



PROGRAMA DO CONCURSO

**Acordo quadro para fornecimento de dispositivos de Perfusão Subcutânea Contínua de Insulina,
monitorização e respetivos consumíveis**

CP 2019/29



ÍNDICE

SECÇÃO I DISPOSIÇÕES GERAIS	3
ARTIGO 1.º IDENTIFICAÇÃO E OBJETO DO PROCEDIMENTO	3
ARTIGO 2.º ENTIDADE ADJUDICANTE	4
ARTIGO 3.º ÓRGÃO QUE TOMOU A DECISÃO DE CONTRATAR	4
ARTIGO 4.º CONCORRENTES	4
SECÇÃO II PEÇAS DO PROCEDIMENTO	4
ARTIGO 5.º CONSULTA E FORNECIMENTO DAS PEÇAS DO PROCEDIMENTO	4
ARTIGO 6.º ESCLARECIMENTOS E RETIFICAÇÕES SOBRE AS PEÇAS DO PROCEDIMENTO	5
ARTIGO 7.º ERROS E OMISSÕES DO CADERNO DE ENCARGOS	6
SECÇÃO III PROPOSTAS.....	7
ARTIGO 8.º PROPOSTA	7
ARTIGO 9.º FORMULÁRIO “ANEXO A”	8
ARTIGO 9.º-A FORMAS DE APRESENTAÇÃO	9
ARTIGO 10.º PREÇO.....	9
ARTIGO 11.º AGRUPAMENTO DE CONCORRENTES.....	10
ARTIGO 12.º PROPOSTAS VARIANTES, PARCIAIS OU CONDICIONADAS	10
ARTIGO 13.º MODO DE APRESENTAÇÃO DAS PROPOSTAS	10
ARTIGO 14.º PRAZO DA OBRIGAÇÃO DE MANUTENÇÃO DAS PROPOSTAS.....	11
ARTIGO 15.º PRAZO PARA A APRESENTAÇÃO DAS PROPOSTAS	11
ARTIGO 16.º LISTA DOS CONCORRENTES E CONSULTA DAS PROPOSTAS APRESENTADAS.....	11
SECÇÃO IV ANÁLISE E AVALIAÇÃO DAS PROPOSTAS.....	12
ARTIGO 17.º EXCLUSÃO DAS PROPOSTAS	12
ARTIGO 18.º CRITÉRIO DE ADJUDICAÇÃO PARA A SELEÇÃO DE FORNECEDORES PARA O ACORDO QUADRO	13
ARTIGO 19.º	13
CRITÉRIO DE DESEMPATE.....	13
ARTIGO 20.º SELEÇÃO DAS PROPOSTAS.....	13
ARTIGO 21.º DEVER DE ADJUDICAÇÃO	14
ARTIGO 22.º NOTIFICAÇÃO DA DECISÃO DE ADJUDICAÇÃO	14
ARTIGO 23.º CAUSAS DE NÃO ADJUDICAÇÃO	14
ARTIGO 24.º REVOGAÇÃO DA DECISÃO DE CONTRATAR	14
SECÇÃO V ACORDO QUADRO	15
ARTIGO 25.º REDUÇÃO A ESCRITO DO ACORDO QUADRO.....	15
ARTIGO 26.º APROVAÇÃO E NOTIFICAÇÃO DA MINUTA DO ACORDO QUADRO	15
ARTIGO 27.º AJUSTAMENTOS AO CONTEÚDO DO ACORDO QUADRO	15
ARTIGO 28.º ACEITAÇÃO DA MINUTA DO ACORDO QUADRO.....	15
ARTIGO 29.º RECLAMAÇÃO DA MINUTA DO ACORDO QUADRO	16
ARTIGO 30.º OUTORGA DO ACORDO QUADRO	16
SECÇÃO VI HABILITAÇÃO	16
ARTIGO 31.º DOCUMENTOS DE HABILITAÇÃO.....	16
SECÇÃO VII DISPOSIÇÕES FINAIS	17
ARTIGO 32.º ENTRADA EM VIGOR E DIVULGAÇÃO DOS ACORDOS QUADRO	17
ARTIGO 33.º OBRIGATORIEDADE.....	17
ARTIGO 34.º LEGISLAÇÃO APLICÁVEL.....	17
ANEXO I	18
[INSTRUÇÕES PARA PREENCHIMENTO DO DEUCP].....	18
ANEXO II	20
FORMULÁRIO DE RESPOSTA A ANEXAR NA PLATAFORMA ELETRÓNICA DE CONTRATAÇÃO CONJUNTAMENTE COM O ANEXO A	20



SECÇÃO I DISPOSIÇÕES GERAIS

Artigo 1.º

Identificação e objeto do procedimento

1. O presente procedimento segue a tramitação do concurso público com publicação no *Jornal Oficial da União Europeia*, nos termos do Capítulo II do Título III da Parte II do Código dos Contratos Públicos (CCP), e visa celebrar um acordo quadro com o objeto mais bem definido no número seguinte, sendo designado por “Acordo Quadro que permitirá a aquisição de **dispositivos de Perfusão Subcutânea Contínua de Insulina, monitorização e respetivos consumíveis**, os quais são indicados nos Anexos I e II ao caderno de encargos.
2. O presente concurso tem por objeto a seleção de cocontratantes para o acordo quadro que permitirá a aquisição dos **dispositivos de Perfusão Subcutânea Contínua de Insulina, monitorização e respetivos consumíveis** indicados no Anexo I ao Caderno de Encargos, nos termos e condições previstas neste.
3. O acordo quadro celebrado na sequência do presente procedimento regulará, nos termos que resultam do caderno de encargos, as relações contratuais futuras a estabelecer entre as Instituições e Serviços do Serviço Nacional de Saúde e os cocontratantes, bem como os poderes de monitorização do acordo quadro por parte da Serviços Partilhados do Ministério da Saúde, E. P. E. (adiante “SPMS, EPE”).
4. Nos termos conjugados do disposto no n.º 10 do artigo 4.º do Decreto-Lei n.º 19/2010, de 22 de março, na redação conferida pelo Decreto-Lei n.º 108/2011, de 17 de novembro, e por meio de despacho do membro do Governo responsável pela área da Saúde, pode ser estabelecido, para todas as Instituições e Serviços do Serviço Nacional de Saúde, a obrigatoriedade de aquisição de todos ou de parte dos bens e serviços identificados no Anexo I ao caderno de encargos, sem prejuízo da possibilidade de dispensa, devidamente fundamentada, a conferir por despacho do mesmo membro do Governo, podendo essa competência ser delegada ou subdelegada.
5. O presente procedimento enquadra-se na Lista anexa à Portaria n.º 55/2013, de 07 de fevereiro, a qual, no art.º 1.º, vem definir as categorias de bens e serviços específicos do setor da saúde, entretanto atualizadas pela Portaria 111/2017, de 16 de março, cujos contratos públicos de aprovisionamento (CPA) e, se for o caso, os procedimentos de aquisição, são celebrados e conduzidos pela SPMS, EPE.



