
ELIZABETH TAURISANO SILVEIRA BIZARRIA	99,00	29.700	29.700,00
TOTAL	100,00	30.000	30.000,00

CLAUSULA V

A Sociedade empresária terá sua sede na Rua Soldado José Alves de Abreu, 263, Sala 01, Vila Pantaleão, Caçapava, Estado de São Paulo, CEP 12.280-043.

CLAUSULA VI

Alteração do Objeto Social:

O objeto social será comércio atacadista de instrumentos, equipamentos e materiais para uso cirúrgico, hospitalar, laboratório, odontológico, enfermagem e ortopédico, prestação de serviços de promoção de venda.

Parágrafo Único: Os sócios declaram expressamente que exploram atividade econômica empresarial organizada, sendo, portanto, uma sociedade empresária, nos termos do artigo 966 caput e parágrafo único e artigo 982 da Lei 10.406/02.

CLAUSULA VII

A administração da sociedade caberá à sócia **ELIZABETH TAURISANO SILVEIRA BIZARRIA**, isoladamente, com o poder e atribuição de administrador e responsável legal. Autorizado o uso do nome empresarial, vedado, no entanto, em atividades estranhas ao interesse social ou assumir obrigações seja em favor de qualquer quotista ou de terceiros, bem como onerar ou alienar bens imóveis da sociedade.

Parágrafo Primeiro: Ao administrador são atribuídos todos os poderes necessários a realização do objeto da sociedade, isoladamente. Internamente, são atribuídos os poderes de gestão administrativa, e externamente, são atribuídos os poderes para representar a sociedade ativa e passivamente, judicial ou extrajudicialmente, podendo transigir, renunciar, desistir, firmar compromissos, confessar dívidas, fazer acordos, contrair obrigações, adquirir, alienar e onerar bens móveis e imóveis, outorgar, subestabelecer e constituir procuradores, sendo que toda transação bancária deverá conter apenas uma assinatura.

Parágrafo Segundo: Tomar qualquer decisão durante todas as fases de pregão ou cotação de quaisquer modalidades em nome da sociedade, inclusive apresentar declaração de que a sociedade cumpre os requisitos de habilitação; apresentar os envelopes proposta de preços e documentos de habilitação em nome da sociedade; prestar declaração de que a sociedade está em situação regular perante a Fazenda Nacional, Estadual e Municipal, Seguridade social e o Fundo de Garantia do Tempo de Serviço – FGTS, bem como de que atende às exigências dos Editais de licitação quanto à habilitação jurídica e qualificações técnica e econômico - financeiras, acordar; discordar; transigir; receber documentos

verbalmente lances ou ofertas na etapa de lances, bem os da LC 123/06 ou outra vigente; desistir verbalmente de a de lance; negociar a redução de preço; manifestar-se







ADMINISTRAÇÃO DE CONDÓMINIÓS ASSESSORIA E CONSULTURIA CONTÁBIL IMPOSTO DE RENDA Trav. Dr. Freitas, 43 - Centro - Caçapava/SP - 12281-550 (12) 3652-1703 - nascon@nasconcontabilidade.com.br

imediata e motivadamente sobre a intenção de interpor e assinar recurso administrativo ao final da sessão; assinar proposta, reformular proposta, ata da sessão, Ata Registro de preço, contrato e respectivos termos de aditivo, prestar todos os esclarecimentos solicitados pelo pregoeiro, ou seja, praticar todos os demais atos pertinentes ao certame, em nome da sociedade, inclusive com poderes de decisão, podendo, para tanto, interpor e renunciar a recursos ou impugnações, prestar esclarecimentos, receber notificações e intimações, com todas as prerrogativas de representante legal, em nome desta sociedade defender seus direitos, enfim, praticar todos os atos inerentes ao processo licitatório, inclusive substabelecer poderes para outrem, com ou sem reservas de iguais poderes.

CLAUSULA VIII

Pela Administração, terá direito ao "pro labore" mensal, apenas a sócia **ELIZABETH TAURISANO SILVEIRA BIZARRIA,** cujo valor será fixado por ela.

À vista das modificações ora ajustadas, consolida-se o contrato social com a seguinte redação:

CONSOLIDAÇÃO

GERSON LUIZ MOREIRA BIZARRIA JÚNIOR, brasileiro, solteiro, empresário, natural de Caçapava, Estado de São Paulo, portador do RG SSP/SP 45.971.986-5 e do CPF/MF 363.577.498-77, nascido em 05/01/1989, natural de Caçapava, Estado de São Paulo, residente e domiciliado na Rua Marechal Rondon, 400, Vila Santos, Caçapava, Estado de São Paulo, CEP 12.280-019;

ELIZABETH TAURISANO SILVEIRA BIZARRIA, brasileira, casada em regime comunhão parcial de bens, empresária, portadora do RG SSP/SP 17.529.995-X e do CPF/MF 054.110.018-11, nascida em 16/05/1964, natural de Caçapava, Estado de São Paulo, residente e domiciliado na Rua Soldado José Alves de Abreu, 263, Vila Pantaleão, Caçapava, Estado de São Paulo, CEP 12.280-043.

Únicos sócios proprietários da Sociedade Empresária Ltda. **GEMEDICAL DO BRASIL PRODUTOS MÉDICOS LTDA - ME.**, conforme registro da JUCESP n.º 3522701614-8 em 18 de outubro de 2012 e CNPJ/MF 17.237.681/0001-09 na Rua Soldado José Alves de Abreu, 263, Sala 01, Vila Pantaleão, Caçapava, Estado de São Paulo, CEP 12.280-043, tem entre si justos e contratados, alterar e consolidar o contrato social em vigor com as seguintes alterações:

CLAUSULA I

A sociedade empresarial girará sob o nome empresarial GEMEDICAL DO BRASIL PRODUTOS MÉDICOS LTDA - ME., e terá sua sede na Rua Soldado José Alves de Abreu, DEIO AZEVÉDO BASTOS 1º OFICIO DE REGISTOS CUIVIDAS FOR CONTRAS CONT







ADMINISTRAÇÃO DE CONDÓMUNIOS ASSESSORIA E CONSULTORIA GONTÁBIL IMPOSTO DE RENDA

Trav. Dr. Freitas, 43 - Centro - Caçapava/SP - 12281-550 (12) 3652-1703 - nascon@nasconcontabilidade.com.br www.nasconcontabilidade.com.br

