



Estado do Pará
SECRETARIA MUNICIPAL DE EDUCAÇÃO
SECRETARIA MUNICIPAL DE ADMINISTRAÇÃO

ANEXO II
TERMO DE REFERÊNCIA

1. OBJETO

CONTRATAÇÃO DE EMPRESA ESPECIALIZADA PARA FORNECIMENTO DE MEDICAMENTOS, VISANDO ATENDER AS NECESSIDADES DA PREFEITURA MUNICIPAL DE SOURE/PA, para atender a demanda da Secretaria de Saúde da Prefeitura Municipal.

2. JUSTIFICATIVA

CONSIDERANDO que a aquisição de tais medicamentos constitui um dos elementos fundamentais para a efetiva implementação de ações capazes de promover a melhoria das condições da assistência à saúde da população.

CONSIDERANDO a lei n.º8.080/90, em seu artigo 6º, estabelece como campo de atuação do Sistema Único de Saúde (SUS) a “formulação da política de medicamentos (...) de interesse para a saúde (...)”.

CONSIDERANDO o seu propósito precípua é o de garantir a necessária segurança, eficácia e qualidade dos medicamentos, a promoção do uso racional e o acesso da população àqueles considerados essenciais. O Medicamento é um insumo estratégico de suporte às ações de saúde, cuja falta pode significar interrupções constantes no tratamento, o que afeta a qualidade de vida dos usuários e a credibilidade dos serviços farmacêuticos e do sistema de saúde como um todo.

Outro ponto que merece destaque é que com o registro de preços, facilita o controle de estoque e evita vencimento ou danificação dos materiais que eventualmente não forem utilizados. Assim, somente será utilizando recurso financeiro necessário para atender a demanda

Justificadamente, portanto, opta-se por realizar-se a presente licitação, em virtude do exato enquadramento das necessidades e dos requisitos fundamentais para utilização desse procedimento nos termos da Lei 8.666/93.

3. FUNDAMENTAÇÃO LEGAL

A contratação, objeto deste Termo de Referência, tem amparo legal, integralmente, nas Leis Federais nº 10.520/2002, nº 8.666/1993 e nº 14.133, Lei Complementar nº 123/2006 e demais legislações aplicáveis a este evento e nas condições e exigências descritas no Edital e nas demais prescrições legais aplicáveis ao assunto.

4. ESPECIFICAÇÕES TÉCNICAS E QUANTIDADE

ITEM	DESCRIÇÃO DOS ITENS	UND	QUANT.
1	ACETATO DE BETAMETASONA + FOSFATO DISSODICO DE BETAMETASONA COM 25	Unidade	1.000
2	ACIDO TRANEXAMICO SOL. INJETÁVEL	Ampola	900
3	ADRENALINA INJETAVEL	Ampola	1.000
4	AGUA DESTILADA 10ML	Ampola	30.000



Estado do Pará
SECRETARIA MUNICIPAL DE EDUCAÇÃO
SECRETARIA MUNICIPAL DE ADMINISTRAÇÃO

5	AMINOFILINA 24MG INJETÁVEL	Ampola	1.000
6	AMPICILINA 1G PÓ INJ	Ampola	500
7	AMPICILINA 500MG PÓ INJ	Ampola	300
8	ATROPINA INJETÁVEL	Ampola	1.000
9	BENZILPENICILINA 5.000.000UI	Ampola	1.000
10	BENZILPENICILINA BENZATINA 1200.000UI	Ampola	2.000
11	BENZILPENICILINA BENZATINA 600.000UI	Ampola	1.000
12	BENZILPENICILINAPROCAINA 300.000+100.000UI	Ampola	800
13	BUPIVACAÍNA 8% GLICOSE	Ampola	1.000
14	CEDILANIDE INJETÁVEL	Ampola	800
15	CEFALOTINA SÓDICA 1G INJ	Ampola	1.500
16	CEFTRIAXONA 1 G INJETÁVEL EV	Ampola	4.000
17	CETOPROFENO 100MG	Comprimido	1.000
18	CETOPROFENO 100 MG IM	Ampola	100
19	CIMETIDINA 300MG	Ampola	2.000
20	CLORANFENICOL 1G INJ	Ampola	1.000
21	CLORANFENICOL COLÍRIO 4 MG/ML 10 ML	Frasco	600
22	CLORANFENICOL SUSP 25MG/ML	Frasco	100
23	CLORETO DE POTÁSSIO 10% 10ML	Frasco	500
24	CLORETO DE SÓDIO 10% 10 ML	Frasco	2.000
25	CLORIDRATO DE S + DEXTROCETAMINA 10ML	Ampola	500
26	AMIODARONA INJETÁVEL	Ampola	1.000
27	CLORIDRATO DE DOPAMINA 5MG/ML	Ampola	800
28	CLORIDRATO DE ETILEFRINA 10MG/ML	Ampola	300
29	CLORIDRATO DE LIDOCAÍNA SV 2% ESTÉRIL	Frasco	1.500
30	CLORIDRATO DE PETIDINA 100MG	Frasco	800
31	COMPLEXO B INJETÁVEL	Ampola	2.000
32	DEXAMETASONA 2MG INJETÁVEL BC	Ampola	2.000
33	DEXAMETAZONA ELIXIR 120ML	Frasco	150
34	DEXAMETAZONA 4 MG/ML AMP 2,5ML	Ampola	3.000
35	DEXCLORFENIRAMINA 2 MG	Comprimido	200
36	DEXCLORFENIRAMINA XPE 20MG/5ML - Especificação: A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos medicamentos na Anvisa Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle- CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercado sul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	Frasco	2.000
37	DICLOFENACO POTÁSSICO 50MG	Comprimido	3.000
38	DICLOFENACO POTÁSSICO INJETÁVEL	Ampola	3.000



