



## EDITAL DO PREGÃO ELETRÔNICO PROCESSO LICITATÓRIO № 8/2021-014

## PREFEITURA MUNICIPAL DE TUCURUI

OBJETO: REGISTRO DE PREÇOS PARA FUTURA E EVENTUAL CONTRATAÇÃO DE EMPRESA PARA O FORNECIMENTO DE MEDICAMENTOS BÁSICOS, MEDICAMENTOS DE CONTROLE ESPECIAL, MATERIAL TÉCNICO HOSPITALAR E MATERIAL ODONTOLÓGICO PARA ATENDER AS NECESSIDADES DA SECRETARIA MUNICIPAL DE SAÚDE DO MUNICÍPIO DE TUCURUÍ - PA.



DATA DE ABERTURA 15/04/2021 - HORÁRIO: 09:00Hs (horário de Brasília).







#### EDITAL DO PREGÃO ELETRÔNICO № 014/2021

A PREFEITURA MUNICIPAL DE TUCURUI através do Fundo Municipal de Saúde inscrito no CNPJ. nº 11.193.159/0001-96, por meio de seu Pregoeiro, designado pela Portaria nº 0201/2021 de 04 de Janeiro de 2021, levam ao conhecimento dos interessados que, na forma da Lei n.º10.520/2002, do Decreto n.º 10.024/2019, da Lei Complementar n.º 123/2006, Lei Complementar nº 147/2014e, subsidiariamente, da Lei n.º 8.666/1993 e de outras normas aplicáveis ao objeto deste certame, farão realizar licitação na modalidade Pregão Eletrônico Para Registro de Preços, critério menor preço por item, modo de disputa abertomediante as condições estabelecidas neste Edital.

O Edital e respectivos anexos encontram-se à disposição dos interessados para consulta e estudo, durante o prazo de divulgação da Licitação até o recebimento dos envelopes, nos dias úteis e no horário das 8:00h. às 12:00hs., de segunda a sexta-feira, na Comissão de Licitações e Pregões, no endereço abaixo citado, e no site www.tucurui.pa.gov.br, e-mail: cpltuc2021@gmail.com

#### DA SESSÃO PÚBLICA DO PREGÃO ELETRÔNICO:

DIA: 15 de abril de 2021

HORÁRIO: 09:00 hs (horário de Brasília/DF)

ENDEREÇO ELETRÔNICO: www.portaldecompraspublicas.com.br

#### 1- DO OBJETO

- 1.1 A presente licitação tem como objeto REGISTRO DE PREÇOS PARA FUTURA E EVENTUAL CONTRATAÇÃO DE EMPRESA PARA O FORNECIMENTO DE MEDICAMENTOS BÁSICOS, MEDICAMENTOS DE CONTROLE ESPECIAL, MATERIAL TÉCNICO HOSPITALAR E MATERIAL ODONTOLÓGICO PARA ATENDER AS NECESSIDADES DA SECRETARIA MUNICIPAL DE SAÚDE DO MUNICÍPIO DE TUCURUÍ -PA.
- 1.2. Em caso de discordância existente entre as especificações deste objeto descritas no www.portaldecompraspublicas.com.bre as especificações constantes deste Edital, prevalecerão às últimas.

#### 2 - DO ÓRGÃO GERENCIADOR E ÓRGÃOS PARTICIPANTES

- 2.1. Este Registro de Preços será gerenciado pelo Fundo Municipal de Saúde de Tucuruí PA.
- 2.2. Órgãos participantes: Fundo Municipal de Saúde.

