



TRIBUNAL REGIONAL DO TRABALHO DA 3ª. REGIÃO
Seção de Assistência Médica e Perícia

COMUNICAÇÃO INTERNA Nº 009/ 2026

28/05/2026

DE: Seção de Assistência Médica

PARA: Secretaria de Licitações e Contratos

REF.: Pregão eletrônico nº 06/2026

ASSUNTO: Resposta à Impugnação do Edital de Licitação Pregão Eletrônico nº 06/2026 - Casa Hospitalar Ibiporã Eireli ME em 27/05/2026.

Srª. Secretária,

Encaminhamos as considerações abaixo em relação à impugnação interposta referente ao item 1 (Desfibrilador Externo Automático – DEA), pois o fornecedor alega, em suma, que no Termo de Referência existem:

- Ausência de especificações técnicas detalhadas e insuficiência descritiva;
- Manutenção de uma especificação extremamente simplificada e básica.

Pois bem, a descrição do item 1 (Desfibrilador Externo Automático – DEA) do Edital de Licitação Pregão Eletrônico nº 06/2026, é a seguinte:

DESFIBRILADOR EXTERNO AUTOMÁTICO BIFÁSICO PARA USO EM CASOS DE PARADA CARDÍACA (FIBRILAÇÃO VENTRICULAR E TAQUICARDIA VENTRICULAR), Orientado por voz em língua portuguesa (Brasil), Diagnóstico e aplicado ao tratamento por choque de forma automática e segura. Acionamento apenas de um botão de choque. Algoritmo: Diagnóstico acurado das condições do paciente, indicando ou não a aplicação do choque e que impeça uso acidental. Orientação por voz e por indicadores luminosos. Bateria com vida útil, não inferior a 2 (dois) anos em modo de espera. Eletrodos com validade mínima de 2 (dois) anos. Em conformidade com as diretrizes da AHA (AMERICAN HEART ASSOCIATION) / ERC (CONSELHO EUROPEU DE RESSUSCITAÇÃO) e NORMA BRASILEIRA ABNT A IEC 60601-2-4, Classificação IP mínimo IPX4 ou superior. Registro vigente e aprovado na ANVISA. Garantia do desfibrilador (DEA) mínima de 5 (cinco) anos. Memória com capacidade de registro de eventos e/ou dados de ECG. Desfibrilação forma de onda: Exponencial truncada bifásica. Aplicação de choque por meio de pás/eletrodos adesivos multifuncionais. Painel (Ligar e desligar). Escalas para desfibrilação pré-definidas pelo fabricante. Seleção de paciente adulto / infantil por chave ou por botão, ou conforme tecnologia do fabricante. Comando de carga: Automático após identificar arritmias chocáveis. Painel com visualização, mensagem de orientação e status da bateria. Alimentação: Bivolt.

O termo de referência foi elaborado com base nos estudos técnicos preliminares e descreve de forma clara a especificação do DEA para atender as demandas do Tribunal. Os concorrentes deverão apresentar proposta de acordo com o descritivo no edital em conformidade com as diretrizes da AHA (AMERICAN HEART ASSOCIATION) / ERC (CONSELHO EUROPEU DE RESSUSCITAÇÃO), Registro vigente e aprovado na ANVISA, visto que tais requisitos asseguram nível máximo de segurança clínica e jurídica.



PODER JUDICIÁRIO
TRIBUNAL REGIONAL DO TRABALHO – 3ª REGIÃO

A conformidade simultânea garante que equipamento é clinicamente correto para salvar vidas, seguro contra falhas, e adequado às exigências legais brasileiras:

- Registro e certificação da ANVISA: RDC 549/2021 dispõe sobre os procedimentos para certificação compulsória dos equipamentos sobre regime de vigilância sanitária, garantindo segurança, qualidade e eficácia do aparelho.
- Diretrizes da AHA (AMERICAN HEART ASSOCIATION) / ERC (CONSELHO EUROPEU DE RESSUSCITAÇÃO): a adequação às diretrizes desses conselhos significa que o algoritmo foi programado com a ciência médica mais recente e eficaz para tratar paradas cardiorrespiratórias, como a indicação exata de joules, tempo de análise do ritmo e ritmo chocáveis.

E considerando o apontamento da impugnação, na alegação de que há:

Vulnerabilidade Assistencial: A especificação básica não garante que o equipamento operará com a precisão exigida em momentos de crise. Isso transfere o risco diretamente para a ponta do serviço, podendo gerar desassistência à população e expor o ente público a demandas judiciais por falhas em equipamentos essenciais.

A descrição do item do edital consta destas necessidades de registro e certificação, gerando respaldo legal e confiabilidade na qualidade do equipamento.

A exigência de detalhamento excessivo poderia resultar em direcionamento de mercado, privilegiando marcas ou modelos específicos. Portanto, o descritivo estabelece parâmetros mínimos de desempenho e segurança, permitindo a participação de diversos fabricantes e modelos disponíveis no mercado.

Diante do exposto, não se vislumbra qualquer impedimento de compreensão do que está sendo solicitado no edital e preserva a competitividade ao permitir que diferentes soluções atendam aos padrões de qualidade estipulados pelos órgãos reguladores. Nos termos da lei 14.133/2021, a administração deve definir especificações suficientes para garantir a qualidade da contratação sem impor exigências excessivas que restrinjam a competitividade.

Atenciosamente,

MARCOS ANTONIO
GANGANA
JUNIOR:30836243

Assinado de forma digital por
MARCOS ANTONIO GANGANA
JUNIOR:30836243
Dados: 2026.05.28 12:21:24 -03'00'

Marcos Antonio Gangana Junior
Fiscal do Contrato
Seção de Assistência Médica
TRT 3ª Região

DENISE DE FIGUEIREDO
MEDRADO PEREIRA:30836473

Assinado de forma digital por DENISE DE
FIGUEIREDO MEDRADO PEREIRA:30836473
Dados: 2026.05.28 11:52:28 -03'00'

Denise de Figueiredo Medrado Pereira
Fiscal Substituta do Contrato
Seção de Assistência Médica
TRT 3ª Região