

AO

Pregoeiro(a)

Comissão permanente de licitações

Prefeitura Municipal de Fazenda Rio Grande/PR

Ref. EDITAL DE PREGÃO ELETRÔNICO Nº 48/2023

MULTIMED COMÉRCIO DE MATERIAL HOSPITALAR LTDA, inscrita no CNPJ n. 35.854.326/0001-60, com sede na Rua Emiliano Pernetá, 680 - cj 206 na cidade de CURITIBA/PR, CEP Nº 80240-080, vem apresentar:

CONTRARRAZÕES AO RECURSO ADMINISTRATIVO

Interposto por ROSSANE SERAFIM MATOS EPP, o que faz pelas razões que passa a expor.

DOS OBJETIVOS DA LICITAÇÃO PÚBLICA

A licitação pública tem como finalidade atender um INTERESSE PÚBLICO, de forma que seus critérios devem ser observados por todos os participantes em estado de IGUALDADE, para que seja possível a obtenção da PROPOSTA MAIS VANTAJOSA.

DAS RAZÕES

DO PEDIDO CONTRA À HABILITAÇÃO DESTA EMPRESA

Pelo princípio do vínculo ao instrumento convocatório, a Comissão Julgadora não pode criar critérios de julgamento sem observância ao disposto no edital.

No presente caso, **esta empresa atendeu perfeitamente as regras entabuladas** no instrumento convocatório **ao apresentar itens que atendiam ao descritivo técnico e se mostravam qualidade igual ou superior** ao previamente solicitados no edital.

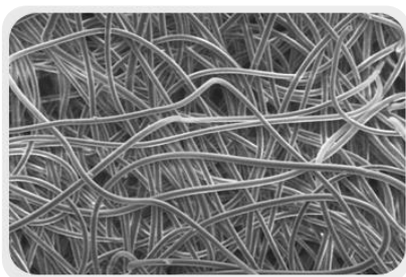
No item 14, no qual ficamos na quarta colocação, e **nos itens 20, 21, 22, 30, 31 e 32**, onde ficamos em primeiro lugar, que os produtos das empresas licitantes deveriam obedecer às seguintes características:

Curativos estéril, flexível, remoção atraumática, não oclusivo, recortável, compostos por fibras e prata.

Nossos produtos atendem estas características conforme descritivo abaixo:

O Exufiber Ag+ foi desenvolvido usando um método de processamento patenteado, com um material diferente das fibras gelificantes tradicionais. Essa é a Tecnologia Hydrolock®: As fibras de Polivinil de Álcool (PVA) em combinação com SULFATO DE PRATA. As fibras da Tecnologia Hydrolock (hydro=água/lock=trancar) são firmemente entrelaçadas de tal forma que o exsudato tem menos espaço para circular livremente e fica preso no curativo.

Vista sob um microscópio:



Observe que o Exufiber está cheio de fibras firmemente entrelaçadas que minimizam o espaço livre para fluido ou exsudato, o que, por sua vez, aumenta a integridade do curativo. O resultado é a excelente resistência à tração para fácil remoção e retenção superior de fluidos para minimizar o risco de maceração.

Quando o Exufiber entra em contato com o exsudato da ferida, ele se transforma em um gel, criando um ambiente úmido ideal para acelerar o processo de cicatrização das feridas.

Bloqueia as bactérias nocivas junto com o fluido da ferida nas fibras gelificantes do Exufiber Ag+.

Exufiber Ag+ contém sulfato de prata distribuída uniformemente por todo o curativo.

Em contato com o exsudato da ferida inicia a liberação dos íons da prata (dentro das fibras do curativo), proporcionando ao Exufiber Ag+ sua atividade antimicrobiana contra os patógenos.

Fomentar a seguinte informação trazida nos artigos e consensos internacionais:

As coberturas com prata são utilizadas para prevenir a propagação e **evitar a reformação do biofilme após limpeza e desbridamento**. (Weigelt MA, et al, 2021).

E ainda, reforçar que o Exufiber Ag+ previne a reformação do biofilme como **parte de uma abordagem** de gerenciamento da ferida com biofilme.

Outro ponto relevante:

Trazer o conceito do que é e como acontece o desbridamento autolítico.

O Exufiber Ag+ foi desenvolvido com um material diferente de qualquer outra fibra, o PVA.

As fibras de Polivinil de Álcool (PVA) são altamente resistentes à tração, promovendo a remoção da cobertura em peça única e de forma atraumática.

Exufiber® Fibra Gelificante apresenta uma capacidade de absorção e retenção superior* quando comparado a uma hidrofibra, o que reduz o risco de extravasamento e maceração, mesmo sob compressão, mantendo sua estrutura íntegra quando úmido que permite uma remoção limpa e fácil, em uma única peça.

