
**RETIFICAÇÃO DO EDITAL DE COTAÇÃO PRÉVIA- POR REGISTRO DE
PREÇO- Nº 02/2025**

A Associação Matogrossense de Combate ao Câncer, pessoa jurídica de direito privado, inscrito no CNPJ/MF nº 24.672.792/0001-09, por intermédio da comissão de Compras, torna pública a RETIFICAÇÃO do Edital de Cotação Prévia por Registro de Preços nº 02/2025.

A presente retificação tem por objetivo realizar as seguintes alterações:

1. **PRORROGAÇÃO DO PRAZO PARA ENVIO DE PROPOSTAS:**

ONDE SE LÊ:

EVENTO	DIA
Recebimento das Propostas	23/06/2025
Prazo para recebimento das propostas	13/08/2025
Endereço Eletrônico	coordenacao.compras@hcancer.com.br
Critério de Julgamento	TÉCNICA E MENOR PREÇO POR ITEM

LEIA-SE:

EVENTO	DIA
Recebimento das Propostas	23/06/2025
Prazo para recebimento das propostas	31/08/2025
Endereço Eletrônico	coordenacao.compras@hcancer.com.br
Critério de Julgamento	TÉCNICA E MENOR PREÇO POR ITEM

2. **CORREÇÃO DO TÓPICO 5 CONDIÇÕES PARA PARTICIPAÇÃO, ITEM 5.2, ALÍNEA K**

ONDE SE LÊ:

k) Sociedade estrangeira não autorizada a funcionar no país.

LEIA-SE:

k) Sociedade estrangeira não autorizada a funcionar no país. Exceto para o caso em que não houver produção nacional do equipamento, situação em que será admitida a participação de empresa estrangeira, desde que possua representante legal no Brasil, com poderes expressos para receber citação e responder administrativa ou judicialmente, conforme previsto no ordenamento jurídico brasileiro.

3. CORREÇÃO DA ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA DO ITEM 19- BRAQUITERAPIA COM SISTEMA DE CONTROLE REMOTO, TÓPICO F DO TERMO DE REFERÊNCIA PRESENTE NA PÁGINA 24 DO DOCUMENTO.

ONDE SE LÊ:

ITEM	19
DESCRIÇÃO	Braquiterapia com Sistema de Controle Remoto
ESPECIFICAÇÃO	Sistema de pós-carregamento remoto de radioisótopo irídio-192 de alta taxa de dose mínimo 20 canais (220 - 240 V). Em combinação com aplicadores dedicados, adequado para vários tratamentos de braquiterapia, incluindo braquiterapia intracavitária, intersticial e de superfície. A unidade de tratamento deve incluir: Unidade de fornecimento do tratamento (TDU), sendo unidade móvel com um recipiente de fonte incorporado para armazenar até 444 GBq (12 Ci) de Ir-192, com uma força nominal da fonte de 370 GBq (10,0 Ci); Faseamento de fonte métrico com uma resolução de 1 mm para qualquer posição na janela de tratamento de 400 mm; Movimentação da fonte para a frente para a mais precisa administração de tratamento; Segurança cibernética e proteção de dados dos pacientes em conformidade com as normas regulamentares; Opção ativa para instalar conectividade ao OIS através da lista de trabalho unificada DICOM; Seletor de canal que monitoriza em permanência todas as ligações; Sistema de retração de fonte de motor CC adicional acionado por bateria como cópia de segurança para garantia de recuperação da fonte; Sistema de retração de fonte manual adicional com mecanismo de desconexão do motor de acionamento como segunda cópia de segurança do sistema para garantia de recuperação da fonte; Detector de radiação integrado para confirmação de recuperação da fonte; Unidades de