CLAUSULAJI

O capital social será de R\$ 30.000,00 (trinta mil reais), divididos em 30.000 (trinta mil) quotas de R\$ 1,00 (Um Real) cada uma, intagralizadas, neste ato em moeda corrente do País, pelos sócios:

SÓCIOS	%	QUOTAS	VALOR (R\$)
GERSON LUIZ MOREIRA BIZARRIA JÚNIOR	1,00	300	300,00
ELIZABETH TAURISANO SILVEIRA BIZARRIA	99,00	29.700	29.700,00
TOTAL	100,00	30.000	30.000,00

CLAUSULA III

O objeto social será comércio atacadista de instrumentos, equipamentos e materiais para uso cirúrgico, hospitalar, laboratório, odontológico, enfermagem e ortopédico, prestação de serviços de promoção de venda.

Parágrafo Único: Os sócios declaram expressamente que exploram atividade econômica empresarial organizada, sendo, portanto, uma sociedade empresária, nos termos do artigo 966 caput e parágrafo único e artigo 982 da Lei 10.406/02.

CLAUSULA IV

A sociedade iniciará suas atividades em 18 de outubro de 2012 e seu prazo de duração é indeterminado.

CLAUSULA V

As quotas são indivisíveis e não poderão ser cedidas ou transferidas a terceiros sem o consentimento do outro sócio, a quem fica assegurado, em igualdade de condições e preço direito de preferência para a sua aquisição se postas à venda, formalizando, se realizada a cessão delas, a alteração contratual pertinente.

CLAUSULA VI

A responsabilidade de cada sócio é restrita ao valor de suas quotas, mas todos respondem solidariamente pela integralização do capital social.

CLAUSULA VII

A administração da sociedade caberá à sócia **ELIZABETH TAURISANO SILVEIRA BIZARRIA**, isoladamente, com o poder e atribuição de administrador e responsável legal. Autorizado o uso do nome empresarial, vedado, no entanto, em atividades estranhas ao interesse social ou assumir obrigações seja em favor de qualquer quotista ou de terceiros, bem como onerar ou alienar bens imóveis da sociedade.

Parágrafo Primeiro: Ao administrador são atribuídos todos os poderes necessários a realização do objeto da sociedade, isoladamente. Internamente, são atribuídos os poderes de gestão administrativa, e externamente, são atribuídos os poderes para representar a sociedade ativa e passivamente, judicial ou extrajudicialmente, podendo transigir, renunciar, desistir, firmar compromissos, confessar dívidas, fazer acordos, contrair obrigações, adquirir, alienar e onerar bens móveis e imóveis, outorgar, subestabelecer e constituir procuradores, sendo que toda transação bancária deverá conter apenas uma assinatura.



r decisão durante todas as fases de pregão ou cotação de la sociedade, inclusive apresentar declaração de que a

NASCon



ADMINISTRAÇÃO DE CONDÓMINIOS ASSESSORIA E CONSULTORIA CONTÁBIL IMPOSTO DE RENDA

Trav. Dr. Freitas, 43 - Centro - Caçapava/SP - 12281-550 (12) 3652-1703 - nascon@nasconcontabilidade.com.br

sociedade cumpre os requisitos de habilitação; apresentar os envelopes proposta de preços e documentos de habilitação em nome da sociedade: prestar declaração a sociedade está em situação regular perante a Fazenda Nacional, Estadual e Municipal, Seguridade social e o Fundo de Garantia do Tempo de Servico - FGTS, bem como de que atende às exigências dos Editais de licitação quanto à habilitação jurídica e qualificações técnica e econômico - financeiras, acordar; discordar; transigir; receber documentos pertencentes à sociedade; formular verbalmente lances ou ofertas na etapa de lances, bem como fazer nova proposta nos termos da LC 123/06 ou outra vigente: desistir verbalmente de formular lances ou ofertas na etapa de lance; negociar a redução de preço; manifestar-se imediata e motivadamente sobre a intenção de interpor e assinar recurso administrativo ao final da sessão; assinar proposta, reformular proposta, ata da sessão, Ata Registro de preco. contrato e respectivos termos de aditivo, prestar todos os esclarecimentos solicitados pelo pregoeiro, ou seia, praticar todos os demais atos pertinentes ao certame, em nome da sociedade, inclusive com poderes de decisão, podendo, para tanto, interpor e renunciar a recursos ou impugnações, prestar esclarecimentos, receber notificações e intimações, com todas as prerrogativas de representante legal, em nome desta sociedade defender seus direitos, enfim, praticar todos os atos inerentes ao processo licitatório, inclusive substabelecer poderes para outrem, com ou sem reservas de iguais poderes.

CLAUSULA VIII

Ao término da cada exercício social, em 31 de dezembro, o administrador prestará contas justificadas de sua administração, procedendo à elaboração do inventário, do balanço patrimonial e do balanço de resultado econômico, cabendo aos sócios, na proporção de suas quotas, os lucros ou perdas apurados.

CLAUSULA IX

Nos quatro meses seguintes ao término do exercício social, os sócios deliberarão sobre as contas e designarão administrador(es) quando for o caso.

CLAUSULA X

A sociedade poderá a qualquer tempo, abrir ou fechar filial ou outra dependência, mediante alteração contratual assinada por todos os sócios.

CLAUSULA XI

Pela Administração, terá direito ao "pro labore" mensal, apenas a sócia ELIZABETH TAURISANO SILVEIRA BIZARRIA, cujo valor será fixado por ela.

CLAUSULA XII

Falecendo ou interditado qualquer sócio, a sociedade continuará suas atividades com os herdeiros, sucessores e o incapaz. Não sendo possível ou inexistindo interesse destes ou do(s) sócio(s) remanescente(s), o valor de seus haveres será apurado e liquidado com base na situação patrimonial da sociedade, à data da resolução, verificada em balanço especialmente levantado.

Parágrafo Único: O mesmo procedimento será adotado em outros casos em que a sociedade se resolva em relação a seu sócio.





