

COMPRA PRIVADA/ICESP 1269/2020
CONCORRÊNCIA – PROCESSO DE COMPRA FFM RC Nº 5908/2020

São Paulo, 17 de Agosto de 2020.

A Fundação Faculdade de Medicina, entidade de direito privado sem fins lucrativos, vem convidar V.Sas a participarem do **PROCESSO FFM / ICESP RC nº 5908/2020**, do tipo **MENOR PREÇO**, para contratação de empresa especializada em fornecimento de "**ULTRASSOM GERAL**", conforme previsto no Memorial Descritivo (anexos I).

O processo de contratação será regido pelo Regulamento de Compras da Fundação Faculdade de Medicina – FFM.

1. OBJETO:

1.1. AQUISIÇÃO: 02 UNIDADES – ULTRASSOM GERAL, conforme previsto no Memorial Descritivo (anexo I)

1.2. Local entrega do material: Av. Dr. Arnaldo, 251 – 2º Subsolo – CEP 01246-000.

2. DA PARTICIPAÇÃO:

Poderão participar do processo todos os interessados com qualificações comprovadas para o fornecimento do objeto da contratação, **bem como, com cadastro de Classificação Nacional de Atividade Econômica – CNAE, compatível com o objeto da presente Compra Privada.**

3. DA DOCUMENTAÇÃO DE HABILITAÇÃO

3.1. Deverá enviar declaração de cumprimento de requisitos de habilitação e inexistência de fatos impeditivos, devidamente assinada pelo procurador legal. **(anexo II);**

3.2. Fica dispensada de encaminhar essa declaração desde que já tenha sido apresentada em processos anteriores e esteja vigente.

4. DA PROPOSTA COMERCIAL:

4.1. Carta-proposta em papel timbrado nominal à Fundação Faculdade de Medicina, com todas vias rubricadas e assinadas pelo representante legal da empresa, devidamente identificada, contendo;

- a) Razão social completa;
- b) CNPJ, Inscrição Estadual e Municipal;
- c) Endereço Completo da sede: (Rua ou Avenida, no, Bairro, Cidade e Estado, CEP);
- d) Telefone, Fax, e-mail do responsável;
- e) Objeto da proposta;
- f) Preço proposto;
- g) **Condição Pagamento - mínimo de 60 dias;**
- h) **Prazo de validade da Proposta – mínimo de 30 dias;**
- i) Prazo de entrega.
- j) Considerar isenção de ICMS, conforme decreto nº 57.850.
- k) Garantia 24 meses, conforme previsto no memorial descritivo.

4.2. A Fundação Faculdade de Medicina está isenta de ICMS para o Estado de São Paulo. Todas as notas fiscais a serem emitidas deverão atender o disposto no decreto nº 57.850 de 09/03/2012 amparado pelo convênio ICMS 120/2011.

5. DA ENTREGA DOS DOCUMENTOS

5.1. Os documentos de habilitação e proposta comercial deverão ser entregues até o dia **27/08/2020**, obedecendo a um dos seguintes critérios abaixo:

a) Por meio eletrônico, em arquivo PDF, através do e-mail alex.lima@icesp.org.br; luciano.brovini@icesp.org.br; com as seguintes indicações:

ASSUNTO: CONCORRÊNCIA PROCESSO FFM/ICESP EDITAL 1269/2020 - RC Nº. 5908/2020

REF. ULTRASSOM GERAL, conforme previsto no Memorial Descritivo (anexos I).

b) Ou em envelope único e lacrado, com as seguintes indicações:

FUNDAÇÃO FACULDADE DE MEDICINA

Instituto do Câncer do Estado de São Paulo

Av. Dr. Arnaldo, 251 6º andar - Cerqueira Cesar – A/C Departamento de Compras do ICESP,

SÃO PAULO – SP - CEP 01246-000

AQUISIÇÃO: REF. ULTRASSOM GERAL.

- **CONFIDENCIAL**
- **CONCORRÊNCIA PROCESSO ICESP EDITAL 1269/2020 - RC Nº. 5908/2020**
- **RAZÃO SOCIAL DA PROPONENTE**

5.1.1. O envio correto da documentação por via eletrônica é de responsabilidade exclusiva da proponente.

6. DA AVALIAÇÃO DAS PROPOSTAS

6.1. As propostas serão avaliadas por representantes da FFM/ICESP, que poderão a seu critério, solicitar esclarecimentos técnicos e/ou ajustes ao proponente, os quais deverão ser providenciados no prazo de até 02 (dois) dias úteis, a contar da data da solicitação;

6.2. Será escolhida a empresa, de acordo com a avaliação da equipe técnica designada, que apresentar a melhor relação custo-benefício, considerando-se os requisitos do Memorial Descritivo;

6.3. Após recebimento do parecer técnico do requisitante, a FFM/ICESP se permite efetuar rodadas de negociações financeiras, visando obter também a melhor condição comercial para a Instituição.