#### 3 – DA PARTICIPAÇÃO NA LICITAÇÃO

- 3.1. Poderão participar deste Pregão interessados cujo ramo de atividade seja compatível com o objeto desta licitação, e que estejam com Credenciamento regular no Sistema de Portal de Compras Públicas.
- 3.2. Será concedido tratamento favorecido para as microempresas e empresas de pequeno porte, para as sociedades cooperativas mencionadas no artigo 34 da Lei nº 11.488, de 2007 e para o microempreendedor individual MEI, nos limites previstos da Lei Complementar nº 123, de 2006.
- 3.3. Não poderão participar desta licitação os interessados:







- 3.4. Suspensos de participar de licitação e impedidos de contratar com a Prefeitura Municipal de Tucuruí e Secretarias municipais, durante o prazo da sanção aplicada, na forma da legislação vigente;
- 3.5. Licitantes declarados inidôneos para licitar ou contratar com a Administração Pública, enquanto perdurarem os motivos determinantes da punição ou até que seja promovida sua reabilitação;
- 3.6. Licitantes proibidos de contratar com o Poder Público, em razão do disposto no art. 72, § 8º, V, da Lei nº 9.605/98;
- 3.7. Licitantes proibidos de contratar com o Poder Público, nos termos do art.12 da Lei nº 8.429/92;
- 3.8. Estrangeiros que não tenham representação legal no Brasil com poderes expressos para receber citação e responder administrativa ou judicialmente;
- 3.9. Quaisquer interessados enquadrados nas vedações previstas no art. 9º da Lei nº 8.666/93;
- 3.10. Entende-se por "participação <mark>indireta</mark>" a que alude o art. 9º da Lei nº 8.666/93 a participação no certame de empresa em que uma das pessoas listadas no mencionado dispositivo legal figure como sócia, pouco importando o seu conhecimento técnico acerca do objeto da licitação ou mesmo a atuação no processo licitatório.
- 3.11. Licitante cujo estatuto, contrato social ou instrumento equivalente não seja pertinente e compatível com o objeto desta Licitação;
- 3.12. Licitantes estejam sob falência, concurso de credores, em processo de dissolução ou liquidação;
- 3.13. Sociedades integrantes de um mesmo grupo econômico, assim entendidas aquelas que tenham diretores, sócios ou representantes legais comuns (não poderão apresentar propostas para o mesmo item), ou que utilizem recursos materiais, tecnológicos ou humanos em comum, exceto se demonstrado que não agem representando interesse econômico em comum.

#### 4 – DA ADESÃO À ATA DE REGISTRO DE PREÇOS

- 4.1. A ata de registro de preços, durante sua validade, poderá ser utilizada por qualquer órgão ou entidade da administração pública municipal, estadual ou distrital que não tenha participado do certame licitatório, mediante anuência do órgão gerenciador, desde que devidamente justificada a vantagem e respeitadas, no que couber, as condições e as regras estabelecidas na Lei nº 8.666, de 1993.
- 4.1.1 A adesão a ata de registro de preços deve ser justificada pelo órgão não participante mediante detalhamento das necessidades que pretende suprir por meio do contrato e demonstração da sua compatibilidade com o objeto discriminado na ata, não servindo a esse propósito a mera reprodução, parcial ou integral, do plano de trabalho do órgão gerenciador.
- 4.1.2 A comprovação da vantagem da adesão deve estar evidenciada pelo confronto entre os preços unitários dos materiais constantes da ata de registro de preços e referenciais válidos de mercado.
- 4.2. Caberá ao fornecedor beneficiário da ata de registro de preços, observadas as condições nela estabelecidas, optar pela aceitação ou não do fornecimento decorrente de adesão, desde que não prejudique as obrigações presentes e futuras decorrentes da ata, assumidas com o órgão gerenciador.







- 4.3. As aquisições ou contratações adicionais de órgãos não participantes não poderão exceder, por órgão ou entidade, a 50% (cinqüenta por cento) dos quantitativos estabelecidos no Anexo I deste edital e registrados na ata de registro de preços para o órgão gerenciador.
- 4.4. O quantitativo decorrente das adesões à ata de registro de preços por órgãos não participantes não poderá exceder, na totalidade, ao dobro do quantitativo de cada item estabelecido no Anexo I deste edital e registrado na ata de registro de preços, independentemente do número de órgãos não participantes que aderirem.
- 4.5. Ao órgão não participante que aderir à ata, compete os atos relativos à cobrança do cumprimento pelo fornecedor das obrigações contratualmente assumidas e a aplicação, observada a ampla defesa e o contraditório, de eventuais penalidades decorrentes do descumprimento de cláusulas contratuais, em relação as suas próprias contratações, informando as ocorrências ao órgão gerenciador.
- 4.6. Após a autorização do órgão gerenciador, o órgão não participante deverá efetivar a aquisição ou contratação solicitada em até 90 (noventa) dias, observado o prazo de validade da Ata de Registro de Preços.
- 4.6.1. Caberá ao órgão gerenciador autorizar, excepcional e justificadamente, a prorrogação do prazo para efetivação da contratação, respeitado o prazo de vigência da ata, desde que solicitada pelo órgão não participante.