NASCon



ADMINISTRAÇÃO DE CONDOMÊNICS ASSESSORIA E CONSULTURIA CONTÁBIL IMPOSTO DE RENDA Trav. Dr. Freitas, 43 - Centro - Caçapava/SP - 12281-550
(12) 3652-1703 - nascon@nasconcontabilidade.com.br
www.nasconcontabilidade.com.br

CLAUSULA XIII

O Administrador declara, sob as penas da lei, de que não está impedido de exercer a administração da sociedade, por lei especial, ou em virtude de condenação criminal, ou por se encontrar sob os efeitos dela, a pena que vede, ainda que temporariamente, o acesso a cargos públicos; ou por crime falimentar, de prevaricação, concussão, peculato, ou contra a economia popular, contra o sistema financeiro nacional, contra normas de defesa da concorrência, contra as relações de consumo, fé pública ou outro delito que demonstre a inidoneidade moral do administrador.

CLAUSULA XIV

Fica eleito o foro desta Comarca de Caçapava, Estado de São Paulo para o exercício e o cumprimento dos direitos e obrigações resultantes deste contrato.

E por estarem assim justos e contratados assinam o presente instrumento em 03 (três) vias.

Caçapava, SP, 05 de julho de 2019.

GERSON LUIZ MOREIRA BIZARRIA JÚNIOR

RAFAEL LUIZ SILVEIRA BIZARRIA

RICARDO CHAGAS DO NASCIMENTO

RG SSP/SP 25.530.680-5 CPF/MF 262.436.468-40

ELIZABETH TAURISANO SILVEIRA BIZARRIA

1 5 JUL 2019

1 5 JUL 2019

CENTRICO O REDITINO GISEDI SINIEMA CESCHEN SECRETARIA GERAL

360.128/19-1

TESTEMUNHAS:

MARCOS ANTONÍO DO NASCIMENTO RG SSP/SP 17.530.018

CPF/MF 092.016.978-30

CARTÓRIO AZEVÊDO BASTOS

1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS I E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 0

Autenticação Digital

le acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 52 da Lel Federal 8.935/1994 e Art. 6 Inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé

1. Autenticação: 39531807191026370922-6; Data: 18/07/2019 10:37:22

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AlU97326-CB9D;

Valor Total do Ato: R\$ 4,42 Confire os dados do ato em: https://selodigital.tjpb.jus.br 6

REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL ESTADO DA PARAÍBA CARTÓRIO AZEVÊDO BASTOS FUNDADO EM 1888

PRIMEIRO REGISTRO CIVIL DE NASCIMENTO E ÓBITOS E PRIVATIVO DE CASAMENTOS, INTERDIÇÕES E TUTELAS DA COMARCA DE JOÃO PESSOA

Av. Epitácio Pessoa, 1145 Bairro dos Estados 58030-00, João Pessoa PB Tel.: (83) 3244-5404 / Fax: (83) 3244-5484 http://www.azevedobastos.not.br E-mail: cartorio@azevedobastos.not.br



DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

O Bel. Válber Azevêdo de Miranda Cavalcanti, Oficial do Primeiro Registro Civil de Nascimentos e Óbitos e Privativo de Casamentos, Interdições e Tutelas com atribuição de autenticar e reconhecer firmas da Comarca de João Pessoa Capital do Estado da Paraíba, em virtude de Lei, etc...

DECLARA para os devidos fins de direito que, o documento em anexo identificado individualmente em cada *Código de Autenticação Digital*¹ ou na referida sequência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes³.

DECLARO ainda que, para garantir transparência e segurança jurídica de todos os atos oriundos dos respectivos serviços de Notas e Registros do Estado da Paraíba, a Corregedoria Geral de Justiça editou o Provimento CGJPB Nº 003/2014, determinando a inserção de um código em todos os atos notoriais e registrais, assim, cada Selo Digital de Fiscalização Extrajudicial contém um código único (por exemplo: **Selo Digital: ABC12345-X1X2**) e dessa forma, cada autenticação processada pela nossa Serventia pode ser confirmada e verificada tantas vezes quanto for necessário através do site do Tribunal de Justiça do Estado da Paraíba, endereço http://corregedoria.tjpb.jus.br/selo-digital/

A autenticação digital do documento faz prova de que, na data e hora em que ela foi realizada, a empresa **DANIMED COMERCIAL HOSPITALAR EIRELI EPP** tinha posse de um documento com as mesmas características que foram reproduzidas na cópia autenticada, sendo da empresa **DANIMED COMERCIAL HOSPITALAR EIRELI EPP** a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a este Cartório.

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **19/07/2019 08:19:42 (hora local)** através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevêdo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevêdo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa **DANIMED COMERCIAL HOSPITALAR EIRELI EPP** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail autentica@azevedobastos.not.br

Para informações mais detalhadas deste ato, acesse o site https://autdigital.azevedobastos.not.br e informe o Código de Consulta desta Declaração

Código de Consulta desta Declaração: 1301229

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até 18/07/2020 16:14:28 (hora local).

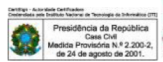
¹Código de Autenticação Digital: 39531807191026370922-1 a 39531807191026370922-6

²Legislações Vigentes: Lei Federal nº 8.935/94, Lei Federal nº 10.406/2002, Medida Provisória nº 2200/2001, Lei Federal nº 13.105/2015, Lei Estadual nº 8.721/2008, Lei Estadual nº 10.132/2013 e Provimento CGJ N° 003/2014.

O referido é verdade, dou fé.

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b2cec8604fa03b0152120e10b337a9c98bc96fd0da6309d22006bbc475ab1852eb928fec5932bf2fddd2cc88c038 b8ccbeb1875376f801b41b1085ae8dc15e3ff





GEMEDICAL do BRASIL PRODUTOS MEDICOS LTDA

Rua Soldado Jose Alves de Abreu, nº 263, SALA 01, Caçapava/SP - Cep: 12,280-043 SAC: 12.3221-6652 E-MAIL: gemedical.br@gmail.com CNPJ: 17.237.681/0001-09 I.E. 234.054.346.110 AFE ANVISA no: 8.19.632-4

PROCURAÇÃO/CREDENCIAMENTO

OUTORGANTE - GEMEDICAL DO BRASIL PRODUTOS MEDICOS LTDA - ME, sociedade comercial, inscrita no CNPJ/MJ sob o nº 17.237.681/0001-09, e Inscrição Estadual nº 234.054.346.110, Inscrição Municipal nº 24.576, sediada na Rua Soldado Jose Alves de Abreu, 263, SALA 01, Vila Pantaleão, município de Cacapava-SP, CEP 12.280-043, fone: 012.3221-6652, e-mail: gemedical.br@gmail.com, neste ato representada pela sua administradora e representante legal a Sra, ELIZABETH TAURISANO SILVEIRA BIZARRIA, RG n° 17.529.995-X SSP/SP, CPF n° 054.110.018-11, celular: 12.99169-0677, comerciante, residente e domiciliada na Rua Soldado José Alves de Abreu, 263, Caçapava/SP.