Estado do Pará
SECRETARIA MUNICIPAL DE EDUCAÇÃO
SECRETARIA MUNICIPAL DE ADMINISTRAÇÃO

39	DICLOFENACO POTÁSSICO GTS	Frasco	2.000
40	DICLOFENACO SÓDICO 50MG	Comprimido	10.000
41	DICLOFENACO SÓDICO INJ	Ampola	3.000
42	DICLOFENACO DIETILAMONIO 60G	Bisnaga	100
43	DIMENIDRINATO INJETAVEL.	Ampola	100
44	DIMETICONA 40MG.	Comprimido	1.500
45	DIMETICONA GTS	Frasco	1.000
46	DIPIRONA 500MG/ML AMP 2 ML	Ampola	10.000
47	FENOTEROL PARA NEBULIZAÇÃO 0,2MG/ML	Frasco	100
48	FUROSEMIDA 10MG/ML 2ML	Ampola	3.000
49	GENTAMICINA 120MG INJETÁVEL	Ampola	4.000
50	GENTAMICINA 160MG SOL INJETÁVEL	Ampola	1.000
51	GENTAMICINA 20MG SOL	Ampola	2.000
52	GENTAMICINA 40MG SOL INJETÁVEL	Ampola	3.000
53	GENTAMICINA 80MG SOL INJETÁVEL	Ampola	3.000
54	GLICOSE 25% 10 ML	Ampola	5.000
55	GLICOSE 50% 10ML	Ampola	8.000
56	GLUCONATO DE CALCIO	Unidade	800
57	HEPARINA SODICA 5000 UI 5ML	Unidade	100
58	HIDROCORTISONA 100 MG PÓ INJETÁVEL	Ampola	2.000
59	HIDROCORTISONA 500MG PÓ INJETÁVEL	Ampola	2.000
60	HIDROXIETILAMIDO 6% + CLORETO DE SÓDIO	Frasco	600
61	HIOSCINA	Ampola	2.500
62	HIOSCINA + DIPIRONA INJETÁVEL	Ampola	3.000
63	IPRATROPIO 0,025% SOL 20ML	Frasco	100
64	ISOSORBIDA 5MG COMPRIMIDO	Comprimido	1.000
65	LEVOBUPIVACAINA 0,5% C/ VASO 20 ML	Frasco	500
66	LEVOBUPIVACAINA 0,5% S/ VASO 20 ML	Frasco	500
67	MANITOL 100ML	Frasco	800
68	METILERGOMETRINA 0,2MG	Ampola	800
69	METILERGOMETRINA 0,2,G/ML 1 ML	Ampola	2.500
70	METOCLOPRAMIDA 5MG/ML INJETÁVEL	Ampola	3.000
71	METRONIDAZOL 0,5% SOLUÇÃO INJETÁVEL	Frasco	1.000
72	MIDAZOLAM 5MG/ML	Ampola	400
73	NITROGLICERINA 5MG SOL INJETÁVEL	Unidade	100
74	OLEO MINERAL 100ML	Frasco	100
75	OXACILINA INJETÁVEL	Ampola	1.500
76	OXITOCINA 5UI/ML 1ML	Ampola	3.000
77	PIRACETAM INJETÁVEL	Ampola	1.000
78	PROMETAZINA SOL INJETÁVEL	Ampola	2.500



