

DEPARTAMENTO DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

ESTUDO TÉCNICO PRELIMINAR Nº 0014/2026

1. DESCRIÇÃO DA NECESSIDADE DA CONTRATAÇÃO

1.1. O presente estudo tem como objetivo atender às demandas apresentadas pelas Secretarias, Departamentos/Órgãos e Setores vinculados a estas, conforme as condições, descrições e quantidades especificadas nos Documentos de Formalização de Demanda (DFD) mencionados neste estudo. Esse atendimento está em conformidade com o disposto no art. 6º, inciso XX, da Lei nº 14.133/2021, no Decreto Municipal nº 015/2024, e nas demais legislações pertinentes.

1.2. A rede municipal de saúde do Município de Barcarena é composta por diversas unidades responsáveis pela execução contínua de ações e serviços assistenciais destinados à população, abrangendo atendimentos ambulatoriais, procedimentos clínicos, serviços odontológicos, assistência farmacêutica, saúde mental e atendimentos decorrentes de demandas judiciais. Nesse contexto, a manutenção regular dos insumos utilizados nas atividades assistenciais constitui elemento essencial para garantir a continuidade e a qualidade dos serviços ofertados.

1.3. Contudo, verificou-se a ocorrência de resultados fracassados em procedimentos licitatórios anteriores, circunstância que resultou na ausência de contratação para determinados itens indispensáveis às rotinas operacionais das unidades de saúde. Tal situação gera risco de desabastecimento e comprometimento das atividades assistenciais, podendo ocasionar interrupção de tratamentos, restrição de procedimentos clínicos e odontológicos, além de impactar negativamente a execução das ações de saúde desenvolvidas pelo Município.

1.4. Os produtos ora pleiteados, compreende em medicamentos para Farmácia Básica, medicamentos voltados ao Programa de Saúde Mental, medicamentos de uso controlado, ao atendimento de demandas judiciais, de uso veterinário, bem como materiais técnico-básicos e hospitalares, produtos químicos odontológicos, materiais instrumentais e materiais consumíveis de uso odontológico. Tais insumos são indispensáveis para a execução das atividades assistenciais desenvolvidas no âmbito da Rede Municipal de Saúde de Barcarena/PA.

1.5. A utilização desses produtos está diretamente relacionada ao suporte das ações e serviços de saúde ofertados nas unidades da rede municipal, incluindo atendimentos médicos, procedimentos clínicos e hospitalares, dispensação de medicamentos por meio da Assistência Farmacêutica e da Farmácia Básica, atendimento aos usuários acompanhados pelo Programa de Saúde Mental, além do cumprimento de demandas judiciais relacionadas ao fornecimento de medicamentos.

1.6. A indisponibilidade desses insumos afeta diretamente a capacidade de atendimento da rede municipal, especialmente considerando o volume de atendimentos realizados nas unidades de saúde, bem como a necessidade de garantir suporte às atividades médicas, odontológicas, laboratoriais e veterinárias desenvolvidas no âmbito da Secretaria Municipal de Saúde. Esse cenário pode comprometer a efetividade das políticas públicas de saúde e prejudicar a continuidade da assistência prestada à população.

1.7. Dessa forma, os insumos mencionados destinam-se a assegurar o suporte material necessário às atividades assistenciais executadas pela rede municipal de saúde de Barcarena, contribuindo para a continuidade dos serviços prestados, para a eficiência das ações de saúde pública e para a adequada assistência à população usuária do sistema municipal de saúde.

DEPARTAMENTO DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

2. PREVISÃO DA CONTRATAÇÃO NO PLANO DE CONTRATAÇÕES ANUAL

2.1. No que se refere à previsão da presente contratação no Plano de Contratações Anual (PCA), esclarece-se que os medicamentos ora demandados não constaram originalmente no referido instrumento, tendo em vista tratar-se de necessidade superveniente decorrente do fracasso de 06 (seis) processos licitatórios anteriormente instaurados para o mesmo objeto. Os certames restaram infrutíferos em razão da ausência de propostas válidas, desclassificação de licitantes ou inabilitação, circunstâncias que, embora possíveis, não são passíveis de previsão precisa à época da elaboração do planejamento anual.

2.2. Ressalta-se que a demanda permanece vigente e refere-se a medicamentos essenciais ao atendimento da rede pública de saúde, cuja indisponibilidade pode comprometer a continuidade dos serviços prestados à população. Assim, a ausência de previsão no PCA encontra-se devidamente justificada pela natureza excepcional e imprevisível da situação, sendo necessária a adoção de novo procedimento para atendimento do interesse público, em conformidade com os princípios da eficiência e da continuidade do serviço público, nos termos da Lei nº 14.133/2021.

3. REQUISITOS DA CONTRATAÇÃO

3.1. Requisitos Legais:

3.1.1 A contratação objeto deste Estudo Técnico Preliminar – ETP tem amparo legal nos seguintes dispositivos legais:

- a) Lei nº 14.133, de 1º de abril de 2021, que estabelece normas gerais de licitação e contratação para as Administrações Públicas direta, autárquicas e fundacionais da União, dos Estados, do Distrito Federal e dos Municípios;
- b) As empresas participantes deverão comprovar regularidade sanitária para exercer atividades de comercialização e distribuição de medicamentos, mediante apresentação da **Autorização de Funcionamento de Empresa (AFE)** expedida pela Agência Nacional de Vigilância Sanitária, conforme disposto na Lei nº 6.360/1976 e na Lei nº 9.782/1999:
 - ✓ **Lei nº 6.360/1976:** dispõe sobre a vigilância sanitária a que ficam sujeitos os medicamentos, drogas, insumos farmacêuticos e correlatos, estabelecendo normas relativas à produção, registro, comercialização e fiscalização desses produtos.
- c) Para medicamentos de uso veterinário, a licitante deverá apresentar comprovação de **registro do produto no órgão competente**, expedido pelo Ministério da Agricultura e Pecuária – MAPA, responsável pelo controle, registro e fiscalização de produtos destinados à saúde animal, em conformidade com o Decreto nº 5.053/2004, que aprova o regulamento de fiscalização de produtos de uso veterinário no Brasil;
- d) Portaria SVS/MS nº 344/1998 – Aprova o Regulamento Técnico sobre substâncias e medicamentos sujeitos a controle especial, estabelecendo regras para prescrição, dispensação, controle, armazenamento e comercialização desses medicamentos

3.2. Requisitos de Negócio:

DEPARTAMENTO DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

3.2.1. Considera-se nesta contratação que os produtos demandados são de natureza comum, cujos padrões de desempenho e qualidade são objetivamente definidos, por meio de especificações usuais de mercado;

3.2.2. A formalização da contratação para o objeto deste estudo, será realizada por meio de Ata de Registro de Preços, a forma de contratação designada atende à solicitação da secretaria demandante, conforme consta registrado no respectivo Documento de Formalização de Demanda (DFD);

3.2.3. A ata de Registro de Preços terá prazo de vigência de até 1 (um) ano, podendo ser prorrogada por igual período, uma única vez, desde que comprovada a vantajosidade dos preços registrados;

3.2.4. A contratação com os fornecedores registrados na ata de registro de preços, será formalizada por instrumento contratual, conforme parágrafo único § art. 84 da Lei nº 14.133/2021;

3.2.5. O contrato terá vigência de 12 (Doze) meses contados a partir de sua assinatura, na forma do artigo 105 da Lei nº 14.133/2021;

3.2.6. A quantidade a ser adquirida foi definida com base na demanda apontada pela secretaria demandante e nos documentos que lhe dão suporte, sendo projetado por ela um quantitativo de acordo com contratações anteriores e para a utilização durante a vigência da contratação;

3.2.7. O quantitativo consta expressamente no documento de formalização de demanda, nos termos do inciso IV do § 1º do art. 18 da Lei 14.133/2021.

3.3. Requisitos de Qualidade

3.3.1. Os medicamentos deverão estar registrados na Anvisa e atender às especificações técnicas exigidas pela legislação sanitária vigente. Além disso, será exigido prazo de validade mínimo de 12 meses no momento da entrega, para garantir a utilização adequada.

4. LEVANTAMENTO DE MERCADO

4.1. Para a elaboração da estimativa de preços foram adotados procedimentos de pesquisa em múltiplas fontes, buscando obter parâmetros diversificados e atualizados que representem de forma adequada os valores praticados no mercado.

4.2. Inicialmente, foi realizada pesquisa no Banco de Preços, ferramenta que reúne informações de contratações públicas realizadas por diversos órgãos da Administração Pública em âmbito nacional.

4.3. A consulta permitiu identificar valores registrados em processos licitatórios semelhantes, possibilitando a obtenção de referências atualizadas e compatíveis com os preços praticados em contratações públicas recentes.

4.4. Os dados obtidos foram analisados considerando critérios como:

- ✓ Descrição do item;
- ✓ Apresentação;
- ✓ Forma;
- ✓ Unidade de fornecimento;
- ✓ Data da contratação;
- ✓ Compatibilidade com o objeto pretendido pela Administração.

DEPARTAMENTO DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

4.4.1. Essas informações contribuíram para a formação de uma base inicial de referência de preços.

4.5. Análise de Processos Licitatórios e Referências do Tribunal de Contas.

4.5.1. Também foram consultados processos licitatórios semelhantes disponíveis em bases públicas, incluindo processos analisados ou disponibilizados em sistemas vinculados ao Tribunal de Contas dos Municípios (TCM).

4.5.2. A análise desses processos permitiu verificar.

- ✓ Especificações utilizadas por outros entes públicos;
- ✓ parâmetros adotados;
- ✓ valores estimados e homologados em licitações anteriores.

4.5.3. Essa consulta contribuiu para ampliar a base de dados utilizada na formação da estimativa de preços, bem como para verificar a adequação das especificações adotadas.

4.6. Pesquisa em Sítios Eletrônicos e Lojas Especializadas:

4.6.1. Foi realizada também pesquisa de preços em sítios eletrônicos e lojas especializadas na comercialização, com o objetivo de identificar os valores praticados no mercado privado;

4.6.2. A consulta em lojas especializadas possibilitou:

- ✓ Verificar a disponibilidade comercial dos itens;
- ✓ Identificar variações de preços entre fornecedores;
- ✓ Comparar diferentes marcas e apresentações disponíveis.

4.6.3. Essa etapa permitiu observar o comportamento do mercado e auxiliar na verificação da compatibilidade entre os valores obtidos em contratações públicas e aqueles praticados comercialmente.

4.7. Consulta a Pregões Eletrônicos de Municípios Vizinhos:

4.7.1. Outra metodologia utilizada foi a análise de pregões eletrônicos realizados por municípios vizinhos, especialmente aqueles que possuem características administrativas semelhantes.

4.7.2. Foram verificados processos licitatórios recentes que tiveram como objeto a aquisição dos itens, observando:

- ✓ Valores homologados;
- ✓ Quantidades contratadas;
- ✓ Especificações técnicas dos produtos.

DEPARTAMENTO DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

4.7.3. A consulta a esses processos contribuiu para a obtenção de parâmetros adicionais de preços e permitiu verificar a média de valores praticados em contratações públicas na região.

4.8. Critérios utilizados na análise dos preços:

4.8.1. Durante a análise das informações coletadas foram considerados alguns critérios técnicos, com o objetivo de garantir maior confiabilidade na formação do preço estimado.

4.8.2. Entre os principais critérios adotados destacam-se:

- ✓ Compatibilidade entre a descrição dos itens pesquisados e o objeto pretendido;
- ✓ Equivalência entre apresentações, concentrações e formas farmacêuticas dos medicamentos;
- ✓ Atualização dos dados pesquisados;
- ✓ Análise comparativa entre diferentes fontes de consulta; Exclusão de valores manifestamente incompatíveis com a realidade do mercado.

4.8.3. Esses critérios foram adotados com o objetivo de evitar distorções na estimativa de preços e garantir maior precisão na definição do valor de referência do processo.

4.9. Resultados da pesquisa:

4.9.1. Após a realização das pesquisas nas diferentes fontes mencionadas, foram obtidos valores que permitiram estabelecer uma estimativa de preços compatível com a realidade do mercado;

4.9.2. Os valores coletados foram analisados de forma comparativa, considerando as características de cada item, bem como as variações de preços observadas entre os diferentes fornecedores e fontes consultadas;

4.9.3. A consolidação dessas informações possibilitou a definição de uma base de preços adequada para instrução do processo administrativo e elaboração do orçamento estimado da contratação.

4.10. Considerações finais:

4.10.1. A pesquisa de preços foi realizada de forma criteriosa, utilizando diferentes fontes de consulta com o objetivo de ampliar a confiabilidade das informações coletadas e garantir maior segurança na formação da estimativa de preços;

4.10.2. A utilização de múltiplas metodologias permitiu identificar valores compatíveis com aqueles praticados no mercado, contribuindo para:

- ✓ Maior transparência no processo de contratação;
- ✓ Formação adequada do orçamento estimado;
- ✓ Ampliação da competitividade no futuro certame licitatório;
- ✓ Redução de riscos de contratação com preços incompatíveis com o mercado.

4.11. Dessa forma, conclui-se que a pesquisa de preços realizada apresenta base técnica suficiente para subsidiar a instrução do processo administrativo.

DEPARTAMENTO DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

4.12. Para atender a demanda desta contratação buscou-se soluções disponíveis no mercado, a saber:

4.12.1. **Aquisição de Medicamentos:** A aquisição de medicamentos pela Administração Pública visa garantir o abastecimento contínuo das unidades da rede municipal de saúde, assegurando a continuidade dos atendimentos e dos tratamentos ofertados à população. A contratação deve observar os princípios da eficiência, economicidade e vantajosidade, buscando assegurar o fornecimento regular dos insumos necessários para a execução das ações e serviços de saúde, em conformidade com as diretrizes estabelecidas na Lei nº 8.080/1990 e na Lei nº 14.133/2021.

Vantagens

- **Garantia de abastecimento das unidades de saúde:** possibilita a manutenção do fornecimento de medicamentos necessários à continuidade dos tratamentos e atendimentos prestados à população.
- **Melhoria na gestão dos insumos:** permite planejamento e organização do fluxo de distribuição de medicamentos nas unidades da rede municipal de saúde.
- **Atendimento às demandas assistenciais:** assegura suporte adequado às atividades clínicas e farmacêuticas desenvolvidas pelos serviços de saúde.

Desvantagens

- **Risco de desabastecimento:** eventuais atrasos no fornecimento podem comprometer a continuidade dos tratamentos e atendimentos nas unidades de saúde.
- **Variação de preços no mercado:** oscilações nos valores praticados no mercado podem impactar os custos da aquisição.
- **Dependência de fornecedores:** a disponibilidade de determinados medicamentos pode ser influenciada por fatores logísticos, produtivos ou regulatórios do mercado farmacêutico.

5. Considerando a necessidade de garantir o funcionamento regular da rede municipal de saúde e a continuidade dos serviços assistenciais prestados à população, verificou-se que a única solução capaz de atender de forma adequada às demandas da Secretaria Municipal de Saúde é a **aquisição de medicamentos e materiais** destinados à assistência farmacêutica e aos serviços de saúde. A demanda contempla medicamentos da farmácia básica, de uso assistencial, destinados ao programa de saúde mental, medicamentos de uso controlado, medicamentos de uso veterinário e aqueles destinados ao atendimento de demandas judiciais, bem como materiais técnico-básicos e hospitalares, além de produtos químicos odontológicos, materiais instrumentais e consumíveis de uso odontológico. Diante da natureza essencial desses insumos para a execução das atividades assistenciais, conclui-se que **a aquisição desses itens constitui a única solução viável para assegurar o abastecimento das unidades de saúde, garantindo a continuidade, a qualidade e a efetividade dos serviços ofertados à população.**

6. ESTIMATIVA DO VALOR DA CONTRATAÇÃO

6.1. Para o orçamento da estimativa de valor desse ETP, que está em anexo, foi utilizado o sistema do Banco de Preços, com pesquisas realizadas entre 20/01/2026 às 09h:29':42" e 06/03/2026 às

DEPARTAMENTO DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

04h:23':48'', com relatório de cotação gerado no dia 11/03/2026, onde se utilizou o método de média aritmética dos preços obtidos pelo Banco de Preços.

6.2. O sistema utilizado atende a Instrução Normativa nº 65 de 07 de julho de 2021.

6.3. Considerando o valor estimado deste processo, observa-se uma estimativa de despesa referente à contratação no valor de R\$ 15.971.778,10 (Quinze milhões, novecentos e setenta e um mil, setecentos e setenta e oito reais e dez centavos.).

6.4. O valor estimado dos itens consta na tabela abaixo:

ESTIMATIVA DE QUANTIDADE E VALOR - (NOME DA SECRETARIA DEMANDANTE)					
OBJETO:					
ITEM	ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA	UNIDADE	QUANT.	MÉDIA/ UNIT R\$	MÉDIA/ TOTAL R\$
1	ACICLOVIR 400 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIVIRAL À BASE DE ACICLOVIR 400 MG, APRESENTADO EM COMPRIMIDOS REVESTIDOS PARA ADMINISTRAÇÃO ORAL. INDICADO PARA O TRATAMENTO DE INFECÇÕES CAUSADAS POR VÍRUS HERPES SIMPLEX TIPOS I E II, INCLUINDO HERPES GENITAL E LABIAL, E PARA O TRATAMENTO E PREVENÇÃO DE RECORRÊNCIAS EM PACIENTES IMUNOCOMPROMETIDOS OU COM INFECÇÕES RECORRENTES. CARACTERÍSTICAS MÍNIMAS EXIGIDAS: APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDO DE 400 MG; VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL; DEVERÁ ESTAR REGISTRADO NA ANVISA; VALIDADE MÍNIMA DE 12 MESES A CONTAR DA DATA DE ENTREGA; ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA.	COMPRIMIDO	37.132	R\$ 3,29	R\$ 122.164,28
2	ÁCIDO ASCÓRBICO 500 MG – COMPRIMIDO DE LIBERAÇÃO PROLONGADA: DESCRIÇÃO DO PRODUTO: COMPRIMIDO DE ÁCIDO ASCÓRBICO (VITAMINA C) 500 MG, COM TECNOLOGIA DE LIBERAÇÃO PROLONGADA, DESTINADO À SUPLEMENTAÇÃO VITAMÍNICA, PRONTO PARA USO ORAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS REVESTIDOS DE LIBERAÇÃO PROLONGADA, 500 MG POR UNIDADE. INDICAÇÃO: SUPLEMENTAÇÃO DE VITAMINA C EM CASOS DE DEFICIÊNCIA, NECESSIDADE CLÍNICA OU MANUTENÇÃO DO ESTADO NUTRICIONAL ADEQUADO, CONFORME PRESCRIÇÃO MÉDICA. CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (15–30°C), PROTEGIDO DA LUZ E UMIDADE; MANTER NA EMBALAGEM ORIGINAL. REGISTRO: PRODUTO DEVE POSSUIR REGISTRO VIGENTE NA ANVISA, CONFORME LEGISLAÇÃO SANITÁRIA APLICÁVEL. EMBALAGEM: FRASCOS OU BLISTERS DEVIDAMENTE LACRADOS, GARANTINDO INTEGRIDADE E SEGURANÇA DO MEDICAMENTO. FABRICADO DE ACORDO COM AS BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO (BPF). COMPRIMIDOS ÍNTEGROS, LIVRES DE PARTÍCULAS ESTRANHAS, ALTERAÇÕES DE COR OU ODOR. VALIDADE MÍNIMA DE 12 MESES A PARTIR DA ENTREGA.	COMPRIMIDO	1.256	R\$ 1,12	R\$ 1.406,72

DEPARTAMENTO DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

3	<p>AESCLUSUS HIPPOCASTANUM L. 2 MG – EXTRATO SECO (CASTANHA DA ÍNDIA): DESCRIÇÃO DO PRODUTO: COMPRIMIDO DE EXTRATO SECO PADRONIZADO DE AESCLUSUS HIPPOCASTANUM L. (CASTANHA DA ÍNDIA), CONTENDO 2 MG DO PRINCÍPIO ATIVO, PRONTO PARA USO ORAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS, 2 MG POR UNIDADE, PADRONIZADOS QUANTO AO TEOR DE PRINCÍPIOS ATIVOS. INDICAÇÃO: SUPLEMENTO FITOTERÁPICO INDICADO PARA MELHORA DA CIRCULAÇÃO VENOSA, PREVENÇÃO E TRATAMENTO DE SINTOMAS ASSOCIADOS À INSUFICIÊNCIA VENOSA CRÔNICA, COMO EDEMA, SENSÇÃO DE PESO NAS PERNAS E CÂIBRAS. CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (15–30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE; MANTER NA EMBALAGEM ORIGINAL. REGISTRO: PRODUTO DEVE POSSUIR REGISTRO VIGENTE NA ANVISA COMO FITOTERÁPICO, CONFORME LEGISLAÇÃO SANITÁRIA APLICÁVEL. EMBALAGEM: COMPRIMIDOS ACONDICIONADOS EM BLISTERS OU FRASCOS LACRADOS, GARANTINDO INTEGRIDADE, ESTABILIDADE E RASTREABILIDADE DO PRODUTO. FABRICADO DE ACORDO COM AS BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO (BPF). COMPRIMIDOS ÍNTEGROS, SEM ALTERAÇÕES DE COR, ODOR OU CONTAMINAÇÃO. VALIDADE MÍNIMA DE 12 MESES A PARTIR DA ENTREGA.</p>	COMPRIMIDO	690	R\$ 1,49	R\$ 1.028,10
4	<p>ALENIA 12/400 – FORMOTEROL DI-HIDRATADO + BUDESONIDA 12/400 MCG – FRASCO INALADOR + 60 CÁPSULAS. DESCRIÇÃO DO PRODUTO: MEDICAMENTO COMBINADO CONTENDO FORMOTEROL DI-HIDRATADO E BUDESONIDA, EM FRASCO INALADOR DE 60 DOSES, DESTINADO AO TRATAMENTO DE ASMA E DOENÇAS RESPIRATÓRIAS, PARA USO INALATÓRIO. APRESENTAÇÃO: FRASCO INALADOR PRESSURIZADO COM 60 DOSES (12 MCG DE FORMOTEROL + 400 MCG DE BUDESONIDA POR DOSE). CAIXA CONTENDO FRASCO INALADOR + 60 CÁPSULAS (COMPATÍVEIS COM O DISPOSITIVO INALATÓRIO, CONFORME REGISTRO DO FABRICANTE). INDICAÇÃO: TRATAMENTO DE MANUTENÇÃO DA ASMA BRÔNQUICA EM PACIENTES QUE NECESSITAM DE TERAPIA COMBINADA DE CORTICOSTEROIDE INALATÓRIO (BUDESONIDA) E BRONCODILATADOR DE LONGA DURAÇÃO (FORMOTEROL). CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (15–30°C), PROTEGIDO DA LUZ E UMIDADE; NÃO CONGELAR. REGISTRO: PRODUTO DEVE POSSUIR REGISTRO VIGENTE NA ANVISA, CONFORME LEGISLAÇÃO SANITÁRIA APLICÁVEL. EMBALAGEM: FRASCO PRESSURIZADO COM VÁLVULA DOSEADORA, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM SECUNDÁRIA COM INSTRUÇÕES DE USO, INTEGRIDADE E RASTREABILIDADE GARANTIDAS. FABRICADO DE ACORDO COM AS BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO (BPF). PRODUTO ESTÉRIL, ÍNTEGRO</p>	FRASCO COM 60 DOSES	207	R\$ 158,84	R\$ 32.879,88

