

ASSOCIAÇÃO PIAUIENSE DE HABILITAÇÃO, REABILITAÇÃO E READAPTAÇÃO

**COTAÇÃO PRÉVIA DE PREÇOS Nº 041/2023
EQUIPAMENTO MÉDICO HOSPITALAR – DESFIBRILADOR/CARDIOVERSOR, OXÍMETRO DE
MESA, ELETROENCEFALÓGRAFO E ELETROCARDÍOGRAFO
CONTRATO DE GESTÃO Nº 032/2022**

A Associação Piauiense de Habilitação, Reabilitação e Readaptação - Associação Reabilitar, qualificada como Organização Social, sem fins lucrativos, de interesse coletivo e de caráter assistencial de atenção à saúde, **personalidade de direito privado** inscrita no CNPJ Nº 07.995.466/0004-66 — Filial, localizada na Avenida Presidente Kennedy, Nº 1160, bairro Morada do Sol, Cep 64.056-375, Teresina/PI.

DO OBJETO

O objeto da presente Cotação Prévia de Preços é a aquisição de **EQUIPAMENTO MÉDICO HOSPITALAR – DESFIBRILADOR/CARDIOVERSOR, OXÍMETRO DE MESA, ELETROENCEFALÓGRAFO E ELETROCARDÍOGRAFO**, para atender a necessidade de estruturação da Nova Maternidade Dona Evangelina Rosa do Estado do Piauí, conforme especificações, quantidades e exigências a seguir:

DO RECEBIMENTO DAS PROPOSTAS

Cada interessado deverá enviar uma única proposta digitalizada em papel timbrado da empresa, sem emendas, rasuras ou entrelinhas, contendo data, nome ou razão social da Empresa, endereço completo, telefone, endereço eletrônico, identificação destacada do número desta Cotação Prévia de Preços a que se refere. Deve estar assinada na última folha, e rubricada nas demais, pelo representante legal da empresa. Documentos acima citados devem ser enviados em formato PDF, para o e-mail institucional: cotacoesdeprecos@reabilitar.org.br

No prazo de 24/08/2023 à 30/08/2023.

DA ESPECIFICAÇÃO DO OBJETO

O objeto da presente Cotação Prévia de Preços é a aquisição de **EQUIPAMENTO MÉDICO HOSPITALAR – DESFIBRILADOR/CARDIOVERSOR, OXÍMETRO DE MESA, ELETROENCEFALÓGRAFO E ELETROCARDÍOGRAFO**, conforme condições, quantidades e exigências estabelecidas a seguir:

**EQUIPAMENTO MÉDICO HOSPITALAR – DESFIBRILADOR/CARDIOVERSOR, OXÍMETRO DE
MESA, ELETROENCEFALÓGRAFO E ELETROCARDÍOGRAFO**

ITEM	DESCRIÇÃO	QUANT.
1	DESFIBRILADOR / CARDIOVERSOR ELETRÔNICO ADULTO / INFANTIL / NEONATAL - Equipamento eletrônico médico-hospitalar utilizado para monitorização cardíaca e de sinais vitais, para produzir choque elétrico para reversão de parada cardíaca ou arritmias, e manutenção do ritmo cardíaco através de marcapasso externo. Desfibrilador bifásico, com módulo de desfibrilação externa automática, dotado de pás em tamanho adulto e infantil/neonatal, intercambiáveis, de encaixe rápido no corpo do aparelho; Equipamento Classe I, tipo BF com partes CF; Apresentar monitor com tela de LCD colorida de alta resolução com dimensão mínima de 6,5 polegadas, com no mínimo três canais; Possuir indicação de carga da bateria, derivação, velocidade, amplitude, traçado eletrocardiográfico e dos valores de frequência de pulso, carga selecionada e entregue, oximetria de pulso de baixa perfusão; Possuir indicadores de carga: sinal sonoro de equipamento carregando e de carga completa; Possuir Indicador de fonte externa ou bateria recarregável;	24