Artigo 2.º

Entidade adjudicante

A entidade adjudicante é a SPMS, EPE, nos termos do estabelecido no n.º 5 do artigo 4.º do Decreto-Lei n.º 19/2010, de 22 de março, na redação efetuada pelo Decreto-Lei n.º 108/2011, de 17 de novembro, com sede na Avenida da República, n.º 61, 1050-189 Lisboa.

Artigo 3.º

Órgão que tomou a decisão de contratar

A decisão de contratar foi tomada em 21/11/2019 pelo Conselho de Administração da SPMS, EPE, no uso de competências próprias, conferidas pelo Decreto-Lei n.º 19/2010, de 22 de março, na redação dada pelo Decreto-Lei n.º 108/2011, de 17 de novembro.

Artigo 4.º

Concorrentes

1. Podem ser concorrentes ao presente procedimento as pessoas, singulares ou coletivas, que não se encontrem em qualquer uma das situações impeditivas previstas no artigo 55.º do CCP.
2. Podem ainda ser concorrentes agrupamentos de pessoas singulares ou coletivas, sem que entre as mesmas exista qualquer modalidade jurídica de associação e desde que todas as entidades do agrupamento cumpram os requisitos legais exigidos para efeitos do presente procedimento.
3. Os membros do agrupamento concorrente não podem ser concorrentes no mesmo procedimento, nem integrar outro agrupamento concorrente.
4. Todos os membros de um agrupamento são solidariamente responsáveis perante a SPMS, EPE pela manutenção da proposta.
5. Em caso de adjudicação, todos os membros do agrupamento concorrente, e apenas estes, devem associar-se, antes da celebração do acordo quadro, na modalidade jurídica de consórcio externo, em regime de responsabilidade solidária, nos termos da lei.

SECÇÃO II

PEÇAS DO PROCEDIMENTO

Artigo 5.º

Consulta e fornecimento das peças do procedimento

1. As peças do procedimento serão integralmente disponibilizadas na plataforma eletrónica de contratação pública **Compras na Saúde**, acessível através do endereço eletrónico



www.comprasnaude.pt, disponibilizada pela empresa VORTAL – Comércio Eletrónico, Consultora e Multimédia, S.A., desde o dia da publicação do anúncio no Diário da República, até ao termo do prazo fixado para a apresentação das propostas.

2. Sem prejuízo do disposto no número anterior, as peças do procedimento encontram-se ainda disponíveis para consulta e *download* no sítio da internet www.catalogo.min-saude.pt.

Artigo 6.º

Esclarecimentos e retificações sobre as peças do procedimento

1. Os esclarecimentos necessários à boa compreensão e interpretação das peças do procedimento são da competência do júri do concurso, designado pelo órgão que tomou a decisão de contratar.
2. Os esclarecimentos mencionados no número anterior devem ser solicitados por escrito, até ao termo do primeiro terço do prazo fixado para a apresentação das propostas, dirigidos ao júri do concurso, através da plataforma eletrónica de contratação Compras na Saúde.
3. Os esclarecimentos serão prestados, por escrito, pelo júri do concurso, até ao termo do segundo terço do prazo fixado para a apresentação das propostas, através da plataforma eletrónica de contratação Compras na Saúde.
4. O órgão competente para a decisão de contratar pode proceder à retificação de erros ou omissões das peças do procedimento nos termos e no prazo previstos no número anterior.
5. Os esclarecimentos e as retificações referidos nos números anteriores serão disponibilizados na plataforma eletrónica de contratação Compras na Saúde e junto às peças do procedimento que se encontrem patentes para consulta, devendo todos os interessados ser imediatamente notificados desse facto.
6. Os esclarecimentos e as retificações referidos nos n.ºs 2 a 4 fazem parte integrante das peças do procedimento a que dizem respeito e prevalecem sobre estas em caso de divergência.
7. Quando as retificações ou esclarecimentos sejam comunicados para além do prazo estabelecido para o efeito, o prazo fixado para a apresentação das propostas deve ser prorrogado, no mínimo, por período equivalente ao do atraso verificado.
8. Quando as retificações referidas, independentemente do momento da sua comunicação, ou a aceitação de erros ou de omissões do caderno de encargos, nos termos do disposto no artigo seguinte, implicarem alterações de aspetos fundamentais das peças do procedimento, o prazo fixado para a apresentação das propostas deve ser prorrogado, no mínimo, por período equivalente ao tempo decorrido desde o início daquele prazo até à comunicação das retificações ou à publicitação da decisão de aceitação de erros ou de omissões.



9. A pedido fundamentado de qualquer interessado que tenha adquirido as peças do procedimento, o prazo fixado para a apresentação das propostas pode ser prorrogado pelo período considerado adequado, o qual aproveita a todos os interessados.
10. As decisões de prorrogação nos termos do disposto nos números anteriores cabem ao órgão competente para a decisão de contratar e devem ser juntas às peças do procedimento e notificadas a todos os interessados que as tenham adquirido, publicando-se imediatamente aviso daquelas decisões.