6.4. A definição da empresa ganhadora se dará pelo menor preço tecnicamente aprovado. Havendo empate no preço entre 2 (dois) ou mais proponentes, será encaminhada uma nova circular de negociação e se ainda assim houver empate, serão utilizados como fatores de desempate os itens abaixo:

6.4.1. Menor prazo de entrega/ implantação;

6.4.2. Maior prazo de Condição de pagamento;

6.5. Se ainda assim houver empate, será considerada a empresa ganhadora aquela que tiver entregado a proposta primeiro, considerando a data, hora e minuto do recebimento da proposta/e-mail.

7. DEFINIÇÃO EMPRESA GANHADORA

7.1. Será consultado o CNPJ da empresa ganhadora, nos seguintes sites:

- a) Portal da Transparência:
www.portaldatransparencia.gov.br/empresassancionadas;
- b) TCE-Tribunal de Contas do Estado:
www.tce.sp.gov.br/consulta-apenados;
- c) Cadin:
www.fazenda.sp.gov.br/cadin_estadual/pages/publ/cadin.aspx.

Nota: Caso seja constatado alguma irregularidade e/ou restrição nos sites acima informados, será avaliado se específica ou ampla, para determinação da continuidade ou não da empresa no processo.

7.2. Além da consulta prevista no item 7.1. será analisada a documentação da empresa ganhadora e se a mesma for inabilitada a segunda empresa melhor classificada será convocada e assim sucessivamente.

7.3. Caso o fornecedor vencedor indique algum parceiro para efetuar a entrega dos itens deste edital, mediante carta de autorização com aviso prévio, o mesmo não deverá constar pendências nos sites Portal da Transparência, TCE-Tribunal de Contas do Estado e Cadin. Caso sejam enviadas notas com alguma restrição/pendência, o pagamento das mesmas não serão efetuados até que a empresa que as emitiu as regularize.

8. DISPOSIÇÕES FINAIS

- 8.1. A confirmação do ganhador se dará mediante o envio por meio eletrônico do pedido de compra emitido pela FFM/ICESP e no sítio eletrônico do ICESP (www.icesp.org.br); e jornal de circulação nacional.
- 8.2. A FFM/ICESP reserva-se o direito de anular ou revogar o presente processo;
- 8.3. Caso o prazo estabelecido para entrega dos produtos objeto deste edital não seja cumprido, a **CONTRATADA** se compromete a ressarcir o valor da diferença apurada entre o produto que deveria ter fornecido e o valor do produto efetivamente gasto pela **CONTRATANTE** para sua nova aquisição;
- 8.4. A FFM/ICESP poderá relevar omissões puramente formais;
- 8.5. A FFM/ICESP poderá promover qualquer diligência destinada a esclarecer ou solicitar informações complementares, as quais deverão ser providenciadas no prazo de até 2 (dois) dias úteis, a contar da data da solicitação;
- 8.6. Toda publicidade pertinente ao certame será publicada no site do ICESP (www.icesp.org.br) e ou jornal de circulação nacional, quando necessário.

Alex Sandro Dias Lima
Comprador Responsável
Departamento de Contratos e Compras - ICESP

Luciano Verengue Brovini
Coordenador de Compras
Departamento de Contatos e Compras - ICESP

ANEXO I

Memorial Descritivo

Segue abaixo as especificações técnicas:

(Características mínimas) EC0821 Ultrassom geral	Rev.08
Área:	Radiologia
Quantidade: 02	Data: 15/07/2020
Projeto PRONON	Projeto metástases cervicais do câncer de tireoide

1. Descrição

Os sistemas de varredura ultrassônica de uso geral fornecem imagens bidimensionais (2-D) da maioria dos tecidos moles sem submeter os pacientes à radiação ionizante. Eles são normalmente utilizados no departamento de radiologia do hospital e em outros departamentos hospitalares, bem como centros de imagem independentes e principalmente para aplicações vasculares, obstétricas e ginecologia. Alguns sistemas incluem transdutores para facilitar procedimentos de diagnóstico especializados tais como varredura cardíaca, vascular, endocavitário ou de pequenas porções (por exemplo, pescoço, tireóide, mama, escroto e próstata).