DEPARTAMENTO DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	E LIVRE DE CONTAMINANTES. VALIDADE MÍNIMA DE 12 MESES A PARTIR DA ENTREGA.				
5	APIXABANA 5 MG – COMPRIMIDO REVESTIDO: DESCRIÇÃO DO PRODUTO: COMPRIMIDO REVESTIDO CONTENDO 5 MG DE APIXABANA, ANTICOAGULANTE ORAL INIBIDOR DIRETO DO FATOR XA, INDICADO PARA PREVENÇÃO E TRATAMENTO DE TROMBOEMBOLISMO VENOSO E PREVENÇÃO DE AVC EM FIBRILAÇÃO ATRIAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS REVESTIDOS, 5 MG POR UNIDADE. INDICAÇÃO: PREVENÇÃO DE TROMBOSE VENOSA PROFUNDA, EMBOLIA PULMONAR E ACIDENTE VASCULAR CEREBRAL EM PACIENTES COM FIBRILAÇÃO ATRIAL NÃO VALVAR, CONFORME PRESCRIÇÃO MÉDICA. CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (15–30°C), PROTEGIDO DA LUZ E UMIDADE; MANTER NA EMBALAGEM ORIGINAL. REGISTRO: PRODUTO DEVE POSSUIR REGISTRO VIGENTE NA ANVISA, CONFORME LEGISLAÇÃO SANITÁRIA APLICÁVEL. EMBALAGEM: COMPRIMIDOS ACONDICIONADOS EM BLISTERS OU FRASCOS LACRADOS, GARANTINDO INTEGRIDADE, RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO MEDICAMENTO. FABRICADO DE ACORDO COM AS BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO (BPF). COMPRIMIDOS ÍNTEGROS, LIVRES DE ALTERAÇÕES DE COR, ODOUR OU CONTAMINAÇÃO. VALIDADE MÍNIMA DE 12 MESES A PARTIR DA ENTREGA.	COMPRIMIDO REVESTIDO	5.520	R\$ 5,83	R\$ 32.181,60
6	CETOPROFENO 100 MG – COMPRIMIDO REVESTIDO: DESCRIÇÃO DO ITEM: COMPRIMIDO REVESTIDO DE 100 MG DE CETOPROFENO, ANTI-INFLAMATÓRIO NÃO ESTEROIDAL (AINE), COM AÇÃO ANALGÉSICA, ANTI-INFLAMATÓRIA E ANTIPIRÉTICA, DESTINADO AO TRATAMENTO DE DORES LEVES A MODERADAS E PROCESSOS INFLAMATÓRIOS AGUDOS OU CRÔNICOS. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS DE 100 MG. INDICAÇÃO TERAPÊUTICA: TRATAMENTO DE DORES MUSCULOESQUELÉTICAS, ARTRITE, ARTROSE, ESTADOS PÓS-OPERATÓRIOS, CÓLICAS MENSTRUAIS E OUTROS QUADROS INFLAMATÓRIOS E DOLOROSOS. REQUISITOS DE QUALIDADE: PRODUTO REGISTRADO NA ANVISA; FABRICADO EM CONFORMIDADE COM AS BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO (BPF); PRAZO DE VALIDADE MÍNIMO DE 12 MESES A PARTIR DA ENTREGA; EMBALAGEM LACRADA, CONTENDO INFORMAÇÕES CLARAS SOBRE COMPOSIÇÃO, POSOLOGIA E PRECAUÇÕES. FORMA DE FORNECIMENTO: PRODUTO PRONTO PARA USO, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ADEQUADA PARA TRANSPORTE E ARMAZENAMENTO, GARANTINDO INTEGRIDADE E QUALIDADE DO MEDICAMENTO.	COMPRIMIDO REVESTIDO	20.182	R\$ 2,32	R\$ 46.822,24
7	CETOPROFENO 100 MG – PÓ LIOFILIZADO PARA SOLUÇÃO INJETÁVEL: DENOMINAÇÃO COMUM; BRASILEIRA (DCB): CETOPROFENO; PRINCÍPIO ATIVO: CETOPROFENO; CONCENTRAÇÃO: 100 MG FORMA FARMACÊUTICA: PÓ LIOFILIZADO PARA SOLUÇÃO INJETÁVEL APRESENTAÇÃO: FRASCO-AMPOLA CONTENDO 100 MG DE CETOPROFENO,	FRASCO - AMPOLA	64.653	R\$ 7,11	R\$ 459.682,83

DEPARTAMENTO DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	<p>ACOMPANHADO DE DILUENTE ESTÉRIL (QUANDO APLICÁVEL); VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA (IV) OU INTRAMUSCULAR (IM) CLASSIFICAÇÃO: MEDICAMENTO ANTI-INFLAMATÓRIO NÃO ESTEROIDAL (AINE); GRUPO TERAPÊUTICO: ANALGÉSICO, ANTI-INFLAMATÓRIO E ANTIPIRÉTICO. DESCRIÇÃO DETALHADA DO PRODUTO: MEDICAMENTO À BASE DE CETOPROFENO, DERIVADO DO ÁCIDO PROPIÔNICO, COM AÇÃO ANTI-INFLAMATÓRIA, ANALGÉSICA E ANTIPIRÉTICA, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE PROCESSOS INFLAMATÓRIOS AGUDOS E CRÔNICOS, DOR LEVE A MODERADA E ESTADOS FEBRIS. O PRODUTO DEVE APRESENTAR-SE SOB A FORMA DE PÓ LIOFILIZADO ESTÉRIL, BRANCO OU QUASE BRANCO, DESTINADO À RECONSTITUIÇÃO EM SOLUÇÃO INJETÁVEL LÍMPIDA, APIROGÊNICA E ESTÁVEL APÓS DILUIÇÃO, CONFORME ESPECIFICAÇÕES DO FABRICANTE. REQUISITOS MÍNIMOS DE QUALIDADE: REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA, EM CONFORMIDADE COM A RDC Nº 200/2017 OU NORMA VIGENTE; PRAZO DE VALIDADE MÍNIMO DE 12 (DOZE) MESES NO ATO DA ENTREGA; EMBALAGEM PRIMÁRIA: FRASCO-AMPOLA DE VIDRO INCOLOR, LACRADO E DEVIDAMENTE IDENTIFICADO; EMBALAGEM SECUNDÁRIA: CAIXA CONTENDO INFORMAÇÕES LEGÍVEIS SOBRE CONCENTRAÇÃO, PRINCÍPIO ATIVO, NÚMERO DE LOTE, VALIDADE, REGISTRO NA ANVISA, CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO E FABRICANTE; O PRODUTO DEVE ACOMPANHAR BULA ATUALIZADA E CERTIFICADO DE ANÁLISE DO LOTE; ARMAZENAMENTO EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE). PRODUTO DESTINADO EXCLUSIVAMENTE AO USO HOSPITALAR, DEVENDO ATENDER INTEGRALMENTE ÀS NORMAS SANITÁRIAS E DE CONTROLE DE QUALIDADE ESTABELECIDAS PELA AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA – ANVISA.</p>				
8	<p>CETOPROFENO 20 MG/ML – SOLUÇÃO ORAL / GOTAS: DESCRIÇÃO DO PRODUTO: SOLUÇÃO ORAL PRONTA PARA USO, COM CONCENTRAÇÃO DE 20 MG/ML DE CETOPROFENO, INDICADA PARA ANALGESIA, REDUÇÃO DA FEBRE E TRATAMENTO DE PROCESSOS INFLAMATÓRIOS. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTA-GOTAS COM 20 MG/ML DE CETOPROFENO, PRONTO PARA ADMINISTRAÇÃO ORAL. INDICAÇÃO: ANALGÉSICO E ANTI-INFLAMATÓRIO NÃO ESTEROIDE (AINE) PARA ALÍVIO DA DOR, FEBRE E INFLAMAÇÃO, CONFORME PRESCRIÇÃO MÉDICA. CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (15–30°C), PROTEGIDO DA LUZ E UMIDADE; MANTER FRASCO BEM FECHADO. REGISTRO: PRODUTO DEVE POSSUIR REGISTRO VIGENTE NA ANVISA, CONFORME LEGISLAÇÃO SANITÁRIA APLICÁVEL. EMBALAGEM: FRASCO CONTA-GOTAS LACRADO, GARANTINDO INTEGRIDADE, RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO. FABRICADO DE</p>	FRASCO C/ 20ML	10.005	R\$ 12,57	R\$ 125.762,85

DEPARTAMENTO DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	ACORDO COM AS BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO (BPF). PRODUTO HOMOGÊNEO, LIVRE DE PARTÍCULAS, ALTERAÇÃO DE COR OU ODORE. VALIDADE MÍNIMA DE 12 MESES A PARTIR DA ENTREGA.				
9	CLARITROMICINA 500 MG – PÓ LIOFILIZADO PARA SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO DO ITEM: PÓ LIOFILIZADO DE CLARITROMICINA, ANTIBIÓTICO MACROLÍDEO, DESTINADO À RECONSTITUIÇÃO PARA ADMINISTRAÇÃO INTRAVENOSA OU INTRAMUSCULAR, COM AÇÃO BACTERICIDA CONTRA DIVERSOS AGENTES GRAM-POSITIVOS E GRAM-NEGATIVOS. APRESENTAÇÃO: FRASCO-AMPOLA CONTENDO 500 MG DE PÓ LIOFILIZADO, ACOMPANHADO DE DILUENTE PARA RECONSTITUIÇÃO CONFORME BULA. INDICAÇÃO TERAPÊUTICA: TRATAMENTO DE INFECÇÕES RESPIRATÓRIAS, OTORRINOLARINGOLÓGICAS, CUTÂNEAS, TECIDOS MOLES, E OUTRAS INFECÇÕES SENSÍVEIS À CLARITROMICINA, CONFORME PRESCRIÇÃO MÉDICA. REQUISITOS DE QUALIDADE: PRODUTO REGISTRADO NA ANVISA; FABRICADO EM CONFORMIDADE COM AS BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO (BPF); PRAZO DE VALIDADE MÍNIMO DE 12 MESES A PARTIR DA ENTREGA; FRASCO LACRADO, COM INSTRUÇÕES CLARAS SOBRE RECONSTITUIÇÃO, POSOLOGIA E PRECAUÇÕES. FORMA DE FORNECIMENTO: PRODUTO PRONTO PARA USO APÓS RECONSTITUIÇÃO, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ADEQUADA PARA TRANSPORTE E ARMAZENAMENTO, GARANTINDO INTEGRIDADE E ESTABILIDADE DO MEDICAMENTO.	FRASCO - AMPOLA	1.932	R\$ 80,78	R\$ 156.066,96
10	CLORIDRATO DE CIPROFLOXACINO 2 MG + HIDROCORTISONA 10 MG – SUSPENSÃO OTOLÓGICA 5 ML. DENOMINAÇÃO COMUM BRASILEIRA (DCB): CLORIDRATO DE CIPROFLOXACINO + HIDROCORTISONA; PRINCÍPIOS ATIVOS: CLORIDRATO DE CIPROFLOXACINO 2 MG/ML + HIDROCORTISONA 10 MG/ML; FORMA FARMACÊUTICA: SUSPENSÃO OTOLÓGICA; APRESENTAÇÃO: FRASCO GOTEJADOR COM 5 ML; VIA DE ADMINISTRAÇÃO: OTOLÓGICA (USO AURICULAR); CLASSIFICAÇÃO: MEDICAMENTO ANTIBACTERIANO ASSOCIADO A CORTICOSTEROIDE; GRUPO TERAPÊUTICO: ANTIBIÓTICO E ANTI-INFLAMATÓRIO DE USO OTOLÓGICO. DESCRIÇÃO DETALHADA DO PRODUTO: MEDICAMENTO COMBINADO CONTENDO CLORIDRATO DE CIPROFLOXACINO, AGENTE ANTIMICROBIANO DA CLASSE DAS FLUOROQUINOLONAS, COM AMPLO ESPECTRO DE AÇÃO CONTRA BACTÉRIAS GRAM-POSITIVAS E GRAM-NEGATIVAS, ASSOCIADO À HIDROCORTISONA, CORTICOSTEROIDE COM AÇÃO ANTI-INFLAMATÓRIA E ANTIALÉRGICA LOCAL. INDICADO PARA O TRATAMENTO DE OTITES EXTERNAS E OTITES MÉDIAS AGUDAS EM PACIENTES COM TUBOS DE VENTILAÇÃO, REDUZINDO A INFLAMAÇÃO, DOR E INFECÇÃO BACTERIANA NO CANAL AUDITIVO EXTERNO. O PRODUTO DEVE APRESENTAR-SE NA FORMA DE SUSPENSÃO HOMOGÊNEA, ESTÁVEL, ESTÉRIL,	FRASCO C/5 ML	14.490	R\$ 52,49	R\$ 760.580,10

DEPARTAMENTO DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	<p>LIVRE DE PARTÍCULAS ESTRANHAS, ACONDICIONADA EM FRASCO PLÁSTICO GOTEJADOR ESTÉRIL, COM TAMPA DE SEGURANÇA E BICO APLICADOR, CONFORME REGULAMENTAÇÃO VIGENTE. REQUISITOS MÍNIMOS DE QUALIDADE: REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA, CONFORME RDC Nº 200/2017 OU NORMA EQUIVALENTE; PRAZO DE VALIDADE MÍNIMO DE 12 (DOZE) MESES NO ATO DA ENTREGA; EMBALAGEM PRIMÁRIA ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO IDENTIFICAÇÃO DO LOTE, CONCENTRAÇÃO, VALIDADE E NÚMERO DE REGISTRO; EMBALAGEM SECUNDÁRIA COM BULA E INFORMAÇÕES LEGÍVEIS SOBRE FABRICANTE, MODO DE USO, COMPOSIÇÃO, CONSERVAÇÃO E ADVERTÊNCIAS; PRODUTO DEVE ACOMPANHAR BULA ATUALIZADA E CERTIFICADO DE ANÁLISE DO LOTE; ARMAZENAMENTO EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA, PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE. PRODUTO DE USO HOSPITALAR E AMBULATORIAL, DESTINADO EXCLUSIVAMENTE PARA ADMINISTRAÇÃO OTOLÓGICA. O FORNECIMENTO DEVERÁ ATENDER INTEGRALMENTE ÀS NORMAS SANITÁRIAS E DE CONTROLE DE QUALIDADE ESTABELECIDAS PELA AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA – ANVISA.</p>				
11	<p>CLORIDRATO DE CIPROFLOXACINO 2 MG + HIDROCORTISONA 10 MG – SUSPENSÃO OTOLÓGICA 5 ML. DENOMINAÇÃO COMUM BRASILEIRA (DCB): CLORIDRATO DE CIPROFLOXACINO + HIDROCORTISONA; PRINCÍPIOS ATIVOS: CLORIDRATO DE CIPROFLOXACINO 2 MG/ML + HIDROCORTISONA 10 MG/ML; FORMA FARMACÊUTICA: SUSPENSÃO OTOLÓGICA; APRESENTAÇÃO: FRASCO GOTEJADOR COM 5 ML; VIA DE ADMINISTRAÇÃO: OTOLÓGICA (USO AURICULAR); CLASSIFICAÇÃO: MEDICAMENTO ANTIBACTERIANO ASSOCIADO A CORTICOSTEROIDE; GRUPO TERAPÊUTICO: ANTIBIÓTICO E ANTI-INFLAMATÓRIO DE USO OTOLÓGICO. DESCRIÇÃO DETALHADA DO PRODUTO: MEDICAMENTO COMBINADO CONTENDO CLORIDRATO DE CIPROFLOXACINO, AGENTE ANTIMICROBIANO DA CLASSE DAS FLUOROQUINOLONAS, COM AMPLO ESPECTRO DE AÇÃO CONTRA BACTÉRIAS GRAM-POSITIVAS E GRAM-NEGATIVAS, ASSOCIADO À HIDROCORTISONA, CORTICOSTEROIDE COM AÇÃO ANTI-INFLAMATÓRIA E ANTIALÉRGICA LOCAL. INDICADO PARA O TRATAMENTO DE OTITES EXTERNAS E OTITES MÉDIAS AGUDAS EM PACIENTES COM TUBOS DE VENTILAÇÃO, REDUZINDO A INFLAMAÇÃO, DOR E INFECÇÃO BACTERIANA NO CANAL AUDITIVO EXTERNO. O PRODUTO DEVE APRESENTAR-SE NA FORMA DE SUSPENSÃO HOMOGÊNEA, ESTÁVEL, ESTÉRIL, LIVRE DE PARTÍCULAS ESTRANHAS, ACONDICIONADA EM FRASCO PLÁSTICO GOTEJADOR ESTÉRIL, COM TAMPA DE SEGURANÇA E BICO APLICADOR, CONFORME REGULAMENTAÇÃO VIGENTE. REQUISITOS MÍNIMOS DE QUALIDADE: REGISTRO VÁLIDO NA</p>	FRASCO COM 20ML	10.764	R\$ 36,72	R\$ 395.254,08

DEPARTAMENTO DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	ANVISA, CONFORME RDC Nº 200/2017 OU NORMA EQUIVALENTE; PRAZO DE VALIDADE MÍNIMO DE 12 (DOZE) MESES NO ATO DA ENTREGA; EMBALAGEM PRIMÁRIA ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO IDENTIFICAÇÃO DO LOTE, CONCENTRAÇÃO, VALIDADE E NÚMERO DE REGISTRO; EMBALAGEM SECUNDÁRIA COM BULA E INFORMAÇÕES LEGÍVEIS SOBRE FABRICANTE, MODO DE USO, COMPOSIÇÃO, CONSERVAÇÃO E ADVERTÊNCIAS; PRODUTO DEVE ACOMPANHAR BULA ATUALIZADA E CERTIFICADO DE ANÁLISE DO LOTE; ARMAZENAMENTO EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA, PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE. PRODUTO DE USO HOSPITALAR E AMBULATORIAL, DESTINADO EXCLUSIVAMENTE PARA ADMINISTRAÇÃO OTOLÓGICA. O FORNECIMENTO DEVERÁ ATENDER INTEGRALMENTE ÀS NORMAS SANITÁRIAS E DE CONTROLE DE QUALIDADE ESTABELECIDAS PELA AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA – ANVISA.				
12	CLORIDRATO DE PROXIMETACAÍNA 5 MG/ML – SOLUÇÃO OFTÁLMICA: DESCRIÇÃO DO PRODUTO: SOLUÇÃO OFTÁLMICA ESTÉRIL PRONTA PARA USO, CONTENDO CLORIDRATO DE PROXIMETACAÍNA 5 MG/ML, ANESTÉSICO LOCAL PARA PROCEDIMENTOS OFTALMOLÓGICOS. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTA-GOTAS COM 5 ML DE SOLUÇÃO ESTÉRIL. INDICAÇÃO: ANESTESIA TÓPICA OCULAR PARA EXAMES E PROCEDIMENTOS OFTALMOLÓGICOS, CONFORME PRESCRIÇÃO MÉDICA. CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (15–30°C), PROTEGIDO DA LUZ; MANTER FRASCO BEM FECHADO E NA EMBALAGEM ORIGINAL. REGISTRO: PRODUTO DEVE POSSUIR REGISTRO VIGENTE NA ANVISA, CONFORME LEGISLAÇÃO SANITÁRIA APLICÁVEL. EMBALAGEM: FRASCO LACRADO E ESTÉRIL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM SECUNDÁRIA QUE GARANTE INTEGRIDADE, RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO. FABRICADO DE ACORDO COM BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO (BPF). PRODUTO ESTÉRIL, ÍNTEGRO, LIVRE DE PARTÍCULAS OU CONTAMINAÇÃO. VALIDADE MÍNIMA DE 12 MESES A PARTIR DA ENTREGA.	FRASCO C/ 5ML	28	R\$ 54,62	R\$ 1.529,36
13	CLOTRIMAZOL 10 MG/G, CREME DERMATOLÓGICO: DENOMINAÇÃO E CONCENTRAÇÃO: CLOTRIMAZOL 10 MG/G, CREME DERMATOLÓGICO PARA USO TÓPICO. FORMA FARMACÊUTICA: CREME DERMATOLÓGICO, DE TEXTURA HOMOGÊNEA, ISENTO DE PARTÍCULAS ESTRANHAS, PRONTO PARA USO, COM ADEQUADA ABSORÇÃO E ESPALHABILIDADE SOBRE A PELE. INDICAÇÃO: TRATAMENTO DE MICOSES SUPERFICIAIS DA PELE, COMO DERMATOFITOSSES, CANDIDÍASE CUTÂNEA E PITIRÍASE VERSICOLOR, CONFORME PRESCRIÇÃO MÉDICA. APRESENTAÇÃO E EMBALAGEM: BISNAGAS DE ALUMÍNIO OU PLÁSTICO COM QUANTIDADE DE CREME CONFORME ESPECIFICAÇÃO DO FABRICANTE E NORMAS DA ANVISA, GARANTINDO PROTEÇÃO CONTRA	BISNAGA COM 20G	4.709	R\$ 8,62	R\$ 40.591,58