Estado do Pará
SECRETARIA MUNICIPAL DE EDUCAÇÃO
SECRETARIA MUNICIPAL DE ADMINISTRAÇÃO

79	RANITIDINA SOL INJETÁVEL	Ampola	4.000
80	SORO FISIOLÓGICO 500ML	Frasco	30.000
81	SORO GLICOFISIOLOGICO 500ML	Frasco	8.000
82	SORO GLICOSADO 100ML	Frasco	8.000
83	SORO GLICOSADO 500ML	Frasco	8.000
84	SORO RINGER LACTADO 500ML	Frasco	8.000
85	SORO RINGER SIMPLES 500ML	Frasco	8.000
86	SORO SORBITOL + MANITOL 1000ML	Unidade	1.000
87	SULFADIAZINA DE PRATA CRM 1% 400MG - Especificação : 400G. A embalagem deverá conter impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos medicamentos na Anvisa Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle- CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	Pote	200
88	SULFATO DE MAGNÉSIO 10%	Ampola	1.200
89	SULFATO DE MAGNÉSIO 50% 10ML	Ampola	1.200
90	VITAMINA C INJETÁVEL 100MG/ML 5ML	Ampola	3.000
91	ACEBROFILINA ADULTO 50MG 120ML	Frasco	10.000
92	ACEBROFILINA INFANTIL 5MG/ML	Frasco	2.800
93	ÁCIDO ACETILSALICÍLICO 100 MG COMPRIMIDO - Especificação : A embalagem do produto deverá conter impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos medicamentos na Anvisa Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle- CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	Comprimido	120.000
94	ACIDO ACETILSALICILICO 500MG	Comprimido	1.000
95	ACIDO ASCORBICO 1G	Comprimido	100
96	ACIDO ASCORBICO GTS	Frasco	2.000
97	ACIDO FOLICO 5MG	Comprimido	80.000
98	ALBENDAZOL 40MG	Frasco	5.000
99	ALBENDAZOL 4000G	Comprimido	10.000
100	AMBROXOL SOLUÇÃO ORAL(XAROPE) 15MG/5ML FRASCO - Especificação: A embalagem do produto deverá conter seguinte impressão: venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle- CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de	Frasco	2.000



Estado do Pará
SECRETARIA MUNICIPAL DE EDUCAÇÃO
SECRETARIA MUNICIPAL DE ADMINISTRAÇÃO

	origem traduzido por tradutor oficial.		
101	AMBROXOL SOLUÇÃO ORAL(XAROPE) 30MG/5ML FRASCO - Especificação: A embalagem do produto deverá conter a seguinte impressão: venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle- CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	Frasco	2.000
102	AMOXICILINA 250 MG SUSPENSÃO 150ML	Frasco	4.000
103	AMOXICILINA 500MG CAPS	Cápsula	25.000
104	AMPICILINA 5MG/ML SUSPENSÃO 120ML	Frasco	2.000
105	AMPICILINA 50MG/ML SUSPENSÃO	Frasco	1.000
106	AMPICILINA SÓDICA 500MG - Especificação: Parafarmácia. A embalagem do produto deverá conter a seguinte impressão: venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos medicamentos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle- CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	Comprimido	20.000
107	ANLODIPINO 10MG	Comprimido	50.000
108	ANLODIPINO 20MG	Comprimido	50.000
109	ATENOLOL 100MG	Comprimido	45.000
110	ATENONOL 25MG	Comprimido	30.000
111	ATENOLOL 50MG	Comprimido	30.000
112	AZITROMICINA 40MG/ML SUSPENSÃO - Especificação: A embalagem do produto deverá conter a seguinte impressão: venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle- CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	Frasco	1.000
113	AZITROMICINA 500MG	Comprimido	20.000
114	BACITRACINA + SULF NEOMICINA 5MG/G 30G	Bisnaga	3.000
115	CAPTOPRIL 25MG - Especificação: A embalagem do produto deverá conter a seguinte impressão: venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle- CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	Comprimido	60.000