#### **5 – DO CREDENCIAMENTO**

- 5.1. O Credenciamento é o nível básico do registro cadastral no: <u>www.portaldecompraspublicas.com.br</u>, que permite a participação dos interessadosna modalidade licitatória Pregão, em sua forma eletrônica.
- 5.2. O cadastro no "Portal de Compras Públicas" poderá ser iniciado no sítio www.portaldecompraspublicas.com.br, com a solicitação de login e senha pelointeressado.
- 5.3. O credenciamento junto ao provedor do sistema implica a responsabilidade do licitante ou de seu representante legal e a presunção de sua capacidade técnica para realização das transações inerentes a este Pregão.
- 5.4. O uso da senha de acesso pelo licitante é de sua responsabilidade exclusiva, incluindo qualquer transação efetuada diretamente ou por seu representante, não cabendo ao provedor do sistema, ou ao órgão ou entidade responsável por esta licitação, responsabilidade por eventuais danos decorrentes de uso indevido da senha, ainda que por terceiros.
- 5.5. A perda da senha ou a quebra de sigilo deverão ser comunicadas imediatamente ao provedor do sistema para imediato bloqueio de acesso.

### 6 – DA PROPOSTA E DOS DOCUMENTOS DE HABILITAÇÃO

6.1 A **licitante** deverá encaminhar propostade forma mecanizada, em papel timbrado que contenha os dados da empresa, concomitantemente com os documentos de habilitação exigidos neste Edital, em arquivo único, PDF e sequenciado conforme pastas disponíveis no PORTAL exclusivamente por meio do sistema eletrônico, até a data e horário marcados para abertura da sessão pública, quando então encerrar-se-á automaticamente a fase de recebimento de propostas e dos documentos de habilitação.







- 6.1.1. Não haverá outra oportunidade para o envio dos documentos de habilitação, admitindo-se apenas o envio de documentos complementares, caso solicitado pelo Pregoeiro (a).
- 6.1.2.A **licitante** deverá consignar, na forma expressa no sistema eletrônico, **o valorglobal anual da proposta**, já considerados e inclusos todos os tributos, fretes, tarifas e demais despesas decorrentes da execução do objeto.
- 6.1.3.A **licitante** deverá declarar, em campo próprio do sistema eletrônico, que cumpre plenamente os requisitos de habilitação e que sua proposta está em conformidade com as exigências do Edital.
- 6.1.4.A **licitante** deverá declarar, em campo próprio do Sistema, sob pena de inabilitação, que não emprega menores de dezoito anos em trabalho noturno, perigoso ou insalubre, nem menores de dezesseis anos em qualquer trabalho, salvo na condição de aprendiz, a partir dos quatorze anos.
- 6.1.5.A declaração falsa relativa ao cumprimento dos requisitos de habilitação ou à conformidade da proposta sujeitará a **licitante** às sanções previstas neste Edital.
- 6.1.6. As propostas ficarão disponíveis no sistema eletrônico.
- 6.1.7.Qualquer elemento que possa identificar à **licitante** importa desclassificação daproposta, sem prejuízo das sanções previstas nesse Edital.
- 6.1.8.Até a abertura da sessão pública, a **licitante** poderá retirar ou substituir aproposta e os documentos de habilitação anteriormente encaminhados.
- 6.1.9.O **Pregoeiro** deverá suspender a sessão pública do **Pregão** quando constatar que a avaliação da conformidade das propostas, de que trata o art. 28 do Decreto n.º 10.024/2019, irá perdurar por mais de um dia.
- 6.1.10. Após a suspensão da sessão pública, o **Pregoeiro** enviará, via *chat*, mensagens às **licitantes** informando a data e o horário previstos para o início da oferta de lances.
- 6.1.11. As propostas terão validade de 90 (noventa) dias, contados da data de abertura da sessão pública estabelecida no preâmbulo deste Edital.
- 6.1.12.Decorrido o prazo de validade das propostas, sem convocação para contratação, ficam as **licitantes** liberadas dos compromissos assumidos.