Ultrassom refere-se a ondas sonoras emitidas em frequências acima do alcance da audição humana. Para imagens de diagnóstico, frequências que variam de 2 a 15 Megahertz (MHz) são normalmente utilizados. As ondas de ultrassom são vibrações mecânicas (acústicas) que requer um meio de transmissão; Porque exibem as propriedades normais de onda de reflexão, refração e difração, elas podem ser previsivelmente direcionadas, focalizadas e refletidas.

Um sistema típico de varredura por ultrassom consiste em um formador de feixe, uma unidade de processamento central, uma interface de usuário (por exemplo, teclado, painel de controle, trackball), várias sondas (transdutores ou cabeçotes de varredura), um ou mais monitores de vídeo, algum tipo de dispositivo de gravação e uma fonte de alimentação.

2. Aplicação Clínica:

2.1. Aplicação do Ultrassom para exames;

- 2.1.1. Abdominal;
- 2.1.2. Vascular;
- 2.1.3. Pequenas partes;
- 2.1.4. Urologia;
- 2.1.5. Cabeça e Pescoço.

3. Transdutores:

- 3.1.1. O equipamento deve possuir no mínimo 03 (três) portas ativas para transdutores;
- 3.1.2. Todos os transdutores devem ser multifrequências e permitir a seleção eletrônica de diferentes frequências para o modo bidimensional (2D);
- 3.1.3. Os transdutores devem ser aptos a utilizar os modos de imagem:
 - 3.1.3.1. Modo B;
 - 3.1.3.2. Modo M;
 - 3.1.3.3. Color Doppler;
 - 3.1.3.4. Doppler pulsado;

3.1.3.5. Doppler Espectral;

3.1.3.6. Doppler Contínuo.

3.1.4. Quantidade/Tipos e frequência dos Transdutores (com possibilidade de variação de 2 MHz):

3.1.4.1. (Qtde 02) Transdutor Convexo: que atenda no mínimo a faixa de frequências de 2,0 a 6,0 MHz com abertura de no mínimo 60 graus;

3.1.4.2. (Qtde 02) Transdutor Linear: que atenda no mínimo a faixa de frequências de 5,0 a 11,0 MHz;

3.1.4.3. (Qtde 01) Transdutor Endocavitário: que atenda no mínimo a faixa de frequências de 4,0 a 9,0 MHz com abertura de no mínimo 145 graus.

3.1.4.4. (Qtde 02) Transdutor Linear de alta frequência que atenda faixa mínima de 5-16 MHz;

Observação: Os transdutores lineares dos itens 3.1.4.2 ou 3.1.4.4 devem estar habilitados para realização de exames com elastografia shearwave, ultrassonografia microbolhas e fusão de imagens.

4. Grayscale:

4.1. Nível de grayscale: mínimo 256;

4.2. Pré-processamento;

4.3. Pós-processamento;

5. Modos de Imagem:

5.1. Visualização das imagens dos Modos:

5.1.1. Doppler:

5.1.1.1. Doppler color e pulsado simultâneo (triplex);

5.1.1.2. Doppler color de potência;

5.1.1.3. Doppler com mapas direcionais;

5.1.1.4. Doppler de amplitude;

5.1.1.5. Doppler espectral;

5.1.2. Modo M com Color;

5.1.3. Modo B;

5.1.4. Modo Triplex;

5.1.5. Modo Duplex;

5.1.6. Imagem harmônica;

6. Características de funcionalidade:

6.1. Deve conter um sistema de medidas eletrônico digital (Digital Calipers) usado para determinar o tamanho da estrutura escaneada;

6.2. Faixa dinâmica selecionável;

6.3. Foco transmissor ajustável ou automático;

6.4. Foco receptor dinâmico;

6.5. Função de medidas;

6.6. Console ergonômico com teclas programáveis;

6.7. Tecnologia de feixes compostos;

6.8. Tecnologia de redução de ruído;

7. Pan/Zoom:

- 7.1. Deve permitir trabalhar com imagens em tempo real;
- 7.2. Deve permitir trabalhar com imagens congeladas;

8. Características de Armazenamento:

- 8.1. O equipamento deve possuir HD com capacidade não inferior a 500 GB;
- 8.2. Sistema de armazenamento de imagem pelo menos em DVD-R e pen-drive;
- 8.3. Gravador de DVD;
- 8.4. Saídas USB para gravação em pente de memória;