Artigo 7.º

Erros e omissões do caderno de encargos

1. Até ao termo do primeiro terço do prazo fixado para a apresentação das propostas, os interessados podem apresentar ao órgão competente para a decisão de contratar, através da plataforma eletrónica **Compras na Saúde**, uma lista na qual identifiquem, expressa e inequivocamente, os erros e as omissões do caderno de encargos detetados e que digam respeito a:
 - a) Aspectos ou dados que se revelem desconformes com a realidade; ou
 - b) Espécie ou quantidade de prestações estritamente necessárias à integral execução do objeto do contrato a celebrar; ou
 - c) Condições técnicas de execução do objeto do contrato a celebrar que o interessado não considere exequíveis.
2. As listas com a identificação dos erros e das omissões detetados pelos interessados serão disponibilizadas através da plataforma eletrónica Compras na Saúde, pela SPMS, EPE, devendo todos aqueles que tenham as peças do procedimento ser imediatamente notificados daquele facto.
3. Até ao termo do segundo terço do prazo fixado para a apresentação das propostas, ou até ao prazo fixado no convite ou no programa do concurso, o órgão competente para a decisão de contratar, deve pronunciar-se sobre os erros e as omissões identificados pelos interessados, considerando-se rejeitados todos os que não sejam por aquele expressamente aceites.
4. A decisão prevista no número anterior é publicitada na plataforma eletrónica Compras na Saúde utilizada pela SPMS, EPE, junto às peças do procedimento que se encontrem patentes para consulta, devendo todos os interessados ser imediatamente notificados do facto.

SECÇÃO III

PROPOSTAS

Artigo 8.º

Proposta

1. A proposta é a declaração firme e irrevogável pela qual o concorrente manifesta à SPMS, EPE a sua vontade de contratar e o modo pelo qual se dispõe a fazê-lo.
2. A proposta é constituída, sob pena de exclusão, pelos seguintes documentos:
 - a) Formulário do Documento Europeu Único de Contratação Pública (DEUCP), aprovado pelo Regulamento de Execução (EU) 2016/7 da Comissão, de 5 de janeiro de 2016, segundo as instruções que se encontram disponibilizadas no site www.catalogo.min-saude.pt;
 - b) Formulário “Anexo A”, mais bem identificado no artigo seguinte, onde o concorrente deverá indicar, designadamente, os atributos da proposta;
 - c) Formulário de resposta a anexar na Plataforma Eletrónica de Contratação conjuntamente com o “Anexo A”, melhor identificado no Anexo II ao Programa de Concurso.
 - d) Autorização para o exercício da atividade de distribuição por grosso de dispositivos médicos à autoridade competente – INFARMED, I.P. – exigida pelo Decreto-Lei n.º 145/2009, de 17 de junho;
 - e) Comprovativo, válido à data de apresentação da proposta, de que o concorrente ou, se for o caso, todos os membros do agrupamento, têm a situação regularizada quanto a taxas de comercialização, nos termos do despacho do Senhor Secretário de Estado da Saúde n.º 15 247/2004, publicado no Diário da República, 2.ª série, de 29 de julho;
 - f) Certidão permanente atualizada do concorrente ou de todos os membros do agrupamento concorrente.
 - g) Todos os dispositivos médicos, objeto do presente procedimento, já obtiveram a atribuição da Nomenclatura Portuguesa de Dispositivo Médico e conseqüentemente dispõem de Código de Registo de Dispositivo Médico (CDM) de acordo com o Despacho n.º 2945/2019, termos em que o referido CDM terá de constar obrigatoriamente do campo do Anexo A disponível para o efeito, sob pena de exclusão;
 - h) Nos termos do n.º 4 do Despacho n.º 2945/2019, para efeitos de apresentação de proposta, será aceite certidão emitida pelo Infarmed que ateste a existência de procedimento de codificação em curso nas situações em que o dispositivo não esteja ainda disponível na respetiva base de dados;
 - i) Fichas técnicas dos produtos, de acordo com as seguintes regras:



vincule.

5. Uma vez encriptado e submetido no sítio da internet do Catálogo, é gerado um ficheiro em formato PDF, o qual deverá ser anexado na plataforma eletrónica da **Compras na Saúde**.
6. O ficheiro PDF referido no n.º 5 do presente artigo deverá ser assinado digitalmente, com recurso a assinatura eletrónica qualificada.
7. Encontra-se disponível no sítio da internet do Catálogo, no menu “Informações”, um documento de ajuda ao preenchimento do formulário “Anexo A”.
8. Após a publicação da lista de concorrentes, o concorrente deve enviar à SPMS, EPE a chave de encriptação do Catálogo, através do endereço de correio eletrónico catalogo@spms.min-saude.pt.

Artigo 9.º-A

Formas de apresentação

1. Pode ser proposto, pelo mesmo concorrente, mais do que um produto para cada lote, preenchendo, para o efeito, tantos Anexo A (documento previsto no artigo anterior), quantos forem necessários.
2. No caso de um mesmo produto se enquadrar em mais do que um lote, pode ser proposto, pelo mesmo concorrente, o referido produto para esses lotes, ou seja, propor o mesmo CDM a lotes diferentes.
3. Caso o concorrente apresente o mesmo produto, leia-se com o mesmo CDM, com preços diferentes, para mais do que um lote, será considerada apenas a proposta de preço mais baixo, sendo a(s) restante(s) excluída(s).