DEPARTAMENTO DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	CONTAMINAÇÃO E FÁCIL MANUSEIO PELO USUÁRIO. REGISTRO E CONFORMIDADE: PRODUTO REGISTRADO NA ANVISA, DENTRO DO PRAZO DE VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA ATUALIZADA, CONFORME LEGISLAÇÃO VIGENTE E NORMAS DE FARMACOVIGILÂNCIA. REQUISITOS TÉCNICOS ADICIONAIS: CREME HOMOGÊNEO, COR E ODORES COMPATÍVEIS COM A FORMULAÇÃO OFICIAL. EMBALAGEM COM LACRE INVOLÁVEL, IDENTIFICAÇÃO CLARA DO LOTE E PRAZO DE VALIDADE. GARANTIA DE RASTREABILIDADE E FORNECIMENTO CONTÍNUO DURANTE A VIGÊNCIA DO CONTRATO. PRODUTO ARMAZENADO E TRANSPORTADO DE ACORDO COM RECOMENDAÇÕES DO FABRICANTE PARA PRESERVAÇÃO DA ESTABILIDADE. O FORNECIMENTO DEVE ATENDER ÀS NORMAS DA SECRETARIA MUNICIPAL DE SAÚDE, GARANTINDO ACONDICIONAMENTO SEGURO, TRANSPORTE ADEQUADO E CONSERVAÇÃO DO PRODUTO.				
14	COMPLEXO B – COMPRIMIDO REVESTIDO: DESCRIÇÃO DO PRODUTO: COMPRIMIDO REVESTIDO CONTENDO VITAMINAS DO COMPLEXO B, PRONTO PARA USO ORAL, INDICADO PARA SUPLEMENTAÇÃO VITAMÍNICA EM CASOS DE DEFICIÊNCIA OU NECESSIDADE CLÍNICA ESPECÍFICA. COMPOSIÇÃO POR COMPRIMIDO: CIANOCOBALAMINA (VITAMINA B12): 15,0 MCG; PANTOTENATO DE CÁLCIO (VITAMINA B5): 25,0 MG; RIBOFLAVINA (VITAMINA B2): 3,30 MG; NITRATO DE TIAMINA (VITAMINA B1): 32,65 MG; NICOTINAMIDA (VITAMINA B3): 50,0 MG; CLORIDRATO DE PIRIDOXINA (VITAMINA B6): 10,0 MG; APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS REVESTIDOS, UNIDADE POR EMBALAGEM CONFORME NECESSIDADE. INDICAÇÃO: SUPLEMENTAÇÃO DE VITAMINAS DO COMPLEXO B, PREVENÇÃO E TRATAMENTO DE ESTADOS DE DEFICIÊNCIA VITAMÍNICA, CONFORME PRESCRIÇÃO MÉDICA. CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (15–30°C), PROTEGIDO DA LUZ E UMIDADE; MANTER NA EMBALAGEM ORIGINAL. REGISTRO: PRODUTO DEVE POSSUIR REGISTRO VIGENTE NA ANVISA, CONFORME LEGISLAÇÃO SANITÁRIA APLICÁVEL. EMBALAGEM: COMPRIMIDOS ACONDICIONADOS EM BLISTERS OU FRASCOS LACRADOS, GARANTINDO INTEGRIDADE, RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO. FABRICADO DE ACORDO COM BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO (BPF). COMPRIMIDOS ÍNTEGROS, HOMOGÊNEOS, LIVRES DE PARTÍCULAS, ALTERAÇÃO DE COR OU ODORES. VALIDADE MÍNIMA DE 12 MESES A PARTIR DA ENTREGA.	COMPRIMIDO	773	R\$ 2,64	R\$ 2.040,72
15	COMPLEXO B – XAROPE 120 ML: DESCRIÇÃO DO PRODUTO: XAROPE ORAL PRONTO PARA USO, CONTENDO VITAMINAS DO COMPLEXO B (B1, B2, B3, B5, B6 E B12) EM CONCENTRAÇÃO ADEQUADA PARA SUPLEMENTAÇÃO VITAMÍNICA. COMPOSIÇÃO POR 5 ML DE XAROPE: CLORIDRATO DE TIAMINA (VITAMINA B1): 3 MG; FOSFATO	FRASCO C/ 120 ML	16.270	R\$ 47,61	R\$ 774.614,70

DEPARTAMENTO DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	<p>SÓDICO DE RIBOFLAVINA (VITAMINA B2): 1,367 MG; NICOTINAMIDA (VITAMINA B3): 2,5 MG; PANTOTENATO DE CÁLCIO (VITAMINA B5): 1,5 MG; CLORIDRATO DE PIRIDOXINA (VITAMINA B6): 1 MG; CIANOCOBALAMINA (VITAMINA B12): 1,5 MCG; APRESENTAÇÃO: FRASCO COM 120 ML DE XAROPE. INDICAÇÃO: SUPLEMENTAÇÃO DE VITAMINAS DO COMPLEXO B, PREVENÇÃO E TRATAMENTO DE DEFICIÊNCIAS VITAMÍNICAS, CONFORME PRESCRIÇÃO MÉDICA. CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (15–30°C), PROTEGIDO DA LUZ E UMIDADE; MANTER NA EMBALAGEM ORIGINAL. REGISTRO: PRODUTO REGISTRADO NA ANVISA, CONFORME LEGISLAÇÃO VIGENTE. EMBALAGEM: FRASCO LACRADO, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM SECUNDÁRIA ADEQUADA PARA INTEGRIDADE E RASTREABILIDADE. FABRICADO DE ACORDO COM BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO (BPF). PRODUTO HOMOGÊNEO, LIVRE DE PARTÍCULAS, ALTERAÇÕES DE COR OU ODORE. VALIDADE MÍNIMA DE 12 MESES A PARTIR DA ENTREGA.</p>				
16	<p>COMPLEXO B 2 ML – SOLUÇÃO INJETÁVEL: APRESENTAÇÃO: AMPOLA DE 2 ML, SOLUÇÃO INJETÁVEL ESTÉRIL, PRONTA PARA USO, PARA ADMINISTRAÇÃO INTRAMUSCULAR OU INTRAVENOSA CONFORME PRESCRIÇÃO MÉDICA. COMPOSIÇÃO POR 2 ML: CLORIDRATO DE TIAMINA (VITAMINA B1): 4 MG; FOSFATO SÓDICO DE RIBOFLAVINA (VITAMINA B2): 1 MG; CLORIDRATO DE PIRIDOXINA (VITAMINA B6): 2 MG; NICOTINAMIDA (VITAMINA B3): 20 MG; DEXPANTENOL (PRÓ-VITAMINA B5): 3 MG. INDICAÇÕES: SUPLEMENTAÇÃO VITAMÍNICA EM CASOS DE DEFICIÊNCIAS DE COMPLEXO B, SUPORTE NUTRICIONAL E PREVENÇÃO DE MANIFESTAÇÕES CLÍNICAS RELACIONADAS À CARÊNCIA DESTAS VITAMINAS. CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (15–30°C), PROTEGIDO DA LUZ E UMIDADE. NÃO CONGELAR. REGISTRO: MEDICAMENTO DEVE POSSUIR REGISTRO VIGENTE NA ANVISA, EM CONFORMIDADE COM A LEGISLAÇÃO SANITÁRIA APLICÁVEL. EMBALAGEM: CADA AMPOLA INDIVIDUALMENTE ACONDICIONADA EM EMBALAGEM PRIMÁRIA ADEQUADA, GARANTINDO INTEGRIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO. PRODUTO PRONTO PARA USO, ESTÉRIL, LIVRE DE PARTÍCULAS VISÍVEIS. COMPATÍVEL COM NORMAS DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO (BPF). VALIDADE MÍNIMA DE 12 MESES A PARTIR DA DATA DE ENTREGA.</p>	AMPOLA COM 2ML	8.935	R\$ 2,99	R\$ 26.715,65
17	<p>CREME PROTETOR DE BARREIRA – 100 G: DESCRIÇÃO DO PRODUTO: CREME PROTETOR DE BARREIRA CUTÂNEA, PRONTO PARA USO, INDICADO PARA PREVENÇÃO E TRATAMENTO DE IRRITAÇÕES, ASSADURAS E LESÕES POR UMIDADE EM PELE SENSÍVEL OU COMPROMETIDA. APRESENTAÇÃO: TUBO COM 100 G DE CREME. COMPOSIÇÃO: FÓRMULA COM ATIVOS QUE PROMOVEM BARREIRA PROTETORA,</p>	BISNAGA C/ 92G	255	R\$ 109,97	R\$ 28.042,35

DEPARTAMENTO DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	HIDRATAÇÃO E PROTEÇÃO DA PELE CONTRA AGENTES IRRITANTES. (EX.: ÓXIDO DE ZINCO, PANTENOL OU OUTROS ATIVOS CONFORME REGISTRO DO FABRICANTE). INDICAÇÃO: PROTEÇÃO DA PELE CONTRA IRRITAÇÕES CAUSADAS POR FRALDAS, INCONTINÊNCIA, CURATIVOS OU CONTATO PROLONGADO COM UMIDADE; PREVENÇÃO DE DERMATITES DE CONTATO. CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (15–30°C), PROTEGIDO DA LUZ DIRETA E UMIDADE. REGISTRO: PRODUTO DEVE POSSUIR REGISTRO VIGENTE NA ANVISA, CONFORME LEGISLAÇÃO SANITÁRIA APLICÁVEL. EMBALAGEM: TUBO PRIMÁRIO COM TAMPA SEGURA, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM SECUNDÁRIA ADEQUADA, GARANTINDO INTEGRIDADE E HIGIENE DO PRODUTO. PRODUTO HIPOALERGÊNICO, NÃO IRRITANTE, LIVRE DE CONTAMINANTES. FABRICADO DE ACORDO COM BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO (BPF). VALIDADE MÍNIMA DE 12 MESES A PARTIR DA ENTREGA.				
18	CROMOGLICATO DISSÓDICO 2% – SOLUÇÃO OFTÁLMICA. DESCRIÇÃO DO PRODUTO: SOLUÇÃO OFTÁLMICA ESTÉRIL PRONTA PARA USO, CONTENDO 2% DE CROMOGLICATO DISSÓDICO, INDICADA PARA PREVENÇÃO E CONTROLE DE ALERGIAS OCULARES. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTA-GOTAS COM 5 ML DE SOLUÇÃO ESTÉRIL. INDICAÇÃO: PREVENÇÃO E TRATAMENTO DE CONJUNTIVITES ALÉRGICAS E SINTOMAS DE ALERGIA OCULAR, CONFORME PRESCRIÇÃO MÉDICA. CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (15–30°C), PROTEGIDO DA LUZ; MANTER FRASCO BEM FECHADO E NA EMBALAGEM ORIGINAL. REGISTRO: PRODUTO DEVE POSSUIR REGISTRO VIGENTE NA ANVISA, CONFORME LEGISLAÇÃO SANITÁRIA APLICÁVEL. EMBALAGEM: FRASCO LACRADO E ESTÉRIL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM SECUNDÁRIA ADEQUADA, GARANTINDO INTEGRIDADE, RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO. FABRICADO DE ACORDO COM BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO (BPF). PRODUTO ESTÉRIL, ÍNTEGRO, LIVRE DE PARTÍCULAS OU CONTAMINAÇÃO. VALIDADE MÍNIMA DE 12 MESES A PARTIR DA ENTREGA.	FRASCO C/ 5ML	14	R\$ 15,69	R\$ 219,66
19	CUMARINA 15 MG + TROXERUTINA 90 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO DO PRODUTO: COMPRIMIDO REVESTIDO CONTENDO 15 MG DE CUMARINA E 90 MG DE TROXERUTINA, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE DISTÚRBIOS VASCULARES PERIFÉRICOS, MELHORA DA CIRCULAÇÃO SANGUÍNEA E PROTEÇÃO DA MICROCIRCULAÇÃO. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS REVESTIDOS ACONDICIONADOS EM EMBALAGEM COM QUANTIDADE ADEQUADA PARA PRESCRIÇÃO MÉDICA. INDICAÇÃO: TRATAMENTO DE INSUFICIÊNCIA VENOSA CRÔNICA.; EDEMAS, DOR, SENSÇÃO DE PESO NAS PERNAS E OUTROS SINTOMAS RELACIONADOS À CIRCULAÇÃO PERIFÉRICA; DISTÚRBIOS	COMPRIMIDO	1.656	R\$ 2,76	R\$ 4.570,56

DEPARTAMENTO DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	MICROVASCULARES E PROTEÇÃO CAPILAR, CONFORME PRESCRIÇÃO MÉDICA. MODO DE ADMINISTRAÇÃO: USO ORAL, DE ACORDO COM A POSOLOGIA INDICADA PELO MÉDICO. CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (15–30°C), PROTEGIDO DA LUZ E UMIDADE, NA EMBALAGEM ORIGINAL. REGISTRO: PRODUTO DEVE POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA. EMBALAGEM: EMBALAGEM PRIMÁRIA E SECUNDÁRIA ADEQUADA, GARANTINDO INTEGRIDADE, RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO, COM NÚMERO DE LOTE, VALIDADE E IDENTIFICAÇÃO DO FABRICANTE. FABRICADO DE ACORDO COM BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO (BPF). PRODUTO ÍNTEGRO, SEM ALTERAÇÕES DE COR, ODOR OU FORMA. VALIDADE MÍNIMA DE 12 MESES A CONTAR DA ENTREGA.				
20	DAPAGLIFLOZINA 10 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO DO PRODUTO: COMPRIMIDO CONTENDO 10 MG DE DAPAGLIFLOZINA, MEDICAMENTO ORAL INIBIDOR DE SGLT2, INDICADO PARA TRATAMENTO DE DIABETES MELLITUS TIPO 2 E PREVENÇÃO DE COMPLICAÇÕES CARDIOVASCULARES ASSOCIADAS. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS ORAIS, 10 MG POR UNIDADE. INDICAÇÃO: CONTROLE GLICÊMICO EM PACIENTES COM DIABETES TIPO 2, PODENDO SER UTILIZADO ISOLADAMENTE OU EM ASSOCIAÇÃO A OUTROS HIPOGLICEMIANTE, CONFORME PRESCRIÇÃO MÉDICA. CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (15–30°C), PROTEGIDO DA LUZ E UMIDADE; MANTER NA EMBALAGEM ORIGINAL. REGISTRO: PRODUTO DEVE POSSUIR REGISTRO VIGENTE NA ANVISA, CONFORME LEGISLAÇÃO SANITÁRIA APLICÁVEL. EMBALAGEM: COMPRIMIDOS ACONDICIONADOS EM BLISTERS OU FRASCOS LACRADOS, GARANTINDO INTEGRIDADE, RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO MEDICAMENTO. FABRICADO DE ACORDO COM AS BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO (BPF). COMPRIMIDOS ÍNTEGROS, LIVRES DE ALTERAÇÕES DE COR, ODOR OU CONTAMINAÇÃO. VALIDADE MÍNIMA DE 12 MESES A PARTIR DA ENTREGA.	COMPRIMIDO	828	R\$ 5,15	R\$ 4.264,20
21	DESLORATADINA 1,25 MG/ML – SOLUÇÃO ORAL: DESCRIÇÃO DO PRODUTO: SOLUÇÃO ORAL PRONTA PARA USO, CONTENDO 1,25 MG/ML DE DESLORATADINA, ANTI-HISTAMÍNICO INDICADO PARA ALÍVIO DE SINTOMAS ALÉRGICOS. APRESENTAÇÃO: FRASCO COM 20 ML DE SOLUÇÃO ORAL. INDICAÇÃO: TRATAMENTO DE SINTOMAS ALÉRGICOS, INCLUINDO RINITE ALÉRGICA E URTICÁRIA, CONFORME PRESCRIÇÃO MÉDICA. CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (15–30°C), PROTEGIDO DA LUZ E UMIDADE; MANTER NA EMBALAGEM ORIGINAL. REGISTRO: PRODUTO DEVE POSSUIR REGISTRO VIGENTE NA ANVISA, CONFORME LEGISLAÇÃO SANITÁRIA APLICÁVEL. EMBALAGEM: FRASCO LACRADO, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM SECUNDÁRIA	FRASCO C/20ML	2.760	R\$ 45,26	R\$ 124.917,60

DEPARTAMENTO DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	ADEQUADA, GARANTINDO INTEGRIDADE, RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO. FABRICADO DE ACORDO COM AS BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO (BPF). PRODUTO HOMOGÊNEO, ÍNTEGRO, LIVRE DE PARTÍCULAS, ALTERAÇÕES DE COR OU ODORE. VALIDADE MÍNIMA DE 12 MESES A PARTIR DA ENTREGA.				
22	DESONIDA 0,05% – CREME: DESCRIÇÃO DO PRODUTO: CREME DERMATOLÓGICO CONTENDO 0,05% DE DESONIDA, CORTICOSTEROIDE DE BAIXA POTÊNCIA INDICADO PARA TRATAMENTO DE INFLAMAÇÕES E CONDIÇÕES DERMATOLÓGICAS SENSÍVEIS. APRESENTAÇÃO: BSNAGA COM 30 G DE CREME. INDICAÇÃO: TRATAMENTO DE DERMATITES, ECZEMA E OUTRAS CONDIÇÕES INFLAMATÓRIAS DA PELE, CONFORME PRESCRIÇÃO MÉDICA. CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (15–30°C), PROTEGIDO DA LUZ E UMIDADE; MANTER NA EMBALAGEM ORIGINAL. REGISTRO: PRODUTO DEVE POSSUIR REGISTRO VIGENTE NA ANVISA, CONFORME LEGISLAÇÃO SANITÁRIA APLICÁVEL. EMBALAGEM: BSNAGA LACRADA, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM SECUNDÁRIA ADEQUADA, GARANTINDO INTEGRIDADE, RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO. FABRICADO DE ACORDO COM AS BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO (BPF). PRODUTO HOMOGÊNEO, ÍNTEGRO, LIVRE DE PARTÍCULAS, ALTERAÇÕES DE COR OU ODORE. VALIDADE MÍNIMA DE 12 MESES A PARTIR DA ENTREGA.	BISNAGA COM 30G	14	R\$ 42,43	R\$ 594,02
23	DIPIRONA MONOIDRATADA 500 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO DO PRODUTO: COMPRIMIDO DE DIPIRONA MONOIDRATADA 500 MG, INDICADO PARA ALÍVIO DA DOR E REDUÇÃO DA FEBRE, PRONTO PARA USO ORAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS REVESTIDOS, 500 MG POR UNIDADE. INDICAÇÃO: ANALGÉSICO E ANTIPIRÉTICO, PARA USO EM ADULTOS E CRIANÇAS CONFORME ORIENTAÇÃO MÉDICA. CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (15–30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE; MANTER EM EMBALAGEM ORIGINAL. REGISTRO: PRODUTO DEVE POSSUIR REGISTRO VIGENTE NA ANVISA, CONFORME LEGISLAÇÃO SANITÁRIA APLICÁVEL. EMBALAGEM: BLISTERS OU FRASCOS DEVIDAMENTE LACRADOS, GARANTINDO INTEGRIDADE E SEGURANÇA DO MEDICAMENTO. FABRICADO DE ACORDO COM AS BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO (BPF). COMPRIMIDOS ÍNTEGROS, SEM ALTERAÇÕES DE COR, ODORE OU FORMA. VALIDADE MÍNIMA DE 12 MESES A CONTAR DA ENTREGA.	COMPRIMIDO	150.247	R\$ 0,96	R\$ 144.237,12
24	FITOMENADIONA 10 MG/ML – SOLUÇÃO INJETÁVEL (VITAMINA K): DESCRIÇÃO DO PRODUTO: SOLUÇÃO INJETÁVEL ESTÉRIL CONTENDO FITOMENADIONA (VITAMINA K1) 10 MG/ML, INDICADA PARA PREVENÇÃO E TRATAMENTO DE DISTÚRBIOS DE COAGULAÇÃO SANGUÍNEA RELACIONADOS À DEFICIÊNCIA DE VITAMINA K. APRESENTAÇÃO: AMPOLA COM 1 ML	AMPOLA C/ 1 ML	11.000	R\$ 7,19	R\$ 79.090,00

DEPARTAMENTO DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	<p>DE SOLUÇÃO INJETÁVEL. INDICAÇÃO: PROFILAXIA E TRATAMENTO DE HEMORRAGIAS POR DEFICIÊNCIA DE VITAMINA K; DISTÚRBIOS HEMORRÁGICOS ADQUIRIDOS OU INDUZIDOS POR ANTICOAGULANTES; PRÉ E PÓS-OPERATÓRIO EM CASOS DE RISCO DE SANGRAMENTO; CONFORME PRESCRIÇÃO MÉDICA. MODO DE ADMINISTRAÇÃO: ADMINISTRAR POR VIA INTRAVENOSA, INTRAMUSCULAR OU SUBCUTÂNEA, CONFORME ORIENTAÇÃO MÉDICA E PROTOCOLO CLÍNICO. CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (15–30°C), PROTEGIDO DA LUZ. NÃO CONGELAR. EMBALAGEM: AMPOLA DE 1 ML LACRADA, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM SECUNDÁRIA ADEQUADA, COM NÚMERO DE LOTE, VALIDADE E IDENTIFICAÇÃO DO FABRICANTE. REGISTRO: PRODUTO DEVE POSSUIR REGISTRO VIGENTE NA ANVISA. FABRICADO DE ACORDO COM BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO (BPF). PRODUTO ESTÉRIL, ÍNTEGRO, LIVRE DE CONTAMINAÇÃO E PARTÍCULAS. VALIDADE MÍNIMA DE 12 MESES A CONTAR DA DATA DE ENTREGA.</p>				
25	<p>HIOSCINA SIMPLES (N-BUTILESCOPOLAMINA 10 MG/ML) – GOTAS: DESCRIÇÃO DO PRODUTO: SOLUÇÃO ORAL DE HIOSCINA (N-BUTILESCOPOLAMINA) 10 MG/ML, PRONTA PARA USO, INDICADA COMO ANTIESPASMÓDICO PARA ALÍVIO DE CÓLICAS E DISTÚRBIOS GASTROINTESTINAIS. APRESENTAÇÃO: FRASCO COM 20 ML DE SOLUÇÃO ORAL EM GOTAS. INDICAÇÃO: ALÍVIO DE CÓLICAS ABDOMINAIS, ESPASMOS GASTROINTESTINAIS E BILIARES, CONFORME PRESCRIÇÃO MÉDICA. CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (15–30°C), PROTEGIDO DA LUZ; MANTER NA EMBALAGEM ORIGINAL LACRADA. REGISTRO: PRODUTO DEVE POSSUIR REGISTRO VIGENTE NA ANVISA, CONFORME LEGISLAÇÃO SANITÁRIA APLICÁVEL. EMBALAGEM: FRASCO LACRADO, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM SECUNDÁRIA ADEQUADA, GARANTINDO INTEGRIDADE, RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO. EXIGÊNCIAS PARA LICITAÇÃO: FABRICADO DE ACORDO COM BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO (BPF). PRODUTO HOMOGÊNEO, ÍNTEGRO, LIVRE DE PARTÍCULAS, ALTERAÇÕES DE COR OU ODORE. VALIDADE MÍNIMA DE 12 MESES A PARTIR DA ENTREGA.</p>	FRASCO COM 20ML	21.169	R\$ 28,01	R\$ 592.943,69
26	<p>HIPOCLORITO DE SÓDIO 2,5% COM CONTA-GOTAS – FRASCO COM 50 ML: DESCRIÇÃO DO PRODUTO: SOLUÇÃO AQUOSA CONTENDO HIPOCLORITO DE SÓDIO A 2,5% P/P, COM AÇÃO DESINFETANTE E ANTIMICROBIANA, INDICADA PARA USO ODONTOLÓGICO (IRRIGAÇÃO E DESINFECÇÃO DE CANAIS RADICULARES) E PARA ASSEPSIA EM PROCEDIMENTOS DE SAÚDE. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTENDO 50 ML DE SOLUÇÃO A 2,5% DE HIPOCLORITO DE SÓDIO, ACOMPANHADO DE TAMPA CONTA-GOTAS QUE PERMITA APLICAÇÃO PRECISA E SEGURA. COMPOSIÇÃO: CADA 100 ML</p>	FRASCO COM 50ML	10.298	R\$ 5,48	R\$ 56.433,04