	fonte de precisão modulares que monitorizam permanentemente todos os passos de fonte. Deve incluir "Treatment Communication Console" (TCC) (Console de comunicação do tratamento) num computador de secretária com tela LED de 21,5" e permitir: I - Importação de parâmetros do plano de tratamento em formato DICOM a partir de sistemas de planeamento de braquiterapia através de uma rede, CD/DVD ou armazenamento USB. II - Preparação, armazenamento e recuperação do tratamento para sessões posteriores. III - Monitorização e visualização do tratamento em curso. IV - Segurança otimizada com níveis de autorização. V - Elaboração extensiva de relatórios. VI - Registo de dados do tratamento e do equipamento. Em simultâneo e separadamente, a ferramenta pode ser utilizada para executar um teste de limpeza como parte de uma verificação de garantia de qualidade em relação à contaminação por radiação. Deve incluir recipiente de transporte para fontes de Ir192, que consiste em um recipiente de transporte e serviço aprovado internacionalmente para tungstênio de peso reduzido. Deve incluir Conjunto de emergência, que consiste num recipiente de emergência, fórceps e cortador. Deve incluir Ferramenta de controle de qualidade que permite verificar a posição de tratamento correta das fontes e do cabo de teste e o comprimento de cada um dos tubos de transferência. A escala dos aplicadores deve variar entre 0 e 400 mm. Inclui um suporte de parede para manter a régua a uma distância fixa de uma câmara e o SPCR Adapter Set (Conjunto do adaptador SPCR) para ligar GYN SS e CT/MR Transfer Tubes (Tubos de transferência GIN de aço inoxidável e compatíveis com ressonância Magnética). Deve incluir Sistema de monitoramento de pacientes controlado à distância, com Câmara de vigilância de pacientes para monitorar o procedimento do tratamento e a posição da fonte, em combinação com uma régua de verificação da posição da fonte. A câmara deve possuir regulagem de foco automática, zoom motorizado e funções de rotação horizontal/vertical, permitindo também adicionar as informações adquiridas ao ficheiro do paciente no TCC. Deve incluir Coluna de luz para sala ou corredor, que consiste em: Coluna de luz para sala ou corredor utilizada como indicador de estado adicional para o sistema de monitor de radiação da sala ou indicador de estado do tratamento para o afterloader. Deve incluir sistema de intertravamento com funcionalidade de segurança para confirmar que apenas o paciente e nenhuma outra pessoa se encontra na sala de tratamento quando o tratamento é iniciado. Deve incluir painel de controle do
--	---

	tratamento (TCP), incluindo cabos e kit de instalação. Deve incluir Unidade de alimentação ininterrupta (UPS). Deve incluir Manual do utilizador em português. Deve incluir Sistema de CCTV & Intercomunicador. Acessórios e componentes: Um cabo de teste com uma fonte simulada. Um tubo de transferência GIN de aço inoxidável para ligação à régua de verificação do posicionamento da fonte e a um sistema de verificação da fonte opcional. Deve incluir 1 conjunto de tubos de transferência SS ginecológicos, incluindo a opção de ligar os aplicadores em aço inoxidável com uma ligação ginecológica e pele Deve incluir 1 conjunto de tubos de transferência CT/MR ginecológicos, incluindo a opção de ligar os aplicadores em aço inoxidável com uma ligação ginecológica. Conjunto de Adaptadores para ligar os tubos de transferência GYN SS e CT/MR à Régua de Verificação da Posição da Fonte. Este conjunto deve ser constituído pelo SPCR Adapter e um manual do utilizador. Além do GYN SS Adapter também deve estar incluído como uma peça padrão da Source Position Check Ruler. Conjunto de marcadores de raios X para os aplicadores ginecológicos em aço inoxidável e CT/MR para utilizar em raios X e no afterloader. Os marcadores codificados devem permitir que cada cateter seja identificado e facilmente reconstruído para o plano de tratamento. Deve incluir 2 jogos de aplicadores ginecológicos tipo Fletcher híbridos reutilizáveis, compatíveis com CT/MR e tratamentos intersticiais, contendo cada um deles: duas ou mais sondas intrauterinas diferentes e diâmetro externo menor ou igual a 4mm; dois ou mais colpostatos com diâmetros diferentes e respectivos acessórios de fixação e colocação dos componentes descritos, agulhas e tubos guia compatíveis; modelagem no sistema de planeamento. Deve incluir 1 jogo de aplicador ginecológicos tipo Anel híbrido reutilizável para estágios avançados, compatível com CT/MR e tratamentos intersticiais, contendo: duas ou mais sondas intrauterinas diferentes e diâmetro externo menor ou igual a 4mm; dois ou mais colpostatos com diâmetros diferentes e respectivos acessórios de fixação e colocação dos componentes descritos, Template perineal para tratamento intersticial para casos avançados, agulhas e tubos guia compatíveis; modelagem no sistema de planeamento. Deve incluir 1 jogo de aplicador ginecológicos tipo Cilindro Multicanal reutilizável, compatível com CT/MR, contendo: duas ou mais sondas intrauterinas diferentes e diâmetro externo menor ou igual a 6mm; modelagem no sistema de planeamento. Deve incluir 1 jogo de aplicador para pele tipo Valencia reutilizável, 1 jogo de aplicador para pele tipo
--	---