9. DICOM 3.0:

- 9.1. Deve permitir exportar imagem em formato DICOM e exportar imagem com visualizado automático (sistema operacional Windows);
- 9.2. Deve conter:
 - 9.2.1. DICOM Worklist;
 - 9.2.2. DICOM Modality Performance Procedure Step;
 - 9.2.3. DICOM Storage;
 - 9.2.4. DICOM Storage Commitment;
 - 9.2.5. DICOM Query and Retrieve;
 - 9.2.6. DICOM Print (Gray Scale / Color);
 - 9.2.7. DICOM Media Export (CD e DVD);
 - 9.2.8. DICOM Media Import (CD e DVD);
 - 9.2.9. DICOM SR (Comprehensive Structured Reporting);
 - 9.2.10. DICOM SR (Enhanced Structured Reporting).

10. Características dos pacotes de análises:

- 10.1. Deve permitir escaneamento para:
 - 10.1.1. Vascular;
 - 10.1.2. Urológico;
 - 10.1.3. Obstétrico/Ginecológico;
 - 10.1.4. Cabeça e Pescoço.

11. Número de protocolos de usuários programáveis:

- 11.1. Permitir capacidade mínima de 32 protocolos por transdutor;
- 11.2. Deve permitir o usuário programar fórmulas e tabelas;

12. Característica do monitor:

- 12.1. Monitor de no mínimo 21 polegadas, com ajuste de altura e giro independente do teclado com alta resolução;
- 12.2. Tecnologia de composição de imagem em tempo real com no mínimo 6 feixes de inclinação para compor um único frame de alta definição de imagem, que permite análise de estrutura por diversos ângulos e consequentemente com supressão de artefatos;
- 12.3. Deve possuir imagem dual na mesma tela.

13. Características técnicas mínimas:

- 13.1. Sistema ergonômico com ajuste de altura do teclado com auxílio de trava ou alavanca de fácil manipulação, sem levantar o equipamento todo;
- 13.2. Ajuste de altura do teclado, independente do monitor;
- 13.3. Sistema ergonômico de ultrassom móvel, com rodízios e freios nas rodas;
- 13.4. Cálculos automáticos e apresentação dos resultados em tempo real na função Doppler espectral ao toque de um botão;
- 13.5. Mínimo de 06 mapas de imagem bidimensional;
- 13.6. Painel Touch Screen ou similar com no mínimo 5 polegadas para acesso a funções secundárias;
- 13.7. No mínimo 03 (três) portas ativas para conexão de 03 transdutores, selecionáveis pelo painel, ligados diretamente ao aparelho sem adaptadores;
- 13.8. Memória de espectro de pelo menos 30 segundos;
- 13.9. Faixa dinâmica de pelo menos 205 dB;
- 13.10. Frame rate de pelo menos 440 quadros/segundos;
- 13.11. Permitir acesso às imagens salvas para pós-análise e processamento.
- 13.12. Possibilitar armazenar as imagens em movimento.
- 13.13. Banco de palavras em Português.
- 13.14. Controle de Imagens:
 - 13.14.1. Cine Loop – com capacidade para armazenamento de, pelo menos 3.000 imagens ou 200MB em cine Loop;
 - 13.14.2. Profundidade: mínimo 28 cm;
 - 13.14.3. Zonas focais: mínimo 04;
 - 13.14.4. Mapas de persistência: mínimo 06 mapas;
 - 13.14.5. TGC/STC;
 - 13.14.6. Zoom;
 - 13.14.7. Ganho;
 - 13.14.8. Realce de borda;
 - 13.14.9. Pré e Pós processamento;
 - 13.14.10. Imagem panorâmica em tempo real;
 - 13.14.11. Imagem 2D lado a lado com a imagem color respectiva, em tempo real;
 - 13.14.12. Imagem trapezoidal para transdutor linear;
- 13.15. Capacidade de registro de imagens estáticas e dinâmicas em disco rígido integrado;
- 13.16. Função cine:
 - 13.16.1. Armazenamento de quadros estáticos (2D e color);
 - 13.16.2. Análises espectrais;
 - 13.16.3. Modo M de pelo menos 1.000 quadros para imagem no modo Bi-dimensional P&B;

14. Medidas:

- 14.1. Distância, área, circunferência e volume;
- 14.2. Análises automáticas de Doppler em tempo real;