DEPARTAMENTO DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	<p>DA SOLUÇÃO CONTÉM 2,5 G DE HIPOCLORITO DE SÓDIO EM VEÍCULO ADEQUADO. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS: SOLUÇÃO LÍMPIDA, INCOLOR A LEVEMENTE AMARELADA; PH ALCALINO, ENTRE 11 E 13; ODOR CARACTERÍSTICO DE CLORO; DEVE APRESENTAR ESTABILIDADE QUÍMICA E MANTER CONCENTRAÇÃO DE CLORO ATIVO DENTRO DAS ESPECIFICAÇÕES DURANTE O PRAZO DE VALIDADE. INDICAÇÃO: INDICADA PARA DESINFECÇÃO, ASSEPSIA E IRRIGAÇÃO EM PROCEDIMENTOS ODONTOLÓGICOS E MÉDICOS, CONFORME USO PROFISSIONAL. CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM LOCAL FRESCO, SECO, AO ABRIGO DA LUZ E DO CALOR. EMBALAGEM: FRASCO PLÁSTICO DE 50 ML COM TAMPAS COM GOTAS, DEVIDAMENTE LACRADO, IDENTIFICADO COM NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE. REGISTRO: PRODUTO DEVE POSSUIR REGISTRO OU NOTIFICAÇÃO VÁLIDA JUNTO À ANVISA. VALIDADE: MÍNIMO DE 12 (DOZE) MESES A CONTAR DA DATA DE ENTREGA.</p>				
27	<p>INSULINA ASPART 100 U/ML – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO DO PRODUTO: SOLUÇÃO INJETÁVEL ESTÉRIL DE INSULINA ASPART 100 U/ML, PRONTA PARA USO, DE AÇÃO RÁPIDA, INDICADA PARA CONTROLE GLICÊMICO EM PACIENTES COM DIABETES MELLITUS. APRESENTAÇÃO: SISTEMA PREENCHIDO (CANETA OU SERINGA PRÉ-CHEIA) COM 3 ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL. INDICAÇÃO: CONTROLE DA GLICEMIA EM PACIENTES COM DIABETES TIPO 1 OU TIPO 2, PODENDO SER UTILIZADA EM REGIME BASAL-BOLUS OU CONFORME ORIENTAÇÃO MÉDICA. MODO DE ADMINISTRAÇÃO: USO SUBCUTÂNEO; AJUSTE DA DOSE CONFORME PRESCRIÇÃO MÉDICA. CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA DE 2-8°C (REFRIGERADA); NÃO CONGELAR; PROTEGER DA LUZ; APÓS ABERTURA, SEGUIR INSTRUÇÕES DO FABRICANTE PARA CONSERVAÇÃO EM USO. REGISTRO: PRODUTO DEVE POSSUIR REGISTRO VIGENTE NA ANVISA, CONFORME LEGISLAÇÃO SANITÁRIA APLICÁVEL. EMBALAGEM: SISTEMA PRÉ-PREENCHIDO LACRADO, ESTÉRIL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM SECUNDÁRIA ADEQUADA PARA INTEGRIDADE, RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO. FABRICADO DE ACORDO COM BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO (BPF). PRODUTO ESTÉRIL, ÍNTEGRO, LIVRE DE PARTÍCULAS OU CONTAMINAÇÃO. VALIDADE MÍNIMA DE 12 MESES A PARTIR DA ENTREGA.</p>	<p>SISTEMA PREENCHIDO C/ 3ML</p>	11.040	R\$ 79,24	R\$ 874.809,60
28	<p>INSULINA DEGLUDECA 100U/ML – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO DO PRODUTO: INSULINA DEGLUDECA 100 UNIDADES POR ML, SOLUÇÃO INJETÁVEL DE AÇÃO ULTRALONGA, ANÁLOGA DA INSULINA HUMANA, UTILIZADA PARA O TRATAMENTO DO DIABETES MELLITUS TIPO 1 E TIPO 2, PROPORCIONANDO CONTROLE GLICÊMICO BASAL DE LONGA DURAÇÃO COM ADMINISTRAÇÃO SUBCUTÂNEA DIÁRIA. APRESENTAÇÃO: SISTEMA PREENCHIDO (CANETA</p>	<p>SISTEMA PREENCHIDO C/ 3ML</p>	313	R\$ 82,45	R\$ 25.806,85

DEPARTAMENTO DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	<p>APLICADORA PRÉ-PREENCHIDA) CONTENDO 3 ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL (EQUIVALENTE A 300 UNIDADES DE INSULINA). COMPOSIÇÃO: CADA ML CONTÉM 100 UNIDADES DE INSULINA DEGLUDECA EM SOLUÇÃO AQUOSA ISOTÔNICA, CONTENDO EXCIPIENTES ESTABILIZANTES E CONSERVANTES APROPRIADOS. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS: SOLUÇÃO LÍMPIDA, INCOLOR E ESTÉRIL. AÇÃO PROLONGADA (ULTRALONGA), COM DURAÇÃO SUPERIOR A 24 HORAS. ADMINISTRAÇÃO POR VIA SUBCUTÂNEA. PRONTA PARA USO, COMPATÍVEL COM AGULHAS DESCARTÁVEIS ESPECÍFICAS PARA CANETAS DE INSULINA. COMPATÍVEL COM SISTEMAS DE APLICAÇÃO PADRÃO. INDICAÇÃO: CONTROLE GLICÊMICO EM PACIENTES COM DIABETES MELLITUS TIPO 1 E TIPO 2. CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO: CONSERVAR SOB REFRIGERAÇÃO ENTRE +2°C E +8°C, NÃO CONGELAR. APÓS O INÍCIO DO USO, PODE SER MANTIDA EM TEMPERATURA AMBIENTE (ATÉ 30°C) POR ATÉ 8 SEMANAS, CONFORME INSTRUÇÕES DO FABRICANTE. EMBALAGEM: SISTEMA PREENCHIDO CONTENDO 3 ML DE SOLUÇÃO (100U/ML), ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE, DEVIDAMENTE IDENTIFICADA COM NOME DO PRODUTO, LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE. REGISTRO: PRODUTO DEVE POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA. VALIDADE: MÍNIMO DE 12 (DOZE) MESES A CONTAR DA DATA DE ENTREGA.</p>				
29	<p>INSULINA GLARGINA 100 U/ML – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO DO PRODUTO: SOLUÇÃO INJETÁVEL ESTÉRIL DE INSULINA GLARGINA 100 U/ML, AÇÃO PROLONGADA, INDICADA PARA CONTROLE GLICÊMICO EM PACIENTES COM DIABETES MELLITUS TIPO 1 OU TIPO 2. APRESENTAÇÃO: FRASCO COM 10 ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL. INDICAÇÃO: CONTROLE DA GLICEMIA EM PACIENTES COM DIABETES, FORNECENDO AÇÃO BASAL CONTÍNUA DE LONGA DURAÇÃO, CONFORME PRESCRIÇÃO MÉDICA. MODO DE ADMINISTRAÇÃO: USO SUBCUTÂNEO; AJUSTE DA DOSE CONFORME ORIENTAÇÃO MÉDICA. CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO: CONSERVAR REFRIGERADA (2–8°C); NÃO CONGELAR; PROTEGER DA LUZ; APÓS ABERTURA, SEGUIR INSTRUÇÕES DO FABRICANTE QUANTO À CONSERVAÇÃO. REGISTRO: PRODUTO DEVE POSSUIR REGISTRO VIGENTE NA ANVISA, CONFORME LEGISLAÇÃO SANITÁRIA APLICÁVEL. EMBALAGEM: FRASCO LACRADO, ESTÉRIL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM SECUNDÁRIA ADEQUADA PARA INTEGRIDADE, RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO. FABRICADO DE ACORDO COM BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO (BPF). PRODUTO ESTÉRIL, ÍNTEGRO, LIVRE DE PARTÍCULAS OU CONTAMINAÇÃO. VALIDADE MÍNIMA DE 12 MESES A PARTIR DA ENTREGA.</p>	FRASCO C/ 10ML	12.558	R\$ 100,80	R\$ 1.265.846,40
30	<p>INSULINA HUMANA NPH 100 U/ML – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO DO PRODUTO: SOLUÇÃO INJETÁVEL ESTÉRIL DE INSULINA HUMANA NPH</p>	FRASCO C/ 10ML	13.552	R\$ 92,74	R\$ 1.256.812,48

DEPARTAMENTO DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	<p>100 U/ML, AÇÃO INTERMEDIÁRIA, INDICADA PARA CONTROLE GLICÊMICO EM PACIENTES COM DIABETES MELLITUS TIPO 1 OU TIPO 2. APRESENTAÇÃO: FRASCO COM 10 ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL. INDICAÇÃO: CONTROLE DA GLICEMIA EM PACIENTES COM DIABETES, FORNECENDO AÇÃO BASAL DE MÉDIA DURAÇÃO, CONFORME PRESCRIÇÃO MÉDICA. MODO DE ADMINISTRAÇÃO: USO SUBCUTÂNEO; AJUSTE DA DOSE CONFORME ORIENTAÇÃO MÉDICA. CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO: CONSERVAR REFRIGERADA (2-8°C); NÃO CONGELAR; PROTEGER DA LUZ; APÓS ABERTURA, SEGUIR INSTRUÇÕES DO FABRICANTE QUANTO À CONSERVAÇÃO EM USO. REGISTRO: PRODUTO DEVE POSSUIR REGISTRO VIGENTE NA ANVISA, CONFORME LEGISLAÇÃO SANITÁRIA APLICÁVEL. EMBALAGEM: FRASCO LACRADO, ESTÉRIL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM SECUNDÁRIA ADEQUADA PARA INTEGRIDADE, RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO. FABRICADO DE ACORDO COM BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO (BPF). PRODUTO ESTÉRIL, ÍNTEGRO, LIVRE DE PARTÍCULAS OU CONTAMINAÇÃO. VALIDADE MÍNIMA DE 12 MESES A PARTIR DA ENTREGA.</p>				
31	<p>INSULINA HUMANA REGULAR 100 U/ML – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO DO PRODUTO: SOLUÇÃO INJETÁVEL ESTÉRIL DE INSULINA HUMANA REGULAR 100 U/ML, AÇÃO RÁPIDA, INDICADA PARA CONTROLE GLICÊMICO EM PACIENTES COM DIABETES MELLITUS TIPO 1 OU TIPO 2, ESPECIALMENTE EM PERÍODOS PRÉ-PRANDIAIS. APRESENTAÇÃO: FRASCO COM 10 ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL. INDICAÇÃO: CONTROLE DA GLICEMIA EM PACIENTES COM DIABETES, ESPECIALMENTE PARA MANEJO PRÉ-PRANDIAL E AJUSTE DE GLICEMIA PÓS-REFEIÇÃO, CONFORME PRESCRIÇÃO MÉDICA. MODO DE ADMINISTRAÇÃO: USO SUBCUTÂNEO OU INTRAVENOSO CONFORME PRESCRIÇÃO MÉDICA; AJUSTE DA DOSE INDIVIDUALMENTE. CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO: CONSERVAR REFRIGERADA (2-8°C); NÃO CONGELAR; PROTEGER DA LUZ; APÓS ABERTURA, SEGUIR INSTRUÇÕES DO FABRICANTE QUANTO À CONSERVAÇÃO. REGISTRO: PRODUTO DEVE POSSUIR REGISTRO VIGENTE NA ANVISA, CONFORME LEGISLAÇÃO SANITÁRIA APLICÁVEL. EMBALAGEM: FRASCO LACRADO, ESTÉRIL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM SECUNDÁRIA ADEQUADA PARA INTEGRIDADE, RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO. FABRICADO DE ACORDO COM BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO (BPF). PRODUTO ESTÉRIL, ÍNTEGRO, LIVRE DE PARTÍCULAS OU CONTAMINAÇÃO. VALIDADE MÍNIMA DE 12 MESES A PARTIR DA ENTREGA.</p>	FRASCO C/ 10ML	21.073	R\$ 78,73	R\$ 1.659.077,29
32	<p>INSULINA LISPRO 100UI/ML – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO DO PRODUTO: INSULINA LISPRO 100 UNIDADES POR ML, ANÁLOGO DE INSULINA HUMANA DE AÇÃO RÁPIDA, UTILIZADA NO TRATAMENTO DO DIABETES MELLITUS TIPO 1</p>	REFIL C/ 3ML	1.883	R\$ 75,40	R\$ 141.978,20

DEPARTAMENTO DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	<p>E TIPO 2, PROPORCIONANDO CONTROLE GLICÊMICO PÓS-PRANDIAL. APRESENTAÇÃO: REFIL (CARTUCHO) CONTENDO 3 ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL (EQUIVALENTE A 300 UNIDADES), PARA USO EM CANETA APLICADORA COMPATÍVEL. COMPOSIÇÃO: CADA ML CONTÉM 100 UNIDADES DE INSULINA LISPRO EM SOLUÇÃO AQUOSA ISOTÔNICA, COM EXCIPIENTES ESTABILIZANTES E CONSERVANTES APROPRIADOS. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS: SOLUÇÃO LÍMPIDA, INCOLOR E ESTÉRIL. INSULINA DE AÇÃO RÁPIDA, INÍCIO DE AÇÃO EM APROXIMADAMENTE 15 MINUTOS E DURAÇÃO MÉDIA DE 2 A 5 HORAS. ADMINISTRAÇÃO POR VIA SUBCUTÂNEA, PODENDO TAMBÉM SER UTILIZADA EM BOMBAS DE INFUSÃO CONTÍNUA DE INSULINA, CONFORME PRESCRIÇÃO MÉDICA. REFIL COMPATÍVEL COM CANETAS APLICADORAS PADRÃO DO MESMO FABRICANTE. INDICAÇÃO: CONTROLE GLICÊMICO EM PACIENTES COM DIABETES MELLITUS TIPO 1 E TIPO 2. CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO: CONSERVAR SOB REFRIGERAÇÃO ENTRE +2°C E +8°C, NÃO CONGELAR. APÓS O INÍCIO DO USO, PODE SER MANTIDA EM TEMPERATURA AMBIENTE (ATÉ 30°C) POR ATÉ 28 DIAS, CONFORME INSTRUÇÕES DO FABRICANTE. EMBALAGEM: REFIL CONTENDO 3 ML DE SOLUÇÃO (100U/ML), ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE, COM IDENTIFICAÇÃO DE LOTE, VALIDADE E REGISTRO. REGISTRO: PRODUTO DEVE POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA. VALIDADE: MÍNIMO DE 12 (DOZE) MESES A CONTAR DA DATA DE ENTREGA.</p>				
33	<p>ISOFLAVONA 150 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO DO PRODUTO: COMPRIMIDO CONTENDO 150 MG DE ISOFLAVONAS, SUBSTÂNCIAS FITOESTROGÊNICAS EXTRAÍDAS DE SOJA (GLYCINE MAX), INDICADAS COMO SUPLEMENTO NUTRICIONAL PARA ALÍVIO DE SINTOMAS ASSOCIADOS À MENOPAUSA E SUPORTE HORMONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS ACONDICIONADOS EM EMBALAGEM CONTENDO QUANTIDADE ADEQUADA PARA PRESCRIÇÃO OU USO RECOMENDADO. INDICAÇÃO: ALÍVIO DE SINTOMAS DA MENOPAUSA, COMO ONDAS DE CALOR, IRRITABILIDADE E DISTÚRBIOS DO SONO. SUPORTE NUTRICIONAL EM CASOS DE DEFICIÊNCIA DE FITOESTRÓGENOS, CONFORME PRESCRIÇÃO MÉDICA OU ORIENTAÇÃO DE NUTRICIONISTA. MODO DE ADMINISTRAÇÃO: USO ORAL, CONFORME ORIENTAÇÃO DO PROFISSIONAL DE SAÚDE, GERALMENTE 1 COMPRIMIDO AO DIA OU CONFORME POSOLOGIA INDICADA. CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (15–30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, NA EMBALAGEM ORIGINAL. REGISTRO: PRODUTO DEVE POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO SUPLEMENTO ALIMENTAR OU MEDICAMENTO, CONFORME LEGISLAÇÃO VIGENTE. EMBALAGEM: EMBALAGEM PRIMÁRIA ADEQUADA, ACONDICIONADA EM CAIXA SECUNDÁRIA, COM NÚMERO DE LOTE, VALIDADE</p>	COMPRIMIDO	966	R\$ 1,74	R\$ 1.680,84

DEPARTAMENTO DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	E IDENTIFICAÇÃO DO FABRICANTE. FABRICADO DE ACORDO COM BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO (BPF). PRODUTO ÍNTEGRO, SEM ALTERAÇÕES DE COR, ODOR OU FORMA. VALIDADE MÍNIMA DE 12 MESES A CONTAR DA ENTREGA.				
34	METILDOPA 500 MG – COMPRIMIDO DESCRIÇÃO DO PRODUTO: COMPRIMIDO CONTENDO 500 MG DE METILDOPA, FÁRMACO ANTI-HIPERTENSIVO DA CLASSE DOS AGONISTAS ALFA-2 ADRENÉRGICOS, INDICADO PARA TRATAMENTO DE HIPERTENSÃO ARTERIAL EM ADULTOS E GESTANTES, CONTRIBUINDO PARA A REDUÇÃO DA PRESSÃO ARTERIAL E PREVENÇÃO DE COMPLICAÇÕES CARDIOVASCULARES. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS REVESTIDOS ACONDICIONADOS EM EMBALAGEM COM QUANTIDADE ADEQUADA PARA PRESCRIÇÃO MÉDICA. INDICAÇÃO: HIPERTENSÃO ARTERIAL ESSENCIAL OU SECUNDÁRIA; HIPERTENSÃO EM GESTANTES, CONFORME AVALIAÇÃO MÉDICA; CONTROLE DA PRESSÃO ARTERIAL EM COMBINAÇÃO COM OUTROS ANTI-HIPERTENSIVOS, SE NECESSÁRIO, CONFORME PRESCRIÇÃO MÉDICA. MODO DE ADMINISTRAÇÃO: USO ORAL, CONFORME ORIENTAÇÃO MÉDICA, GERALMENTE ADMINISTRADO EM DOSES FRACIONADAS AO LONGO DO DIA. AJUSTE CONFORME RESPOSTA CLÍNICA DO PACIENTE. CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (15–30°C), PROTEGIDO DA LUZ E UMIDADE, NA EMBALAGEM ORIGINAL. REGISTRO: PRODUTO DEVE POSSUIR REGISTRO VIGENTE NA ANVISA. EMBALAGEM: EMBALAGEM PRIMÁRIA ADEQUADA, ACONDICIONADA EM CAIXA SECUNDÁRIA, COM NÚMERO DE LOTE, VALIDADE E IDENTIFICAÇÃO DO FABRICANTE. FABRICADO DE ACORDO COM BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO (BPF). PRODUTO ÍNTEGRO, SEM ALTERAÇÕES DE COR, ODOR OU FORMA. VALIDADE MÍNIMA DE 12 MESES A CONTAR DA ENTREGA.	COMPRIMIDO	74.092	R\$ 2,14	R\$ 158.556,88
35	METRONIDAZOL 100 MG/G – GEL VAGINAL: DESCRIÇÃO DO PRODUTO: GEL VAGINAL CONTENDO 100 MG/G DE METRONIDAZOL, ANTIBIÓTICO DA CLASSE DOS NITROIMIDAZÓIS, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE VAGINITES BACTERIANAS. APRESENTAÇÃO: BISPAGA COM 50 G DE GEL VAGINAL, ACOMPANHADA DE APLICADORES PARA ADMINISTRAÇÃO INTRAVAGINAL. INDICAÇÃO: TRATAMENTO DE VAGINITES BACTERIANAS E INFECÇÕES VAGINAIS CAUSADAS POR MICRORGANISMOS SENSÍVEIS, CONFORME PRESCRIÇÃO MÉDICA. MODO DE ADMINISTRAÇÃO: APLICAÇÃO INTRAVAGINAL, CONFORME ORIENTAÇÃO MÉDICA, UTILIZANDO OS APLICADORES FORNECIDOS. CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (15–30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, NA EMBALAGEM ORIGINAL. REGISTRO: PRODUTO DEVE POSSUIR REGISTRO VIGENTE NA ANVISA, CONFORME	BISPAGA COM 50G	7.041	R\$ 28,45	R\$ 200.316,45

DEPARTAMENTO DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	<p>LEGISLAÇÃO SANITÁRIA APLICÁVEL. EMBALAGEM: BISNAGA LACRADA DE 50 G, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM SECUNDÁRIA ADEQUADA, COM NÚMERO DE LOTE, VALIDADE E IDENTIFICAÇÃO DO FABRICANTE. FABRICADO DE ACORDO COM BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO (BPF). PRODUTO HOMOGÊNEO, ÍNTEGRO, LIVRE DE ALTERAÇÕES DE COR, ODOR OU CONSISTÊNCIA. VALIDADE MÍNIMA DE 12 MESES A PARTIR DA ENTREGA.</p>				
36	<p>METRONIDAZOL 100 MG/G + NISTATINA 20.000 UI/G – CREME VAGINAL: DESCRIÇÃO DO PRODUTO: CREME VAGINAL ESTÉRIL CONTENDO 100 MG/G DE METRONIDAZOL E 20.000 UI/G DE NISTATINA, INDICADO PARA TRATAMENTO DE INFECÇÕES BACTERIANAS E FÚNGICAS VAGINAIS. APRESENTAÇÃO: TUBO COM 50 G DE CREME. INDICAÇÃO: TRATAMENTO DE VAGINITES BACTERIANAS E CANDIDÍASE VAGINAL, CONFORME PRESCRIÇÃO MÉDICA. MODO DE ADMINISTRAÇÃO: APLICAÇÃO INTRAVAGINAL, CONFORME ORIENTAÇÃO MÉDICA. CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (15–30°C), PROTEGIDO DA LUZ E UMIDADE; MANTER NA EMBALAGEM ORIGINAL. REGISTRO: PRODUTO DEVE POSSUIR REGISTRO VIGENTE NA ANVISA, CONFORME LEGISLAÇÃO SANITÁRIA APLICÁVEL. EMBALAGEM: TUBO LACRADO, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM SECUNDÁRIA ADEQUADA, GARANTINDO INTEGRIDADE, RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO. FABRICADO DE ACORDO COM BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO (BPF). PRODUTO HOMOGÊNEO, ÍNTEGRO, LIVRE DE PARTÍCULAS, ALTERAÇÕES DE COR OU ODOR. VALIDADE MÍNIMA DE 12 MESES A PARTIR DA ENTREGA.</p>	TUBO C/ 50G	29.656	R\$ 30,01	R\$ 889.976,56
37	<p>METRONIDAZOL 250 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO DO PRODUTO: COMPRIMIDO CONTENDO 250 MG DE METRONIDAZOL, ANTIBIÓTICO E ANTIPARASITÁRIO DA CLASSE DOS NITROIMIDAZÓIS, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE INFECÇÕES BACTERIANAS E PROTOZOÁRIAS SENSÍVEIS AO FÁRMACO. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS REVESTIDOS DE 250 MG, ACONDICIONADOS EM EMBALAGEM CONTENDO QUANTIDADE ADEQUADA PARA PRESCRIÇÃO MÉDICA. INDICAÇÃO: INFECÇÕES POR ANAERÓBIOS SENSÍVEIS. AMEBÍASE INTESTINAL E EXTRAÍNTESTINAL. GIARDÍASE. TRICOMONÍASE. CONFORME PRESCRIÇÃO MÉDICA. MODO DE ADMINISTRAÇÃO: USO ORAL, COM DOSE AJUSTADA DE ACORDO COM A GRAVIDADE DA INFECÇÃO E ORIENTAÇÃO MÉDICA. CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (15–30°C), PROTEGIDO DA LUZ E UMIDADE, EM EMBALAGEM ORIGINAL. REGISTRO: PRODUTO DEVE POSSUIR REGISTRO VIGENTE NA ANVISA, CONFORME LEGISLAÇÃO SANITÁRIA APLICÁVEL. EMBALAGEM: EMBALAGEM PRIMÁRIA E SECUNDÁRIA ADEQUADAS, GARANTINDO INTEGRIDADE, RASTREABILIDADE E SEGURANÇA</p>	COMPRIMIDO	48.348	R\$ 0,81	R\$ 39.161,88