	Leipzig reutilizável e 1 jogo de aplicador para superfície tipo Freiburg Flap reutilizável, contendo: tubos de transferência compatíveis e adaptador para controle de qualidade em Câmara Poço; modelagem no sistema de planejamento. Garantia de 12 meses. Incoterm DAP
UNIDADE DE MEDIDA	Unidade
QUANTIDADE	01
VALOR MINISTÉRIO DA SAÚDE	R\$ 1.795.907,00

LEIA-SE:

ITEM	19
DESCRIÇÃO	Braquiterapia com Sistema de Controle Remoto
ESPECIFICAÇÃO	Sistema de pós-carregamento remoto de radioisótopo irídio-192 de alta taxa de dose mínimo 20 canais (220 - 240 V). Em combinação com aplicadores dedicados, adequado para vários tratamentos de braquiterapia, incluindo braquiterapia intracavitária, intersticial e de superfície. A unidade de tratamento deve incluir: Unidade de fornecimento do tratamento (TDU), sendo unidade móvel com um recipiente de fonte incorporado para armazenar até 444 GBq (12 Ci) de Ir-192, com uma força nominal da fonte de 370 GBq (10,0 Ci); Faseamento de fonte métrico com uma resolução de 1 mm para qualquer posição na janela de tratamento de 400 mm; Movimentação da fonte para a frente para a mais precisa administração de tratamento; Segurança cibernética e proteção de dados dos pacientes em conformidade com as normas regulamentares; Opção ativa para instalar conectividade ao OIS através da lista de trabalho unificada DICOM; Seletor de canal que monitoriza em permanência todas as ligações; Sistema de retração de fonte de motor CC adicional acionado por bateria como cópia de segurança para garantia de recuperação da fonte; Sistema de retração de fonte manual adicional com mecanismo de desconexão do motor de acionamento como segunda cópia de segurança do sistema para garantia de recuperação da fonte; Detector de radiação integrado para confirmação de recuperação da fonte; Unidades de fonte de precisão modulares que monitorizam permanentemente todos os passos de fonte. Deve incluir "Treatment Communication Console" (TCC) (Console de comunicação do tratamento) num

	computador de secretária com tela LED de 21,5” e permitir: I - Importação de parâmetros do plano de tratamento em formato DICOM a partir de sistemas de planejamento de braquiterapia através de uma rede, CD/DVD ou armazenamento USB. II - Preparação, armazenamento e recuperação do tratamento para sessões posteriores. III - Monitorização e visualização do tratamento em curso. IV - Segurança otimizada com níveis de autorização. V - Elaboração extensiva de relatórios. VI - Registro de dados do tratamento e do equipamento. Em simultâneo e separadamente, a ferramenta pode ser utilizada para executar um teste de limpeza como parte de uma verificação de garantia de qualidade em relação à contaminação por radiação. Deve incluir recipiente de transporte para fontes de Ir192, que consiste em um recipiente de transporte e serviço aprovado internacionalmente para tungstênio de peso reduzido. Deve incluir Conjunto de emergência, que consiste num recipiente de emergência, fórceps e cortador. Deve incluir Ferramenta de controle de qualidade que permite verificar a posição de tratamento correta das fontes e do cabo de teste e o comprimento de cada um dos tubos de transferência. A escala dos aplicadores deve variar entre 0 e 400 mm. Inclui um suporte de parede para manter a régua a uma distância fixa de uma câmara e o SPCR Adapter Set (Conjunto do adaptador SPCR) para ligar GYN SS e CT/MR Transfer Tubes (Tubos de transferência GIN de aço inoxidável e compatíveis com ressonância Magnética). Deve incluir Sistema de monitoramento de pacientes controlado à distância, com Câmara de vigilância de pacientes para monitorar o procedimento do tratamento e a posição da fonte, em combinação com uma régua de verificação da posição da fonte. A câmara deve possuir regulagem de foco automática, zoom motorizado e funções de rotação horizontal/vertical, permitindo também adicionar as informações adquiridas ao ficheiro do paciente no TCC. Deve incluir Coluna de luz para sala ou corredor, que consiste em: Coluna de luz para sala ou corredor utilizada como indicador de estado adicional para o sistema de monitor de radiação da sala ou indicador de estado do tratamento para o afterloader. Deve incluir sistema de intertravamento com funcionalidade de segurança para confirmar que apenas o paciente e nenhuma outra pessoa se encontra na sala de tratamento quando o tratamento é iniciado. Deve incluir painel de controle do tratamento (TCP), incluindo cabos e kit de instalação. Deve incluir Unidade de alimentação ininterrupta (UPS). Deve incluir Manual do utilizador em português. Deve incluir Sistema de CCTV &
--	---