Artigo 10.º

Preço

1. Os preços unitários líquidos dos bens que integram cada lote a que concorre, indicados no Formulário “Anexo A”, devem ser indicados em algarismos e não devem incluir o IVA.
2. A proposta deve mencionar expressamente que aos preços unitários propostos acresce o IVA, indicando-se o respetivo valor e a taxa legal aplicável.
3. Para efeitos de apresentação das propostas, o preço unitário deve ser expresso com 6 (seis) casas decimais, sem necessidade da sua indicação por extenso. Se os concorrentes não apresentarem preços unitários com seis casas decimais, será assumido que as restantes em falta, à sua direita, serão de valor igual a zero e consideram-se tantos zeros quantas as casas decimais em falta.
4. Para os fornecimentos destinados às Regiões Autónomas dos Açores e da Madeira, deverão os concorrentes indicar na proposta os custos adicionais de transporte, bem como se a distribuição se encontra subcontratada, identificando, em caso afirmativo, o subcontratado.
5. O **preço proposto para cada conjunto identificado no Anexo I ao caderno de encargos** não poderá



ser superior à soma dos preços propostos para cada um dos artigos que o compõe, sob pena de exclusão da proposta apresentada para o conjunto em causa.

Artigo 11.º

Agrupamento de concorrentes

1. Quando a proposta e todos os documentos que se lhe associarem sejam apresentados por um agrupamento de concorrentes, devem os mesmos ser apenas assinados pelo representante comum dos membros que o integram, caso em que devem ser juntos à declaração a que se refere a alínea a) do n.º 2 do artigo 8.º os instrumentos de mandato emitidos por cada um dos seus membros, ou, não existindo representante comum, deve a proposta e todos os documentos que se lhe associarem ser assinada por todos os seus membros ou respetivos representantes.
2. Os documentos indicados nas alíneas c) a e) do n.º 2 do artigo 8.º devem ser apresentados por todos os membros do agrupamento, sem prejuízo do previsto no número anterior.

Artigo 12.º

Propostas variantes, parciais ou condicionadas

1. Não são admitidas propostas variantes.
2. Não são admitidas, no contexto de cada lote, propostas parciais.
3. Não são admitidas propostas condicionadas.

Artigo 13.º

Modo de apresentação das propostas

1. A proposta e os documentos que a integram devem ser redigidos em língua portuguesa, com exceção do documento constante na alínea c), f), g) e h) do n.º 2 do artigo 8.º, nos termos do n.º 2 do artigo 58.º do CCP, e ainda qualquer documentação técnica adicional que o concorrente pretenda apresentar, que poderão ser apresentados em língua estrangeira, processados informaticamente, sem rasuras ou palavras entrelinhadas, de acordo com o n.º 3 do artigo 58.º, também do CCP.
2. Os documentos que constituem a proposta são apresentados diretamente na plataforma eletrónica **Compras na Saúde**, acessível no sítio da internet www.comprasnasaude.pt, disponibilizada pela empresa VORTAL – Comércio Eletrónico, Consultoria e Multimédia, S. A.
3. Sob pena de exclusão, os concorrentes deverão assinar eletronicamente, através de assinatura eletrónica qualificada, a proposta e todos os documentos que lhe associarem, de acordo com o artigo 54.º da n.º Lei 96/2015, de 17 de agosto.



4. Sob pena de exclusão, nos casos em que o certificado digital não possa relacionar diretamente o assinante com a sua função e poder de assinatura, devem os concorrentes submeter na plataforma um documento eletrónico oficial indicando o poder de representação e assinatura do assinante.
5. Sob pena de exclusão, quando a proposta e todos os documentos que se lhe associarem sejam apresentados por um agrupamento de concorrentes, devem os mesmos ser apenas assinados pelo representante comum dos membros que o integram, caso em que devem ser juntos à declaração a que se refere a alínea a) do n.º 2 do artigo 8.º os instrumentos de mandato emitidos por cada um dos seus membros, ou, não existindo representante comum, deve a proposta e todos os documentos que se lhe associarem conter a assinatura eletrónica qualificada por todos os seus membros ou respetivos representantes.
6. Após submissão da proposta na plataforma Compras na Saúde, o concorrente deve efetuar a consulta e *download* do recibo comprovativo de submissão no “*preview*” do procedimento, na pasta de “recibos”, dando-lhe a garantia de submissão da proposta com sucesso.

Artigo 14.º

Prazo da obrigação de manutenção das propostas

Os concorrentes são obrigados a manter as respetivas propostas pelo prazo de 180 (cento e oitenta) dias, contados da data do termo do prazo fixado para a apresentação das propostas.

Artigo 15.º

Prazo para a apresentação das propostas

A proposta deve ser apresentada até às 18:00 horas do 15.º dia a contar do envio do anúncio.

Artigo 16.º

Lista dos concorrentes e consulta das propostas apresentadas

1. No dia útil seguinte ao termo do prazo para apresentação das propostas, será disponibilizada através da plataforma **Compras na Saúde** a lista dos concorrentes, bem como as propostas apresentadas pelos mesmos.
2. Os concorrentes poderão consultar a lista referida no número anterior, bem como as propostas apresentadas pelos concorrentes, na sua área de trabalho.
3. O interessado que não tenha sido incluído na lista dos concorrentes pode reclamar desse facto, no prazo de três dias contados da publicitação da lista, devendo para o efeito apresentar comprovativo da tempestiva apresentação da sua proposta.