DEPARTAMENTO DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	DO PRODUTO, COM INFORMAÇÕES DE LOTE E VALIDADE. FABRICADO CONFORME BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO (BPF). PRODUTO ÍNTEGRO, SEM ALTERAÇÕES DE COR, ODOR OU FORMA. VALIDADE MÍNIMA DE 12 MESES A CONTAR DA ENTREGA.				
38	NORETISTERONA 0,35MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO À BASE DE NORETISTERONA 0,35 MG, APRESENTADO NA FORMA DE COMPRIMIDO PARA USO ORAL. COMPOSIÇÃO: CADA COMPRIMIDO CONTÉM 0,35 MG DE NORETISTERONA, COM EXCIPIENTES ADEQUADOS À FORMULAÇÃO. APRESENTAÇÃO: CARTELA COM 35 COMPRIMIDOS REVESTIDOS, ACONDICIONADOS EM EMBALAGEM PRIMÁRIA E SECUNDÁRIA COM INFORMAÇÕES DE IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO. INDICAÇÃO: INDICADO COMO CONTRACEPTIVO ORAL DE USO CONTÍNUO, PERTENCENTE À CLASSE DOS PROGESTAGÊNIOS, DESTINADO À PREVENÇÃO DA GRAVIDEZ. CONDIÇÕES DE FORNECIMENTO: O MEDICAMENTO DEVE POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA; FORNECIMENTO EM EMBALAGEM ORIGINAL DE FÁBRICA, DEVIDAMENTE LACRADA E IDENTIFICADA COM NOME DO PRODUTO, CONCENTRAÇÃO, NÚMERO DE LOTE, VALIDADE E FABRICANTE; VALIDADE MÍNIMA DE 12 MESES A CONTAR DA DATA DE ENTREGA; ARMAZENAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA UMIDADE E DA LUZ.	CARTELA C/ 35 COMP.	6.458	R\$ 0,77	R\$ 4.972,66
39	OLOPATADINA CLORIDRATO 2MG/ML – SOLUÇÃO OFTÁLMICA: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO À BASE DE CLORIDRATO DE OLOPATADINA 2 MG/ML, APRESENTADO NA FORMA DE SOLUÇÃO OFTÁLMICA ESTÉRIL PARA USO TÓPICO OCULAR. COMPOSIÇÃO: CADA ML DA SOLUÇÃO CONTÉM 2 MG DE CLORIDRATO DE OLOPATADINA, ALÉM DE EXCIPIENTES APROPRIADOS À ESTABILIDADE E SEGURANÇA DA FORMULAÇÃO. APRESENTAÇÃO: FRASCO COM 2,5 ML, CONTENDO SOLUÇÃO LÍMPIDA E INCOLOR, COM CONTA-GOTAS ACOPLADO, PRÓPRIO PARA ADMINISTRAÇÃO OFTÁLMICA. INDICAÇÃO: INDICADO PARA O TRATAMENTO E PREVENÇÃO DE SINTOMAS DE CONJUNTIVITE ALÉRGICA, INCLUINDO COCEIRA, VERMELHIDÃO E LACRIMEJAMENTO OCULAR, ATUANDO COMO ANTI-HISTAMÍNICO E ESTABILIZADOR DE MASTÓCITOS. CONDIÇÕES DE FORNECIMENTO: O MEDICAMENTO DEVE POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA; FORNECIDO EM EMBALAGEM ORIGINAL DE FÁBRICA, DEVIDAMENTE LACRADA E IDENTIFICADA COM NOME DO PRODUTO, CONCENTRAÇÃO, FORMA FARMACÊUTICA, NÚMERO DE LOTE, VALIDADE E FABRICANTE; VALIDADE MÍNIMA DE 12 MESES A CONTAR DA DATA DE ENTREGA; ARMAZENAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE.	FRASCO COM 2,5ML	14	R\$ 69,28	R\$ 969,92
40	OXACILINA SÓDICA 500 MG – PÓ PARA SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO DO PRODUTO: PÓ ESTÉRIL DE OXACILINA SÓDICA 500 MG, DESTINADO AO PREPARO DE SOLUÇÃO INJETÁVEL, INDICADO	FRASCO/ AMPOLA 500MG	34.500	R\$ 9,66	R\$ 333.270,00

DEPARTAMENTO DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	<p>PARA TRATAMENTO DE INFECÇÕES CAUSADAS POR BACTÉRIAS SENSÍVEIS À PENICILINA RESISTENTE À PENICILINASE. APRESENTAÇÃO: FRASCO-AMPOLA CONTENDO 500 MG DE PÓ PARA RECONSTITUIÇÃO. INDICAÇÃO: TRATAMENTO DE INFECÇÕES GRAVES POR STAPHYLOCOCCUS AUREUS SENSÍVEL À OXACILINA E OUTROS COCOS GRAM-POSITIVOS, CONFORME PRESCRIÇÃO MÉDICA. MODO DE ADMINISTRAÇÃO: SOLUÇÃO RECONSTITUÍDA ADMINISTRADA POR VIA INTRAVENOSA OU INTRAMUSCULAR, EXCLUSIVAMENTE SOB SUPERVISÃO MÉDICA. CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (15–30°C), PROTEGIDO DA LUZ; MANTER FRASCO LACRADO; APÓS RECONSTITUIÇÃO, SEGUIR INSTRUÇÕES DO FABRICANTE QUANTO À CONSERVAÇÃO E TEMPO DE USO. REGISTRO: PRODUTO DEVE POSSUIR REGISTRO VIGENTE NA ANVISA, CONFORME LEGISLAÇÃO SANITÁRIA APLICÁVEL. EMBALAGEM: FRASCO-AMPOLA LACRADO, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM SECUNDÁRIA ADEQUADA, GARANTINDO INTEGRIDADE, RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO. FABRICADO DE ACORDO COM BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO (BPF). PRODUTO ESTÉRIL, ÍNTEGRO, LIVRE DE PARTÍCULAS OU CONTAMINAÇÃO. VALIDADE MÍNIMA DE 12 MESES A PARTIR DA ENTREGA.</p>				
41	<p>PIPERACILINA SÓDICA 4 G + TAZOBACTAM SÓDICO 0,5 G – PÓ PARA SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO DO PRODUTO: PÓ ESTÉRIL PARA RECONSTITUIÇÃO CONTENDO 4 G DE PIPERACILINA SÓDICA E 0,5 G DE TAZOBACTAM SÓDICO, DESTINADO À PREPARAÇÃO DE SOLUÇÃO INJETÁVEL PARA USO HOSPITALAR. ASSOCIAÇÃO ANTIBIÓTICA PERTENCENTE À CLASSE DAS PENICILINAS DE AMPLO ESPECTRO COM INIBIDOR DE B-LACTAMASE. APRESENTAÇÃO: FRASCO-AMPOLA CONTENDO 4 G + 0,5 G DE PÓ PARA SOLUÇÃO INJETÁVEL. INDICAÇÃO: INDICADO PARA O TRATAMENTO DE INFECÇÕES GRAVES CAUSADAS POR MICRO-ORGANISMOS SENSÍVEIS, INCLUINDO INFECÇÕES RESPIRATÓRIAS, URINÁRIAS, INTRA-ABDOMINAIS, GINECOLÓGICAS, DE PELE E TECIDOS MOLES, E SEPTICEMIAS, CONFORME PRESCRIÇÃO MÉDICA. MODO DE ADMINISTRAÇÃO: USO INTRAVENOSO; RECONSTITUIR COM DILUENTE APROPRIADO ANTES DA ADMINISTRAÇÃO, CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE. CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (15–30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE; APÓS RECONSTITUIÇÃO, SEGUIR INSTRUÇÕES DO FABRICANTE QUANTO À CONSERVAÇÃO E TEMPO DE ESTABILIDADE. REGISTRO: PRODUTO DEVE POSSUIR REGISTRO VIGENTE NA ANVISA, CONFORME LEGISLAÇÃO SANITÁRIA APLICÁVEL. EMBALAGEM: FRASCO-AMPOLA LACRADO, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM SECUNDÁRIA ADEQUADA,</p>	FRASCOS/ AMPOLA	24.840	R\$ 32,57	R\$ 809.038,80

DEPARTAMENTO DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	GARANTINDO INTEGRIDADE, RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO. FABRICADO CONFORME BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO (BPF). PRODUTO ESTÉRIL, ÍNTEGRO, LIVRE DE PARTÍCULAS E CONTAMINAÇÃO. VALIDADE MÍNIMA DE 12 MESES A PARTIR DA ENTREGA.				
42	SORO GLICOSADO 5% 100 ML – SISTEMA FECHADO: DESCRIÇÃO DO PRODUTO: SOLUÇÃO ESTÉRIL DE GLICOSE A 5% EM ÁGUA PARA INJETÁVEIS, PRONTA PARA USO, INDICADA PARA REPOSIÇÃO DE LÍQUIDOS, MANUTENÇÃO HÍDRICA, SUPORTE NUTRICIONAL E DILUIÇÃO DE MEDICAMENTOS ENDOVENOSOS. APRESENTAÇÃO: FRASCO OU BOLSA DE 100 ML, EM SISTEMA FECHADO PARA USO INTRAVENOSO. COMPOSIÇÃO: CADA 100 ML CONTÉM 5 G DE GLICOSE (DEXTROSE) EM VEÍCULO AQUOSO ESTÉRIL, LIVRE DE PIRÓGENOS. INDICAÇÃO: REPOSIÇÃO DE LÍQUIDOS E ELETRÓLITOS. HIDRATAÇÃO E MANUTENÇÃO DE EQUILÍBRIO HÍDRICO. DILUIÇÃO E ADMINISTRAÇÃO DE MEDICAMENTOS COMPATÍVEIS. CONFORME PRESCRIÇÃO MÉDICA. MODO DE ADMINISTRAÇÃO: USO ENDOVENOSO, CONFORME ORIENTAÇÃO MÉDICA E PROTOCOLO CLÍNICO. CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (15–30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DO CALOR. EMBALAGEM: FRASCO OU BOLSA ESTÉRIL, LACRADO, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM SECUNDÁRIA, COM NÚMERO DE LOTE, VALIDADE E IDENTIFICAÇÃO DO FABRICANTE. REGISTRO: PRODUTO DEVE POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA. FABRICADO DE ACORDO COM BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO (BPF). PRODUTO ESTÉRIL, ÍNTEGRO, LIVRE DE CONTAMINAÇÃO E PARTÍCULAS. VALIDADE MÍNIMA DE 12 MESES A CONTAR DA DATA DE ENTREGA.	FRASCO/ BOLSA100 ML	7.590	R\$ 18,01	R\$ 136.695,90
43	SULFATO DE ZINCO HEPTAHIDRATADO 17,60 MG/ML – SOLUÇÃO ORAL: DESCRIÇÃO DO PRODUTO: SOLUÇÃO ORAL ESTÉRIL CONTENDO SULFATO DE ZINCO HEPTAHIDRATADO 17,60 MG/ML, INDICADA COMO SUPLEMENTO MINERAL PARA PREVENÇÃO E TRATAMENTO DE DEFICIÊNCIA DE ZINCO EM PACIENTES DE DIFERENTES FAIXAS ETÁRIAS. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTENDO 100 ML DE SOLUÇÃO ORAL. COMPOSIÇÃO: CADA ML CONTÉM 17,60 MG DE SULFATO DE ZINCO HEPTAHIDRATADO, EQUIVALENTE A APROXIMADAMENTE 4 MG DE ZINCO ELEMENTAR, EM VEÍCULO AQUOSO APROPRIADO, LIVRE DE CONTAMINANTES E AGENTES PATOGÊNICOS. INDICAÇÃO: PREVENÇÃO E TRATAMENTO DA DEFICIÊNCIA DE ZINCO. SUPORTE NUTRICIONAL EM CASOS DE DESNUTRIÇÃO, DISTÚRBIOS GASTROINTESTINAIS E CRESCIMENTO PREJUDICADO. CONFORME PRESCRIÇÃO MÉDICA. MODO DE ADMINISTRAÇÃO: USO ORAL, DOSE AJUSTADA CONFORME ORIENTAÇÃO MÉDICA OU NUTRICIONAL. CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (15–30°C), PROTEGIDO DA LUZ E UMIDADE, NA EMBALAGEM ORIGINAL.	FRASCO COM 100ML	4.709	R\$ 37,22	R\$ 175.268,98

DEPARTAMENTO DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	<p>EMBALAGEM: FRASCO LACRADO COM 100 ML DE SOLUÇÃO ORAL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM SECUNDÁRIA COM NÚMERO DE LOTE, VALIDADE E IDENTIFICAÇÃO DO FABRICANTE. REGISTRO: PRODUTO DEVE POSSUIR REGISTRO VIGENTE NA ANVISA, CONFORME LEGISLAÇÃO SANITÁRIA APLICÁVEL. FABRICADO DE ACORDO COM BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO (BPF). PRODUTO HOMOGÊNEO, ÍNTEGRO, SEM ALTERAÇÕES DE COR, ODOR OU SEDIMENTAÇÃO. VALIDADE MÍNIMA DE 12 MESES A CONTAR DA DATA DE ENTREGA.</p>				
44	<p>XINAFOATO DE SALMETEROL + PROPIONATO DE FLUTICASONA 50 MCG/250 MCG – PÓ PARA INALAÇÃO ORAL PRINCÍPIOS ATIVOS: XINAFOATO DE SALMETEROL 50 MCG + PROPIONATO DE FLUTICASONA 250 MCG. FORMA FARMACÊUTICA: PÓ PARA INALAÇÃO ORAL, DOSE MEDIDA. APRESENTAÇÃO: FRASCO/DISPOSITIVO INALADOR CONTENDO 60 DOSES. DESCRIÇÃO: MEDICAMENTO COMBINADO BRONCODILATADOR E CORTICOSTEROIDE INALATÓRIO, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE MANUTENÇÃO DA ASMA E DA DOENÇA PULMONAR OBSTRUTIVA CRÔNICA (DPOC), REDUZINDO INFLAMAÇÃO E BRONCOCONSTRIÇÃO. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INALATÓRIA ORAL. EMBALAGEM: DISPOSITIVO INALADOR CONTENDO 60 DOSES, ACOMPANHADO DE BULA E IDENTIFICAÇÃO DE LOTE, VALIDADE E FABRICANTE. CONSERVAÇÃO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA UMIDADE E DO CALOR. REGISTRO: PRODUTO DEVE POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA. USO ADULTO E PEDIÁTRICO CONFORME PRESCRIÇÃO MÉDICA. VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA.</p>	FRASCO COM 60 DOSES	28	R\$ 165,40	R\$ 4.631,20
45	<p>CARBONATO DE LÍTIO 450 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO DO PRODUTO: COMPRIMIDO CONTENDO 450 MG DE CARBONATO DE LÍTIO, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE TRANSTORNOS DO HUMOR, INCLUINDO MANIA E EPISÓDIOS DEPRESSIVOS EM TRANSTORNO BIPOLAR. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS ORAIS, 450 MG POR UNIDADE. INDICAÇÃO: TRATAMENTO DE TRANSTORNOS DO HUMOR, ESTABILIZAÇÃO DE EPISÓDIOS MANÍACOS E DEPRESSIVOS, CONFORME PRESCRIÇÃO MÉDICA. CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (15–30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE; MANTER NA EMBALAGEM ORIGINAL. REGISTRO: PRODUTO DEVE POSSUIR REGISTRO VIGENTE NA ANVISA, CONFORME LEGISLAÇÃO SANITÁRIA APLICÁVEL. EMBALAGEM: COMPRIMIDOS ACONDICIONADOS EM BLISTERS OU FRASCOS LACRADOS, GARANTINDO INTEGRIDADE, RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO MEDICAMENTO. FABRICADO DE ACORDO COM AS BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO (BPF). COMPRIMIDOS ÍNTEGROS, SEM ALTERAÇÕES DE COR, ODOR OU CONTAMINAÇÃO. VALIDADE MÍNIMA DE 12 MESES A PARTIR DA ENTREGA.</p>	COMPRIMIDO	690	R\$ 2,64	R\$ 1.821,60

DEPARTAMENTO DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

46	<p>CARBIDOPA 25 MG + LEVODOPA 250 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO DO PRODUTO: COMPRIMIDO CONTENDO CARBIDOPA 25 MG E LEVODOPA 250 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE DOENÇA DE PARKINSON E DISTÚRBIOS PARKINSONIANOS. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS ORAIS, COMBINANDO 25 MG DE CARBIDOPA + 250 MG DE LEVODOPA POR UNIDADE. INDICAÇÃO: TRATAMENTO DE SINTOMAS DA DOENÇA DE PARKINSON, INCLUINDO RIGIDEZ MUSCULAR, BRADICINESIA E TREMORES, CONFORME PRESCRIÇÃO MÉDICA. CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (15–30°C), PROTEGIDO DA LUZ E UMIDADE; MANTER NA EMBALAGEM ORIGINAL. REGISTRO: PRODUTO DEVE POSSUIR REGISTRO VIGENTE NA ANVISA, CONFORME LEGISLAÇÃO SANITÁRIA APLICÁVEL. EMBALAGEM: COMPRIMIDOS ACONDICIONADOS EM BLISTERS OU FRASCOS LACRADOS, GARANTINDO INTEGRIDADE, RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO MEDICAMENTO. FABRICADO DE ACORDO COM AS BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO (BPF). COMPRIMIDOS ÍNTEGROS, SEM ALTERAÇÕES DE COR, ODOR OU CONTAMINAÇÃO. VALIDADE MÍNIMA DE 12 MESES A PARTIR DA ENTREGA.</p>	COMPRIMIDO	37.674	RS 1,90	RS\$ 71.580,60
47	<p>CLORIDRATO DE PAROXETINA 10 MG – COMPRIMIDO REVESTIDO: DESCRIÇÃO DO PRODUTO: COMPRIMIDO REVESTIDO CONTENDO 10 MG DE CLORIDRATO DE PAROXETINA, ANTIDEPRESSIVO PERTENCENTE À CLASSE DOS INIBIDORES SELETIVOS DA RECAPTAÇÃO DE SEROTONINA (ISRS), INDICADO PARA O TRATAMENTO DE TRANSTORNOS DEPRESSIVOS E DE ANSIEDADE. APRESENTAÇÃO: CAIXA COM COMPRIMIDOS REVESTIDOS CONTENDO 10 MG DE CLORIDRATO DE PAROXETINA. INDICAÇÃO: INDICADO PARA O TRATAMENTO DE EPISÓDIOS DEPRESSIVOS MAIORES, TRANSTORNOS DE ANSIEDADE GENERALIZADA, TRANSTORNO OBSESSIVO-COMPULSIVO (TOC), TRANSTORNO DO PÂNICO, FOBIA SOCIAL E TRANSTORNO DISFÓRICO PRÉ-MENSTRUAL, CONFORME PRESCRIÇÃO MÉDICA. MODO DE ADMINISTRAÇÃO: USO ORAL; POSOLOGIA CONFORME ORIENTAÇÃO MÉDICA. CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (15–30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE. REGISTRO: PRODUTO DEVE POSSUIR REGISTRO VIGENTE NA ANVISA, CONFORME LEGISLAÇÃO SANITÁRIA APLICÁVEL. EMBALAGEM: EMBALAGEM PRIMÁRIA E SECUNDÁRIA ADEQUADAS, GARANTINDO INTEGRIDADE, RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO. FABRICADO CONFORME BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO (BPF). PRODUTO ÍNTEGRO, LIVRE DE QUEBRAS, DEFORMAÇÕES OU ALTERAÇÕES DE COR. VALIDADE MÍNIMA DE 12 MESES A PARTIR DA ENTREGA.</p>	COMPRIMIDO	113.022	RS 1,95	RS\$ 220.392,90
48	<p>CLOZAPINA 100 MG: FORMA FARMACÊUTICA: COMPRIMIDO; CONCENTRAÇÃO: 100 MG POR COMPRIMIDO; CLASSE TERAPÊUTICA:</p>	COMPRIMIDO	3.829	RS\$ 8,95	RS\$ 34.269,55