Estado do Pará
SECRETARIA MUNICIPAL DE EDUCAÇÃO
SECRETARIA MUNICIPAL DE ADMINISTRAÇÃO

116	CAPTOPRIL 50 MG - Especificação: Comprimido sulcado, deve conter a descrição proibida a venda pelo comércio. Apresentar registro dos medicamentos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle- CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do Mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	Comprimido	60.000
117	CEFALEXINA 250MG SUSP	Frasco	2.000
118	CEFALEXINA 500MG	Comprimido	1.000
119	CETOCONAZOL 200MG	Comprimido	3.000
120	CETOCONAZOL 30G CR	Bisnaga	1.000
121	CIMETIDINA 200MG	Comprimido	1.000
122	CINARIZINA 75MG	Comprimido	1.000
123	CIPROFLOXACINO 500MG	Comprimido	5.000
124	CIPROFLOXACINO SOL OFTÁLMICA	Frasco	50
125	COMPLEXO B POLIVITAMÍNICO	Comprimido	5.000
126	DEXAMETASONA 0,1% 5ML	Frasco	400
127	DEXAMETASONA CRM 0,1%	Bisnaga	1.500
128	DIGOXINA 0,25MG COMPRIMIDO	Comprimido	3.000
129	DIMENIDRINATO COMPRIMIDO	Comprimido	600
130	DIMENIDRINATO GTS	Frasco	300
131	DIPIRONA GTS	Frasco	3.000
132	DIPIRONA SÓDICA 500MG	Comprimido	30.000
133	ENALAPRIL MALEATO 10MG - Especificação: Comprimido 10mg, a embalagem deverá conter a impressão a venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle- CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do Mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	Comprimido	60.000
134	ENALAPRIL MALEATO 20MG - Especificação: Comprimido 20MG, a embalagem deverá conter a impressão a venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle- CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do Mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	Comprimido	60.000
135	ERITROMICINA 125MG	Comprimido	1.000
136	ERITROMICINA 250MG	Comprimido	1.000
137	ERITROMICINA 500 MG COMPRIMIDO	Comprimido	1.000
138	ESPIRONOLACTONA 50MG	Comprimido	300



Estado do Pará
SECRETARIA MUNICIPAL DE EDUCAÇÃO
SECRETARIA MUNICIPAL DE ADMINISTRAÇÃO

139	FUROSEMIDA 40MG	Comprimido	150.000
140	GENTAMICINA 10ML	Frasco	10
141	GLIBENCLAMIDA 5MG COMPRIMIDO	Comprimido	120.000
142	HIDROCLOROTIAZIDA 12,5MG	Unidade	80.000
143	HIDROCLOROTIAZIDA COMPRIMIDO 25MG - Especificação: A embalagem deve conter venda proibida pelo comércio. Apresentar registro do produto na Anvisa certificado de boas práticas, fabricação e controle - CBPFC do fabricante conforme resolução ANVISA nº 460/99. Em caso de fabricante fora do Mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	Comprimido	120.000
144	HIDROCORTISONA CR	Bisnaga	100
145	HIDROXIDO DE MAGNÉSIO + HIDROXIDO DE ALUMÍNIO SUSPENSÃO ORAL - Especificação: A embalagem deverá conter impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos medicamentos na Anvisa certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do Mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	Frasco	2.000
146	IBUPROFENO 600MG	Comprimido	15.000
147	IBUPROFENO 50MG/ML	Frasco	8.000
148	INSULINA ASPARTE 100U/ML 30ML INSULINA ASPARTE 100U/ML 30ML	Ampola	50
149	INSULINA GLARGINA 100U/ML 30ML	Ampola	50
150	INSULINA NPH 100UI 10ML	Ampola	1.000
151	INSULINA REGULAR 10ML	Ampola	300
152	LORATADINA SUSP	Frasco	50
153	LOSARTANA POTASSICA 50MG	Comprimido	300.000
154	MEBENDAZOL	Frasco	1.500
155	MEBENDAZOL 100MG	Comprimido	5.000
156	METFORMINA CLORIDRATO 500MG - Especificação: A embalagem deverá conter impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos medicamentos na Anvisa certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do Mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	Comprimido	80.000
157	METFORMINA CLORIDRATO 850MG - Especificação: Comprimido de 850mg, a embalagem deverá conter impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos	Comprimido	80.000



Estado do Pará
SECRETARIA MUNICIPAL DE EDUCAÇÃO
SECRETARIA MUNICIPAL DE ADMINISTRAÇÃO

	medicamentos na Anvisa Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle- CBPFC do fabricanteconformer resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.		
158	METILDOPA 250MG	Comprimido	25.000
159	METILDOPA 500MG	Comprimido	15.000
160	METOCLOPRAMIDA 4 MG/ML GTS 10 ML	Frasco	1.000
161	METOCLOPRAMIDA CLORIDRATO 10 MG	Comprimido	1.000
162	METRONIDAZOL + NISTATINA CR VAGINAL + APL	Bisnaga	8.000
163	METRONIDAZOL COMPRIMIDO 250MG - Especificação: A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos medicamentos na Anvisa Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle- CBPFC do fabricanteconformer resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	Comprimido	50.000
164	METRONIDAZOL 40MG/ML SOLUÇÃO ORAL	Frasco	3.000
165	METRONIDAZOL 5% CR VAGINAL + APLICADOR - Especificação: Tubo + aplicador, a embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle- CBPFC do fabricanteconformer resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	Bisnaga	4.000
166	MICONAZOL 2% CREME VAGINAL + APLIC	Unidade	600
167	NIFEDIPINA 20MG	Comprimido	120.000
168	NIFEDIPINA 10MG	Comprimido	120.000
169	NIFEDIPINA SL 10MG	Cápsula	3.000
170	NIMESULIDA 100MG	Comprimido	20.000
171	NIMESULIDA GTS	Frasco	1.500
172	NISTATINA 100.000UI/ML SUSP	Frasco	1.000
173	NISTATINA CR VAG + APL	Bisnaga	1.200
174	NITROFUZAZONA	Bisnaga	120
175	OMEPRAZOL 20MG	Comprimido	40.000
176	OXIDO DE ZINCO	Unidade	50
177	PARACETAMOL 500MG - Especificação: A embalagem deverá conter a seguinte impressão venda proibida pelo comércio, Apresentar registro dos medicamentos na Anvisa Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle- CBPFC do	Comprimido	20.000