ASSOCIAÇÃO PIAUIENSE DE HABILITAÇÃO, REABILITAÇÃO E READAPTAÇÃO

Apresentar análise e ajuste automático de acordo com a impedância do paciente; Desfibrilação mediante onda bifásica com carga de energia na faixa mínima de 05 até 200 Joules, com função de carga e disparo através do painel e das pás de desfibrilação, com indicação visual da carga selecionada e entregue após acionamento; Aplicação de choque deve ser por meio de pás (adesivas) multifuncionais ou pás de desfibrilação; Apresentar modos de desfibrilação automático (DEA), não sincronizada (manual) e sincronizada (cardioversão); Apresentar tempo máximo de carga de 200J de até 06 segundos (com bateria totalmente carregada); Anular carga de modo manual e automático após 02 minutos ou tempo configurável, em caso de não acionamento pelo operador; A descarga do desfibrilador deve requerer a ativação simultânea de dois controles (um em cada pá), para minimizar o risco de choque acidental; Deve ser leve (até 9Kg), resistente a quedas, vibrações, à água e poeira, possuindo grau de proteção mínimo IP44; Apresentar gabinete eletricamente isolado, corpo único, com alça ergonômica para transporte manual. Apresentar possibilidade de upgrade, com instalação de módulo de ETCO2 e módulo de pressão invasiva. Parâmetros mínimos das funções: MÓDULO DEA: Possuir entrega de energia no mínimo entre 5 J e

200 J, Orientação do usuário através da "operação 1-2-3", mediante mensagens de texto em português, figuras e/ou áudio; MARCAPASSO NÃO INVASIVO: Apresentar modos de demanda e fixo, Faixa de frequência mínima entre 40 e 170 bpm, Amplitude de 10 mA a 200 mA (resolução de 5 mA) e precisão 10%, Estímulos através de eletrodo multifunção; MÓDULO ECG: Aquisição do sinal de ECG pelas pás externas rígidas e pelos eletrodos multifunção, Deve permitir a monitoração contínua do paciente através do cabo de ECG, e detectar e disparar alarme diferenciado na ocorrência das arritmias fibrilação ventricular e taquicardia ventricular, Possuir registrador integrado para registros manual ou automático do ECG do paciente com: hora, data, nível de energia selecionada e liberada na desfibrilação, derivação, amplitude de ECG e corrente de marcapasso, Proteção contra a descarga de desfibrilador, Apresentar no mínimo 2 gráficos simultâneos, Frequência cardíaca (faixa mínima): de 15 a 300 bpm, Possuir detecção e rejeição de marca-passo; OXIMETRIA DE PULSO: Monitorização da saturação de pacientes com baixa perfusão ou com movimentação. Apresentar faixa mínima de saturação de SpO2: 1 a 100%, Apresentar faixa mínima de frequência de pulso: 30 a 240 bpm, Apresentação da curva de pletismografia, valor numérico de saturação e barra de pulso, Apresentar tom de pulso variável de acordo com o valor de saturação; **IMPRESSORA TÉRMICA:** Para registro com acionamento automático e manual em rolo de papel convencional: aproximadamente 50 mm (largura) x 30 m (comprimento máximo); Dotado de bateria recarregável e substituível com autonomia de funcionamento mínima de uma hora e meia para a monitorização contínua e 100 descargas na carga mínima de 200 joules. **ACESSÓRIOS:** Deve conter conjunto completo de cabos para alimentação da rede elétrica (220 Vac/ 60Hz) para seu funcionamento ou recarga; 01 par de permanentes fixo de desfibrilação adulto/infantil; 01 pares de pás multifuncionais adulto para marcapasso, monitoração e desfibrilação; 01 cabos de ECG de 5 vias para uso adulto / pediátrico; 01 Sensores de SpO2 permanentes tipo clip para adultos; 01 Sensor pediátrico de SpO2 permanente; 01 frasco de gel eletrocondutor; 05 rolos de papel termossensível para ECG; 01 Bateria selada; 01 Cabo de aterramento. Apresentar certificado de calibração; atender às normas: NBR IEC 60601-1 e NBR IEC 60601-2-4. O produto deve possuir registro

Qualificada como Organização Social – Decreto Estadual nº 12.286/2006

Qualificada como Organização Social – Lei Municipal nº 4.614/2014

Entidade de Utilidade Pública e Interesse Social – Lei Estadual nº 5.851/2009
Entidade de Utilidade Pública e Interesse Social – Lei Municipal nº 3.777/2008