SECÇÃO IV

ANÁLISE E AVALIAÇÃO DAS PROPOSTAS

Artigo 17.º

Exclusão das propostas

1. São excluídas as propostas cuja análise revele:
 - a) Que não sejam constituídas por todos os documentos exigidos nos termos do disposto no artigo 8.º;
 - b) Que não apresentem preenchidos os campos assinalados como obrigatórios no Formulário “Anexo A”, mais bem identificado no artigo 9.º;
 - c) Que apresentem atributos que violem os parâmetros base fixados no caderno de encargos ou que apresentem quaisquer termos ou condições que violem aspetos da execução do contrato a celebrar não submetidos à concorrência por aquele caderno de encargos;
 - d) A impossibilidade de avaliação das mesmas em virtude da forma de apresentação de algum dos respetivos atributos;
 - e) Que o contrato a celebrar implicaria a violação de quaisquer vinculações legais ou regulamentares aplicáveis;
 - f) A existência de fortes indícios de atos, acordos, práticas ou informações suscetíveis de falsear as regras de concorrência;
 - g) Que tenham sido apresentadas depois do termo fixado para a sua apresentação;
 - h) Que sejam apresentadas por concorrentes ou, no caso de agrupamentos de concorrentes, qualquer dos seus membros, em violação do disposto no artigo 55.º do CCP;
 - i) Que não cumpram o disposto nos n.ºs 4 e 5 do artigo 57.º do CCP;
 - j) Que não observem as formalidades do modo de apresentação das propostas;
 - k) Que os documentos que constituem a proposta não estejam redigidos em língua portuguesa, com exceção dos previstos no n.º 1 do artigo 13.º;
 - l) Que envolvam alterações das cláusulas do caderno de encargos;
 - m) Que sejam constituídas por documentos falsos ou nas quais os concorrentes prestem culposamente falsas declarações;
 - n) Que não cumpram as especificações técnicas estabelecidas no Anexo III do caderno de encargos;
 - o) Que não respeitem o preço unitário máximo dos bens e serviços identificados no Anexo II ao caderno de encargos;
 - p) Que incidam em qualquer outra causa de exclusão regulamentar ou legalmente prevista.
 - q) Que contrariem o disposto no artigo 12.º.



2. Só são avaliadas as propostas que não forem excluídas.

Artigo 18.º

Critério de adjudicação para a seleção de fornecedores para o acordo quadro

1. O critério de adjudicação é o critério da proposta economicamente mais vantajosa, na modalidade da avaliação do preço enquanto único aspeto da execução do contrato a celebrar, sem prejuízo do previsto no artigo seguinte.
2. Serão adjudicadas, por lote, todas as propostas que não forem excluídas, as quais serão ordenadas de forma crescente.
3. Para os efeitos previstos no número anterior, devem ser considerados os lotes indicados no Anexo I ao caderno de encargos.
4. Nos procedimentos de formação dos contratos de fornecimento ao abrigo do acordo quadro, os cocontratantes não podem propor preços mais altos que os adjudicados no presente procedimento.

Artigo 19.º

Critério de desempate

1. Uma vez que serão adjudicadas todas as propostas que não forem excluídas, conforme previsto no n.º 2 do artigo anterior, não existe necessidade de proceder a desempate.

Artigo 20.º

Seleção das propostas

1. Para os efeitos previstos nos artigos 18.º e 19.º, são apenas selecionados fornecedores cujos dispositivos médicos, à data de apresentação de propostas, tenham Código de Dispositivo Médico (CDM) atribuído, sem prejuízo do previsto nos números seguintes.
2. Poderão, ainda, ser selecionados fornecedores e respetivos dispositivos médicos cujo pedido de CDM já tenha, na data da apresentação de proposta, sido submetido ao Infarmed.
3. Para efeitos do disposto nos n.ºs 1 e 2, o acordo quadro com os fornecedores em causa será celebrado, de modo a que os requerentes (distribuidor/fabricante) com pedidos efetuados, que se destinem a dispositivos médicos com intenção de adjudicação e que ainda não tenham sido codificados possam formalizar novamente o pedido de codificação, de acordo com as instruções constantes na da Circular Informativa nº 069/CD/100.20.200 de 02 de maio de 2018 do INFARMED. Para efeitos de apresentação de proposta no procedimento de contratação, pode ser aceite



certidão emitida pelo INFARMED, I. P. que ateste a existência de procedimento de codificação em curso nas situações em que o dispositivo não esteja ainda disponível na respetiva base de dados.

4. Só são admitidas as propostas que respeitem os requisitos das Especificações Técnicas.

Artigo 21.º

Dever de adjudicação

1. O órgão competente para a decisão de contratar deve tomar a decisão de adjudicação e notificá-la aos concorrentes até ao termo do prazo da obrigação de manutenção das propostas.
2. Por motivo devidamente justificado, a decisão de adjudicação pode ser tomada e notificada aos concorrentes após o termo do prazo referido no número anterior, sem prejuízo do direito de recusa da adjudicação pelo concorrente cuja proposta foi escolhida.

Artigo 22.º

Notificação da decisão de adjudicação

1. A decisão de adjudicação é notificada, em simultâneo, a todos os concorrentes.
2. Juntamente com a notificação da decisão de adjudicação, o órgão competente para a decisão de contratar deve notificar o adjudicatário para apresentar os documentos de habilitação e da minuta do acordo quadro.
3. As notificações referidas nos números anteriores devem ser acompanhadas do relatório final de análise das propostas.

Artigo 23.º

Causas de não adjudicação

1. Não há lugar a adjudicação quando:
 - a) Nenhum concorrente haja apresentado proposta;
 - b) Todas as propostas tenham sido excluídas;
 - c) Por circunstâncias imprevistas, seja necessário alterar aspetos fundamentais das peças do procedimento;
 - d) Circunstâncias supervenientes relativas aos pressupostos da decisão de contratar, o justifiquem
2. A decisão de não adjudicação, bem como os respetivos fundamentos, deve ser notificada a todos os concorrentes.

Artigo 24.º

Revogação da decisão de contratar

A decisão de não adjudicação prevista no artigo anterior determina a revogação da decisão de contratar.



SECÇÃO V

ACORDO QUADRO

Artigo 25.º

Redução a escrito do acordo quadro

O acordo quadro a celebrar com cada um dos fornecedores selecionados deve ser reduzido a escrito, nos quais deverão ser fixados os termos dos contratos a celebrar.

Artigo 26.º

Aprovação e notificação da minuta do acordo quadro

A minuta do acordo quadro é aprovada pelo órgão competente para a decisão de contratar e notificada ao adjudicatário em simultâneo com a decisão de adjudicação, nos termos do disposto no n.º 2 do artigo 22.º.

