

Respostas aos questionamentos empresa

0

ITEM 08 NA PLATAFORMA/ ITEM 21 NO EDITAL - DESFIBRILADOR EXTERNO AUTOMÁTICO

“Capacidade de aplicar choque de 360J”

A própria American Heart Association, em suas últimas diretrizes, recomenda a utilização de equipamentos que trabalhem com onda bifásica de baixa energia. Essas mesmas diretrizes recomendam que a seleção de energia do choque seja baseada nas instruções do fabricante do aparelho e, no caso de alguns fabricantes, a recomendação é de 150 J para todos os choques. Dessa maneira, não existe motivo para solicitar energia de 200 J a partir do 3º choque pois, além de não haver comprovação clínica de maior eficiência, existe comprovação de maior índice de disfunção cardíaca posterior ao choque de alta energia.

“5.2.1.1.2 2015 Recomendações – Atualizadas Baseado no seu maior sucesso na reversão de arritmias, desfibriladores utilizando formas de onda bifásicas (exponencial truncada ou retilínea) são preferíveis aos desfibriladores que utilizam forma de onda monofásica para tratamento de arritmias atriais e ventriculares. Como não existe evidência conclusiva que um tipo de energia bifásica é superior a outra na reversão de fibrilação ventricular, é razoável utilizar a dose de energia recomendada pelo fabricante para o primeiro choque. Se esse dado não é conhecido, a utilização da dose máxima deve ser considerada.”

Visto as evidencias apresentadas acima, questionamos se serão aceitos equipamentos com máxima de 150 joules?

Resposta:

Estando dentro das recomendações da AHA será aceito.

“Deve possuir cristal líquido com indicação do posicionamento das pás ou painel com informações gráficas.” Reconhecemos a importância de que o DEA seja capaz de indicar o posicionamento das pás e questionamos se equipamentos capazes de fazê-lo sem possuir display de cristal líquido serão aceitos. Importante ressaltar que a indicação de posicionamento das pás na própria caixa do equipamento oferece uma solução eficaz e funcional, permitindo uma fácil visualização e interpretação durante o uso. Além disso, a ausência de um display de cristal líquido confere uma vantagem significativa em termos de resistência e durabilidade, uma vez que costumam se tratar de equipamentos resistentes a impactos, choques e quedas. Entendemos que o aceite dessa característica não prejudica em nada a utilização do equipamento e ainda pode resultar em benefícios operacionais a longo prazo.

Resposta:

informa que, se a identificação do posicionamento das pás forem de fácil entendimento e visualização, sim será aceito.

Endereço completo, nº 000
Centro - Registro/SP

email@registro.sp.gov.br
www.registro.sp.gov.br

“Permitir registro em memória do evento de forma contínua, som ambiente.” Em termos práticos, a gravação do som ambiente pode não agregar valor significativo ao

1

processo de atendimento de emergência pois a comunicação entre os profissionais de saúde e a avaliação da situação são geralmente conduzidas de forma verbal e visual, por esse motivo, questionamento se serão aceitos equipamentos sem essa funcionalidade.

Resposta:

Considerando ocorrência de judicialização na assistência que vem ocorrendo no Brasil;

Considerando que a cotação realizada pela administração encontrou mais de três marcas que ofertam equipamento com tal tecnologia dentro dos valores possíveis à municipalidade, manteremos a descrição contida em TR.

- “Com autonomia para aplicação de pelo menos 200 choques de 200 J ou 15 horas de monitoramento.”

Pelos motivos já expostos acima, serão aceitos equipamentos que possuam bateria com autonomia para aplicação de pelo menos 200 choques de 150 J ou 15 horas de monitoramento?

Resposta:

Sim, estando em acordo com as recomendações da AHA.

- “Tempo máximo desde o início da análise do ritmo até a prontidão para descarga (bateria não recarregável e 360 J): 30 segundos. Pelos motivos já expostos acima, serão aceitos equipamentos com tempo máximo desde o início da análise do ritmo até a prontidão para descarga de 30 segundos considerando bateria não recarregável e 150 J?”

Resposta:

Sim, estando em acordo com as recomendações da AHA.

ITEM 24 NA PLATAFORMA/ ITEM 09 DO EDITAL – ELETROCARDÍOGRAFO

“Com impressão por impressora térmica das 12 derivações simultâneas com um único comando;” Serão aceitos equipamentos capazes de imprimir as 12 derivações em duas colunas de seis linhas? Haja vista a solicitação de papel com largura mínima de 80 mm, a impressão das doze derivações em uma única coluna pode prejudicar a leitura e análise do exame.

Resposta:

Sim, será aceito.

- “Velocidades de impressão ajustável minimamente entre 5 e 50 mm/s;” - Considerando que as duas configurações mais comuns de velocidade de traçado são 25 e 50 mm/s, questionamos se serão aceitos equipamentos capazes de imprimir nessas duas opções?

2

Resposta:

Sim, será aceito.

- “Armazenamento mínimo de 600 exames na memória” Uma vez que foram solicitados equipamentos capazes de exportar os exames, pode-se considerar que a instituição pretende armazenar os exames em servidor ou algum dispositivo similar e que de tempos em tempos, esses exames serão excluídos dos equipamentos. Dessa maneira, questionamos se serão aceitos equipamentos capazes de armazenar até 200 exames na memória?

Resposta:

Considerando que, a cotação realizada pela administração encontrou mais de três marcas que ofertam equipamento com tal tecnologia, dentro dos valores possíveis à municipalidade, manteremos a descrição contida em TR.



VERIFICAÇÃO DAS ASSINATURAS



Código para verificação: F378-7959-B430-E975

Este documento foi assinado digitalmente pelos seguintes signatários nas datas indicadas:

- ✓ RENATO QUERUBIM ANDRADES (CPF 260.XXX.XXX-47) em 11/04/2024 17:22:44 (GMT-03:00)
Papel: Parte
Emitido por: Sub-Autoridade Certificadora 1Doc (Assinatura 1Doc)

Para verificar a validade das assinaturas, acesse a Central de Verificação por meio do link:

<https://registro.1doc.com.br/verificacao/F378-7959-B430-E975>