Estado do Pará
SECRETARIA MUNICIPAL DE EDUCAÇÃO
SECRETARIA MUNICIPAL DE ADMINISTRAÇÃO

	fabricanteconformer resolução Anvisa nº 460/99. Em caso defabricantefora do mercosul,apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.		
178	PARACETAMOL 750MG	Comprimido	10.000
179	PIRACETAM COMPRIMIDO	Comprimido	500
180	POLIVITAMINAS A,B,C,D,E 10ML	Ampola	500
181	PREDNISOLONA 20MG	Comprimido	3.000
182	PROMETAZINA 25MG	Comprimido	2.000
183	PROPRANOLOL 10MG	Comprimido	1.200
184	PROPRANOLOL 40MG	Comprimido	22.000
185	RANITIDINA 150MG	Comprimido	10.000
186	RANITIDINA 300MG	Comprimido	10.000
187	SALBUTAMOL COMPRIMIDO	Unidade	600
188	SALBUTAMOL XPE ADULTO	Frasco	800
189	SALBUTAMOL XPE PEDIATRICO	Frasco	800
190	SECNIDAZOL 1.000 MG - Especificação: A embalagem deveconter venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos medicamentos na Anvisa e Certificado de Bo as Práticas, Fabricação e Controle- CBPFC do fabricanteconformer resolução Anvisa nº 460/99. Em caso defabricantefora do mercosul,apresenta r documento do país de origem traduzido por tradutor oficial	Comprimido	1.500
191	SILIMARINA EXTRATO 120ML	Unidade	100
192	SILIMARINA EXTRATO 200MG	Unidade	1.000
193	SINVASTATINA 20 MG COMPRIMIDO - Especificação: A embalagem deveconter venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos medicamentos na Anvisa e Certificado de Bo as Práticas, Fabricação e Controle- CBPFC do fabricanteconformer resolução Anvisa nº 460/99. Em caso defabricantefora do mercosul,apresenta r documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	Comprimido	80.000
194	SORO ORAL (SAIS PARA REIDRATAÇÃO ORAL)	Unidade	10.000
195	SULFAMETOXAZOL + TRIMETROPRIMA 400MG+80MG - Especificação: Comprimido,aembalagem deveráconteraimpressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos medicamentos n a Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle- CBPFC do fabricanteconformer resolução Anvisa nº 460/99. Em caso defabricantef ora do mercosul,apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	Comprimido	40.000
196	SULFAMETOXAZOL + TRIMETOPRIMA SUSP 50ML	Frasco	4.000



Estado do Pará
SECRETARIA MUNICIPAL DE EDUCAÇÃO
SECRETARIA MUNICIPAL DE ADMINISTRAÇÃO

197	SULFATO FERROSO 30ML	Frasco	5.000
198	SULFATO FERROSO 40MG	Comprimido	40.000
199	VITAMINA K INJETÁVEL	Ampola	2.000
200	TRAMADOLINJETAVEL	Ampola	4.000
201	PARACETAMOL SOLUÇÃO ORAL 200 MG/ML 15ML - Especificação: Em gotas, 200 mg/ml, frasco 15 ml. Embalagem com a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos medicamentos na Anvisa Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle- CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	Frasco	3.000
202	ÁCIDO VALPRÓICO 250/5ML SUSP. ORAL C/50 - Especificação : A embalagem do produto deverá conter a seguinte impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle- CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	Caixa	1.000
203	ÁCIDO VALPRÓICO 250MG COMPRIMIDO - Especificação : A embalagem do produto deverá conter a seguinte impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle- CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	Comprimido	3.000
204	ÁCIDO VALPRÓICO 500MG COMPRIMIDO - Especificação: A embalagem do produto deverá conter a seguinte impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle- CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	Comprimido	3.000
205	AMITRIPTILINA 25MG COMPRIMIDO	Comprimido	28.000
206	BIPERIDENO 2 MG - Especificação: embalagem do produto deverá conter a impressão: venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos medicamentos na Anvisa Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle- CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de	Comprimido	36.000



