

COMISSÃO PARA ANÁLISE DE CONVÊNIOS E CONTRATOS - CACC

229^a Sessão Ordinária 21 de fevereiro de 2025 14:30h

Secretaria Gera



Ordem do Dia Suplementar Itens 01 a 03



ORDEM DO DIA SUPLEMENTAR

I - PARA EMISSÃO DE PARECER - inciso I, Art. 14, Deliberação Consu-A-16/2022

Termos Novos e Aditivos

01) Processo: 32-P-45628/2024

Convênio: 95568

Interessado: HEMOCENTRO

Espécie: Contrato de Prestação de Serviços

Partes: Unicamp/Funcamp e Vitta Especialidades Cirúrgicas Ltda.

Resumo do Objeto: Realização de atendimento transfusional à distância e procedimentos

que visem adequar os hemocomponentes às necessidades específicas de determinados pacientes, mediante solicitação e após avaliação do médico hemoterapeuta autorizado pelo Hemocentro Unicamp, que poderá suspender ou modificar uma transfusão quando considerá-la

inadequada ou desnecessária.

Executoras: Sara Teresinha Olalla Saad e Erica Vitoria Picarelli Leardini

Vigência: 60 meses

Recursos: Conforme Cláusula Quarta – Do Valor

Taxas: Faepex 3% - PIDS 8% - AIU 3% - CAF 6,5%

Observação: À CAD para providências cabíveis.

02) Processo: 32-P-45820/2024

Convênio: 95573

Interessado: HEMOCENTRO

Espécie: Contrato de Prestação de Serviços

Partes: Unicamp e Hospital das Clínicas da Faculdade de Medicina de Botucatu

Resumo do Objeto: Realização pelo Hemocentro de testes de biologia molecular NAT (Teste de Ácido Nucléico) para pesquisa do vírus HIV (Imunodeficiência

Adquirida), HCV (Hepatite C), HBV (Hepatite B), Malária e outros que forem exigidos pela legislação brasileira nas amostras de doadores de sangue, coletadas pela contratante e entregues no Laboratório de

Sorologia/NAT do Hemocentro Campinas.

Executoras: Sara Teresinha Olalla Saad e Joyce Maria Annichino Bizzacchi

Vigência: 60 meses

Observação: À CAD para providências cabíveis.

03) Processo: 32-P-355/2025

Convênio: 95616

Interessado: HEMOCENTRO

Espécie: Contrato de Estudo Clínico

Partes: Unicamp/Funcamp e Daiichi Sankyo, Inc – Estados Unidos

Resumo do Objeto: Realização de estudo clínico multicêntrico "Estudo Clínico de fase 3,

duplo-cego, randomizado, controlado por placebo de Quizartinibe administrado em combinação com quimioterapia de indução e consolidação e administrado como terapia de manutenção em participantes adultos com Leucemia Mielóide Aguda FLT3-ITD (-) recém-

diagnosticada".



Secretaria Geral

CACC 229ª Reunião Ordinária-fls. 2

Executoras: Sara Teresinha Olalla Saad e Joyce Maria Annichino Bizzacchi Vigência: Até a conclusão do Estudo, com prazo máximo de 84 meses Recursos: Conforme Anexo A - Orçamento e Cronograma de Pagamento

Taxas: Faepex 3% - PIDS 8% - AIU 10% - CAF 6,5%

Observação: Conforme Parecer Consubstanciado CEP (docto 04), não é necessária

aprovação pela Conep.

À Cepe para providências cabíveis.