- Retém 23% mais do exsudato absorvido quando comparado à outra hidrofibra de CMC o que reduz o risco de vazamento e maceração.
- Exufiber® Ag+ oferece ação antimicrobiana rápida por até sete dias (in vitro) contra uma ampla gama de patógenos, reduzindo a carga microbiana que pode atrasar a cicatrização.

*Quando comparado aos resultados in vitro com a hidrofibra CMC, Fibra gelificante B e cobertura à base de TLC

O produto que a Recorrente oferece também se caracteriza como um composto de Fibras.

UrgoClean Ag é um curativo estéril composto por Fibras de Poliacrilato (fibras hidrodesbridantes) associadas à MATRIZ CICATRIZANTE TLC-Ag.

*A literatura promocional do UrgoClean Ag indica que:

UrgoClean Ag é a única cobertura com ação combinada por associar a **tecnologia exclusiva MATRIZ CICATRIZANTE TLC-Ag** às fibras poliabsorventes.

O Hydrolock, é uma característica da Tecnologia assim como a TLC, que seria uma característica da marca, que direciona exclusivamente para único fornecedor, que é patenteada pela fabricante do produto ofertado pela RECORRENTE. Informação obtidas do próprio do fabricante do produto ofertado pela recorrente, comprovando a informação da patente (Fonte: <https://www.urgomedical.com.br/nossas-tecnologias>).

Existem produtos que apresentam a tecnologia lipocolóide ou lipido-colóide, com outra composição ou similar, a nomenclatura “Matriz Cicatrizante TLC”, não será encontrada na descrição desses produtos visto que a patente é direito de uso de nome pertence à uma empresa específica. Sendo assim a desclassificação com base na ausência dessa nomenclatura na descrição do produto fere os princípios da igualdade e competitividade do processo.

Ocorrendo a inexigibilidade do processo, pois há impossibilidade de competição, conforme Lei 8.666/93

O Tribunal de Contas da União destaca que “[...] a indicação de Marca como parâmetro de qualidade pode ser admitida para facilitar a descrição do objeto a ser licitado, desde que seguida da expressão ‘ou equivalente’, ‘ou similar’, ou de ‘melhor qualidade’” (ACÓRDÃO nº 2401/2006).

A empresa conseguiu ganhar a licitação com o menor valor, com um produto de qualidade igual ou superior, e em conformidade com todos os pedidos elencados em edital.

Ou seja, tal documento é perfeitamente hábil para comprovar a qualificação técnico exigida pelo edital, de forma que atende os objetivos traçados pela Administração Pública.

Portanto, os produtos apresentados atendem e se mostram qualificados ao processo solicitado.

Nesse sentido é o teor da lei de licitação:

O direcionamento de uma licitação deve ser apurado a começar pela regra do artigo 3º, parágrafo 1º, inciso I, da **Lei 8.666/93**, que veda as “**preferências ou 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.”

Se a administração possui discricionariedade para estabelecer exigências em razão da sua necessidade concreta, por outro lado o licitante deve alertá-la de que o inciso XXI do artigo 37 da constituição federal dispõe que as exigências devem se limitar àquelas “indispensáveis à garantia do cumprimento das obrigações”.

Portanto, ao deixar de aplicar os dispositivos editalícios em isonomia entre os competidores há grave afronta a tais princípios, além de ferir o próprio PRINCÍPIO DA FINALIDADE.

Devido aos fatos, solicitamos que sejam informados na descrição do item dados técnicos suficientes para que sejam fornecidos produtos de acordo com a necessidade do órgão, porém que tais descritores não restrinjam a concorrência. Algumas características são fundamentais para fornecimento correto do produto, mas quando essas características são utilizadas com a finalidade de comprometer, restringir ou frustrar o caráter competitivo do processo licitatório, estabelecendo preferência ou direcionamento para uma determinada marca, essas informações impedem a ampla e justa concorrência.

Os itens 15 e 24 a empresa ficou em terceiro, nos **itens 23 e 25** em primeiro, tendo os mesmos princípios apresentando acima, porém sem a propriedade da prata, onde a empresa Recorrente apresenta os mesmos argumentos da Tecnologia TLC.

Nos itens 17 e 18 a empresa ficou em segundo lugar, nos **itens 27 e 28** em primeiro, a recorrente apresenta que não atendemos devido ao produto ser composto por 5 camadas, o produto apresentado pela recorrente também tem 5 camadas.