	Intercomunicador. Acessórios e componentes: Um cabo de teste com uma fonte simulada. Um tubo de transferência GIN de aço inoxidável para ligação à régua de verificação do posicionamento da fonte e a um sistema de verificação da fonte opcional. Deve incluir 1 conjunto de tubos de transferência SS ginecológicos, incluindo a opção de ligar os aplicadores em aço inoxidável com uma ligação ginecológica e pele Deve incluir 1 conjunto de tubos de transferência CT/MR ginecológicos, incluindo a opção de ligar os aplicadores em aço inoxidável com uma ligação ginecológica. Conjunto de Adaptadores para ligar os tubos de transferência GYN SS e CT/MR à Régua de Verificação da Posição da Fonte. Este conjunto deve ser constituído pelo SPCR Adapter e um manual do utilizador. Além do GYN SS Adapter também deve estar incluído como uma peça padrão da Source Position Check Ruler. Conjunto de marcadores de raios X para os aplicadores ginecológicos em aço inoxidável e CT/MR para utilizar em raios X e no afterloader. Os marcadores codificados devem permitir que cada cateter seja identificado e facilmente reconstruído para o plano de tratamento. Deve incluir 2 jogos de aplicadores ginecológicos tipo Fletcher híbridos reutilizáveis, compatíveis com CT/MR e tratamentos intersticiais, contendo cada um deles: duas ou mais sondas intrauterinas diferentes e diâmetro externo menor ou igual a 4mm; dois ou mais colpostatos com diâmetros diferentes e respectivos acessórios de fixação e colocação dos componentes descritos, agulhas e tubos guia compatíveis; modelagem no sistema de planeamento. Deve incluir 1 jogo de aplicador ginecológicos tipo Anel híbrido reutilizável para estágios avançados, compatível com CT/MR e tratamentos intersticiais, contendo: duas ou mais sondas intrauterinas diferentes e diâmetro externo menor ou igual a 4mm; dois ou mais colpostatos com diâmetros diferentes e respectivos acessórios de fixação e colocação dos componentes descritos, Template perineal para tratamento intersticial para casos avançados, agulhas e tubos guia compatíveis; modelagem no sistema de planeamento. Deve incluir 1 jogo de aplicador ginecológicos tipo Cilindro Multicanal reutilizável, compatível com CT/MR, contendo: duas ou mais sondas intrauterinas diferentes e diâmetro externo menor ou igual a 6mm; modelagem no sistema de planeamento. Deve incluir 1 jogo de aplicador para pele tipo Valencia reutilizável, 1 jogo de aplicador para pele tipo Leipzig reutilizável e adaptador para controle de qualidade em Câmara Poço; modelagem no sistema de planeamento. Garantia de 12 meses. Incoterm DAP
--	---

UNIDADE DE MEDIDA	Unidade
QUANTIDADE	01
VALOR MINISTÉRIO DA SAÚDE	R\$ 1.795.907,00

Ressaltamos que permanece inalterado o restante do edital, incluindo o objeto da cotação, condições de participação e critérios de julgamento, salvo o que expressamente constar nesta retificação.

A nova versão do edital retificado e seus anexos encontram-se disponíveis em:
<https://hcanmt.com.br/portal-da-transparencia/>

Cuiabá/MT, 26 de agosto de 2025.

LAUDEMI MOREIRA NOGUEIRA
Diretor Presidente
CPF: 31817432168