#### 7- DA ABERTURA DA SESSÃO PÚBLICA

- 7.1. A abertura da sessão pública deste **Pregão**, conduzida pelo **Pregoeiro**, ocorrerá na data e na hora indicadas no preâmbulo deste Edital, no sítio <a href="https://www.portaldecompraspublicas.com.br">www.portaldecompraspublicas.com.br</a>.
- 7.1.2.Durante a sessão pública, a comunicação entre o **Pregoeiro** e as **licitantes** ocorrerá exclusivamente mediante troca de mensagens, em campo próprio do sistema eletrônico.
- 7.1.3. Cabe à **licitante** acompanhar as operações no sistema eletrônico durante a sessão pública do **Pregão**, ficando responsável pelo ônus decorrente da perda de negócios diante da inobservância de qualquer mensagem emitida pelo sistema ou de sua desconexão.







#### 8- DA CLASSIFICAÇÃO DAS PROPOSTAS

- 8.1.O **Pregoeiro** verificará as propostas apresentadas e desclassificará, motivadamente, aquelas que não estejam em conformidade com os requisitos estabelecidos no Portal de Compras Públicas, serão obrigatório o preenchimento de todos os campos "valor unitário e total", "marca/fabricante", "modelo" e "detalhe/numero de registro/procedência", as empresas que descumprir terão suas propostas desclassificadas.
- 8.1.2. Somente as licitantes com propostas classificadas participarão da fase de lances.

#### 9 – DA FORMULAÇÃO DE LANCES

- 9.1. Aberta a etapa competitiva, as **licitantes** classificadas poderão encaminhar lances sucessivos, exclusivamente por meio do sistema eletrônico, sendo imediatamente informadas do horário e valor consignados no registro de cada lance.
- 9.1.2. A **licitante** somente poderá oferecer lance inferior ao último por ela ofertado e registrado no sistema.
- 9.1.3. Durante o transcurso da sessão, as **licitantes** serão informadas, em tempo real, do valor do menor lance registrado, mantendo-se em sigilo a identificação do ofertante.
- 9.1.4. Em caso de empate, o sistema fará o sorteio para desempate.
- 9.1.5. Os lances apresentados e levados em consideração para efeito de julgamento serão de exclusiva e total responsabilidade da **licitante**, não lhe cabendo o direito de pleitear qualquer alteração.
- 9.1.6. Durante a fase de lances, o **Pregoeiro** poderá excluir, justificadamente, lance cujo valor seja manifestamente inexequível.
- 9.1.7. Se ocorrer, quanto em relação do lance que cobrir a melhor oferta a desconexão do **Pregoeiro** no decorrer da etapa de lances, e o sistema eletrônico permanecer acessível às **licitantes**, os lances continuarão sendo recebidos, sem prejuízo dos atos realizados.
- 9.1.8. No caso de a desconexão do **Pregoeiro** persistir por tempo superior a 10 (dez) minutos, a sessão pública do **Pregão** será suspensa e reiniciada somente decorridas vinte e quatro horas após a comunicação expressa do fato aos participantes no sítio www.portaldecompraspublicas.com.br.
- 9.1.9. Neste **Pregão** o modo de disputa adotado é o aberto, assim definido no inciso I art. 31º do Decreto n.º 10.024/2019.
- 9.1.10.A etapa de lances na sessão pública durará 10 (dez) minutos, e após isso, seráprorrogada automaticamente pelo sistema eletrônico quando houver lance ofertado nos últimos 2 (dois) minutos do período de duração da sessão pública.
- 9.1.11.O intervalo de diferença entre os lances deverá ser de, no mínimo, 001 (um centavo), tanto em relação aos lances intermediários.