Artigo 27.º

Ajustamentos ao conteúdo do acordo quadro

1. O órgão competente para a decisão de contratar pode propor ajustamentos ao conteúdo do acordo quadro a celebrar, desde que estes resultem de exigências de interesse público e, tratando-se de procedimento em que se tenha analisado e avaliado mais de uma proposta, seja objetivamente demonstrável que a respetiva ordenação não seria alterada se os ajustamentos propostos tivessem sido refletidos em qualquer das propostas.
2. Os ajustamentos referidos no número anterior não podem implicar, em caso algum:
 - a) A violação dos parâmetros base fixados no caderno de encargos, nem a dos aspetos da execução do contrato a celebrar não submetidos à concorrência;
 - b) A inclusão de soluções contidas em proposta apresentada por outro concorrente.

Artigo 28.º

Aceitação da minuta do acordo quadro

A minuta do acordo quadro a celebrar e os ajustamentos propostos consideram-se aceites pelo adjudicatário quando haja aceitação expressa ou quando não haja reclamação nos 5 (cinco) dias subsequentes à respetiva notificação.



Artigo 29.º

Reclamação da minuta do acordo quadro

1. A reclamação da minuta do acordo quadro a celebrar só pode ter por fundamento a previsão de obrigações que contrariem ou que não constem dos documentos que integram o contrato, nos termos do disposto nos n.ºs 2 e 5 do artigo 96.º do CCP, ou ainda a recusa dos ajustamentos propostos.
2. No prazo de 10 (dez) dias a contar da receção da reclamação, o órgão que aprovou a minuta do contrato notifica o adjudicatário da sua decisão, equivalendo o silêncio à rejeição da reclamação.
3. Os ajustamentos propostos que tenham sido recusados pelo adjudicatário não fazem parte integrante do contrato.

Artigo 30.º

Outorga do acordo quadro

1. A outorga do acordo quadro terá lugar no prazo de 30 (trinta) dias contados da data da aceitação da minuta ou da decisão sobre a reclamação, mas nunca antes de:
 - a) Decorridos 10 (dez) dias contados da data da notificação da decisão de adjudicação a todos os concorrentes;
 - b) Apresentados todos os documentos de habilitação exigidos.
2. Os acordos quadro serão outorgados pelo Presidente do Conselho de Administração da SPMS, EPE, ou por quem detenha poderes delegados para o mesmo, e pelo representante legal do fornecedor.

SECÇÃO VI

HABILITAÇÃO

Artigo 31.º

Documentos de habilitação

1. No prazo de 5 (cinco) dias após a notificação da decisão de adjudicação, o adjudicatário deverá apresentar reprodução dos documentos de habilitação previstos nas alíneas a) e b) do n.º 1 do artigo 81.º do CCP.
2. Sempre que se verifique um facto que determine a caducidade da adjudicação, nos termos do disposto no artigo 86.º do CCP, o órgão competente para a decisão de contratar notificará o adjudicatário relativamente ao facto que ocorreu, fixando-lhe um prazo de 3 (três) dias para que este se pronuncie, por escrito, ao abrigo do direito de audiência prévia.



3. Quando o facto a que se refere o número anterior se verifique por causa não imputável ao adjudicatário, o órgão competente para a decisão de contratar, em função das razões invocadas, notificará o adjudicatário para a apresentação dos documentos em falta, fixando-lhe um prazo adicional de 3 (três) dias para o efeito, sob pena de caducidade da decisão de adjudicação.
4. A entrega do comprovativo de obtenção do Código de Dispositivo Médico (CDM), deverá ser feita mediante aditamento de alteração de outros elementos, de acordo com o previsto na alínea h) do n.º. 4 da Cláusula 23.ª do Caderno de Encargos.

SECÇÃO VII

DISPOSIÇÕES FINAIS

Artigo 32.º

Entrada em vigor e divulgação dos acordos quadro

1. Os acordos quadro entram em vigor no dia seguinte ao da sua divulgação no sítio da internet do Catálogo, em www.catalogo.min-saude.pt.
2. A divulgação dos acordos quadro é feita pela SPMS, EPE através do sítio da internet do Catálogo.
3. Todas as alterações às condições iniciais dos contratos efetuadas através de aditamentos serão divulgadas no sítio da internet do Catálogo.

Artigo 33.º

Obrigatoriedade

As aquisições dos bens e a prestação de serviços abrangidos pelos acordos quadro são de carácter obrigatório para as Instituições e Serviços do Serviço Nacional de Saúde, mediante despacho do membro do Governo responsável pela área da Saúde, sem prejuízo da possibilidade de dispensa, devidamente fundamentada, a conferir por despacho do mesmo membro do Governo, podendo essa competência ser delegada ou subdelegada.

Artigo 34.º

Legislação aplicável

1. O presente programa do concurso regula os termos a que obedece a fase de formação do acordo quadro que permitirá a aquisição de **dispositivos de Perfusão Subcutânea Contínua de Insulina, monitorização e respetivos consumíveis** indicados no Anexo I ao caderno de encargos, incluindo a fase da sua celebração.
2. A tudo o que não esteja especialmente previsto no presente programa do concurso aplica-se, nomeadamente, o regime previsto no CCP.

Anexo I

[Instruções para preenchimento do DEUCP]

1. Nota Prévia

O Modelo de declaração Documento Europeu Único de Contratação Pública (DEUCP) ou (ESPD– European Single Procurement Document) disponibilizado no presente procedimento em formato “PDF” previamente preenchido pela entidade adjudicante e que pode ser obtido em formato eletrónico na área específica do Portal da Comissão Europeia, no link: <https://ec.europa.eu/growth/tools-databases/espd/filter?lang=pt>

Utilizar o formulário-tipo do Documento Europeu Único de Contratação Pública (DEUCP), aprovado pelo Regulamento de Execução (EU) 2016/7 da Comissão, de 5 de janeiro de 2016.

O concorrente deverá completar o preenchimento do DEUCP pré-preenchido pela entidade adjudicante, com as informações que lhe digam respeito, na área específica do Portal da Comissão Europeia, em [databases/espd/filter?lang=pt](https://ec.europa.eu/growth/tools-databases/espd/filter?lang=pt) utilizando para o efeito o formulário disponibilizado junto às peças do presente procedimento.