(Fonte: <https://www.urgomedical.co.uk/urgo-solutions/urgotul/>)

Composição:

UrgoTul Absorb Border é um penso de poliuretano composto por 5 camadas: 1- Uma matriz de cicatrização TLC (Tecnologia lipido-colóide) microaderente (suave) em contacto com a lesão não aderente a la ferida^{7,8,9} 2- Uma espuma de poliuretano, 3- Uma camada altamente absorvente de poliacrilato, 4- Film de poliuretano semipermeável de proteção e 5- Uma película exterior de poliuretano impermeável aos líquidos e semipermeável ao vapor com adesivo de silicone no rebordo.

Contra-argumentando:

A Cobertura Mepilex[®] Border Flex com exclusiva tecnologia Flex de cinco camadas que promove maior flexibilidade e conforto. Controla o exsudato contendo bactérias, de maneira mais eficaz do que outras coberturas de espuma. Foi projetada para tratar uma ampla variedade de feridas crônicas e agudas exsudativas, como por exemplo úlceras do pé diabético, úlceras vasculogênicas, lesões na pele e feridas traumáticas.

A tecnologia Flex permite estender 360 graus, graças aos cortes em Y de patente pendente em suas camadas de retenção e de distribuição. Essa cobertura se adapta ao corpo mesmo em locais de difícil aplicação e permanece onde for necessário por mais tempo em comparação com outras coberturas.

Com aproximadamente mais 40% de fibras superabsorventes do que Mepilex[®] Border, a camada de retenção controla o exsudato normal e viscoso enquanto bloqueia o extravasamento de fluídos e, portanto, permite que a cobertura continue no lugar. Testes em relação a capacidade de controle de fluídos comprovam que Mepilex Border Flex supera outras coberturas com borda em 125%

O filme auxiliar altamente permeável permite o monitoramento do progresso do exsudato, um padrão de pontos que permite a você rastrear e registrar facilmente o fluído à medida que se espalha. Este padrão de pontos pode ser registrado e compartilhado entre visitas ou turnos da equipe de enfermagem, evitando potencialmente as trocas de coberturas em excesso.

Tudo combinado, a estrutura com cinco camadas foi projetada para absorver, distribuir e reter o exsudato, contendo bactérias, fora do leito da ferida mesmo sob compressão 8.

- Exclusiva tecnologia Flex para maior capacidade de permanência e adaptabilidade
- Melhor controle do exsudato com propriedades de retenção de bactérias.
- Camada de contato com a ferida Safetac para menos dor durante a troca de coberturas

- Aplicação fácil em três partes para um posicionamento mais exato e menos desperdícios
- Rastreie e registre o progresso do exsudato para uma melhor eficiência do uso da cobertura
- Permanece mais tempo no local do que outras coberturas de espuma – até 7 dias

Curativo “tudo-em-um” projetado para permanecer e se adaptar de maneira exclusiva.

Guia da frequência da troca de curativos

As frequências de inspeção da ferida e de troca de curativos, respectivamente, dependem da decisão clínica e devem ficar a critério do médico responsável pelo tratamento.

- Mepilex® Border Flex pode permanecer no local da ferida até 7 dias, dependendo da condição da ferida e pele circundante, ou como for indicado pelo seu profissional de saúde. O tempo de uso é sustentado pelo gerenciamento inteligente do fluido da ferida do curativo em termos de absorção e respirabilidade, e pelo “Monitoramento do Progresso do Exsudato”, que é um padrão pontilhado na película de proteção do curativo
- O curativo também é à prova de água para que você possa tomar uma ducha.
- O Monitoramento do Progresso do Exsudato – um padrão pontilhado na película de proteção – é uma rede de pontos equidistantes, por exemplo, 4 x 4 cm
- À medida que o fluido da ferida se dispersa, você pode registrar a contagem de pontos que vai refletir o volume de fluido da ferida no curativo, por exemplo, 8 x 10 cm
- Depois, você pode consultar a contagem de pontos registrada para ajudar a monitorar a tendência do fluido da ferida, por exemplo, 10 x 14 cm
- Considere trocar o curativo quando o fluido da ferida se aproximar das bordas do curativo.

Nossa tecnologia exclusiva Flex permite uma maior conformabilidade, o que favorece a adaptação à anatomia e ao movimento do paciente. O gerenciamento inteligente de exsudato oferece a você a confiança necessária para deixar o curativo por mais tempo e ainda manter um ambiente ideal de cicatrização de feridas, reduzindo o custo do tratamento. O Mepilex® Border Flex pode ser utilizado em outras áreas de risco de Lesão por Pressão, protegendo os tecidos contra a deformação, ajudando a prevenir essas lesões.

- Em um estudo nos EUA, a utilização Mepilex® Border Flex reduziu em 78% o número de trocas de curativo, resultando em uma redução de custo de 74,2% em comparação com outra espuma com silicone.
- Modelagem computacional recente mostrou que o Mepilex® Border Flex pode reduzir o estresse tecidual em até 80%* nos tecidos profundos sobre a crista ílfaca.