OUTORGADO - GERSON LUIZ MOREIRA BIZARRIA, RG nº11.455.441-09 SSP SP, CPF nº 060.693.458/86, brasileiro, casado, e-mail: gemedical.br@gmail.com, engenheiro, residente e domiciliado na Rua Soldado Jose Alves de Abreu, 263, Cacapava/SP, Cep: 12,280-043.

PODERES: para tomar qualquer decisão durante todas as fases deste pregão, inclusive em pregões ou contatos nas plataformas digitais de compras e licitações (BB, BBMNet, Comprasnet, Caixa Federal, Bll e outros) e quaisquer empresas privadas, apresentar declaração de que a proponente cumpre os requisitos de habilitação; apresentar os envelopes proposta de preços e documentos de habilitação em nome da outorgante; receber valores e dar quitações: prestar declaração de que o outorgante está em situação regular, receber e assinar documentos e declarações perante a Fazenda Nacional, Estadual e Municipal, Seguridade social, Anvisa, Visa-Caçapava e o Fundo de Garantia do Tempo de Serviço - FGTS, bem como de que atende às exigências do Edital quanto à habilitação jurídica e qualificações técnica e econômico -financeiras, acordar; discordar; transigir; receber documentos pertencentes à empresa; formular verbalmente lances ou ofertas na etapa de lances, bem como fazer nova proposta nos termos da LC 123/06; desistir verbalmente de formular lances ou ofertas na etapa de lance; negociar a redução de preço; manifestar-se imediata e motivadamente sobre a intenção de interpor recurso administrativo ao final da sessão; assinar proposta, reformular proposta, ata da sessão, ata de registro de preço, contrato e respectivos termos de aditivo, prestar todos os esclarecimentos solicitados pelo pregoeiro, ou seja, praticar todos os demais atos pertinentes ao certame, em nome da outorgante, inclusive com poderes de decisão, podendo, para tanto, interpor e renunciar a recursos ou impugnações, prestar esclarecimentos, receber notificações e intimações, enfim, agindo em nome e por conta própria da empresa que representa, com todas as prerrogativas de representante legal, para este fim específico, e em nome desta empresa defender seus direitos, enfim, praticar todos os atos inerentes ao processo licitatório, inclusive substabelecer esta para outrem, com ou sem reservas de iguais poderes, dando tudo por bom firme e valioso. Por ser verdade, firmo a presente para que produza todos os efeitos de direito. EIRO IÃO

Caçapava/SP, 15 de abril de 2.020.

GEMEDICAL DO BRASIL PROD MED LTDA- ME ÉLIZABETH TAURISANO SILVEIRA BIZARRIA RESPONSÁVEL LEGAL

RG: 17.529.995-x SSP SP CPF/MF: 054.110.018/1



Pag.: 1 de 1

REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL ESTADO DA PARAÍBA CARTÓRIO AZEVÊDO BASTOS FUNDADO EM 1888

PRIMEIRO REGISTRO CIVIL DE NASCIMENTO E ÓBITOS E PRIVATIVO DE CASAMENTOS, INTERDIÇÕES E TUTELAS DA COMARCA DE JOÃO PESSOA

Av. Epitácio Pessoa, 1145 Bairro dos Estados 58030-00, João Pessoa PB Tel.: (83) 3244-5404 / Fax: (83) 3244-5484 http://www.azevedobastos.not.br E-mail: cartorio@azevedobastos.not.br



DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

O Bel. Válber Azevêdo de Miranda Cavalcanti, Oficial do Primeiro Registro Civil de Nascimentos e Óbitos e Privativo de Casamentos, Interdições e Tutelas com atribuição de autenticar e reconhecer firmas da Comarca de João Pessoa Capital do Estado da Paraíba, em virtude de Lei, etc...

DECLARA para os devidos fins de direito que, o documento em anexo identificado individualmente em cada *Código de Autenticação Digital*¹ ou na referida sequência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes³.

DECLARO ainda que, para garantir transparência e segurança jurídica de todos os atos oriundos dos respectivos serviços de Notas e Registros do Estado da Paraíba, a Corregedoria Geral de Justiça editou o Provimento CGJPB Nº 003/2014, determinando a inserção de um código em todos os atos notoriais e registrais, assim, cada Selo Digital de Fiscalização Extrajudicial contém um código único (por exemplo: **Selo Digital: ABC12345-X1X2**) e dessa forma, cada autenticação processada pela nossa Serventia pode ser confirmada e verificada tantas vezes quanto for necessário através do site do Tribunal de Justiça do Estado da Paraíba, endereço http://corregedoria.tjpb.jus.br/selo-digital/

A autenticação digital do documento faz prova de que, na data e hora em que ela foi realizada, a empresa **GEMEDICAL DO BRASIL PRODUTOS MEDICOS LTDA** tinha posse de um documento com as mesmas características que foram reproduzidas na cópia autenticada, sendo da empresa **GEMEDICAL DO BRASIL PRODUTOS MEDICOS LTDA** a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a este
Cartório.

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **17/04/2020 15:28:57** (hora local) através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevêdo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevêdo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa **GEMEDICAL DO BRASIL PRODUTOS MEDICOS LTDA** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail autentica@azevedobastos.not.br

Para informações mais detalhadas deste ato, acesse o site https://autdigital.azevedobastos.not.br e informe o Código de Consulta desta Declaração.

Código de Consulta desta Declaração: 1504038

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até 17/04/2021 15:23:57 (hora local).