As partes IV e V do DEUCP não são aplicáveis ao presente procedimento.

O(s) DEUCP(s) deve(m) ser assinado(s) eletronicamente, pelo(s) operador(es) económico(s) ou por representante(s) legal(ais) com poderes para o(s) obrigar, mediante a utilização de certificado de assinatura eletrónica qualificada.

Recomenda-se, para efeitos do preenchimento do formulário, a prévia leitura da Circular como, o documento de ajuda (FAQ) em anexo à mesma, em: http://www.impic.pt/impic/assets/misc/pdf/Circular_informativa_1_IMPIC_2016.pdf

2. Instruções

- a) O DEUCP, de formato eletrónico, deve ser obtido na área específica do Portal da Comissão Europeia, em <https://ec.europa.eu/growth/tools-databases/espd/filter?lang=pt>
- b) Selecionar “Sou um operador económico”, “Importar um DEUCP” e clicar “Escolher ficheiro”, após o que deve navegar no explorador de ficheiros até à localização do ficheiro “2018-29-espd-request.xml”.
- c) Uma vez carregado o ficheiro, selecionar “Portugal” na caixa “Selecionar país” e clicar “Seguinte”.
- d) Na Parte II [Informações sobre o operador económico], preencher os blocos A, B e C e clicar em “Seguinte”.



- e) Na Parte III [Motivos de exclusão], responder às questões dos blocos A, B e C e clicar em “Seguinte”.
- f) Na Parte IV [Critérios de seleção] responder somente ao bloco α [Indicação global sobre todos os critérios de seleção] e clicar em “Seguinte”.
- g) Preencher somente a Parte VI [Declarações finais], clicar em “Exportar”, guardar o ficheiro “2018-29-espresponse.xml”, imprimir o documento em formato PDF e guardá-lo com a designação “DEUCP”;
- h) Anexar o ficheiro criado no ponto anterior aos documentos a submeter no procedimento.



Anexo II

Formulário de resposta a anexar na Plataforma Eletrónica de Contratação conjuntamente com o

Anexo A

	Nome do ficheiro onde se pode comprovar o requisito (Anexo III do caderno de encargos)	N.º de página onde se pode comprovar o requisito
Bombas de Perfusão Subcutânea Contínua de Insulina		
1. Características Gerais		
<ul style="list-style-type: none">• Portabilidade adequada, isto é, dimensões, peso e formato compatíveis com uso permanente, diurno e noturno		
<ul style="list-style-type: none">• Software de programação intuitivo para o utilizador		
<ul style="list-style-type: none">• Mostrador com boa resolução e de fácil interpretação e leitura dos menus em língua portuguesa		
<ul style="list-style-type: none">• Bateria com autonomia mínima de duas semanas		
<ul style="list-style-type: none">• Memória dos dados dos últimos 30 dias, que inclua histórico dos bólus, basais temporárias e dos alarmes		
<ul style="list-style-type: none">• Possibilidade de efetuar descarga de todos os dados registados em memória		
<ul style="list-style-type: none">• Programa de descarga e análise permanentemente disponível, que cumpra os requisitos legais de proteção de dados, sem custos adicionais e compatível com o uso regular no Serviço Nacional de Saúde e em todos os locais onde são seguidos os doentes em tratamento com PSCI		
<ul style="list-style-type: none">• Manual de Utilizador em Língua Portuguesa		
<ul style="list-style-type: none">• Tempo de vida útil mínimo de 6 anos		
<ul style="list-style-type: none">• Bateria com fácil aquisição no território nacional.		
<ul style="list-style-type: none">• Cateteres com conexão direta junto à inserção		
2. Características da Perfusão basal		
<ul style="list-style-type: none">• A BPSI de débito normal apresenta incremento basal, em que é $\leq 0,10$ U		
<ul style="list-style-type: none">• Taxa basal programável pelo menos cada 60 minutos		
<ul style="list-style-type: none">• Débito basal mínimo $\leq 0,05$ U/hora, ou $\leq 0,1$U/hora no caso do dispositivo M408		
<ul style="list-style-type: none">• Incremento basal $\leq 0,025$ U/h		
<ul style="list-style-type: none">• Mínimo de 3 perfis basais programáveis		
<ul style="list-style-type: none">• Débitos basais temporários programáveis		
3. Características do Bólus		
<ul style="list-style-type: none">• Bólus mínimo de 0,1 U de insulina, ou 0,2 U no caso do dispositivo M408		
<ul style="list-style-type: none">• Limite máximo de bólus		
<ul style="list-style-type: none">• Vários tipos de bólus – normal, prolongado, onda dupla		
<ul style="list-style-type: none">• Possibilidade de cancelamento de bólus		
4. Possuir Ajuda / Calculadora de Bólus		
<ul style="list-style-type: none">• De acordo com glicemia, insulina ativa, Fator de sensibilidade à insulina e relação insulina /hidratos de carbono		
<ul style="list-style-type: none">• Programável para um mínimo de 8 períodos do dia		