Av. Hígino Cunha, nº 1515, Bairro Ilhotas
CEP: 64.014-220 | Teresina-PI

Fones: (86) 3198-1500/ (86) 3232-0353
CNPJ: 07.995.466/0001-13

ASSOCIAÇÃO PIAUIENSE DE HABILITAÇÃO, REABILITAÇÃO E READAPTAÇÃO

	<p>ANVISA. Garantia de 12 (doze) meses. Manual de instrução e operação em idioma português. EQUIPAMENTO MÉDICO HOSPITALAR, PODENDO SER DE IGUAL OU SUPERIOR QUALIDADE.</p>	
<p>2</p>	<p>ELETOENCEFALÓGRAFO - Para realização de exames de EEG com mapeamento cerebral, poligrafia neonatal, áudio e foto estimulador para exames de rotina. Equipamento em um só módulo. Portátil, facilita a locomoção e portabilidade. A unidade de Aquisição deve possuir as seguintes características mínimas: Sistema com no mínimo 36 canais de aquisição monopolares para EEG e canais acessórios de poligrafia/polissonografia, 01 (um) canal bipolar para ECG; sendo 04 DCX; Conversor A/D de no mínimo 12 bits com alta taxa de amostragem; Filtros passa-altas e passa-baixas configuráveis com processamento digitais de sinais; Sensibilidade: 1 a 2000 µV para Canais de EEG e Sensores; Faixa de Frequência: 0,01Hz a 100Hz Impedância de Entrada: >100 [MÔmega]; Rejeição de modo comum: Filtro notch digital ajustado a frequência de 60Hz com atenuação mínima de 40 dB; Filtro para baixas frequências selecionável de forma individual para cada canal; Filtro para altas frequências. Deve acompanhar o amplificador os seguintes acessórios: a fonte de alimentação (se houver) e cabos, 01 (um) jogo de eletrodos com no mínimo 50 unidades (adulto e infantil), pasta eletrocondutora para EEG digital, software para análise e interpretação de resultados para EEG digital e mapeamento cerebral, estimulador visual, auditivo e fone de ouvido (Foto e Áudio Estimuladores). Deverá ser fornecido a solução completa com Computador de mesa, monitor, nobreak, estabilizador e impressora; além de notebook para exame portátil com respectivo nobreak e compatível para a marca do aparelho de EEG, incluindo os softwares instalados, nos dois equipamentos, com configuração que atenda ao provedor de Sistemas Hospitalares MV (Comunicação HL7), em formato de PDF, de modo que possam ser exportados e enviados por e-mail ou nuvem para médicos em telemedicina. Deverá acompanhar: 01 Fotoestimulador; 01 Braço articulado para suporte do cabeçote; 01 Pasta condutora, pote 400g; 50 Eletrodo monopolar permanente 37mm x 26ga (adulto e infantil); 01 Carrinho para montagem do sistema. Sistema de vídeo e áudio sincronizados; Taxa de amostragem igual ou maior que 5.000 Hz por canal de EEG; Comunicação através de USB2 / USB3 e rede (TCP/IP); Amplificadores com Impedância de Entrada igual ou maior que 400 MΩ. Amplificadores com Ruído igual ou menor que 0,3 µ Vrms; Spliter (módulo isolador) para registro de exames em ambientes desfavoráveis — UTIs. Foto estimulador através de LED brando I-60 Hz. Sistema de calibração integrado. Permitir utilização de qualquer eletrodo (ouro ou estanho)/canal de EEG como referência; Sistema que apresente a indicação de conexão do eletrodo/canal ao paciente; Permitir o uso de capacete de eletrodos com conexão única ao cabo de ligação para a Unidade de Aquisição. A unidade de Trabalho deve possuir as seguintes características mínimas: Possuir todos os hardwares, softwares, licenças e acessórios necessários para a monitorização e gravação de exames de EEG; Permitir a inserção de dados do paciente; Apresentar em Tela o sinal de EEG adquirido; Sistema Completo para Análise do EEG, com mapeamento cerebral; Permitir a emissão de relatório com dados do paciente, medidas e estatísticas; Oxímetro incorporado, para registro da oximetria (SPO2) simultâneos; sensores de posição (adulto e infantil), sensor de ronco (adulto e infantil), sensor de esforço respiratório/cinta abdominal/cinta torácica (adulto e infantil), eletrocardiograma, mento, oculograma, CPAP; plestimografia e batimento cardíaco Sistema completo para impressão dos exames e relatórios; Acessórios Inclusos: 01</p>	<p>02</p>