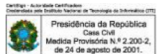
¹Código de Autenticação Digital: 121361704201515120811-1

²Legislações Vigentes: Lei Federal nº 8.935/94, Lei Federal nº 10.406/2002, Medida Provisória nº 2200/2001, Lei Federal nº 13.105/2015, Lei Estadual nº 8.721/2008, Lei Estadual nº 10.132/2013 e Provimento CGJ N° 003/2014.

O referido é verdade, dou fé.

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05ba291cf0e528b82518f23a83f21e084cfef3dc4b568af2eb9f7614a7cb41d0ff03f59bced6cb38237762e1d2b8cd4e 086b8aa99e188f7308614ad08cf815b7cec











REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL ESTADO DA PARAÍBA CARTÓRIO AZEVÊDO BASTOS FUNDADO EM 1888

PRIMEIRO REGISTRO CIVIL DE NASCIMENTO E ÓBITOS E PRIVATIVO DE CASAMENTOS, INTERDIÇÕES E TUTELAS DA COMARCA DE JOÃO PESSOA

Av. Epitácio Pessoa, 1145 Bairro dos Estados 58030-00, João Pessoa PB Tel.: (83) 3244-5404 / Fax: (83) 3244-5484 http://www.azevedobastos.not.br E-mail: cartorio@azevedobastos.not.br



DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

O Bel. Válber Azevêdo de Miranda Cavalcanti, Oficial do Primeiro Registro Civil de Nascimentos e Óbitos e Privativo de Casamentos, Interdições e Tutelas com atribuição de autenticar e reconhecer firmas da Comarca de João Pessoa Capital do Estado da Paraíba, em virtude de Lei, etc...

DECLARA para os devidos fins de direito que, o documento em anexo identificado individualmente em cada Código de Autenticação Digital¹ ou na referida sequência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes³.

DECLARO ainda que, para garantir transparência e segurança jurídica de todos os atos oriundos dos respectivos serviços de Notas e Registros do Estado da Paraíba, a Corregedoria Geral de Justiça editou o Provimento CGJPB Nº 003/2014, determinando a inserção de um código em todos os atos notoriais e registrais, assim, cada Selo Digital de Fiscalização Extrajudicial contém um código único (por exemplo: **Selo Digital: ABC12345-X1X2**) e dessa forma, cada autenticação processada pela nossa Serventia pode ser confirmada e verificada tantas vezes quanto for necessário através do site do Tribunal de Justiça do Estado da Paraíba, endereço http://corregedoria.tjpb.jus.br/selo-digital/

A autenticação digital do documento faz prova de que, na data e hora em que ela foi realizada, a empresa HOSPI BIO INDUSTRIA E COMERCIO DE MOVEIS HOSPITALARES - EIRELI - EPP tinha posse de um documento com as mesmas características que foram reproduzidas na cópia autenticada, sendo da empresa HOSPI BIO INDUSTRIA E COMERCIO DE MOVEIS HOSPITALARES - EIRELI - EPP a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a este Cartório.

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em 13/08/2019 08:13:38 (hora local) através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevêdo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevêdo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa HOSPI BIO INDUSTRIA E COMERCIO DE MOVEIS HOSPITALARES - EIRELI - EPP ou ao Cartório pelo endereço de e-mail autentica@azevedobastos.not.br

Para informações mais detalhadas deste ato, acesse o site https://autdigital.azevedobastos.not.br e informe o Código de Consulta desta Declaração.

Código de Consulta desta Declaração: 1320739

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até 13/08/2020 08:11:11 (hora local).

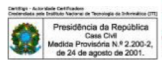
¹Código de Autenticação Digital: 42531208190922440379-1

²Legislações Vigentes: Lei Federal nº 8.935/94, Lei Federal nº 10.406/2002, Medida Provisória nº 2200/2001, Lei Federal nº 13.105/2015, Lei Estadual nº 8.721/2008, Lei Estadual nº 10.132/2013 e Provimento CGJ N° 003/2014.

O referido é verdade, dou fé.

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b93f00a0e3bb823e4c9d1cfefd956ab8f38de105ee1f35c2744c1ae0278038adc6a182a16e66268d7ce85fcfe945d f787ed537754515cf8ec87545b456a0b61ac





05/08/2020 Zimbra

Zimbra licitacao@sabara.mg.gov.br

RES: IMPUGUINAÇÃO PE 2/2020

De: GEMEDICAL < gemedical.br@gmail.com>

Ter, 04 de ago de 2020 18:05 Assunto: RES: IMPUGUINAÇÃO PE 2/2020

2 anexos

Para: licitacao@sabara.mg.gov.br

Em tempo, RG e CPF do representante legal.

Em anexo. grato

Gerson Bizarria Cel.: 12.9.9169-0677 gemedical.br@gmail.com



De: GEMEDICAL < gemedical.br@gmail.com> Enviada em: terça-feira, 4 de agosto de 2020 17:47

Para: 'licitacao@sabara.mg.gov.br' <licitacao@sabara.mg.gov.br>

Assunto: IMPUGUINAÇÃO PE 2/2020

Prioridade: Alta

ILMO. SR. PREGOEIRO DA PREFEITURA MUNICIPAL DE SABARÁ SECRETARIA MUNICIPAL DE ADMINISTRAÇÃO **ESTADO DE MINAS GERAIS**

IMPUGNAÇÃO

R PREGÃO ELETRONICO Nº 02/2020

EF. OBJETO: aquisição de material permanente para Unidades Básicas de Saúde do Município conforme proposta do Ministério da Saúde n°s 11642.882000/1180-01, 11462.882000/1170-16, 11462.882000/1170-01, emendas parlamentares n°s 37010010, 30830011, 37010003 e proposta 11462.882000/1180-02, recurso de programa/ação em atendimento à Secretaria Municipal de Saúde.

SESSÃO PÚBLICA: 12/08/2020, às 9:00hs

ENDEREÇO ELETRÔNICO: www.bbmnetlicitacoes.com.br

A GEMEDICAL DO BRASIL PRODUTOS MEDICOS LTDA - ME, inscrita no CNPJ/MJ sob o nº 17.237.681/0001-09, sediada na Rua Soldado Jose Alves de Abreu, 263, SALA 01, Vila Pantaleão, município de Caçapava-SP, CEP 12.280-043, fone: 012.3221-6652, e-mail: gemedical.br@gmail.com, neste ato representada pelo seu procurador Sr. GERSON LUIZ MOREIRA BIZARRIA, vem à presença de V. Sr.a, nos termos do art. 41, § 2º, da Lei n.º 8.666/93 alterada pela Lei Federal nº 8883/94, interpor, tempestivamente, sua IMPUGNAÇÃO ao presente edital, pelas razões expostas no ANEXO.