Estado do Pará
SECRETARIA MUNICIPAL DE EDUCAÇÃO
SECRETARIA MUNICIPAL DE ADMINISTRAÇÃO

	origem traduzido por tradutor oficial.		
207	BIPERIDENO 5 MG/ML 1ML - Especificação: embalagem do produto deverá conter a seguinte impressão: venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos medicamentos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle- CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	Ampola	1.200
208	CARBAMAZEPINA 20MG/ML 100ML - Especificação: Embalagem: frasco com 100ml. A embalagem do produto deverá conter a seguinte impressão: venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos medicamentos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle- CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	Frasco	2.500
209	CARBONATO DE LÍTIO 300 MG - Especificação: Comprimido 300 mg. a embalagem do programa deverá conter a seguinte impressão: venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos medicamentos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle- CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	Comprimido	12.000
210	CLONAZEPAM 0,5 MG - Especificação: devendo apresentar registro dos medicamentos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle- CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	Comprimido	28.000
211	CLONAZEPAM 2 MG - Especificação: devendo apresentar registro dos medicamentos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle- CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	Comprimido	20.000
212	CLONAZEPAM SOLUÇÃO ORAL	Unidade	6.000
213	CLORPROMAZINA 100 MG	Comprimido	12.000
214	CLORPROMAZINA 25MG	Comprimido	18.000
215	CLORPROMAZINA SOLUÇÃO ORAL	Frasco	3.000
216	CLORPROMAZINA 5 MG/ML 5ML - Especificação: 5 mg/ml, em	Ampola	600



Estado do Pará
SECRETARIA MUNICIPAL DE EDUCAÇÃO
SECRETARIA MUNICIPAL DE ADMINISTRAÇÃO

	ampola, embalagem do produto deverá conter a seguinte impressão: venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos medicamentos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle- CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do Mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.		
217	CODEÍNA ISOLADA 30MG	Comprimido	10.000
218	DIAZEPAM COMPRIMIDO 5 MG - Especificação: DIAZEPAM comprimido 5 mg, embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos medicamentos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle- CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do Mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	Comprimido	20.000
219	DIAZEPAM COMPRIMIDO 10 MG - Especificação: DIAZEPAM comprimido 10 mg, embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos medicamentos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle- CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do Mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	Comprimido	20.000
220	DIAZEPAM 5MG/ML SOL INJ	Ampola	1.800
221	FENITOÍNA 100MG - Especificação: FENITOÍNA 100mg, embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle- CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do Mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	Comprimido	12.000
222	FENITOÍNA 50MG/ML 5 ML - Especificação: FENITOÍNA 50mg/ml. Ampola com 5ml, embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos medicamentos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle- CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do Mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	Ampola	100
223	FENITOÍNA 100MG/ML INJ	Ampola	1.000
224	FENOBARBITAL 100MG - Especificação: FENOBARBITAL, comprimido 100mg, embalagem	Comprimido	40.000



Estado do Pará
SECRETARIA MUNICIPAL DE EDUCAÇÃO
SECRETARIA MUNICIPAL DE ADMINISTRAÇÃO

	deverá conter impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos medicamentos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle- CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do Mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.		
225	FENOBARBITAL 4% 20ML - Especificação : FENOBARBITAL, solução oral gotas 40 mg/ml frasco 20ml, a embalagem deverá conter impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos medicamentos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle- CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do Mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	Frasco	2.000
226	FENOBARBITAL SÓDICO SOLUÇÃO INJETÁVEL 200MG, AMPOLA 2ML - Especificação : FENOBARBITAL sódico, solução injetável 200mg IV ampola 2ml, a embalagem deverá conter impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos medicamentos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle- CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do Mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	Ampola	1.000
227	FLUOXETINA 20MG - Especificação : FLUOXETINA, comprimido 20mg (R), a embalagem deverá conter impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos medicamentos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle- CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do Mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	Comprimido	30.000
228	HALOPERIDOL DECANOATO INJETÁVEL - Especificação : a embalagem deverá conter impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos medicamentos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle- CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do Mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	Ampola	1.200
229	HALOPERIDOL SOLUÇÃO INJETÁVEL 5MG - Especificação : a embalagem deverá conter impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos medicamentos na Anvisa e Ce	Ampola	500