ASSOCIAÇÃO PIAUIENSE DE HABILITAÇÃO, REABILITAÇÃO E READAPTAÇÃO

	<p>Unidade de Transporte para o equipamento e seus acessórios; 01 Suporte para a Unidade de Aquisição; 01 Conjunto de Eletrodos de ponte reutilizáveis; 01 Conjunto de Eletrodos de orelha reutilizáveis; 01 Conjunto de Cabos para conexão dos eletrodos, tamanho médio; 01 Capacete de eletrodos, tamanho pequeno; 01 Cabo para conexão de Capacete de Eletrodos; 01 Pote de 1 kg de pasta condutora para EEG. Demais acessórios necessários para o completo funcionamento do equipamento e de suas especificações supracitadas. Alimentação: 100-240Vac, 60 Hz Bivolt automático. Normas e exigências: Deverá apresentar Registro do Produto no Ministério da Saúde. Certificações da Norma Brasileira: NBR IEC 60601-1, NBR IEC 60601-1-2 e estar de acordo com toda legislação vigente. Certificado de Boas Práticas de Fabricação e ou Armazenamento. Deverá ser disponibilizada 01 (uma) unidade para demonstração em caso de dúvida. O equipamento deverá apresentar pelo menos 01 (um) ano de garantia a contar do término da instalação do equipamento, com realização de manutenção preventiva durante o período de garantia (com emissão de laudo/certificado) conforme manual do fabricante (incluindo peças que por este venham a ser indicadas em manual para substituição na manutenção preventiva). Classificação por meio do manual publicado na ANVISA, conforme RDC 185/2001, e demonstração do equipamento conferindo-se todas as características solicitadas em edital. Fornecimento de treinamentos para equipe técnica de saúde que realiza o exame e da Engenharia Clínica do hospital com manuais técnicos e de serviço contendo diagramas eletroeletrônicos; a fim de obter condições técnicas para avaliar a execução das manutenções básicas do equipamento em todos os turnos de trabalho do hospital, sem ônus para a instituição; A fim de obter condições técnicas para avaliar a execução das manutenções básicas do equipamento. EQUIPAMENTO MÉDICO HOSPITALAR, PODENDO SER DE IGUAL OU SUPERIOR QUALIDADE.</p>	
<p>3</p>	<p>OXÍMETRO DE PULSO DE MESA - Oxímetro de pulso de mesa para medida de saturação de oxigênio, não invasivo. Produto robusto permitindo seu uso em diversos ambientes. O equipamento deve possibilitar sua utilização em pacientes neonatais, infantis e adultos (com os sensores apropriados para cada público). Apresenta onda pletismográfica, amplitude de pulsação e medições atuais de SpO2 e pulsações. Evolução audível de SPO2, com variação do tom do Bip, de acordo com a variação da saturação. Oferece tecnologia de processamento de sinais digitais, permitindo leituras exatas e confiáveis mesmo durante baixa perfusão e outras formas de interferência de sinais. Monitorização contínua de SpO2 e frequência de pulso. Monitoração simultânea da frequência cardíaca (pulso periférico) e SpO2 (saturação de oxigênio), com tela/display LCD, LED ou similar colorida de no mínimo 4 (quatro) polegadas (diagonal), que evidencie os valores de: saturação de oxigênio, frequência cardíaca e curva pletismográfica, simultaneamente. Desempenho: Spo2: 1% a 100%. Pulsações: 20 a 250 batimentos por minuto (bpm). Amplitude de pulsação: 0,03% a 20%. PRECISÃO: Saturação: (% de SpO2 +- 1DP) - Adulto:70% a 100% +- 2 dígitos. - Neonatal: 70% a 100% +- 3 dígitos. - Baixa perfusão: 70% a 100% +- 2 dígitos; 60% a 80% +- 3 dígitos. Pulsações: 20 a 250 bpm +- 3 dígitos. Baixa perfusão: 20 a 250 bpm +- 3 dígitos. SAÍDA: Transferência de dados de tendências. Funcionalidade de chamada de enfermeiro (a). Tempo de estabilização: até no máximo 8s, após colocação do sensor. Possuir indicação numérica dos valores de saturação e pulso, apresentação da onda de pletismografia, alarmes configuráveis pelo usuário; possuir bateria interna de lítio que suporte no mínimo 2 (duas) horas.</p>	<p>30</p>