Cordialmente

Gerson Bizarria

Cel.: 12.9.9169-0677 gemedical.br@gmail.com

05/08/2020 Zimbra





Livre de vírus. www.avg.com.

Esta mensagen é destinada somente para licitacao@sabara.mg.gov.br. Se você não é o destinatário você está notificado de que divulgar, copiar, distribuir ou tomar qualquer ação baseada no conteúdo desta informação é estritamente proibida.

Prefeitura Municipal de Sabará sabara.mg.gov.br



HB RG + CPF ELIZABETH AUTENTICADA.pdf

3 MB



CARTEIRA DE IDENTIDADE

0

38794650

SECRETARIA DA SEGURANÇA PÚBLICA

REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL **ESTADO DE SÃO PAULO**

REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL ESTADO DA PARAÍBA CARTÓRIO AZEVÊDO BASTOS FUNDADO EM 1888

PRIMEIRO REGISTRO CIVIL DE NASCIMENTO E ÓBITOS E PRIVATIVO DE CASAMENTOS, INTERDIÇÕES E TUTELAS DA COMARCA DE JOÃO PESSOA

Av. Epitácio Pessoa, 1145 Bairro dos Estados 58030-00, João Pessoa PB Tel.: (83) 3244-5404 / Fax: (83) 3244-5484 http://www.azevedobastos.not.br E-mail: cartorio@azevedobastos.not.br



DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

O Bel. Válber Azevêdo de Miranda Cavalcanti, Oficial do Primeiro Registro Civil de Nascimentos e Óbitos e Privativo de Casamentos, Interdições e Tutelas com atribuição de autenticar e reconhecer firmas da Comarca de João Pessoa Capital do Estado da Paraíba, em virtude de Lei, etc...

DECLARA para os devidos fins de direito que, o documento em anexo identificado individualmente em cada Código de Autenticação Digital¹ ou na referida sequência, foi autenticado de acordo com as Legislações e normas vigentes³.

DECLARO ainda que, para garantir transparência e segurança jurídica de todos os atos oriundos da atividade Notarial e Registral no Estado da Paraíba, foi instituído pela da Lei Nº 10.132, de 06 de novembro de 2013, a aplicação obrigatória de um Selo Digital de Fiscalização Extrajudicial em todos os atos de notas e registro, composto de um código único (por exemplo: Selo Digital: ABC12345-X1X2) e dessa forma, cada autenticação processada pela nossa Serventia pode ser verificada e confirmada tantas vezes quanto for necessário através do site do Tribunal de Justiça do Estado da Paraíba, endereço https://corregedoria.tjpb.jus.br/selo-digital/

A autenticação digital do documento faz prova de que, na data e hora em que ela foi realizada, a empresa GEMEDICAL DO BRASIL PRODUTOS MEDICOS LTDA tinha posse de um documento com as mesmas características que foram reproduzidas na cópia autenticada, sendo da empresa GEMEDICAL DO BRASIL PRODUTOS MEDICOS LTDA a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a este Cartório.

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **14/05/2020 09:57:27 (hora local)** através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevêdo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevêdo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa **GEMEDICAL DO BRASIL PRODUTOS MEDICOS LTDA** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail autentica@azevedobastos.not.br

Para informações mais detalhadas deste ato, acesse o site https://autdigital.azevedobastos.not.br e informe o Código de Consulta desta Declaração

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site.

¹Código de Autenticação Digital: 121361405207606142066-1

 ${}^2\textbf{Legislações Vigentes:} \ \, \textbf{Lei Federal n}^{\circ} \ \, 8.935/94, \ \, \textbf{Lei Federal n}^{\circ} \ \, 10.406/2002, \ \, \textbf{Medida Provisória n}^{\circ} \ \, 2200/2001, \ \, \textbf{Lei Federal n}^{\circ} \ \, 13.105/2015, \ \, \textbf{Lei Estadual n}^{\circ} \ \, 8.721/2008, \ \, \textbf{Lei Estadual n}^{\circ} \ \, 10.132/2013 \ \, \textbf{e Provimento CGJ N}^{\circ} \ \, 003/2014.$

O referido é verdade, dou fé.

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b848a3dbf8205707eb7d4978a8a87c390298e08f35651ffdfa9e9403dc569302b08d34c8beeedcbfe9e8a313c1ff5





ILUSTRÍSSIMO SENHOR (A) PREGOEIRO (A) DO MUNICÍPIO DE SABARÁ/MG

Prefeitura Municipal de Sabará/MG

Setor de Licitações e Contratos

Ref: Pregão Eletrônico nº 002/2020

ALFRS INDÚSTRIA DE MÓVEIS LTDA, pessoa jurídica de direito privado, inscrita no CNPJ nº 19.338.456/0001-94, com sede na Rua Argemiro Pretto, 340, Lajeadinho, Encantado/RS, representada neste ato por seu representante legal Adovandro Luiz Fraporti, brasileiro, casado, profissional da área varejista de móveis e outros, portador do CIRG nº 3055021012 e do CPF nº 662.482.300-20, vem, respeitosamente, à presença de Vossa Senhoria, apresentar IMPUGNAÇÃO ao edital apresentado por esta Administração, levando em consideração o ordenamento jurídico vigente no País, pelos fatos e fundamentos a seguir expostos:

I – DA TEMPESTIVIDADE

in the children was distinct

O Pregão em epígrafe tem sua abertura prevista para o dia 12/08/2020 às 9h.

Nos termos do disposto no Edital, é cabível a impugnação, por qualquer pessoa, do ato convocatório do pregão na forma eletrônica, até 03 (três) dias úteis antes da data fixada para abertura da sessão pública.

Desse modo, observa-se que a Impugnante encaminhou sua petição no dia 07/08/2020, via e-mail jurídico.alf01@gmail.com, portanto, restando configurada a sua TEMPESTIVIDADE.