Estado do Pará
SECRETARIA MUNICIPAL DE EDUCAÇÃO
SECRETARIA MUNICIPAL DE ADMINISTRAÇÃO

	rtificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle- CBPFC do fabricanteconformeresolução Anvisa nº 460/99. Em caso defabricantefora do merco sul,apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.		
230	HALOPERIDOL COMPRIMIDO 1MG - Especificação: a embalagem deveráconteraimpressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos medicamentos na Anvisae Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle- CBPFC do fabricanteconformeresolução Anvisa nº 460/99. Em caso defabricantefora do merco sul,apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	Comprimido	15.000
231	HALOPERIDOL COMPRIMIDO 5MG - Especificação: (Item de RP)deveráconteraimpressao venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos medicamentos na Anvisae Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle- CBPFC do fabricanteconformeresolução Anvisa nº 460/99. Em caso defabricantefora do mercos ul,apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	Comprimido	3.600
232	HALOPERIDOL SOLUÇÃO ORAL 2MG/ML, FRASCO 20ML - Especificação : (Item de RP)deveráconteraimpressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos medicamentos na Anvisae Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricanteconformeresolução Anvisa nº 460/99. Em caso defabricantefora do mercos ul,apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	Frasco	7.000
233	LEVODOPA + CARBIDOPA COMPRIMIDO (250MG+25MG) - Especificação : A embalagem deveráconteraimpressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos medicamentos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso defabricantefora do merco sul,apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	Comprimido	10.000
234	LEVOMEPRIMAZINA COMPRIMIDO 25MG - Especificação: A embalagem deveráconteraimpressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos medicamentos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle- CBPFC do fabricanteconformeresolução Anvisa nº 460/99. Em caso defabricantefora do merco sul,apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	Comprimido	18.000
235	LEVOMEPRIMAZINA COMPRIMIDO 100MG - Especificação : A embalagem deveráconteraimpressão venda proibida pelo	Comprimido	18.000



Estado do Pará
SECRETARIA MUNICIPAL DE EDUCAÇÃO
SECRETARIA MUNICIPAL DE ADMINISTRAÇÃO

	comércio. Apresentar registro dos medicamentos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle- CBPFC do fabricanteconformeresolução Anvisa nº 460/99. Em caso defabricantefora do merco sul,apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.		
236	MORFINA SULFATO 10MG - Especificação : Comprimido 10mg (R),aembalagem deveráconteraimpressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos medicamentos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle- CBPFC do fabricanteconformeresolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricantefora do mercosul,apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	Comprimido	5.000
237	MORFINA SULFATO 10MG SOL ORAL 60ML	Frasco	50
238	MORFINA SULFATO DE 0,2MG/ML - Especificação : Solução injetável 1mL,aembalagem deveconter descrição proibidaavenda pelo comércio. Apresentar registro dos pr odutos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle- CBPFC do fabricanteconformeresolução Anvisa nº 460/99. Em caso defa bricantefora do mercosul,apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	Ampola	1.200
239	RISPERIDONA 1MG - Especificação : Comprimido, a embalagem deveráconteraimpressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos medicamentos n a Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle- CBPFC do fabricanteconformeresolução Anvisa nº 460/99. Em caso defabricantef ora do mercosul,apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	Comprimido	18.000
240	RISPERIDONA 2MG	Comprimido	20.000
241	RISPERIDONA 1MG/ML	Frasco	1.200
242	CLORIDRATO DE LIDOCAÍNA GELÉIA ESTÉRIL	Unidade	500
243	CLORIDRATO DE DILTIAZEM 30 MG	Comprimido	100
244	CLORIDRATO DE DILTIAZEM 60MG	Comprimido	100
245	IMIPRAMINA CLORIDRATO COMPRIMIDO 25MG - Especificação : A embalagem deveráconteraimpressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos medicamentos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle- CBPFC do fabricanteconformeresolução Anvisa nº 460/99. Em caso defabricantefora do merco sul,apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	Comprimido	38.000
246	CARBAMAZEPINA 200MG C1 - Especificação : Comprimido 200 mg.aembalagem do produto devera conter a seguinte	Comprimido	28.000



Estado do Pará
SECRETARIA MUNICIPAL DE EDUCAÇÃO
SECRETARIA MUNICIPAL DE ADMINISTRAÇÃO

impressao: venda proibida pelo comercio. Apresentar registro dos medicamentos na Anvisa Certificado de Boas Praticas, Fabricacao e Controle- CBPFC do fabricanteconformer resolução Anvisa nº 4 60/99. Em caso defabricantefora do mercosul,apresentar documento do pais de origem traduzido por tradutor oficial.	
--	--

4.1. No menor preço proposto pelas licitantes deverão estar incluídas todas as despesas necessárias, como:

- Transportes;
- Demais custos diretos ou indiretos incidentes sobre o fornecimento.

5. PRAZO, GARANTIA E CONDIÇÕES DE RECEBIMENTO DOS ITENS

5.1. Serão de inteira responsabilidade da contratada as despesas com pessoal, impostos, alimentação, transporte e material.

5.2. O prazo estipulado para entrega dos itens é de 5 (cinco) dias corridos.

5.3. A Contratada deverá comunicar o Fiscal do Contrato para o recebimento provisório dos itens contratados, ficando o recebimento definitivo a

5.4. O recebimento definitivo deverá ser feito mediante Termo de Recebimento Definitivo assinado pelas partes, após o decurso do prazo de observação, ou vistoria que comprove a adequação do objeto aos termos contratuais, em até 05 (cinco) dias, observado o disposto no art; 69 da Lei 8.666 de 1993.