15. Software:

- 15.1. Software de harmônica de tecido de pulso invertido compatível com todos os transdutores;
- 15.2. Software de fusão de imagens de TC/RM,

- 15.3. Software de elastografia com shearwave (2D-SWE), com dados quantitativo e qualitativo;
- 15.4. Software de contraste ultrassonográfico por microbolhas (CEUS) compatível com o software de quantificação VueBox da Bracco;
- 15.5. Software de homogeneização de imagem automático com ajuste automático do Ganho lateral e Vertical e supressão de Artefatos através de um único botão;
- 15.6. Software de composição espacial de imagens com no mínimo 5 linhas de visão;
- 15.7. Software para redução de artefatos do tipo speckle reduction que possa ser utilizado com recursos de imagem composta;
- 15.8. Imagem de Segunda harmônica de tecido, inversão de pulso e harmônica de contraste;
- 15.9. Software para avaliação de imagens utilizando harmônica de contraste, com função flash e timer(em tempo real) para os transdutores linear e convexo.
- 15.10. Pacote de cálculos específicos.
- 15.11. Pacote de cálculos simples

16. Alimentação:

- 16.1. O aparelho deve funcionar ligado direto na rede de energia;
- 16.2. Fonte de alimentação integrada, 220V, monofásico, 60Hz com cabo de alimentação com plugue padrão ABNT NBR14136;
- 16.3. Ou Bivolt 127/220V automático, sem necessidade de ajustes manuais, com cabo de alimentação com plugue padrão ABNT NBR14136;

17. Acessórios:

- 17.1. (Qtde 01) Cabo de alimentação com plugue padrão ABNT NBR14136;
- 17.2. (Qtde 01) No-Break com trafo isolador, autonomia de 15 minutos, potência conforme capacidade do aparelho;
- 17.3. Manual de operação em português;
- 17.4. Manual de serviço, contendo todas as informações necessárias para avaliação técnica, possibilitando identificar falhas nos *hardware* e *software* do equipamento ofertado.

A. Da proposta e das condições comerciais:

- A.1. A proposta deverá informar os **valores unitários** de cada componente em moeda corrente local (Reais);
- A.2. A empresa deverá entregar junto com a proposta, o **catálogo** com figuras e descritivo do equipamento em questão, incluindo a lista de acessórios integrantes e seus valores;
- A.3. Prazo de **garantia integral (peças incluindo transdutor + mão de obra) de mínimo de 02 anos** e equipamento backup, a partir da instalação do equipamento, com manutenções preventivas inclusas;
- A.4. Anexar à proposta:
 - A.4.1. Valor anual, por equipamento, de um contrato de manutenção com peças inclusas, incluindo transdutores e peças internas e up-time medido semestralmente não inferior a 95%;
 - A.4.2. Valor anual, por equipamento, de um contrato de manutenção sem peças;
 - A.4.3. Deverá ser informado na proposta o valor para **ano adicional de garantia**;
- A.5. A proposta deverá conter os **prazos de entrega e instalação** do equipamento;
 - A.5.1. Os requisitos para instalação como espaço físico, condições ambientais, energia elétrica, necessidade ar condicionado, rede lógica, água e gases devem ser especificadas;

Observação: A entrega não deve ser superior a 45 dias e instalação não superior a 60 dias.

A.6. O transporte do equipamento e seus custos são de responsabilidade da empresa fornecedora e deverá ocorrer, mediante agendamento prévio, durante horário comercial;

A.7. A empresa deverá fornecer uma **lista de referências com pelo menos três clientes** usuários do equipamento em questão.

A.8. A empresa tem a responsabilidade descartar as embalagens;

B. Da conformidade a requisitos mínimos de segurança:

B.1. A empresa deverá apresentar documentos comprobatórios da existência de **registro na ANVISA**, para o referido equipamento e atendimento às normas técnicas vigentes e aplicáveis;

B.2. O equipamento deverá atender às normas NBR IEC 60601-1 Equipamento eletromédico;

C. Da realização de testes durante o processo de licitação/compra:

C.1. Poderá ser solicitado pelo Instituto do Câncer de São Paulo à realização de **teste** para avaliação do equipamento ofertado. Neste caso a empresa deverá ceder e instalar, em caráter de demonstração, o equipamento no prazo máximo de três dias úteis contados a partir da solicitação;

C.2. Neste caso a empresa deverá oferecer sem ônus os **acessórios, insumos e assessoria técnica e científica** necessária a realização de testes por um período mínimo de 05 dias úteis;

C.3. A empresa terá sua proposta desqualificada caso o equipamento apresente **problemas**, de responsabilidade da empresa, que prejudiquem ou impossibilitem a realização dos testes previstos neste item.