5. Segurança		
<ul style="list-style-type: none">A bomba deve ser resistente ao contacto accidental com água		
<ul style="list-style-type: none">Deve possuir sistemas de alerta sob a forma de sinais visuais no mostrador, sonoros e vibratórios que avisem em caso de bateria fraca, cartucho vazio, obstrução/interrupção do fluxo de insulina, interrupção do bólus		
<ul style="list-style-type: none">Limitação do máximo de bólus, débito basal e dose diária total		
<ul style="list-style-type: none">Bloqueio de botões		
<ul style="list-style-type: none">Memória do histórico dos alarmes		
6. Interface do utilizador		
<ul style="list-style-type: none">Visor LCD com iluminação de fundo		
<ul style="list-style-type: none">Funções com boa visualização das instruções e mensagens		
<ul style="list-style-type: none">Acesso às diversas funções de forma simples e intuitiva		
<ul style="list-style-type: none">Indica através do menu, o total de bólus administrado, o valor do débito basal em curso, a dose diária total e as unidades de insulina disponíveis no reservatório		
7. Serviço de Apoio		
<ul style="list-style-type: none">Suporte técnico permanente gratuito, durante as 24 horas através de contato telefónico		
<ul style="list-style-type: none">Garantia mínima de 4 anos		
7. Serviço de Apoio para os dispositivos B386 e B720		
<ul style="list-style-type: none">Durante um período mínimo de 6 anos, deve assegurar a manutenção gratuita que inclua limpeza e substituição de alguns componentes da bomba caso seja necessário		
<ul style="list-style-type: none">Em caso de troca de utilizador, proceder à limpeza adequada e verificação do funcionamento da bomba		
8. Funções apresentadas pelos dispositivos B721 e B722		
<ul style="list-style-type: none">Durante o período de garantia deve assegurar um serviço anual de manutenção gratuito que inclua limpeza e substituição de alguns componentes da bomba, caso seja necessário		
<ul style="list-style-type: none">Quando aplicável, a função PLGS, quando integrada com CGM, pára automaticamente a administração basal de insulina de acordo com o limite de glicose baixa pré-estabelecido e retoma-a automaticamente com base na previsão de subida da glicose para valores pré-estabelecidos. Caso o utilizador não tome nenhuma atitude, a perfusão basal é retomada automaticamente quando terminarem as 2 horas de suspensão máxima		
9. Dispositivo B722		
<ul style="list-style-type: none">Deve ainda ser apresentada, quando aplicável, a função de ajuste automático do débito basal de insulina, sendo a mesma administrada em função dos valores do sensor e das necessidades de infusão de insulina mais recentes, em modo automático		
10. Dispositivo M408		
<ul style="list-style-type: none">Deverá apresentar dimensões inferiores a 70 x 40 x 15 mm e um peso inferior a 30 g		
Monitorização contínua da glicose intersticial		
1. Características Gerais		
<ul style="list-style-type: none">Portabilidade adequada, isto é, dimensões, peso e formato compatíveis com uso permanente, diurno e noturno, com transmissão de dados, sem fios, entre o transmissor dos dados (integrado ou não no sensor) e o leitor de dados		



<ul style="list-style-type: none">• Software de descarga e análise de dados intuitivo para o utilizador		
<ul style="list-style-type: none">• Mostrador com boa resolução e de fácil interpretação e leitura dos menus em língua portuguesa		
<ul style="list-style-type: none">• Os sensores de glicose intersticial devem poder ser aplicados por via transcutânea ou implantados nos locais sugeridos pelo fabricante e ter uma durabilidade mínima de 5 dias ou de 3 meses de uso ininterrupto, dependendo do tipo de monitor contínuo que é aplicado		
<ul style="list-style-type: none">• Possibilidade de efetuar descarga de todos os dados registados em memória através de um programa de descarga e análise permanentemente disponível e que cumpra os requisitos legais de proteção de dados		
<ul style="list-style-type: none">• Manual de Utilizador em Língua Portuguesa		
<ul style="list-style-type: none">• Os produtos devem ser embalados, rotulados e acompanhados de folheto informativo, escrito em língua portuguesa		
<ul style="list-style-type: none">• Bateria recarregável ou com fácil aquisição no território nacional		
<ul style="list-style-type: none">• Os escalões etários considerados na aprovação formal do produto devem ser compatíveis com a população-alvo do concurso		
2. Segurança		
<ul style="list-style-type: none">• O dispositivo deve ser resistente ao contacto accidental com água		
<ul style="list-style-type: none">• Deve possuir sistemas de alerta sob a forma de sinais visuais no mostrador, sonoros e vibratórios que avisem em caso de bateria fraca ou extremos de glicose conforme definidos pelo profissional de saúde		
<ul style="list-style-type: none">• Para fins de integração com funções de suspensão ou ajuste automático da perfusão de insulina por bomba infusora de insulina, o valor MARD apresentado pelo fabricante deve ser inferior a 10%		
<ul style="list-style-type: none">• No caso de dispositivos que careçam de calibração, o sistema deve possuir alertas para a sua realização conforme indicado pelo fabricante		
3. Interface do utilizador		
<ul style="list-style-type: none">• Visor com iluminação de fundo		
<ul style="list-style-type: none">• Funções com boa visualização das instruções e mensagens		
<ul style="list-style-type: none">• Acesso às diversas funções de forma simples e intuitiva		
<ul style="list-style-type: none">• Indica através do menu a glicose atual e a sua tendência		
4. Serviço de Apoio		
<ul style="list-style-type: none">• Suporte técnico permanente gratuito, durante as 24 horas através de contato telefónico		
<ul style="list-style-type: none">• Deve ser assegurado um serviço anual de manutenção gratuito que inclui a limpeza e substituição dos dispositivos que compõem os sistemas de monitorização contínua da glicose intersticial (aplicador, transmissor e adesivos) conforme necessário, no caso de evidência de defeito que impeça o seu uso adequado		
<ul style="list-style-type: none">• Durante o período de garantia deve ser garantido o fornecimento continuado e substituição destes dispositivos de forma a garantir a utilização ininterrupta do sistema de monitorização contínua da glicose intersticial		
Conjuntos de Consumíveis		
<ul style="list-style-type: none">• Constituição do conjunto de consumíveis de BPSI de Débito Normal para um ano (12 meses)		
<ul style="list-style-type: none">• Constituição do conjunto de consumíveis de B720 para um ano (12 meses)		
<ul style="list-style-type: none">• Constituição do conjunto de consumíveis para um ano (12 meses) das BPSI de suspensão preditiva, constantes dos artigos B721 e B722		



<ul style="list-style-type: none">Constituição do conjunto de consumíveis de CGM para um ano (12 meses)		
<ul style="list-style-type: none">Constituição do conjunto de consumíveis de Microbomba (M408) para um ano (12 meses)		
Kit para infusão de insulina		
<ul style="list-style-type: none">Constituição do artigo K81 – Kit para infusão de insulina		