ASSOCIAÇÃO PIAUIENSE DE HABILITAÇÃO, REABILITAÇÃO E READAPTAÇÃO

	<p>Possui funcionamento simples e intuitivo com menus e ícones através de botões e teclados. Possui alça de transporte. Possui memória interna. Possui USB e Mini USB para download de dados. No mínimo de 96 horas de dados. POSSUIR INDICADORES VISUAIS: Procura de pulsação; hora e data; indicador de interferência; bateria a carregar. Relógio de gestão de alarmes de SatSeconds. Forma de onda plestimográfica. Alarmes visual e sonoro, com possibilidade de ajuste tanto automático quanto manual pelo operador para todos os parâmetros de segurança. Alimentação: 220Vac, 60 Hz ou Bivolt automático. Peso máximo com bateria: 5Kg. Acesso a todas as funções através de botões ou teclado para navegação. ACESSÓRIOS: O equipamento/oxímetro deve vir acompanhado com todos os acessórios necessários ao seu pleno funcionamento, como: adaptador de montagem; cabos de interface; cabo extensor, conectores, sensores, mangueiras e outros. 01 (um) sensor de oxímetria adulto e 01 (um) neonatal. Dimensões aproximadas: Altura: 80mm. Largura: 250mm. Profundidade: 160mm. Normas e exigências: Deverá apresentar Registro do Produto no Ministério da Saúde. Certificações da Norma Brasileira: NBR IEC 60601-1, Certificação de acordo com toda legislação vigente. Certificado de Boas Práticas de Fabricação e ou Armazenamento. O equipamento deverá apresentar pelo menos 01 (um) ano de garantia a contar do término da entrega do equipamento. Manual de instrução e operação em idioma português. EQUIPAMENTO MÉDICO HOSPITALAR, PODENDO SER DE IGUAL OU SUPERIOR QUALIDADE.</p>	
<p>4</p>	<p>ELETRCARDIOGRAFO - Aparelho digital portátil interpretativo para captação e inscrição do traçado de ECG de repouso com capacidade de 12 derivações, utilizado para realização de exames de ECG (Eletrocardiograma), para uso em pacientes (neonatais, pediátricos e adultos), em ambiente hospitalar. Cujas finalidades é o registro gráfico do sinal de ECG. O aparelho de eletrocardiografia compacto e portátil, com conexão com computador para transferência de exames, de fácil uso com interface intuitiva e conectividade que atenda ao provedor de Sistemas Hospitalares MV.A conexão com computador deve ser com no mínimo portas USB, RS232, cabos e conexão em rede, Ethernet, LAN, WIFI, FTP em formato DICOM, <u>HL7</u>. Possui Impressora térmica para papel milimetrado comum ou termossensível tamanho carta, ofício ou A4 ou formulário contínuo 80 colunas tamanho ofício, ou rolos de 210mm de largura aproximadamente. Permitir a impressão das aquisições em papel de alta qualidade permitindo armazenamento em prontuário por longos períodos sem deterioração. Possibilidade de impressões/cópias dos últimos 100 exames, no mínimo. Deve possibilitar que os exames sejam enviados em formato PDF para o computador. Permitir inserção dos dados do paciente (nome, idade/data de nascimento, sexo). Tela colorida de no mínimo 7" (polegadas), para visualização e monitoramento das 12 derivações simultâneas de alta resolução e touchscreen. As mensagens, medidas e informações mostradas na tela, e nos relatórios, devem estar no idioma português. Teclado alfanumérico multi resistente emborrachado. Bateria interna recarregável com autonomia mínima mínimo 4 horas ou de 250 exames. Dados do ECG: Sinal ou pulso de calibração 1 mV; 500 amostras/s por canal. Possuir filtro rede elétrica e filtro para artefatos musculares. Proteção contra descarga de desfibrilador. Aquisição digital de 12 derivações simultâneas. Sensibilidade deve incluir no mínimo: 5, 10, 20 mm/mV. Laudo/interpretação: possuir algoritmo de interpretação automática de todas as derivações e análise das medidas FC e segmento QT para suporte à decisão clínica. Possuir no painel da sensibilidade, eletrodo solto, filtros e</p>	<p>15</p>