PREFEITURA MUNICIPAL DE TUCURUI



#### 10 – DA NEGOCIAÇÃO E ACEITABILIDADE DA PROPOSTA

- 10.1. Encerrada a etapa de envio de lances da sessão pública, o **Pregoeiro** deverá encaminhar, pelo sistema eletrônico, contraproposta à **licitante** que tenha apresentado o melhor preço, para que seja obtida melhor proposta, vedada a negociação em condições diferentes das previstas neste edital.
- 10.1.2.A negociação será realizada por meio do sistema, podendo ser acompanhadapelas demais **licitantes**.
- 10.1.3.A **licitante melhor classificada** deverá aceitar ou não a negociação com o pregoeiro no prazo de 02 (duas) horas, contado da convocação efetuada pelo **Pregoeiro**.
- 10.1.4. A licitante melhor classificada deverá no prazo de 02 (duas) horas mesmo período de negociação enviar a proposta realinhada acompanhada prova de registro e avaliação de conformidade no Inmetro dos itens vencedor. Será desclassificada a licitante que não anexar a proposta realinhada no tempo de negociação.
- 10.2.Os documentos remetidos por meio da opção "Enviar Anexo" do sistemawww.portaldecompraspublicas.com.br poderão ser solicitados em original ou por cópia autenticada a qualquer momento, em prazo a ser estabelecido pelo **Pregoeiro.**
- 10.2.1. Os originais ou cópias autenticadas, caso sejam solicitados, deverão ser encaminhados ao departamento de licitação de Tucuruí.
- 10.3. A **licitante** que abandonar o certame, deixando de enviar a documentação indicada neste Edital, será desclassificada e sujeitar-se-á às sanções previstas neste instrumento convocatório.
- 10.4. O **Pregoeiro** examinará a proposta mais bem classificada quanto à compatibilidade do preço ofertado com o valor estimado e à compatibilidade da proposta com as especificações técnicas do objeto.
- 10.5. O **Pregoeiro** poderá solicitar parecer de técnicos pertencentes ao quadro depessoal da Prefeitura municipal de Tucuruí ou, ainda, de pessoas físicas ou jurídicas estranhas a ele, para orientar sua decisão.
- 10.6. Não se considerará qualquer oferta de vantagem não prevista neste Edital,inclusive financiamentos subsidiados ou a fundo perdido.
- 10.7.Não se admitirá proposta que apresente valores simbólicos, irrisórios ou devalor zero, incompatíveis com os preços de mercado, exceto quando se referirem a materiais e instalações de propriedade da **licitante**, para os quais ela renuncie à parcela ou à totalidade de remuneração.
- 10.8. Será desclassificada a proposta ou o lance vencedor, apresentar preço final superior ao preço máximo fixado (Acórdão nº 1455/2018 -TCU Plenário), ou que apresentar preço manifestamente inexequível.
- 10.8.1.Considerar-se -á inexequível a proposta que não venha a ter demonstrada sua viabilidade por meio de documentação que comprove que os custos envolvidos na contratação são coerentes com os de mercado do objeto deste **Pregão**.







- 10.8.2. Será desclassificada a proposta que não corrigir ou não justificar eventuais falhas apontadas pelo **Pregoeiro**.
- 10.8.3.Se a proposta não for aceitável, ou se a **licitante** não atender às exigências de habilitação, o **Pregoeiro** examinará a proposta subsequente e assim sucessivamente, na ordem de classificação, até a seleção da proposta que melhor atenda a este Edital.
- 10.8.4.Constatado o atendimento às exigências fixadas neste Edital, a **licitante** será declarada vencedora.