II – DA RAZÃO DA IMPUGNAÇÃO

A impugnante, ao tomar conhecimento do Edital do Pregão Eletrônico nº 002/2020'e analisar detalhadamente os seus termos, observou a existência de questão que se continuada poderá afrontar sobremaneira, os pressupostos legais insertos na Lei n.° 8.666/93.

A licitação constitui um procedimento que se destina, precipuamente, a selecionar a proposta mais vantajosa para a Administração Pública, garantindo aos

potenciais contratados o respeito aos princípios insertos no artigo 3.º da Lei n.º 8.666/93:

Art. 3º A licitação destina-se a garantir a observância do princípio constitucional da isonomia e a selecionar a proposta mais vantajosa para a Administração e será processada e julgada em estrita conformidade com os princípios básicos da legalidade, da impessoalidade, da moralidade, da igualdade, da publicidade, da probidade administrativa, da vinculação ao instrumento convocatório, do julgamento objetivo e dos que lhes são correlatos.

O artigo retro foi vinculado ao artigo nº 37 da Constituição Federal, onde o Princípio da Legalidade é específico para Administração Pública, ao estabelecer que administrador público só poderá agir dentro daquilo que é previsto e autorizado por lei, senão vejamos:

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:

Ensina Marçal Justen Filho na obra Curso de Direito Administrativo, 8º edição, fl. 104. Editora Fórum:

"O princípio consiste em norma jurídica que consagra modelos genéricos e abstratos de conduta, sem estabelecer uma solução única e predeterminada abstratamente. O princípio produz uma delimitação das condutas compatíveis com o direito. Consagra uma moldura, no sentido de contemplar um limite entre condutas lícitas e as ilícitas. Isso significa que a aplicação do princípio envolve, como primeira etapa, a identificação desse limite, algo que até pode ser fixado de modo teórico e abstrato. Mas o princípio não se restringe a fixar limites, porque também impõe a escolha da melhor solução possível o que significa a necessidade da análise do caso concreto. Nessa segunda etapa, as circunstâncias da vida real condicionam a aplicação do princípio. Assim se passa porque as características da vida real variam caso a caso, sendo impossível estabelecer uma solução única e geral aplicável de modo uniforme..."

Celso Antônio Bandeira de Mello na obra Curso de direito administrativo, 12^a edição, fl. 748, Malheiros Editores, 2000, afirma que a violação a um princípio é a forma mais grave de ilegalidade ou de inconstitucionalidade. Senão vejamos:

"Violar um princípio é muito mais grave que transgredir uma norma qualquer. A desatenção ao princípio implica ofensa não apenas a um específico mandamento obrigatório, mas a todo o sistema de comandos. É a mais grave forma de ilegalidade ou inconstitucionalidade, conforme o escalão do princípio atingido, porque representa insurgência contra todo o sistema, subversão de seus valores fundamentais, contumélia irremissível a seu arcabouço lógico e corrosão de sua estrutura mestra".

Dessa forma, todas as vezes que são averiguadas irregularidades, ou mesmo itens que possam vir a macular o caráter competitivo da licitação, cabe a parte interessada contestar os termos, o que aqui se faz.

DO PRAZO DE ENTREGA

O julgamento da licitação sempre deverá obedecer aos princípios da legalidade, impessoalidade, moralidade, igualdade, publicidade, probidade administrativa, vinculação ao instrumento convocatório e julgamento objetivo. Ademais, é vedado ao agente público prever qualquer cláusula ou condição que frustre o caráter competitivo da licitação e estabeleçam preferências ou distinções em razão da naturalidade, da sede ou domicílio dos licitantes ou de qualquer outra circunstância impertinente ou irrelevante.

Ao iniciar um processo licitatório, a Administração Pública tem por objetivo obter a proposta mais vantajosa para a contratação de bem ou serviço que lhe seja necessário, observando os termos da legislação aplicável, inclusive promovendo a máxima competitividade e igualdade entre os interessados.

Assim, a presente impugnação, visa sanar os vícios identificados no edital.

Pela previsão constante do Edital Pregão Eletrônico nº 002/2020, os bens deverão ser entregues no prazo de 10 (dez) dias, conforme segue:

2- DO LOCAL E PRAZO DE ENTREGA DOS PRODUTOS: A entrega dos produtos será na Secretaria Municipal de Saúde, localizado na Av. Albert Sharle, nº 212, Paciência, no horário de 8 às 16h e/ou nas Unidades Básicas de Saúde, no prazo de 10 dias conforme ordem de fornecimento anteriormente para pronunciar sobre o aceite da nota fiscal corrigida.

O prazo de entrega de 10 (dez) dias é inexequível, uma vez que para a produção do material conforme disposto no edital é necessária aquisição de matéria prima e a fabricação do mesmo, além do mais a empresa Impugnante é sediada em estado distinto e necessita também de prazo razoável para o transporte e a entrega.

A empresa entende que são razoáveis as justificativas apresentadas, uma vez que o Código de Defesa do Consumidor, no mesmo sentido corrobora com a tese quando afirma em seus artigos 18 e 26, que os prazos para conserto e demonstração de vício devem ser de 30 (trinta) dias, o que denota que também para a entrega deveria ser observado a razoabilidade deste prazo.

A previsão esculpida no item editalício estabelece condição extremamente comprometedora da competitividade uma vez que fixa prazo de apenas 10 (dez) dias para a entrega de todo material, sendo este prazo extremamente exíguo pelas particularidades dos produtos licitados.

Portanto, absolutamente inviável prazo tão curto para a entrega, sendo certo que conforme estabelecido acabará por oportunizar a participação no certame apenas daquelas empresas que mantêm esses produtos em estoque da forma como especificado no Edital, podendo até o pregão ser deserto por falta de empresas interessadas, já que o prazo de entrega deve ser cumprido.

Ademais, tais condições restritivas da competitividade acabam por provocar, mesmo que indiretamente, uma majoração nos valores das propostas a serem apresentadas, haja vista que as empresas que atuam no segmento possuem conhecimento de quais são seus possíveis concorrentes para a entrega nos moldes, exigências e prazos estabelecidos, tendo ciência de que serão poucos e quais os valores por eles praticados.