ASSOCIAÇÃO PIAUIENSE DE HABILITAÇÃO, REABILITAÇÃO E READAPTAÇÃO

	<p>condição da bateria, detecção de marca-passo. Possuir operação no modo manual, automático e ritmo. DADOS DA IMPRESSÃO: O registro deve apresentar, no mínimo as 12 derivações, pulso de calibração, Velocidade de registro ajustável minimamente entre 10 e 50 mm/s, identificação do paciente e medidas dos segmentos cardíacos. ACESSÓRIOS: 01(um) cabo de alimentação para rede elétrica padrão NBR 14136, 01 (um) cabo para conexão ao computador; 01 (um) cabo de paciente 10 vias, com pino banana; 01 (um) cabo de paciente 10 vias, com garra; 02 (dois) conjuntos de eletrodos reutilizáveis para uso adulto e pediátrico formado por 04 (quatro) eletrodos para membros tipo clip e 06 (seis) eletrodos de sucção para o tórax. Todos os materiais e softwares para instalação do equipamento devem estar inclusos no fornecimento, assim como todas as peças necessárias ao perfeito funcionamento do eletrocardiógrafo; 01 (um) carrinho de transporte. Alimentação elétrica: 220Vac (Bivolt), 60Hz automático. Normas e exigências: Deverá apresentar Registro da ANVISA: conforme disposição da Lei nº 6.360/1976; Certificações das Normas Brasileiras: NBR IEC 60601-1, NBR IEC 60601-1-2, atender à NBR 14136 e estar de acordo com toda legislação vigente. Certificado de Boas Práticas de Fabricação. Deverá ser disponibilizada 01 (uma) unidade para demonstração em caso de dúvida. O equipamento deverá apresentar pelo menos 12 (doze) meses de garantia a contar do término da instalação do equipamento, com realização de manutenção preventiva durante o período de garantia (com emissão de laudo/certificado) conforme manual do fabricante (incluindo peças que por este venham a ser indicadas em manual para substituição na manutenção preventiva). Classificação por meio do manual publicado na ANVISA, conforme RDC 185/2001 e demonstração do equipamento conferindo-se todas as características solicitadas em edital. Fornecedor de treinamento de operação do equipamento em todos os turnos. EQUIPAMENTO MÉDICO HOSPITALAR, PODENDO SER DE IGUAL OU SUPERIOR QUALIDADE.</p>	
--	---	--

DO PRAZO DE ENTREGA DOS ITENS

O prazo de entrega dos itens não poderá ser superior a 20 (vinte) dias consecutivos, contados a partir da emissão da Autorização de Fornecimento, após assinatura do Contrato.

Os equipamentos/ materiais deverão ser entregues de segunda a sexta feira, somente em dias úteis, no horário das 08h30min às 11h00min e das 13h30min às 17h00min, na Nova Maternidade Dona Evangelina Rosa, localizada à Avenida Presidente Kennedy, Nº 1160, bairro Morada do Sol, Teresina/PI, CEP 64.056-375.

DAS CONDIÇÕES DE PAGAMENTO

O pagamento será efetuado em parcela única, até o 30º (trigésimo) dia após recebimento do **EQUIPAMENTO MÉDICO HOSPITALAR – DESFIBRILADOR/CARDIOVERSOR, OXÍMETRO DE MESA, ELETROENCEFALÓGRAFO E ELETROCARDÍOGRAFO**, montagem, instalação e treinamento da equipe (se necessário), bem como do atesto da Nota Fiscal por Técnico habilitado ou Engenheiro Clínico.

DAS DISPOSIÇÕES GERAIS:

Nos preços propostos serão considerados todos os encargos previdenciários, fiscais, comerciais, trabalhistas, tributários, material, embalagens, fretes, seguros, tarifas, descarga, transporte, responsabilidade civil, despesas de instalação e do completo funcionamento e demais despesas incidentes ou que venham a incidir sobre os materiais/ equipamentos, objeto desta licitação.

ASSOCIAÇÃO PIAUIENSE DE HABILITAÇÃO, REABILITAÇÃO E READAPTAÇÃO

A proposta deverá ter o prazo de validade mínima de 60 dias.

O CNPJ para faturamento: Associação Piauiense de Habilitação, Reabilitação e Readaptação - Associação Reabilitar, CNPJ Nº 07.995.466/0004-66 — Filial, localizada na Avenida Presidente Kennedy, Nº 1160, bairro Morada do Sol, Cep 64.056-375, Teresina/PI.

DOCUMENTAÇÕES NECESSÁRIAS PARA CADASTRO:

Cartão CNPJ da empresa; cópia do contrato social da empresa e/ ou ata da constituição da empresa; certidões negativas de débitos — municipal, estadual e federal (certificado do FGTS, certidão trabalhista e a certidão da receita federal); cópia do comprovante de endereço da empresa; cópia do RG e CPF do representante da empresa; cópia do comprovante de endereço do representante da empresa; alvará de funcionamento atualizado; dados bancários da empresa; telefones para contato; e-mail do representante legal da empresa (contrato será enviado via plataforma docuSign); nome e e-mail da testemunha da empresa (contrato será enviado via plataforma docuSign).