#### 11. DA HABILITAÇÃO:

- 11.1. Como condição prévia ao exame da documentação de habilitação do licitante detentor da proposta classificada em primeiro lugar, deverá encaminhar documentos que comprove inidoneidade do participante.
- 11.2. Cadastro Nacional de Empresas Inidôneas e Suspensas CEIS, mantido pela Controladoria-Geral da União ( www.portaldatransparencia.gov.br/ceis).
- 11.2.3. Cadastro Nacional de Condenações Cíveis por Atos de Improbidade Administrativa, mantido pelo Conselho Nacional de Justiça (<a href="www.cnj.jus.br/improbidade">www.cnj.jus.br/improbidade</a> adm/consultar requerido.php).
- 11.2.4. Declaração de Adimplência emitida pela Secretaria Municipal de Administração.
- 11.2.5. Apresentar SICAF, a fim de verificar a composição societária das empresas e certificar eventual participação indireta que ofenda ao art. 9º, III, da Lei nº 8.666/93.
- 11.2.6. Lista de Inidôneos, mantida pelo Tribunal de Contas da União TCU;
- 11.2.7. A consulta aos cadastros será realizada em nome da empresa licitante e também de seu sócio majoritário, por força do artigo 12 da Lei n° 8.429, de 1992, que prevê, dentre as sanções impostas ao responsável pela prática de ato de improbidade administrativa, a proibição de contratar com o Poder Público, inclusive por intermédio de pessoa jurídica da qual seja sócio majoritário, podendo ser consultado no momento do certame.
- 11.2.8. Constatada a existência de sanção, o Pregoeiro reputará o licitante inabilitado, por falta de condição de participação.
- 11.2.9. Não ocorrendo inabilitação mencionada no subitem anterior, a documentação de habilitação do licitante detentor da proposta classificada em primeiro lugar será verificada.
- 11.2.10. Os documentos poderão ser apresentados em cópia autenticada por cartório competente ou por servidor da Administração, ou por meio de publicação em órgão da imprensa oficial.
- 11.3. Para a habilitação, o licitante deverá apresentar os documentos a seguir relacionados:

### 11.3.1 - REGULARIDADE JURÍDICA

a) Registro de Empresário Individual na Junta Comercial, no caso de firma individual, Ato constitutivo - Estatuto ou Contrato Social em vigor (que poderá ser apresentado na forma consolidada, substituindo o





PREFEITURA MUNICIPAL DE TUCURUI



contrato original), devidamente registrado, em se tratando de Sociedades Empresariais e, especificamente, no caso de sociedades por ações, acompanhado de documentos de eleição e posse de seus administradores, com a publicação no Diário Oficial da Ata de Assembléia que aprovou o Estatuto. Apresentar documentação pessoal dos sócios, Alvará Municipal de localização e funcionamento.

- a.1) Os documentos em apreço deverão estar acompanhados de todas as alterações ou da consolidação respectiva;
- b) Inscrição do ato constitutivo, no caso de Sociedades Simples, acompanhada de prova da diretoria em exercício.
- c) Decreto de autorização, em se tratando de empresas ou sociedade estrangeira em funcionamento no País, e ato de registro ou autorização para funcionamento expedido pelo órgão competente, quando a atividade assim o exigir.
- d) No caso de microempresa ou empresa de pequeno porte: certidão expedida pela Junta Comercial ou pelo Registro Civil das Pessoas Jurídicas,conformeocaso,quecomproveacondição demicro empresa ou empresa de pequeno porte, nostermos do artigo 8° da Instrução Normativa
- $n°103, de 30/04/2007, do Departamen \\ to Nacional de Registro do Comércio DNRC, devidamente atualizada$
- e) Certidão Especifica, emitida pela Junta Comercial da sede da licitante, devidamente atualizada, onde se possam extrair as seguintes informações:
- e1) A existência de empresa e/ou participação societária em nome da(s) pessoa(s) física(s) e/ou jurídica(s) SÓCIAS da licitante.
- f) Certidão de Inteiro Teor, emitida pela Junta Comercial da sede da licitante, devidamente atualizada