5.10. O recebimento definitivo somente ocorrerá após a resolução de todas as eventuais pendências.

6. OBRIGAÇÕES DA CONTRATADA

6.1. A qualidade dos medicamentos deverá ser rigorosamente àquele descrito no Termo de Referência e Nota de empenho, não sendo aceito em nenhuma hipótese, outro diverso daquele.

6.2. Os preços cotados incluem todas as despesas de custo, seguro, frete, encargos fiscais, comerciais, sociais e trabalhistas ou de qualquer outra natureza.

6.3. Durante a Vigência do contrato, a CONTRATADA deverá atender prontamente às requisições e especificações deste TERMO DE REFERÊNCIA, a partir da solicitação através de ordem de compra/requisição do Setor solicitante.

6.4. Responder integralmente pelas obrigações contratuais, nos termos do art. 70 do Código de Processo Civil, no caso de, em qualquer hipótese, os empregados da CONTRATADA intentarem reclamações trabalhistas contra a Contratante.

6.5. Não prestar declarações ou informações sem prévia autorização por escrito da CONTRATANTE a respeito do presente contrato e dos itens a ele inerentes;

6.6. Indenizar quaisquer danos ou prejuízos causados à Prefeitura ou a terceiros, por ação ou omissão no fornecimento do presente Contrato.

6.7. Prestar as informações e esclarecimentos sempre que solicitados pela Contratante.

7. OBRIGAÇÕES DA CONTRATANTE

7.1. Responsabilizar-se pela lavratura do contrato ou outro instrumento substitutivo se for o caso,



Estado do Pará
SECRETARIA MUNICIPAL DE EDUCAÇÃO
SECRETARIA MUNICIPAL DE ADMINISTRAÇÃO

com base nas disposições da Lei 8.666/93 e suas alterações.

7.2. Assegurar os recursos orçamentários e financeiros para custear a prestação.

7.3. Acompanhar, controlar e avaliar o fornecimento, através da unidade responsável por esta atribuição.

7.4. Zelar para que durante a vigência do contrato, sejam cumpridas as obrigações assumidas com a Contratada, bem como sejam mantidas todas as condições de habilitação e qualificação exigidas no fornecimento.

7.5. Serão considerados para efeito de pagamento os fornecimentos efetivamente entregues pela Contratada e aprovados pelo setor responsável pelo recebimento.

8. PAGAMENTO

O pagamento deverá ser efetuado em até 30 (trinta) dias contados a partir da data da efetiva entrega dos itens, sendo que a mesma deverá ser sempre acompanhada da respectiva Nota Fiscal, aceite do Fiscal de Contrato.

9. FISCALIZAÇÃO E DAS CONDIÇÕES DE PAGAMENTO

O fornecimento ora contratado será acompanhado e fiscalizado pela CONTRATANTE, através de seu Setor competente, sendo que o mesmo poderá ser aceito ou rejeitado conforme a sua correta ou incorreta entrega e as eventuais falhas e / ou ocorrências apresentadas deverão ser prontamente corrigidas pela DETENTORA, sob pena de aplicação das penalidades cabíveis.

10. VALOR ESTIMADO

O valor total para a aquisição do bem a ser adquirido, constará dos autos, a partir da pesquisa de preços a ser oportunamente realizada pelo setor de Compras desta Municipalidade.

11. SANÇÕES ADMINISTRATIVAS

11.1. Pelo descumprimento total ou parcial das condições previstas na proposta ou no contrato, a CONTRATANTE poderá:

11.2. Aplicar à adjudicatária ou contratada as sanções previstas no art. 87, da Lei nº 8.666/93, sem prejuízo da responsabilidade civil e penal cabíveis;

11.3. Fica estabelecido o percentual de multa de 10% (dez por cento) sobre o valor total do contrato, para os casos de atraso, sem a devida justificativa e após aceitação pela CONTRATANTE, inexecução ou desistência da contrata;

O recolhimento desta multa será feito diretamente em conta a ser disponibilizada pelo PREFEITURA MUNICIPAL DE SOURE, garantido o direito ao contraditório, em até 5 (cinco) dias úteis de seu recebimento protocolado, sem prejuízo das demais sanções legais.

DAS ALTERAÇÕES DESTE TERMO DE REFERÊNCIA

Este Termo de Referência poderá sofrer alterações até a data de divulgação ou publicação do instrumento convocatório, a fim de fornecer corretamente os dados para a apresentação da proposta comercial, bem como, para se adequar às condições estabelecidas pela legislação vigente.