DEPARTAMENTO DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	<p>ANTIPSIKÓTICO ATÍPICO; INDICAÇÃO: TRATAMENTO DA ESQUIZOFRENIA RESISTENTE A OUTROS ANTIPSIKÓTICOS, PREVENÇÃO DE SUICÍDIO EM PACIENTES COM TRANSTORNOS ESQUIZOFRÊNICOS OU ESQUIZOAFETIVOS, CONFORME ORIENTAÇÃO MÉDICA. POSOLOGIA: CONFORME PRESCRIÇÃO MÉDICA. O MEDICAMENTO DEVE SER ADMINISTRADO SEGUINDO ESTRITAMENTE A DOSE INDICADA PELO PROFISSIONAL DE SAÚDE. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS: COMPRIMIDO REVESTIDO, DE FÁCIL DEGLUTIÇÃO. ESTABILIDADE GARANTIDA DURANTE O PRAZO DE VALIDADE. APRESENTAÇÃO E ROTULAGEM CONFORME NORMAS DA ANVISA. REGISTRO SANITÁRIO: O FORNECEDOR DEVERÁ COMPROVAR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA PARA O MEDICAMENTO. VALIDADE MÍNIMA: MÍNIMO DE 12 MESES A PARTIR DA DATA DE ENTREGA. O FORNECIMENTO DEVE GARANTIR A INTEGRIDADE DA EMBALAGEM E A PRESERVAÇÃO DAS PROPRIEDADES DO MEDICAMENTO. DEVERÁ SER FORNECIDO COM BULA EM PORTUGUÊS. O FORNECEDOR DEVE ATENDER A TODAS AS NORMAS LEGAIS E REGULAMENTARES VIGENTES PARA MEDICAMENTO.</p>				
49	<p>FENOBARBITAL 100 MG/ML – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO DO PRODUTO: SOLUÇÃO INJETÁVEL ESTÉRIL PRONTA PARA USO, CONTENDO 100 MG/ML DE FENOBARBITAL, INDICADO PARA CONTROLE DE CRISES CONVULSIVAS, SEDAÇÃO E PROCEDIMENTOS CLÍNICOS ESPECÍFICOS. APRESENTAÇÃO: AMPOLA COM 2 ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL. INDICAÇÃO: CONTROLE DE EPILEPSIA E CONVULSÕES, SEDAÇÃO EM PROCEDIMENTOS MÉDICOS, CONFORME PRESCRIÇÃO MÉDICA. MODO DE ADMINISTRAÇÃO: USO INTRAMUSCULAR OU INTRAVENOSO, EXCLUSIVAMENTE SOB SUPERVISÃO MÉDICA. CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (15–30°C), PROTEGIDO DA LUZ; MANTER NA EMBALAGEM ORIGINAL LACRADA. REGISTRO: PRODUTO DEVE POSSUIR REGISTRO VIGENTE NA ANVISA, CONFORME LEGISLAÇÃO SANITÁRIA APLICÁVEL. EMBALAGEM: AMPOLA LACRADA, ESTÉRIL, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM SECUNDÁRIA ADEQUADA, GARANTINDO INTEGRIDADE, RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO. FABRICADO DE ACORDO COM BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO (BPF). PRODUTO ESTÉRIL, ÍNTEGRO, LIVRE DE PARTÍCULAS OU CONTAMINAÇÃO. VALIDADE MÍNIMA DE 12 MESES A PARTIR DA ENTREGA.</p>	AMPOLA COM 2ML	3.450	R\$ 7,44	R\$ 25.668,00
50	<p>HEMIFUMARATO DE QUETIAPINA 50 MG – COMPRIMIDO REVESTIDO: DESCRIÇÃO DO PRODUTO: MEDICAMENTO ANTIPSIKÓTICO ATÍPICO CONTENDO HEMIFUMARATO DE QUETIAPINA EQUIVALENTE A 50 MG DE QUETIAPINA BASE POR COMPRIMIDO. ATUA COMO ANTAGONISTA DE RECEPTORES DOPAMINÉRGICOS E SEROTONINÉRGICOS,</p>	COMPRIMIDO	13.800	R\$ 8,23	R\$ 113.574,00

DEPARTAMENTO DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	INDICADO PARA O TRATAMENTO DE TRANSTORNOS PSIQUIÁTRICOS. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDO REVESTIDO CONTENDO 50 MG DE HEMIFUMARATO DE QUETIAPINA. INDICAÇÃO: INDICADO PARA O TRATAMENTO DE ESQUIZOFRENIA, TRANSTORNO AFETIVO BIPOLAR (EPISÓDIOS DE MANIA OU DEPRESSÃO), E COMO TERAPIA ADJUVANTE EM EPISÓDIOS DEPRESSIVOS MAIORES, CONFORME PRESCRIÇÃO MÉDICA. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. POSOLOGIA: CONFORME ORIENTAÇÃO MÉDICA, PODENDO VARIAR CONFORME O QUADRO CLÍNICO E RESPOSTA TERAPÊUTICA DO PACIENTE. CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE. REGISTRO: PRODUTO DEVE POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA. EMBALAGEM: EMBALAGEM PRIMÁRIA CONTENDO COMPRIMIDOS REVESTIDOS, ACONDICIONADOS EM BLÍSTERES OU FRASCOS DEVIDAMENTE LACRADOS, COM ROTULAGEM LEGÍVEL E NÚMERO DE LOTE, VALIDADE E FABRICANTE. PRODUTO DEVE ESTAR DE ACORDO COM AS BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO (BPF). VALIDADE MÍNIMA DE 12 MESES A CONTAR DA DATA DE ENTREGA. APRESENTAÇÃO COMERCIAL REGULARIZADA JUNTO À ANVISA.				
51	NIFEDIPINO 10MG – CÁPSULA SUBLINGUAL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO À BASE DE NIFEDIPINO 10 MG, APRESENTADO NA FORMA DE CÁPSULA MOLE DE USO SUBLINGUAL, PARA ADMINISTRAÇÃO EM SITUAÇÕES QUE REQUEREM AÇÃO RÁPIDA. COMPOSIÇÃO: CADA CÁPSULA DEVE CONTER 10 MG DE NIFEDIPINO, COM EXCIPIENTES COMPATÍVEIS E VEÍCULO ADEQUADO À FORMA FARMACÊUTICA SUBLINGUAL. APRESENTAÇÃO: EMBALAGEM COM BLISTERS OU FRASCOS CONTENDO CÁPSULAS DE 10 MG, CONFORME ESPECIFICAÇÃO DO FABRICANTE. INDICAÇÃO: INDICADO PARA O TRATAMENTO E CONTROLE DE CRISES HIPERTENSIVAS E ANGINA DO PEITO, PROMOVENDO VASODILATAÇÃO PERIFÉRICA E REDUÇÃO DA PRESSÃO ARTERIAL. CONDIÇÕES DE FORNECIMENTO: MEDICAMENTO DEVE POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA; FORNECIDO EM EMBALAGEM ORIGINAL DE FÁBRICA, DEVIDAMENTE LACRADA E IDENTIFICADA COM NOME DO PRODUTO, CONCENTRAÇÃO, FORMA FARMACÊUTICA, NÚMERO DE LOTE, VALIDADE E FABRICANTE; VALIDADE MÍNIMA DE 12 MESES A CONTAR DA DATA DE ENTREGA; ARMAZENAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA UMIDADE E DA LUZ.	CAPSULA	178.931	R\$ 0,98	R\$ 175.352,38
52	SUCCINATO DE DESVENLAFAXINA 100 MG – COMPRIMIDO: PRINCÍPIO ATIVO: SUCCINATO DE DESVENLAFAXINA. CONCENTRAÇÃO: 100 MG. FORMA FARMACÊUTICA: COMPRIMIDO REVESTIDO. APRESENTAÇÃO: EMBALAGEM CONTENDO COMPRIMIDOS DE 100 MG. DESCRIÇÃO: ANTIDEPRESSIVO INIBIDOR SELETIVO DA RECAPTAÇÃO DE SEROTONINA E NORADRENALINA (ISRSN), INDICADO PARA O	COMPRIMIDO REVESTIDO	14.490	R\$ 5,54	R\$ 80.274,60

DEPARTAMENTO DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	TRATAMENTO DE EPISÓDIOS DE DEPRESSÃO MAIOR E TRANSTORNOS RELACIONADOS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. POSOLOGIA USUAL: CONFORME PRESCRIÇÃO MÉDICA. EMBALAGEM: CAIXA CONTENDO BLISTER(S) COM COMPRIMIDOS REVESTIDOS DE 100 MG, DEVIDAMENTE IDENTIFICADA E COM PRAZO DE VALIDADE VISÍVEL. CONSERVAÇÃO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E UMIDADE. REGISTRO: PRODUTO DEVE POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA.				
53	SUCCINATO DE DESVENLAFAXINA 50 MG – COMPRIMIDO: PRINCÍPIO ATIVO: SUCCINATO DE DESVENLAFAXINA. CONCENTRAÇÃO: 50 MG. FORMA FARMACÊUTICA: COMPRIMIDO REVESTIDO. APRESENTAÇÃO: EMBALAGEM CONTENDO COMPRIMIDOS DE 50 MG. DESCRIÇÃO: ANTIDEPRESSIVO INIBIDOR SELETIVO DA RECAPTAÇÃO DE SEROTONINA E NORADRENALINA (ISRSN), INDICADO PARA O TRATAMENTO DE EPISÓDIOS DE DEPRESSÃO MAIOR E TRANSTORNOS DE ANSIEDADE ASSOCIADOS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. POSOLOGIA USUAL: CONFORME PRESCRIÇÃO MÉDICA. EMBALAGEM: CAIXA CONTENDO BLISTER(S) COM COMPRIMIDOS REVESTIDOS DE 50 MG, DEVIDAMENTE IDENTIFICADA E COM PRAZO DE VALIDADE LEGÍVEL. CONSERVAÇÃO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E UMIDADE. REGISTRO: PRODUTO DEVE POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA.	COMPRIMIDO REVESTIDO	14.490	R\$ 5,85	R\$ 84.766,50
54	TACROLIMO 0,03% – POMADA: PRINCÍPIO ATIVO: TACROLIMO MONOIDRATADO. CONCENTRAÇÃO: 0,03%. FORMA FARMACÊUTICA: POMADA DERMATOLÓGICA. APRESENTAÇÃO: BISNAGA COM 10 G. DESCRIÇÃO: IMUNOMODULADOR TÓPICO INDICADO PARA O TRATAMENTO DE DERMATITE ATÓPICA MODERADA A GRAVE E OUTRAS DERMATOSES INFLAMATÓRIAS, EM PACIENTES NOS QUAIS O USO DE CORTICOSTEROIDES TÓPICOS NÃO É RECOMENDADO OU NÃO APRESENTOU RESPOSTA ADEQUADA. ATUA INIBINDO A ATIVAÇÃO DE LINFÓCITOS T E A LIBERAÇÃO DE MEDIADORES INFLAMATÓRIOS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: TÓPICA. POSOLOGIA USUAL: APLICAR FINA CAMADA SOBRE A ÁREA AFETADA, DUAS VEZES AO DIA, CONFORME PRESCRIÇÃO MÉDICA. EMBALAGEM: BISNAGA DE 10 G, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM INDIVIDUAL QUE GARANTA A INTEGRIDADE DO PRODUTO, DEVIDAMENTE IDENTIFICADA COM NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE. CONSERVAÇÃO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (15°C A 30°C), PROTEGIDA DA LUZ E UMIDADE. REGISTRO: PRODUTO DEVE POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA. USO DERMATOLÓGICO. VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA.	BISNAGA COM 10G	41	R\$ 85,51	R\$ 3.505,91
55	TRAVOPROSTA 0,04 MG/ML + MALEATO DE TIMOLOL 5 MG/ML – SOLUÇÃO OFTALMOLÓGICA ESTÉRIL PRINCÍPIOS ATIVOS: TRAVOPROSTA 0,04	FRASCO C/ 2,5 ML	83	R\$ 141,57	R\$ 11.750,31

DEPARTAMENTO DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	<p>MG/ML E MALEATO DE TIMOLOL 5 MG/ML. FORMA FARMACÊUTICA: SOLUÇÃO OFTALMOLÓGICA ESTÉRIL. APRESENTAÇÃO: FRASCO GOTEJADOR COM 2,5 ML (USO ÚNICO DO PACIENTE). DESCRIÇÃO: ASSOCIAÇÃO DE UM ANÁLOGO DA PROSTAGLANDINA F2A (TRAVOPROSTA) E DE UM BLOQUEADOR BETA-ADRENÉRGICO (TIMOLOL), INDICADA PARA A REDUÇÃO DA PRESSÃO INTRAOCULAR ELEVADA EM PACIENTES COM GLAUCOMA DE ÂNGULO ABERTO OU HIPERTENSÃO OCULAR, QUANDO O USO ISOLADO DE UM AGENTE NÃO É SUFICIENTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: OFTÁLMICA (USO TÓPICO OCULAR). POSOLOGIA USUAL: INSTILAR UMA GOTA NO(S) OLHO(S) AFETADO(S) UMA VEZ AO DIA, PREFERENCIALMENTE À NOITE, CONFORME PRESCRIÇÃO MÉDICA. EMBALAGEM: FRASCO GOTEJADOR ESTÉRIL, CONTENDO BULA, ROTULAGEM LEGÍVEL COM IDENTIFICAÇÃO DO LOTE, VALIDADE E FABRICANTE. CONSERVAÇÃO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ. APÓS ABERTO, UTILIZAR DENTRO DO PRAZO INDICADO PELO FABRICANTE. REGISTRO: O PRODUTO DEVE POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA. USO OFTÁLMICO. VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA.</p>				
56	<p>TROPICAMIDA 10 MG/ML – SOLUÇÃO OFTÁLMICA: PRINCÍPIO ATIVO: TROPICAMIDA 10 MG/ML. FORMA FARMACÊUTICA: SOLUÇÃO OFTÁLMICA ESTÉRIL. APRESENTAÇÃO: FRASCO GOTEJADOR COM 5 ML. DESCRIÇÃO: SOLUÇÃO MIDRIÁTICA E CICLOPLÉGICA DE AÇÃO CURTA, INDICADA PARA USO DIAGNÓSTICO E TERAPÊUTICO EM EXAMES DE FUNDO DE OLHO, REFRAÇÃO OCULAR E PROCEDIMENTOS OFTÁLMICOS QUE EXIJAM DILATAÇÃO PUPILAR OU PARALISIA TEMPORÁRIA DA ACOMODAÇÃO. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: USO OFTÁLMICO (TÓPICO OCULAR). EMBALAGEM: FRASCO GOTEJADOR ESTÉRIL COM 5 ML, ACOMPANHADO DE BULA E IDENTIFICAÇÃO DO LOTE, VALIDADE E FABRICANTE. CONSERVAÇÃO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DO CALOR. APÓS ABERTO, UTILIZAR DENTRO DO PRAZO INDICADO PELO FABRICANTE. REGISTRO: PRODUTO DEVE POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA. USO OFTÁLMICO. VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA.</p>	FRASCO COM 5ML	41	R\$ 32,44	R\$ 1.330,04
57	<p>CLORIDRATO DE XILAZINA 2% – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO DO PRODUTO: SOLUÇÃO INJETÁVEL ESTÉRIL DE CLORIDRATO DE XILAZINA 2%, PRONTA PARA USO, INDICADA COMO SEDATIVO, ANALGÉSICO E RELAXANTE MUSCULAR EM PROCEDIMENTOS CLÍNICOS VETERINÁRIOS. APRESENTAÇÃO: FRASCO COM 50 ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL. INDICAÇÃO: USO VETERINÁRIO COMO SEDATIVO, TRANQUILIZANTE E ANALGÉSICO EM ANIMAIS, CONFORME PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. MODO DE ADMINISTRAÇÃO: INJEÇÃO INTRAMUSCULAR OU SUBCUTÂNEA CONFORME RECOMENDAÇÃO MÉDICA-VETERINÁRIA. CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (15–30°C), PROTEGIDO</p>	FRASCO C/ 50ML	248	R\$ 152,92	R\$ 37.924,16

DEPARTAMENTO DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	DA LUZ E UMIDADE; MANTER FRASCO LACRADO E NA EMBALAGEM ORIGINAL. REGISTRO: PRODUTO DEVE POSSUIR REGISTRO VIGENTE NO ÓRGÃO SANITÁRIO COMPETENTE (MAPA OU ANVISA, QUANDO APLICÁVEL). EMBALAGEM: FRASCO LACRADO, ESTÉRIL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM SECUNDÁRIA ADEQUADA, GARANTINDO INTEGRIDADE, RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO. FABRICADO DE ACORDO COM BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO (BPF). PRODUTO ÍNTEGRO, LIVRE DE PARTÍCULAS OU CONTAMINAÇÃO. VALIDADE MÍNIMA DE 12 MESES A PARTIR DA ENTREGA. REGISTRADO NO MINISTÉRIO DA AGRICULTURA E PECUÁRIA (MAPA), CONFORME DECRETO Nº 5.053/2004 E NORMAS VIGENTES;				
58	PASTA VAMPIRICIDA – BISNAGA 100 G: DENOMINAÇÃO COMUM: PASTA VAMPIRICIDA. PRINCÍPIO ATIVO: WARFARINA. CONCENTRAÇÃO: 2 G DE WARFARINA EM 100 G DE EXCIPIENTE Q.S.P. APRESENTAÇÃO: BISNAGA CONTENDO 100 G. FORMA FARMACÊUTICA: PASTA PRONTA PARA USO TÓPICO. CLASSIFICAÇÃO: PRODUTO DE USO VETERINÁRIO. FINALIDADE: CONTROLE POPULACIONAL DE QUIRÓPTEROS (MORCEGOS HEMATÓFAGOS) TRANSMISSORES DA RAIVA, NO ÂMBITO DO PROGRAMA DE PREVENÇÃO DA RAIVA HUMANA. DESCRIÇÃO DETALHADA: PRODUTO FORMULADO À BASE DE WARFARINA (ANTICOAGULANTE DE AÇÃO SISTÊMICA), APRESENTADO EM FORMA DE PASTA DE COLORAÇÃO CARACTERÍSTICA, DESTINADA AO CONTROLE DE MORCEGOS HEMATÓFAGOS DA ESPÉCIE DESMODUS ROTUNDUS. A APLICAÇÃO DEVE SER REALIZADA POR PROFISSIONAL TREINADO, DIRETAMENTE SOBRE A REGIÃO DORSAL DOS MORCEGOS CAPTURADOS, DE FORMA QUE O PRODUTO SEJA DISSEMINADO ENTRE OS INDIVÍDUOS DA COLÔNIA POR MEIO DO HÁBITO DE LAMBEDURA, PROMOVENDO O CONTROLE POPULACIONAL E REDUZINDO A TRANSMISSÃO DA RAIVA. A PASTA DEVE APRESENTAR BOA ADERÊNCIA, ESTABILIDADE FÍSICO-QUÍMICA, HOMOGENEIDADE E FACILIDADE DE APLICAÇÃO, SEM ESCORRIMENTO EXCESSIVO E COM EFICÁCIA COMPROVADA PARA O FIM PROPOSTO. PRODUTO DEVIDAMENTE REGISTRADO NO MINISTÉRIO DA AGRICULTURA E PECUÁRIA (MAPA), CONFORME DECRETO Nº 5.053/2004 E NORMAS VIGENTES; EMBALAGEM ORIGINAL DE FÁBRICA, TIPO BISNAGA DE 100 G, DEVIDAMENTE ROTULADA, CONTENDO NOME COMERCIAL, PRINCÍPIO ATIVO, CONCENTRAÇÃO, LOTE, VALIDADE, NÚMERO DE REGISTRO E FABRICANTE; ACOMPANHAR BULA ATUALIZADA E CERTIFICADO DE ANÁLISE DO LOTE FORNECIDO; ARMAZENAMENTO SOB CONDIÇÕES ADEQUADAS DE TEMPERATURA E PROTEÇÃO CONTRA LUZ SOLAR DIRETA, CONFORME RECOMENDAÇÕES DO FABRICANTE.	BISNAGA 100G	6	R\$ 67,32	R\$ 403,92
59	FISIOGEL LOÇÃO AI – ROSA: DESCRIÇÃO DO PRODUTO: LOÇÃO DERMATOLÓGICA HIDRATANTE, FORMULADA PARA CUIDADOS DA	FRASCO COM 200ML	28	R\$ 144,17	R\$ 4.036,76

DEPARTAMENTO DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	<p>PELE SENSÍVEL E SECA, PROMOVEDO HIDRATAÇÃO PROFUNDA E ALÍVIO DE IRRITAÇÕES. APRESENTAÇÃO: FRASCO COM 200 ML DE LOÇÃO. INDICAÇÃO: HIDRATAÇÃO E MANUTENÇÃO DA BARREIRA CUTÂNEA EM PELES SECAS, SENSÍVEIS OU IRRITADAS; PODE SER UTILIZADA EM TRATAMENTOS DE DERMATITE E OUTRAS CONDIÇÕES DERMATOLÓGICAS, CONFORME PRESCRIÇÃO MÉDICA OU ORIENTAÇÃO PROFISSIONAL. CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (15–30°C), PROTEGIDO DA LUZ; MANTER NA EMBALAGEM ORIGINAL. REGISTRO: PRODUTO DEVE POSSUIR REGISTRO VIGENTE NA ANVISA, CONFORME LEGISLAÇÃO SANITÁRIA APLICÁVEL. EMBALAGEM: FRASCO LACRADO, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM SECUNDÁRIA ADEQUADA, GARANTINDO INTEGRIDADE, RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO. FABRICADO DE ACORDO COM BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO (BPF). PRODUTO HOMOGÊNEO, ÍNTEGRO, LIVRE DE PARTÍCULAS, ALTERAÇÕES DE COR OU ODORE. VALIDADE MÍNIMA DE 12 MESES A PARTIR DA ENTREGA.</p>				
60	<p>FISIOGEL SABONETE LÍQUIDO: DESCRIÇÃO DO PRODUTO: SABONETE LÍQUIDO DERMATOLÓGICO FORMULADO COM EXTRATO DE FRUTAS, ÓLEO DE EUROPAEA (OLIVA), ESQUALENO E PROPILENOGLICOL, INDICADO PARA LIMPEZA SUAVE DA PELE SENSÍVEL, MANTENDO A HIDRATAÇÃO NATURAL E PROTEGENDO A BARREIRA CUTÂNEA. APRESENTAÇÃO: FRASCO COM 250 ML. INDICAÇÃO: LIMPEZA DIÁRIA DE PELES SENSÍVEIS E SECAS, PREVENINDO RESSECAMENTO E IRRITAÇÕES; INDICADO PARA USO EM ADULTOS, CRIANÇAS E NEONATOS CONFORME ORIENTAÇÃO PROFISSIONAL. CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (15–30°C), PROTEGIDO DA LUZ; MANTER FRASCO BEM FECHADO. REGISTRO: PRODUTO DEVE POSSUIR REGISTRO VIGENTE NA ANVISA, CONFORME LEGISLAÇÃO SANITÁRIA APLICÁVEL. EMBALAGEM: FRASCO LACRADO, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM SECUNDÁRIA ADEQUADA, GARANTINDO INTEGRIDADE, RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO. FABRICADO DE ACORDO COM BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO (BPF). PRODUTO HOMOGÊNEO, ÍNTEGRO, LIVRE DE PARTÍCULAS OU CONTAMINAÇÃO. VALIDADE MÍNIMA DE 12 MESES A PARTIR DA ENTREGA.</p>	FRASCO COM 250ML	28	R\$ 77,38	R\$ 2.166,64
61	<p>PIELUS SHAMPOO ANTIQUEDA – FRASCO COM 200ML: DESCRIÇÃO TÉCNICA: PRODUTO DERMOCOSMÉTICO CAPILAR À BASE DE ATIVOS ANTIOLEOSIDADE E ANTIQUEDA, DESENVOLVIDO PARA FORTALECER OS FIOS, ESTIMULAR O CRESCIMENTO CAPILAR E REDUZIR A QUEDA. COMPOSIÇÃO: FORMULAÇÃO CONTENDO BIOTINA, PANTENOL, CAFEÍNA, NICOTINATO DE METILA, ENTRE OUTROS ATIVOS QUE ATUAM NO FORTALECIMENTO DO BULBO CAPILAR E NA MELHORA DA SAÚDE DO COURO CABELUDO.</p>	FRASCO COM 200ML	56	R\$ 106,22	R\$ 5.948,32