Uma flexibilização maior no prazo para a entrega dos produtos viabilizaria a participação de várias empresas que possuem condição de fornecer o objeto do certame com a mesma qualidade e preços mais acessíveis para a Administração, mas que necessitam de um prazo maior para entregar o produto.

Conforme ensina Hely Lopes Meirelles (Direito Administrativo Brasileiro, 28a ed., Malheiros, p. 264),

"O DESCUMPRIMENTO DOS PRINCÍPIOS DESCARACTERIZA O INSTITUTO DA LICITAÇÃO E, PRINCIPALMENTE, O RESULTADO SELETIVO NA BUSCA DA MELHOR PROPOSTA PARA O PODER PÚBLICO. I Como é cediço, então, o objetivo da licitação é possibilitar a participação do maior número de licitantes de todo território nacional como forma de fomentar a competitividade, na busca da proposta mais vantajosa para a Administração. Dessa forma, o edital deve estabelecer um prazo razoável para a entrega das mercadorias licitadas como forma de ser respeitado o Princípio da Livre Concorrência."

A esse respeito, o Colendo STJ já decidiu:

"AS REGRAS DO PROCEDIMENTO LICITATÓRIO DEVEM SER INTERPRETADAS DE MODO QUE, SEM CAUSAR QUALQUER PREJUÍZO À ADMINISTRAÇÃO E AOS INTERESSADOS NO CERTAME, POSSIBILITEM A PARTICIPAÇÃO DO MAIOR NÚMERO DE CONCORRENTES, A FIM DE QUE SEJA POSSIBILITADO SE ENCONTRAR, ENTRE VÁRIAS PROPOSTAS, A MAIS VANTAJOSA. RECURSO ESPECIAL: REsp 512179 PR 2003/0036769-5."

De acordo com o § 1°, inciso I, do art. 3, da Lei nº 8666/93, é vedado aos Agentes públicos:

I - admitir. prever. incluir ou tolerar. nos atos de convocação. cláusulas ou condições que comprometam. restrinjam ou frustrem o seu caráter competitivo e estabeleçam preferências os distinções em razão da naturalidade, da sede ou domicílio dos licitantes ou de qualquer outra circunstância impertinente ou irrelevante para o específico objeto do contrato;

Da análise do instrumento convocatório em questão, não resta dúvida de que se consigna cláusula manifestamente comprometedora e/ou restritiva do caráter competitivo que deve presidir toda e qualquer licitação, haja vista a absoluta impossibilidade ENTREGA dos produtos, em prazo tão exíguo 10 (dez) dias, registrando que a grande maioria dos fornecedores do produto em questão não os mantém em estoque, portanto o fabricante ou o distribuidor solicitam no mínimo 30 (trinta) dias para a entrega dos mesmos nas quantidades solicitadas.

Outrossim, se acaso o prazo não for alterado, acabará inviabilizando a participação de inúmeras empresas, tanto pelos fatos expostos acima, assim como pela distância para entrega dos equipamentos. No que se refere à distância e a entrega dos bens, o colendo Tribunal de Contas de Minas Gerais já decidiu:

Acórdão nº 2392/2006 Plenário (Relatório do Ministro Relator) Tribunal de Contas de Minas Gerais se manifestou em decisão liminar, nos seguintes processos: [...] se mostra desarrazoada e excessiva, comprometendo o caráter competitivo do certame, já que contribui para afastar potenciais fornecedores, incapazes de assumir tais obrigações em razão da distância entre suas sedes e o município, privilegiando apenas os fornecedores locais, o que contraria o disposto no inciso-I do §1º do art. 3º da Lei nº 8.666/93.

Como é cediço na Lei 8.666/93 e na Lei 10.520/02 não temos dispositivos que tratam do prazo de entrega dos materiais adquiridos pela Administração, estabelecendo limites máximos ou mínimos.

A definição do prazo da entrega é uma ação discricionária do órgão, e será estabelecida em conformidade com as necessidades que deverão ser atendidas.

Por outro lado, essa definição não poderá estar em desconformidade com as práticas de mercado em relação ao produto, pois o art. 15 da Lei de Licitações, em seu inciso III, estabelece que as compras, sempre que possível, deverão submeter-se às condições de aquisição e pagamento semelhantes às do setor privado.

A esse respeito, o Colendo TCU já decidiu:

Acórdão 2257/2005 Plenário (Relatório do Ministro Relator)
Fixe o prazo previsto para início da prestação dos serviços em, no mínimo, trinta dias, de forma a possibilitar às empresas vencedoras das licitações a adoção dos procedimentos que lhes permitam iniciar a execução contratual.

Assim, tendo em vista o interesse público e os princípios da economicidade, isonomia, razoabilidade e moralidade, deve-se estabelecer prazo mais razoável para a entrega dos equipamentos, visando o alcance da proposta mais vantajosa, além de possibilitar a participação de mais empresas, no intuito, ainda, de não

beneficiar apoucadas licitantes que possuem em estoque os produtos que serão adquiridos.

III - DO PEDIDO

Por todo o exposto, resta claro que o edital fere os preceitos acima transcritos, inviabilizando a participação de diversas empresas no referido certame caso mantidas as exigências e prazos impugnados.

Desta forma, com escopo nos argumentos acima expendidos, amparados pelo entendimento dos Colendos Tribunais Superiores e da melhor doutrina que trata da matéria, consignados anteriormente, requer, seja dado provimento a presente impugnação para que seja retificado o instrumento convocatório em espeque, julgando procedente a presente IMPUGNAÇÃO, ainda, para o efeito de:

> 1- alterar o prazo de entrega dos produtos para 30 (trinta) dias, sendo este o prazo necessário para que as empresas licitantes consigam entregar os produtos, sendo certo que a prorrogação do prazo trará apenas benefícios para a Administração.

Requer ainda, decisão fundamentada.

Termos em que,

Pede deferimento.

Encantado, 07 de agosto de 2020.

ALFRS INDÚSTRIA DE MÓVEIS LTDA THIAGO AUGUSTO ZART

RG 8105402617

ALFRS Indústria de Móveis Litda. EPP Argemiro Pretto, 340 Lajeadinho CEP. 95.960-000 Encantado/RS CNPJ- 19.338.456/0001-9