C.4. Alternativamente, para fins de avaliação, pode ser solicitada uma **visita técnica** a uma Instituição que já possua o referido equipamento em funcionamento.

D. Da assistência técnica:

D.1. E empresa vencedora deverá possuir assistência técnica competente no Brasil e indicar o **representante exclusivo** mais próximo do Instituto do Câncer de São Paulo;

D.2. A empresa fornecedora deverá garantir o fornecimento de **peças de reposição** por pelo menos 5 (cinco) anos após a venda do equipamento;

D.3. A empresa vencedora deverá oferecer, sem ônus, **manual e treinamento técnico** para dois técnicos do Instituto do Câncer de São Paulo;

D.4. A empresa vencedora escolhida deverá realizar **atualizações de software** que se fizerem necessários, sem ônus ao Instituto do Câncer de São Paulo.

E. Do procedimento de recebimento, instalação, aceitação e treinamento do equipamento:

E.1. A empresa vencedora deverá desembalar, montar e instalar o equipamento na presença de um técnico do Instituto do Câncer de São Paulo, de maneira a conferir a conformidade do equipamento com esta especificação;

E.2. Ao término da instalação a empresa deverá realizar **testes de desempenho mínimo**, com emissão de relatório, que atestem que o mesmo seja considerado apto ao uso;

E.2.1. A aceitação poderá ser condicionada ainda a realização de testes clínicos aplicáveis, com acompanhamento da empresa, para verificar a eficácia clínica do equipamento;

E.3. A empresa deverá fornecer, sem ônus, o **treinamento de operação** aos funcionários (médicos e operadores) do Instituto do Câncer de São Paulo, pelo menos 5 dias seguidos com períodos de 8 horas diárias e fornecer **manual de operação em português**.

ANEXO II

DECLARAÇÃO DE CUMPRIMENTO DE REQUISITOS DE HABILITAÇÃO E INEXISTÊNCIA DE FATOS IMPEDITIVOS

À

FUNDAÇÃO FACULDADE DE MEDICINA

Eu (nome completo), portador do RG nº XXXXXX e do CPF/MF nº XXXXXXXX, representante legal da empresa (razão social), inscrita no CNPJ nº XXXXXXXXXX, interessado em participar das compras privadas, da Fundação Faculdade de Medicina:

Declaro, sob as penas da Lei Federal nº 8.666, de 21 de junho de 1993, com as alterações introduzidas pelas Leis Federais 8.883/94, 9.032/95, 9.648/98, 9.854/99 e demais disposições legais pertinentes, que inexistente impedimento legal para licitar ou contratar com a Administração Pública direta ou indireta, em qualquer esfera de sua atuação.

Declaro ainda que os representantes legais devidamente constituídos, não fazem parte do quadro de diretoria, superintendência, gerência, conselho deliberativo, curador, consultivo, gestor, chefe de sessão, de gabinete, de área, de unidade, de setor da Administração Pública direta ou indireta, em qualquer esfera de sua atuação.

Declaro para os devidos fins que estamos de acordo com o conteúdo do edital, memorial descritivo, e se houver toda documentação técnica anexa ao edital.

Declaro, para fins de cumprimento ao disposto no inc. XXXIII do art. 7º da Constituição Federal, que não empregamos menores de 18 (dezoito) anos em trabalho noturno, perigoso ou insalubre e não empregamos menores de 16 (dezesesseis) anos, salvo na condição de aprendiz, a partir de 14 (quatorze) anos, bem como que comunicaremos qualquer fato ou evento superveniente que altere a atual situação.

Declaro sob as penas da lei, que a interessada detém regularidade fiscal perante as Fazendas Federal, Estadual e Municipal, que se encontra regular perante o Instituto Nacional do Seguro Social – INSS e o Fundo de Garantia do Tempo de Serviço – FGTS, e que não possui qualquer registro de processos de falência ou recuperação judicial e extrajudicial.

Declaro que ocorrendo qualquer alteração com relação ao acima declarado, desde as negociações até eventual assunção e cumprimento de obrigações contratuais, comprometemo-nos a informar à Fundação Faculdade de Medicina por escrito sob pena de responder civil e criminalmente.

Validade: 31/12/2020

São Paulo..... de de 20__

Representante Legal
Identificação