DEPARTAMENTO DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	APRESENTAÇÃO: FRASCO COM 200 ML, CONTENDO SHAMPOO DE USO TÓPICO CAPILAR, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DE FÁBRICA, LACRADA E DEVIDAMENTE IDENTIFICADA. INDICAÇÃO: INDICADO PARA O TRATAMENTO AUXILIAR DA QUEDA CAPILAR E FORTALECIMENTO DOS FIOS, PODENDO SER UTILIZADO DIARIAMENTE PARA HIGIENIZAÇÃO DO COURO CABELUDO E MANUTENÇÃO DA SAÚDE CAPILAR. CONDIÇÕES DE FORNECIMENTO: O PRODUTO DEVE POSSUIR REGISTRO OU NOTIFICAÇÃO VÁLIDA NA ANVISA, CONFORME LEGISLAÇÃO VIGENTE; FORNECIMENTO EM EMBALAGEM ORIGINAL DE FÁBRICA, LACRADA E IDENTIFICADA COM NOME DO PRODUTO, COMPOSIÇÃO, LOTE, VALIDADE E FABRICANTE; VALIDADE MÍNIMA DE 12 MESES A CONTAR DA DATA DE ENTREGA; ARMAZENAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E UMIDADE.				
62	ÁGUA DESTILADA, ASPECTO FÍSICO: BIDESTILADA, ESTÉRIL, APIROGÊNICA	FRASCO C/10 ML	500	R\$ 0,80	R\$ 400,00
63	CIMENTO DE IONÔMERO DE VIDRO, TIPO: RESTAURAÇÃO, ATIVAÇÃO: FOTOPOLIMERIZÁVEL, ASPECTO FÍSICO: PÓ + LÍQUIDO, CARACTERÍSTICA ADICIONAL: EROÇÃO MÁXIMA 0,17 MM, TEMPO DE PRESA: MÁXIMO 5 MIN, COMPONENTE ADICIONAL: 1 FRASCO DE PÓ (10MG) + 1 FRASCO DE LÍQUIDO (10ML) + 1 DOSADOR + 1 BLOCO DE ESPATULAÇÃO	KIT	600	R\$ 56,78	R\$ 34.068,00
64	CIMENTO ODONTOLÓGICO, COMPOSIÇÃO: FOSFATO DE ZINCO, ASPECTO FÍSICO: PÓ + LÍQUIDO, APRESENTAÇÃO: PÓ 28G E LÍQUIDO 10ML	KIT	550	R\$ 57,32	R\$ 31.526,00
65	CIMENTO ODONTOLÓGICO, TIPO: ENDODÔNTICO, COMPOSIÇÃO: HIDRÓXIDO DE CÁLCIO, ASPECTO FÍSICO: PÓ + PASTA, APRESENTAÇÃO: 01 FRASCO C/ (8G) DE PÓ + 01 BSNAGA PLÁSTICA COM (9G) DE RESINA	KIT	18	R\$ 137,64	R\$ 2.477,52
66	CIMENTO ODONTOLÓGICO, TIPO: ENDODÔNTICO, MAISTO, COMPOSIÇÃO: ZNO, IODOFÓRMIO, TIMOL, CLOROFENOL CANFORADO, ASPECTO FÍSICO: PASTA	SERINGA C/ 2,5 GRAMAS	50	R\$ 89,06	R\$ 4.453,00
67	EUGENOL [2-METOXI-4-(2-PROPEN-1-IL) FENOL], ASPECTO FÍSICO LÍQUIDO INCOLOR À LEVEMENTE AMARELADO, FÓRMULA QUÍMICA C ₁₀ H ₁₂ O ₂ , PESO MOLECULAR 164,20 G/MOL, GRAU DE PUREZA MÍNIMA DE 99%, NÚMERO DE REFERÊNCIA QUÍMICA CAS 97-53-0.	FRASCO C/ 20ML	80	R\$ 42,77	R\$ 3.421,60
68	HIDRÓXIDO DE CÁLCIO CALEN USO ODONTOLÓGICO: CARACTERÍSTICAS ADICIONAL: EMBALAGEM COM 2 TUBETES DE 2,7G CADA DE PASTA DE HIDRÓXIDO DE CÁLCIO + 2 TUBETES COM 2,2G DE GLICERINA.	EMBALAGEM C/ 4 TUBETES	34	R\$ 58,14	R\$ 1.976,76
69	HIPOCLORITO DE SÓDIO, ASPECTO FÍSICO: SOLUÇÃO AQUOSA, CONCENTRAÇÃO: ATÉ 2,5% DE CLORO ATIVO	FRASCO C/ 1 LITRO	22	R\$ 11,42	R\$ 251,24
70	LIDOCAÍNA CLORIDRATO, SEM VASOCONSTRIÇÃO, DOSAGEM: 2%, APRESENTAÇÃO: INJETÁVEL	EMBALAGEM COM 50 TUBETES DE 1,8ML	675	R\$ 15,51	R\$ 10.469,25

DEPARTAMENTO DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

71	LIDOCAÍNA CLORIDRATO, SEM VASOCONSTRITOR, DOSAGEM:2%, APRESENTAÇÃO:INJETÁVEL	EMBALAGEM COM 50 TUBETES DE 1,8ML	225	R\$ 15,21	R\$ 3.422,25
72	MEPIVACAÍNA CLORIDRATO SEM VASO CONSTRITOR, CONCENTRAÇÃO: 3%, FORMA FARMACÊUTICA: SOLUÇÃO INJETÁVEL	CAIXA C/ 50 TUBETES DE 1,8ML	375	R\$ 245,70	R\$ 92.137,50
73	MEPIVACAÍNA CLORIDRATO, APRESENTAÇÃO:ASSOCIADA COM EPINEFRINA, DOSAGEM:2% + 1:100.000, FORMA FARMACÊUTICA: SOLUÇÃO INJETÁVEL	CAIXA C/ 50 TUBETES DE 1,8ML	375	R\$ 252,43	R\$ 94.661,25
74	PETROLATO, ASPECTO FÍSICO:MASSA SEMI SÓLIDA BRANCA, CARACTERÍSTICA ADICIONAL:MISTURA DE HIDROCARBONETOS DE PETRÓLEO	POTE C/ 35G	350	R\$ 51,39	R\$ 17.986,50
75	PRILOCAÍNA, COMPOSIÇÃO: ASSOCIADA COM FELIPRESSINA, DOSAGEM: 3% + 0,03UI/ML, APRESENTAÇÃO: INJETÁVEL	CAIXA C/ 50 TUBETES DE 1,8ML	250	R\$ 263,39	R\$ 65.847,50
76	RESTAURADOR PROVISÓRIO, IRM, LÍQUIDO, FRASCO 15ML + PÓ 38 G COMPOSIÇÃO PÓ: ÓXIDO DE ZINCO, POLI METACRILATO DE METILA, COMPOSIÇÃO LÍQUIDO: EUGENOL 99,5%, ÁCIDO ACÉTICO 0,5%	KIT	300	R\$ 260,36	R\$ 78.108,00
77	RESTAURADOR UNIVERSAL BL1 RESINA COMPOSTA, TIPO:FOTOPOLIMERIZÁVEL, TAMANHO PARTÍCULAS:MICROHÍBRIDA, ASPECTO FÍSICO:PASTOSA, COR BL1	SERINGA C/ 4G	250	R\$ 85,27	R\$ 21.317,50
78	RESTAURADOR UNIVERSAL BL2 RESINA COMPOSTA, TIPO:FOTOPOLIMERIZÁVEL, TAMANHO PARTÍCULAS:MICROHÍBRIDA, ASPECTO FÍSICO:PASTOSA, COR BL2	SERINGA C/ 4G	250	R\$ 134,10	R\$ 33.525,00
79	VERNIZ DENTÁRIO, TIPO CAVITÁRIO	FRASCO C/ 10ML	70	R\$ 40,08	R\$ 2.805,60
80	ALAVANCA ODONTOLÓGICA, MATERIAL:AÇO INOXIDÁVEL, TIPO:ALAVANCA POTTS, CARACTERÍSTICAS ADICIONAIS:DIREITA E ESQUERDA	KIT	50	R\$ 76,58	R\$ 3.829,00
81	ALICATE PERFURADOR DE AINSWORTH MATERIAL P/ ISOLAMENTO DENTAL, DIQUE DE BORRACHA, MATERIAL:AÇO INOXIDÁVEL, TIPO:INSTRUMENTAL,	UNIDADES	12	R\$ 140,10	R\$ 1.681,20
82	BROCA ALTA ROTAÇÃO, MATERIAL AÇO INOXIDÁVEL DIAMANTADA, FORMATO CÔNICA, TOPO CHAMA, TIPO HASTE REGULAR, TIPO CORTE MÉDIO. NUMERAÇÃO AMERICANA 2100	UNIDADES	2.500	R\$ 15,83	R\$ 39.575,00
83	BROCA ALTA ROTAÇÃO, MATERIAL AÇO INOXIDÁVEL DIAMANTADA, FORMATO CÔNICA, TOPO INATIVO, TIPO HASTE REGULAR, TIPO CORTE MÉDIO, NUMERAÇÃO AMERICANA 2, REF. 3081	UNIDADES	2.500	R\$ 18,34	R\$ 45.850,00
84	BROCA ALTA ROTAÇÃO, MATERIAL CARBIDE, FORMATO CÔNICA LONGA, TOPO ARREDONDADO, TIPO HASTE LONGA, TIPO CORTE ZEKRYA, REFERÊNCIA 151.	UNIDADES	855	R\$ 59,85	R\$ 51.171,75
85	BROCA ALTA ROTAÇÃO, MATERIAL CARBIDE, FORMATO TRONCO CÔNICA, PICOTADA, TIPO HASTE LONGA, TIPO CORTE CIRÚRGICA. NUMERAÇÃO AMERICANA 1, REF. 701	UNIDADES	500	R\$ 27,62	R\$ 13.810,00
86	BROCA ALTA ROTAÇÃO, MATERIAL CARBIDE, FORMATO TRONCO CÔNICA, PICOTADA, TIPO	UNIDADES	970	R\$ 30,49	R\$ 29.575,30

DEPARTAMENTO DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	HASTE LONGA, TIPO CORTE CIRÚRGICA. NUMERAÇÃO AMERICANA 1, REF. 702 XXL.				
87	BROCA ALTA ROTAÇÃO, TIPO:CONTRA ÂNGULO, MATERIAL:CARBIDE, FORMATO:TRONCO CÔNICA, FORMATO ADICIONAL:TOPO INATIVO, CARACTERÍSTICA ADICIONAL:"ENDO Z", COMPRIMENTO:23MM	UNIDADES	100	R\$ 35,80	R\$ 3.580,00
88	CARBONO PARA ARTICULAR USO ODONTOLÓGICO, MATERIAL:EM PAPEL, FORMATO:FORMATO DE FITA, COR:DUPLA FACE - 2 CORES, TIPO USO:ESTÉRIL, DESCARTÁVEL, APRESENTAÇÃO:EM FOLHA	EMBALAGEM 12 UNIDADES	1.500	R\$ 28,35	R\$ 42.525,00
89	COMPRESSA GAZE, MATERIAL:TECIDO 100% ALGODÃO, TIPO:13 FIOS/CM2, MODELO:COR BRANCA, ISENTA DE IMPUREZAS, CAMADAS:8 CAMADAS, LARGURA:7,50 CM, COMPRIMENTO:7,50 CM, DOBRAS:5 DOBRAS, CARACTERÍSTICAS ADICIONAIS:DESCARTÁVEL	PACOTES COM 500	2.000	R\$ 43,62	R\$ 87.240,00
90	CURATIVO ALVEOLAR, COM PRÓPOLIS 10%, IODOFÓRMIO 5%, CERA DE ABELHAS E ESPESSANTE	FRASCO COM 10G	1.500	R\$ 94,31	R\$ 141.465,00
91	CURSOR ODONTOLÓGICO, MATERIAL:SILICONE, TIPO USO:ESTERILIZÁVEL EM ESTUFA OU AUTOCLAVE, DIÂMETRO: ESPESSURA:1,0 MM	EMBALAGEM C/ 100	3	R\$ 26,09	R\$ 78,27
92	DISCO - USO ODONTOLOGIA, TIPO:P/ POLIMENTO, MATERIAL:FILTRO, DIÂMETRO:CERCA DE 8/12MM, TIPO DO ENCAIXE:ENCAIXE DE POLÍMERO P/ MANDRIL DENTEADO, TIPO USO:DESCARTÁVEL, CARACTERÍSTICAS ADICIONAL: COM 1 MANDRIL.	EMBALAGEM COM 24 DISCOS	300	R\$ 38,24	R\$ 11.472,00
93	ESCOVA DENTAL, INFANTIL. MATERIAL:PLÁSTICO EMBORRACHADO CABO CURTO E ANATOMICO, TIPO CABEÇA: PEQUENO OVALADO, CERDAS MACIAS CARACTERÍSTICAS ADICIONAIS: COM DESENHOS. ISENTO DE REGISTRO	UNIDADES	4.900	R\$ 6,69	R\$ 32.781,00
94	FILME RADIOLÓGICO ADULTO PERIAPICAL, TIPO:ODONTOLÓGICO, DIMENSÕES:CERCA DE 30 X 40 MM	CAIXA C/ 150	80	R\$ 280,52	R\$ 22.441,60
95	FILME RADIOLÓGICO INFANTIL PERIAPICAL, TIPO:ODONTOLÓGICO, DIMENSÕES:CERCA DE 22 X 35 MM	CAIXA C / 100	40	R\$ 382,66	R\$ 15.306,40
96	FITA DE AÇO CINTA PARA PROFILAXIA, TIPO: FITA COM FUROS CORTANTES, MATERIAL: AÇO INOXIDÁVEL, TIPO USO: DESCARTÁVEL	EMBALAGEM C/ 10 FITAS	850	R\$ 31,50	R\$ 26.775,00
97	FITA PARA AUTOCLAVE, MEDINDO 19MM, PARA USO NO PROCESSO DE ESTERILIZAÇÃO.	ROLO C/30M	1.230	R\$ 16,15	R\$ 19.864,50
98	GRAMPO USO ODONTOLÓGICO, MATERIAL:AÇO INOXIDÁVEL, TIPO USO:AUTOCLAVÁVEL, TAMANHO:26N, FINALIDADE:ISOLAMENTO ABSOLUTO DO DENTE	UNIDADES	20	R\$ 41,57	R\$ 831,40
99	GRAMPO USO ODONTOLÓGICO, MATERIAL:AÇO INOXIDÁVEL, TIPO USO:AUTOCLAVÁVEL, TAMANHO:28N, FINALIDADE:ISOLAMENTO ABSOLUTO DO DENTE	UNIDADES	20	R\$ 24,76	R\$ 495,20
100	GRAMPO USO ODONTOLÓGICO, MATERIAL:AÇO INOXIDÁVEL, TIPO USO:AUTOCLAVÁVEL, TAMANHO:29N, FINALIDADE:ISOLAMENTO ABSOLUTO DO DENTE	UNIDADES	20	R\$ 25,09	R\$ 501,80
101	GRAMPO USO ODONTOLÓGICO, MATERIAL:AÇO INOXIDÁVEL, TIPO USO:AUTOCLAVÁVEL, TAMANHO:9, FINALIDADE:ISOLAMENTO ABSOLUTO DO DENTE	UNIDADES	20	R\$ 19,12	R\$ 382,40

DEPARTAMENTO DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

102	GRAMPO USO ODONTOLÓGICO, MATERIAL:AÇO INOXIDÁVEL, TIPO USO:AUTOCLAVÁVEL, TAMANHO:W2, FINALIDADE:ISOLAMENTO ABSOLUTO DO DENTE	UNIDADES	20	R\$ 25,11	R\$ 502,20
103	GRAMPO USO ODONTOLÓGICO, MATERIAL:AÇO INOXIDÁVEL, TIPO USO:AUTOCLAVÁVEL, TAMANHO:W2A, FINALIDADE:ISOLAMENTO ABSOLUTO DO DENTE	UNIDADES	20	R\$ 14,50	R\$ 290,00
104	KIT COMPLETO DE POLIDORES, COM DUPLA CAMADA DE SILICONE E JATEAMENTO DE CARBETO DE SILÍCIO, ACOMPANHA BROQUEIRO AUTOCLAVÁVEL; POSSUI: 9 POLIDORES COM GRANULOMETRIA GROSSA MÉDIA E FINA, 4 ESCOVAS COLOR BRUSH, 1 ESCOVA ULTRA BRUSH CARBETO DE SILÍCIO E 1 ESCOVA PELO DE CABRA.	KIT	80	R\$ 265,01	R\$ 21.200,80
105	KIT DE PONTAS DIAMANTADAS, PARA ACABAMENTO FINO E ULTRAFINO (BROCAS 1190F, 1190FF, 2135F, 3168FF, 3195F, 3195FF), ACOMPANHA BROQUEIRO.	KIT	80	R\$ 159,97	R\$ 12.797,60
106	KIT ESPECIAL PARA ACABAMENTO E POLIMENTO EM RESINAS, CONTENDO: 01 PA10 / PA20 / PA30 PARA EM PRÓTESES REMOVÍVEIS. 01 PA10 / PA30 MINI PARA ACABAMENTO EM PROVISÓRIOS. 01 PF22 USAR EM 5.000 RPM PARA ACENTUAR O BRILHO EM PROVISÓRIOS. 01 RCOMP22 PARA BRILHO EM RESINA FOTO. 01 RK10 PARADESGASTE DE RESINA ACRÍLICA. 01 ESCOVA CARBETO DE SILÍCIO FINA PARA PRÉ-POLIMENTO DE AMEIAS SULCOS E REMOÇÃO DE REBARBAS APÓS ESCULTURA OCLUSAL. 01 ESCOVA SCOTH BRITE MÉDIA PARA REMOÇÃO DE RISCOS. 01 ESCOVA SCOTH BRITE FINA PARA REMOÇÃO DE RISCOS. 01 ESCOVA PELO DE CRINA DE CAVALO ESTRELA 01 ESCOVA PELO DE CABRA 01 ESCOVA DE ALGODÃO	KIT	100	R\$ 132,94	R\$ 13.294,00
107	KIT FAIXAS PARA ESTABILIZAÇÃO PROTETORA CUTE SPECIAL CARE. COM 2 FAIXAS, MEDINDO 1,50MX30CM CADA.	KIT	5	R\$ 248,59	R\$ 1.242,95
108	KIT PONTEIRAS ULTRASSOM CAVITADOR ODONTOLÓGICO, TIPO: G1, G2, G3, G4, G5, G6. FEITO DE AÇO INOXIDÁVEL, DEVENDO SER AUTOCLAVADO RESISTE A RUPTURA E FERRUGEM.	KIT	70	R\$ 428,45	R\$ 29.991,50
109	KIT PONTEIRAS ULTRASSOM CAVITADOR ODONTOLÓGICO, TIPO: P1, P3, P3D, P4, P1T, P3T E P4 FEITO DE AÇO INOXIDÁVEL, DEVENDO SER AUTOCLAVADO RESISTE A RUPTURA E FERRUGEM.	KIT	70	R\$ 420,57	R\$ 29.439,90
110	LIDOCAÍNA CLORIDRATO, DOSAGEM:10%, APRESENTAÇÃO:SPRAY	FRASCO C/ 50ML	5	R\$ 109,90	R\$ 549,50
111	LIMA USO ODONTOLÓGICO, MATERIAL:AÇO INOXIDÁVEL, MODELO:TIPO KERR FLEXÍVEL, COMPRIMENTO:25 MM, APLICAÇÃO:DIGITAL, TAMANHO:3ª SÉRIE/90 A 140, COMPONENTES:C/ CURSOR.	CONJUNTO C/ 6 LIMAS	12	R\$ 109,85	R\$ 1.318,20
112	LIMA USO ODONTOLÓGICO, MATERIAL:AÇO INOXIDÁVEL, MODELO:TIPO KERR FLEXÍVEL, COMPRIMENTO:31 MM, APLICAÇÃO:DIGITAL, TAMANHO: Nº 15, COMPONENTES:C/ CURSOR.	CONJUNTO C/ 6 LIMAS	12	R\$ 92,78	R\$ 1.113,36
113	LIMA USO ODONTOLÓGICO, MATERIAL:AÇO INOXIDÁVEL, MODELO:TIPO KERR FLEXÍVEL, COMPRIMENTO:31 MM, APLICAÇÃO:DIGITAL,	CONJUNTO C/ 6 LIMAS	20	R\$ 93,60	R\$ 1.872,00