Nos itens 19 e 29 ficamos em primeiro, a recorrente apresenta que oferecemos o Mepilex Border Flex, neste item foi oferecido Mepilex Border Sacrum, sendo assim os argumentos apresentados não são válidos, pois é outro produto, conforme apresentaremos abaixo:

A cobertura Mepilex® Border Sacrum é a única cobertura de espuma com cinco camadas com a tecnologia Deep Defense, comprovada para a prevenção de lesão por pressão quando usada com outros protocolos de prevenção padrão.

A estrutura também cria um ótimo ambiente de cicatrização durante o tratamento de feridas com volume de exsudato moderado a alto na área sacral. Ela absorve e retém eficazmente o exsudato equilibrando a umidade de maneira adequada evitando o risco de maceração.

Este design aprimorado recém-lançado inclui novas guias de manuseio e bordas mais grossas, permitindo uma aplicação mais fácil e verificação do paciente. Quando usado para a prevenção de úlceras de pressão, o formato do sacro foi refinado para que você possa obter uma boa cobertura da área sacral de alto risco - e apresenta um selo glúteo aprimorado para proteção máxima.

O design aprimorado ainda inclui a Safetac®, a camada de contato com adesão de silicone. Portanto, o curativo é conformável e confortável, se molda de acordo com a anatomia do paciente você pode removê-lo facilmente sem danificar a pele. Isso significa menos sofrimento para seus pacientes.

- Comprovada eficácia na prevenção de lesões por pressão (até 88%) quando usada com outros protocolos de prevenção padronizados
- Protege contra fatores extrínsecos que causam lesões por pressão: Pressão, cisalhamento, fricção e microclima.
- Mepilex® Border com tecnologia Safetac minimiza a dor durante as trocas de coberturas. Mepilex Border Sacrum incorpora a mesma tecnologia Safetac.
- Excelente capacidade de controle de retenção e fluido.
- Reduz o risco de maceração.

Tecnologia Deep Defense

A Tecnologia Deep Defense™ fornece proteção ideal contra cisalhamento em combinação com os outros fatores extrínsecos, mantendo as propriedades de proteção oferecidas pela cobertura ao longo do tempo. Isso não apenas ajuda a prevenir lesões por pressão, mas também protege as lesões existentes de se agravarem

- Demonstrou uma redução de até 88% na incidência de Lesão por Pressão (LP) sacral em um recente estudo nos EUA 3
- Demonstrou uma economia de \$77 por paciente no custo de tratamento de lesão por pressão em uma coorte de 1,03 milhão de pacientes¹⁰
- 90.6% de lesões por pressão tissular profunda não se agravaram em um estudo americano usando curativos Mepilex Border Sacrum e Heel⁹

Safetac ajuda a obter uma cicatrização mais rápida e com melhores resultados para os pacientes

Safetac é a camada de contato com aderência de silicone para diminuição da dor. Nós desenvolvemos esse produto para se moldar suavemente à pele sem aderir a ferida. Desse modo você pode remover a cobertura facilmente sem danificar a pele. Isso significa menos sofrimento para seus pacientes. Safetac protege também o tecido novo e a pele intacta. e portanto, as feridas permanecem ilesas, permitindo uma cicatrização natural e mais rápida. Além disso, sela as bordas da ferida para proteger a pele de extravasamentos e maceração. Uma combinação de menos dor e menos danos à pele para facilitar uma cicatrização mais rápida e pode também reduzir o custo do tratamento.

Desde o lançamento, as coberturas Safetac foram confiadas a profissionais clínicos como você para tratar centenas de milhões de pacientes em todo o mundo. Nós nos esforçamos para ganhar essa confiança, sustentando nossos produtos com evidências clínicas. Você sabia que mais de 450 avaliações revisadas confirmam as vantagens de desempenho do Safetac.

Isso inclui mais de 30 estudos controlados randomizados.

DOS PEDIDOS

Conforme os fatos e argumentos apresentados nestas CONTRARRAZÕES RECURSAIS, solicitamos como lídima justiça que:

A – Em face à comprovação de que os produtos Monlycnke apresentam especificações técnicas solicitadas em edital.

B – Peça recursal da recorrente seja conhecida para, no mérito, ser INDEFERIDA INTEGRALMENTE, pelas razões e fundamentos expostos;

C – Seja mantida a decisão do Douto Pregoeiro, declarando a desclassificação da empresa ROSSANE SERAFIM MATOS EPP, conforme motivos consignados no parecer técnico proferido pela empresa classificada.

Neste Termos,
P. Deferimento.

Curitiba, 24 de julho de 2023.

Cristiane de Fatima Kojikovski
Representante