DEPARTAMENTO DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	TAMANHO:1ª SÉRIE/15 A 40, COMPONENTES:C/ CURSOR.				
114	LIMA USO ODONTOLÓGICO, MATERIAL:AÇO INOXIDÁVEL, MODELO:TIPO KERR FLEXÍVEL, COMPRIMENTO:31MM, APLICAÇÃO:DIGITAL, TAMANHO:2ª SÉRIE/45 A 80, COMPONENTES:C/ CURSOR.	CONJUNTO C/ 6 LIMAS	20	R\$ 93,76	R\$ 1.875,20
115	LUBRIFICANTE ODONTOLÓGICO, COMPOSIÇÃO BÁSICA ÓLEO MINERAL, APRESENTAÇÃO SPRAY COM ADAPTADOR, APLICAÇÃO CANETA ALTA ROTAÇÃO, SEM CFC.	FRASCO C/ 200 ML	700	R\$ 66,82	R\$ 46.774,00
116	MANGUEIRA DE SILICONE PARA ASPIRAÇÃO DE SECREÇÃO, COMPRIMENTO: 2,00 METROS, DIÂMETRO INTERNO: 6MM, AUTOCLAVÁVEL: MÁX. 127°C - 15 MIN.	UNIDADE	10	R\$ 77,76	R\$ 777,60
122	PONTA DE ASPIRAÇÃO ENDO TIPS 0,35MM.	EMBALAGEM C/ 20	80	R\$ 76,75	R\$ 6.140,00
123	POTE ODONTOLÓGICO MATERIAL: PLÁSTICO FORMATO: CILÍNDRICO TIPO: DAPPEN	UNIDADE	400	R\$ 13,11	R\$ 5.244,00
124	POTE ODONTOLÓGICO MATERIAL: VIDRO FORMATO: CILÍNDRICO TIPO: DAPPEN	UNIDADE	250	R\$ 21,49	R\$ 5.372,50
126	SACO, MATERIAL: PLÁSTICO, TAMANHO: 15CM X 30CM PARA: 1/2KG COR: TRANSPARENTE	PACOTE C/ 100	200	R\$ 38,61	R\$ 7.722,00
127	SUGADOR, MATERIAL: PVC/ POLIPROPILENO, TIPO: ENDODÔNTICO TIPO USO: ESTÉRIL, DESCARTÁVEL	EMBALAGEM C/ 20	500	R\$ 36,71	R\$ 18.355,00
128	SUGADOR, MATERIAL: RESINA ABS, POLIPROPILENO PVC, TIPO: SANGUE, APRESENTAÇÃO: TIPO USO: ESTÉRIL, DESCARTÁVEL	CAIXA C/ 40 UNIDADES	1.100	R\$ 38,48	R\$ 42.328,00
129	VERNIZ DENTÁRIO, COM FLUOR, COMPOSIÇÃO: C/ FLUORETO DE SÓDIO A 5%, CARACTERÍSTICA ADICIONAL: FRASCO COM 10ML DE VERNIZ E UM FRASCO COM 10 ML DE SOLVENTE	KIT	50	R\$ 41,98	R\$ 2.099,00
133	COLETOR DE MATERIAL PERFUROCORTANTE, CAPACIDADE 07 LITROS, CONFECCIONADO EM PAPEL INCINERÁVEL, COR AMARELA, REVESTIDO INTERNAMENTE COM PRODUTO IMPERMEABILIZANTE QUE EVITA UMIDADE E VAZAMENTO, ACOMPANHADO DE SACO PLÁSTICO, COM INSTRUÇÕES DE MONTAGEM E USO EXTERNAMENTE, CINTA EM MATERIAL RESISTENTE A PERFURAÇÕES, ALÇA PARA TRANSPORTE FIXA AO COLETOR, TAMPA FIXA AO COLETOR, BOCAL COM ABERTURA QUE FACILITE O DESCARTE DE MATERIAL E LINHA QUE APRESENTE O LIMITE MÁXIMO DE ENCHIMENTO, COM Nº DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE E NÚMERO DE REGISTRO NA ANVISA/ MS IMPRESSOS EXTERNAMENTE NA EMBALAGEM.	CX C/ 10 UNIDADES	750	R\$ 15,65	R\$ 11.737,50
134	COPO PORTA LÂMINA DE PLÁSTICO COM TAMPA ROSQUEÁVEL, POLIPROPILENO, TRANSPARENTE, COM DIVISÓRIAS INTERNAS E CAPACIDADE PARA 3(TRÊS) LÂMINAS .	PACOTE C/ 100 UNIDADES	108	R\$ 12,43	R\$ 1.342,44
135	ESCOVA PARA LAVAGEM DE TUBO DE ENSAIO DE 13X100 MM, DE NYLON, COM CERDAS FLEXÍVEIS, COM ALÇA.	UNIDADE	60	R\$ 29,59	R\$ 1.775,40
137	IODETO LUGOL FORTE 1% PARA PARASITOLOGIA. SOLUÇÃO LUGOL PARASITOLÓGICO, COM IODO-IODETO DE POTÁSSIO E ÁGUA, FRASCO	FRASCO C/ 500 ML	36	R\$ 77,86	R\$ 2.802,96

DEPARTAMENTO DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

138	IODETO LUGOL FRACO GRAM 0,3%. SOLUÇÃO LUGOL PARA GRAM, IODO-IODETO DE POTÁSSIO E ÁGUA, FRASCO ÂMBAR COM 500 ML, EM COLORAÇÃO PELO MÉTODO DE GRAM	FRASCO C/ 500 ML	24	R\$ 76,34	R\$ 1.832,16
145	PAPEL GRAU CIRÚRGICO 200MM X 100M, FILME LAMINADO POLIÉSTER, POLIPROPILENO, ABERTURA ANTISSÉPTICA, IMPRESSAS COM TINTA INDICATIVA PARA OS PROCESSOS DE ESTERILIZAÇÃO, SEM RUGAS, SEM MICROFURROS. APRESENTAÇÃO EM ROLOS MEDINDO 100 METROS, ACONDICIONADOS EM CAIXA DE PAPELÃO. CONTENDO NA EMBALAGEM EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, DATA DE FABRICAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE E REGISTRO EM ÓRGÃO COMPETENTE.	ROLO	120	R\$ 155,46	R\$ 18.655,20
146	PAPEL GRAU CIRÚRGICO 250MM X 100M, FILME LAMINADO POLIÉSTER, POLIPROPILENO, ABERTURA ANTISSÉPTICA, IMPRESSAS COM TINTA INDICATIVA PARA OS PROCESSOS DE ESTERILIZAÇÃO, SEM RUGAS, SEM MICROFURROS. APRESENTAÇÃO EM ROLOS MEDINDO 100 METROS, ACONDICIONADOS EM CAIXA DE PAPELÃO. CONTENDO NA EMBALAGEM EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, E DATA DE VALIDADE E REGISTRO EM ÓRGÃO COMPETENTE.	ROLO	120	R\$ 158,56	R\$ 19.027,20
147	PIPETA SEMI-AUTOMÁTICA DE 20 UI VOLUME FIXO	UNIDADE	24	R\$ 173,17	R\$ 4.156,08
148	PIPETA SEMI-AUTOMÁTICA DE 50 UI VOLUME FIXO	UNIDADE	24	R\$ 174,29	R\$ 4.182,96
149	PIPETA SEMI-AUTOMÁTICA DE 500 UI VOLUME FIXO	UNIDADE	24	R\$ 175,89	R\$ 4.221,36
150	SOLUÇÃO DE ÁCIDO NÍTRICO 65%.ASPECTO FÍSICO LÍQUIDO LÍMPIDO, INCOLOR À AMARELADO, ODORE SUFOCANTE, FÓRMULA QUÍMICA HNO ₃ , PESO MOLECULAR 63,01 G/MOL, GRAU DE PUREZA TEOR MÍNIMO DE 65%.	FRASCO C/ 500 ML	12	R\$ 122,78	R\$ 1.473,36
151	SORO ANTI D MONOCLONAL, PARA TESTE EM LÂMINA OU TUBO. PRODUTO ESTÉRIL, REAGENTE CLASSIFICAÇÃO DO SISTEMA ABO, ACOMPANHADO DE CONTA-GOTAS . EMBALAGEM FRASCO DE 10ML, CONTENDO EXTERNAMENTE NA EMBALAGEM Nº DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE.	FRASCO C/ 10 ML	96	R\$ 65,08	R\$ 6.247,68
152	TESTE QUÍMICO PARA AUTOCLAVE, TIPO BOWIE & DICK. INDICADOR QUÍMICO CLASSE II, USO INTERNO, FOLHA PARA TESTE PARA ESTERILIZAÇÃO A VAPOR.	CAIXA C/ 1 UNIDADE	432	R\$ 34,43	R\$ 14.873,76
153	COMPRESSA CIRÚRGICA (CAMPO OPERATÓRIO) ESTÉRIL, CONFECCIONADA EM TECIDO 100% ALGODÃO, COMPOSTA DE 04 CAMADAS DE GASE TIPO TELA ALTAMENTE ABSORVENTES, COM FIOS RADIOPÁCOS, COM PROCESSO DE FABRICAÇÃO QUE NÃO PERMITE DESLIZAMENTOS ENTRE AS CAMADAS, ACABAMENTO QUE EVITE O DESFIAMENTO, ISENTAS DE IMPUREZAS, MACIA E TRATADA ESPECIALMENTE PARA FINS CIRÚRGICOS, MEDIDAS DE 45X50CM, USO ÚNICO, COM Nº DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE IMPRESSOS NA EMBALAGEM.	PACOTE C/ 50 UNIDADES	11.021	R\$ 15,21	R\$ 167.629,41

DEPARTAMENTO DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

154	GRADE MATERIAL FERRO PARA TUBO 10 ML, 20MM DE DIAMETRO COM CAPACIDADE PARA 40 TUBOS.	UNIDADE	12	R\$ 136,25	R\$ 1.635,00
155	GRADE MATERIAL FERRO, PARA TUBO 10ML, 20MM DE DIAMETRO COM CAPACIDADE PARA 100 TUBOS	UNIDADE	12	R\$ 156,12	R\$ 1.873,44
156	GRADE MATERIAL FERRO, PARA TUBO 10ML, 20MM DE DIAMETRO. CAPACIDADE PARA 120 TUBOS,	UNIDADE	12	R\$ 159,08	R\$ 1.908,96
157	SONDA DE ASPIRAÇÃO TRAQUEAL Nº 20, UM ORIFÍCIO CENTRAL NA PORÇÃO PROXIMAL, DOIS ORIFÍCIOS INTERCALADOS EM LADOS OPOSTOS, COMPATÍVEIS COM A NUMERAÇÃO, ADEQUADOS PARA ASPIRAÇÃO DE SECREÇÃO VISCOSA E FLUÍDOS, ATRAUMÁTICA, TRANSPARENTE, EM MATERIAL ATÓXICO, ISENTA DE IMPUREZAS, MALEÁVEL, SILICONIZADA, COM ADAPTAÇÃO UNIVERSAL, ESTÉRIL, DESCARTÁVEL, EMBALAGEM INDIVIDUAL, COM SELAGEM EFICIENTE QUE GARANTA A INTEGRIDADE DO PRODUTO ATÉ O MOMENTO DE SUA UTILIZAÇÃO, EM PAPEL GRAU CIRURGICO, COM ABERTURA ASSÉPTICA, CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, Nº DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE.	UNIDADE	552	R\$ 2,72	R\$ 1.501,44
158	SONDA DE FOLLEY Nº 20 – 3 VIAS, BALÃO DE 3 CC, ESTÉRIL, CONFECCIONADA EM BORRACHA NATURAL, SILICONIZADA, EM DUAS VIAS, SENDO UMA EM FUNIL E A OUTRA COM VÁLVULA PARA ENCHIMENTO DO BALÃO, BALÃO COM CAPACIDADE DE 5ML A 30ML, BOA DISTENSIBILIDADE, COM VÁLVULA FIXA QUE PERMITA PERFEITA ADAPTAÇÃO DE SERINGAS. PONTA CILÍNDRICA MACIA, DE FUNDO CEGO E COM DOIS ORIFÍCIOS LATERAIS DE LADOS OPOSTOS APÓS O BALÃO, CALIBRE Nº 10. EMBALAGEM INDIVIDUAL EM PAPEL GRAU CIRURGICO COM FACE EM POLIPROPILENO, COM ABERTURA EM PÉTALA, TRAZENDO O Nº DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE.	CX C/ 10 UNIDADES	36	R\$ 5,88	R\$ 211,68
159	SONDA DE FOLLEY Nº 22 – 3 VIAS, BALÃO DE 3 CC, ESTÉRIL, CONFECCIONADA EM BORRACHA NATURAL, SILICONIZADA, EM DUAS VIAS, SENDO UMA EM FUNIL E A OUTRA COM VÁLVULA PARA ENCHIMENTO DO BALÃO, BALÃO COM CAPACIDADE DE 5ml A 30ml, BOA DISTENSIBILIDADE, COM VÁLVULA FIXA QUE PERMITA PERFEITA ADAPTAÇÃO DE SERINGAS. PONTA CILÍNDRICA MACIA, DE FUNDO CEGO E COM DOIS ORIFÍCIOS LATERAIS DE LADOS OPOSTOS APÓS O BALÃO, CALIBRE Nº 10. EMBALAGEM DUPLA, SENDO A EXTERNA EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E A INTERNA EM POLIETILENO PICOTADO NAS EXTREMIDADES, FAVORECENDO A ABERTURA, COM ABERTURA EM PÉTALA, TRAZENDO O Nº DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE.	CX C/ 10 UNIDADES	24	R\$ 24,57	R\$ 589,68
VALOR GLOBAL					R\$ 15.971.778,10

DEPARTAMENTO DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

7. DESCRIÇÃO DA SOLUÇÃO COM UM TODO

7.1. Após análise, entendemos que a solução que traz maior vantajosidade para a Administração Municipal é aquisição dos medicamentos, materiais hospitalares e odontológicos por meio de licitação na modalidade Pregão, na forma eletrônica, com a utilização do sistema de registro de preços, com julgamento por lotes.

8. JUSTIFICATIVAS PARA O PARCELAMENTO OU NÃO DA CONTRATAÇÃO

8.1. Após o registro e análise das informações relativas à contratação, avaliamos as perspectivas de mercado para fins de decisão quanto ao parcelamento da contratação, a saber:

8.1.1. A execução contratual com entrega de forma parcelada apresenta-se mais vantajosa sob diversos aspectos, uma vez que possibilita o fornecimento dos itens de acordo com a demanda da Administração, evitando aquisições em excesso e contribuindo para melhor gestão de estoques. Essa sistemática favorece maior eficiência na logística de distribuição e no acompanhamento contratual, além de proporcionar economia ao permitir aquisições conforme a necessidade real. Ademais, a entrega parcelada reduz riscos de desabastecimento, assegurando a continuidade dos serviços, bem como maior flexibilidade para a Administração diante de eventuais intercorrências no fornecimento. O parcelamento atende ainda os princípios da eficiência, economicidade, legalidade e transparência, que norteiam o presente processo de contratação e aquisição.

8.2. A escolha entre parcelar ou não a contratação deve ser baseada em uma análise detalhada das necessidades específicas da secretaria demandante, considerando tanto os benefícios quanto os desafios de cada abordagem.

9. DEMONSTRATIVO DOS RESULTADOS PRETENDIDOS

9.1. Pretende-se com esta contratação atingir os seguintes resultados:

- Assegurar o abastecimento regular de medicamentos, materiais técnico-básicos, hospitalares e odontológicos, de modo a garantir a manutenção das atividades assistenciais, preventivas e emergenciais desenvolvidas pela Secretaria Municipal de Saúde de Barcarena/PA.
- Regularidade e agilidade no atendimento às demandas de medicamentos utilizados em procedimentos veterinários de rotina e emergenciais;
- Aprimoramento das ações de vigilância em saúde, contribuindo para o controle de zoonoses e redução de riscos à saúde humana e animal
- Evitar desabastecimentos e interrupções nos atendimentos à população, promovendo maior eficiência e continuidade dos serviços de saúde oferecidos pela rede municipal.
- Aprimorar a gestão de suprimentos, permitindo o planejamento adequado de compras, controle de estoque e distribuição de insumos de acordo com as necessidades das unidades de saúde.
- Assegurar o cumprimento das diretrizes do Sistema Único de Saúde (SUS), especialmente no que se refere ao acesso universal, integral e equânime aos serviços e insumos de saúde.
- Garantir que os produtos fornecidos atendam plenamente aos padrões de qualidade exigidos, devidamente registrados e autorizados pelos órgãos competentes, contribuindo para a segurança e eficácia dos tratamentos realizados.
- Otimizar os recursos públicos, por meio de processo licitatório competitivo que possibilite a seleção da proposta mais vantajosa à Administração, observando os princípios da economicidade e da eficiência administrativa.

DEPARTAMENTO DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

- Fortalecer a capacidade de resposta da rede municipal de saúde, assegurando a disponibilidade de insumos estratégicos para o atendimento das demandas assistenciais, inclusive situações emergenciais e demandas judiciais.
- Promover maior organização e controle na execução contratual, com entregas planejadas e supervisionadas, garantindo transparência, rastreabilidade e conformidade técnica durante todo o processo de fornecimento.

10. PROVIDÊNCIAS A SEREM ADOTADAS PELA ADMINISTRAÇÃO

10.1. Em relação ao objeto da contratação não identificamos a necessidade de adequação ou providências, de qualquer natureza, a ser realizada no âmbito da Administração Municipal.

11. CONTRATAÇÕES CORRELATAS E/OU INTERDEPENDENTES

11.1. Em relação ao objeto da contratação não foram identificamos a existência de contratações correlatas ou interdependentes;

12. DESCRIÇÃO DE POSSÍVEIS IMPACTOS AMBIENTAIS

12.1. O reconhecimento da relevância da preservação ambiental e do desenvolvimento sustentável tem impulsionado a Administração Pública a integrar estratégias e iniciativas específicas relacionadas ao meio ambiente em seus planejamentos de longo prazo. Assim, é evidente um compromisso crescente com a sustentabilidade e a redução dos impactos ambientais nos objetivos do planejamento estratégico, do plano plurianual e do plano de governo.

12.2. A contratação de medicamentos pela administração pública pode gerar uma série de impactos ambientais em diferentes etapas do ciclo de vida desses produtos. A seguir, são destacados os principais impactos e possíveis ações mitigadoras:

Possíveis Impactos Ambientais

- **Armazenamento e Distribuição:**
 - ✓ Consumo elevado de energia em sistemas de refrigeração e armazenamento inadequados.
- **Uso e Descarte de Medicamentos:**
 - ✓ Contaminação do solo e dos corpos d'água pelo descarte inadequado de medicamentos vencidos ou sobras.
 - ✓ Resistência antimicrobiana gerada pela presença de resíduos de medicamentos no ambiente.

Ações Mitigadoras

- **Armazenamento:**
 - ✓ **Eficiência energética:** Investir em sistemas de refrigeração com baixo consumo energético e selos de eficiência ambiental.
- **Uso e Descarte:**
 - ✓ **Campanhas de conscientização:** Educar a população e os profissionais de saúde sobre o descarte correto de medicamentos.
 - ✓ **Implantar pontos de coleta:** Criar locais específicos para a devolução de medicamentos vencidos ou inutilizados.
 - ✓ **Parcerias com indústrias farmacêuticas:** Estabelecer acordos para logística reversa de medicamentos.
- **Monitoramento e Gestão:**

DEPARTAMENTO DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

- ✓ **Implementação de políticas de compras sustentáveis:** Adquirir medicamentos de empresas comprometidas com critérios ambientais e sociais.
- ✓ **Planejamento adequado da demanda:** Reduzir estoques excedentes que aumentam o risco de descarte.

12.3. Essas medidas não apenas ajudam a mitigar os impactos ambientais, mas também promovem a responsabilidade socioambiental da administração pública, alinhando as contratações aos princípios da sustentabilidade.

12.4. É importante ressaltar que a implementação dessas medidas exige um planejamento cuidadoso e a participação de todos os envolvidos, desde os gestores até os colaboradores e participantes dos eventos.

13. POSICIONAMENTO CONCLUSIVO

13.1. Com base nos elementos apresentados neste Estudo Técnico Preliminar, elaborado pela equipe de planejamento do Departamento de Licitação e Contratos, conclui-se que a solução mais vantajosa para atender à demanda identificada consiste na aquisição de medicamentos e materiais destinados à assistência farmacêutica, hospitalar e odontológica, a fim de suprir as necessidades da Rede Municipal de Saúde.

13.2. Viabilidade Técnica: A contratação mostra-se tecnicamente viável, tendo em vista que os medicamentos e materiais objeto deste estudo são amplamente disponibilizados no mercado, produzidos e comercializados por empresas devidamente regularizadas perante os órgãos sanitários competentes, observando as normas e regulamentações estabelecidas pela Agência Nacional de Vigilância Sanitária e demais legislações sanitárias aplicáveis, o que assegura a qualidade, segurança e eficácia dos produtos a serem adquiridos.

13.3. Viabilidade Econômica: A contratação apresenta viabilidade econômica, considerando que o custo estimado se encontra compatível com os valores praticados no mercado e com os limites orçamentários disponíveis, conforme previsão constante na Lei Orçamentária Anual do Município. Ademais, a análise de mercado identificou a existência de diversos fornecedores aptos a atender ao objeto pretendido.

13.4. Adequação: A solução proposta mostra-se adequada para o atendimento da necessidade identificada, uma vez que os medicamentos e materiais a serem adquiridos são essenciais para o funcionamento das unidades de saúde, garantindo suporte às atividades assistenciais, clínicas e preventivas desenvolvidas pela Secretaria Municipal de Saúde.

13.5. Conclusão: A aquisição dos insumos ora estudados demonstra o compromisso da Administração Pública com a manutenção e a qualidade dos serviços de saúde ofertados à população, configurando-se como medida necessária para assegurar a continuidade dos atendimentos e tratamentos realizados na rede municipal.

13.6. Recomenda-se que a futura contratação seja realizada por meio de processo licitatório, com a finalidade de assegurar ampla competitividade entre os fornecedores e garantir à Administração Pública a proposta mais vantajosa, em conformidade com os princípios da legalidade, eficiência, economicidade e interesse público.

13.7. Ressalta-se que os quantitativos estimados foram definidos com base em análises técnicas de consumo das unidades de saúde e histórico de utilização dos insumos, considerando as demandas apresentadas pelas unidades requisitantes da rede municipal.

13.8. Destaca-se que a efetivação da contratação permitirá o abastecimento regular das unidades de saúde, contribuindo para a continuidade das ações e serviços de saúde prestados à população, evitando desabastecimentos e prejuízos à assistência farmacêutica e aos atendimentos clínicos e odontológicos.

DEPARTAMENTO DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

13.9. Diante do exposto, com base nos elementos apresentados neste Estudo Técnico Preliminar, conclui-se que a aquisição dos medicamentos, materiais hospitalares e odontológicos constitui a solução mais adequada e necessária para atender às demandas da Secretaria Municipal de Saúde, recomendando-se o prosseguimento do processo com a elaboração do Termo de Referência, nos termos do § 2º do art. 18 da Lei nº 14.133/2021.

14. RESPONSÁVEIS PELA ELABORAÇÃO DO ETP

Barcarena/PA, 17 de março de 2026.

Elaborado por:

Documento assinado digitalmente
 CLEITON SOUZA DA CRUZ
Data: 17/03/2026 16:17:28-0300
Verifique em <https://validar.iti.gov.br>

Cleiton Souza da Cruz
Matrícula 97391-2/1 - GPMB
Cargo: Assessor CPC

Orçamento elaborado por:

Documento assinado digitalmente
 MARCO ANTONIO TAVARES FURTADO JUNIOR
Data: 17/03/2026 16:22:16-0300
Verifique em <https://validar.iti.gov.br>

Marco Antônio Tavares Furtado Júnior
Matrícula: 14679-0/2
Cargo: Agente Administrativo

Aprovado por:

MILVEA FRANCIANE
FERREIRA
CARNEIRO:82662126272

Assinado de forma digital por
MILVEA FRANCIANE FERREIRA
CARNEIRO:82662126272
Dados: 2026.03.17 16:29:06
-03'00'

Milvea Franciane Ferreira Carneiro
Secretária Municipal de Saúde
Decreto nº 0015/2025 – GPMB





A autenticidade desse documento pode ser verificada no site:
https://pmbarcapa.govadm.com.br/workflow/verificar_documento.jsf
informando o código verificador: 7015373 e código CRC: LCFDRP37J3W.

Documento assinado eletronicamente por **Cleiton Souza da Cruz** em 17/03/2026, às 16:39.