#### 11.3.2 - REGULARIDADE FISCAL:

- a) Prova de inscrição no Cadastro Nacional de Pessoa Jurídica CNPJ do Ministério da Fazenda.
- b) Prova de regularidade para com a Fazenda Federal através de Certidão emitida relativa à Dívida Ativa da União, expedida pela Procuradoria Geral da Fazenda Nacional.
- c) Prova de regularidade para com a Fazenda Estadual, através de Certidão expedida pela Secretaria da Fazenda ou equivalente da unidade da federação onde a licitante tem sua sede.
- d) Prova de regularidade para com a Fazenda Municipal, através de Certidão expedida pela Secretaria de Finanças do Município ou equivalente onde a licitante tem sua sede.
- e) Prova de regularidade relativa ao Fundo de Garantia por Tempo de Serviço (FGTS) com CNPJ juntamente com a consulta de quadro de Sócios e Administradores.
- f) Prova de inexistência de débitos inadimplidos perante a Justiça do Trabalho, mediante a apresentação de certidão negativa ou positiva com efeito de negativa, nos termos do Título VII-A da Consolidação das Leis do Trabalho, aprovada pelo Decreto-Lei 5.452, de 1º de maio de 1943 e (Inciso incluído pela Lei 12.440 de 2011) <a href="www.tst.gov.br">www.tst.gov.br</a>, em conjunto com a certidão de ações trabalhistas de jurisdição Estadual, e acompanhado da CENIT (certidão negativa de infração trabalhista).

#### 11.3.3 - QUALIFICAÇÃO ECONOMICA:

a) **Balanço Patrimonial** e demonstrações contábeis do último exercício social, já exigíveis e apresentados na forma da lei, que comprovem a boa situação financeira da empresa, vedada a sua substituição por balancetes ou balanços provisórios, podendo ser atualizados por índices oficiais quando





PREFEITURA MUNICIPAL DE TUCURUI



encerrado há mais de 3 (três) meses da data de apresentação da proposta, acompanhado de certidão Simplificada da Junta Comercial da sede da licitante emitida até 60 (sessenta) dias anterior à data marcada para a abertura do processo licitatório e certidão especifica de arquivamento da Junta Comercial do Estado emitida até 60 (sessenta) dias anterior à data marcada para a abertura do processo licitatório.

'Observação: O balanço patrimonial deverá estar assinado por profissional devidamente regular junto ao seu Conselho de Classe e se apresentar conforme abaixo:

O balanço patrimonial deverá estar registrado no órgão competente e não os Termos de Abertura e Encerramento;

Mesmo que a Licitante que optou pelo regime de lucro presumido, ou que seja considerada microempresa, deverá apresentar balanço patrimonial referente ao último exercício.

O Balanço Patrimonial que deverá ser apresentado no presente certame compõe-se, exclusivamente de: Termo de Abertura; Ativo Circulante, Passivo Circulante, Demonstração do Resultado do Exercício (DRE), e Termo de Encerramento;

O Balanço Patrimonial também poderá ser disponibilizado via Escrituração Contábil Digital – ECD, desde que comprovada a transmissão desta à Receita Federal do Brasil, por meio da apresentação do Termo de Autenticação (recibo gerado pelo Sistema Público de Escrituração Digital - SPED)

No caso de empresas constituídas a menos de um ano da data de abertura do presente certame, apresentar balanco dos últimos meses de atividades.

- b) Declaração de Habilitação Profissional **DHP** e/ou **Certificado de Regularidade Profissional**, expedido pelo Conselho Regional e dentro de sua validade, acompanhado de cópia da Carteira de Identidade (ou documento equivalente com foto) do contador, ou profissional equivalente;
- c) **Prova de Capacidade Financeira**, apresentando as demonstrações contábeis do último exercício social. Deverão ser apresentados os índices de: (Art. 31, § 4° Lei 8.666/93)
- liquidez geral (LG).
- liquidez corrente (LC).
- endividamento (E)

Os índices serão calculados como se segue:

$$LG = (AC + RLP) / (PC + ELP)$$

$$LC = (AC / PC)$$

$$E = (PC + ELP) / (AC + RLP + AP)$$

#### Onde:

AC - ativo circulante

PC - passivo circulante

AP - ativo permanente

RLP - realizável a longo prazo

ELP - exigível a longo prazo



az e Progresso





**Observação:** A boa situação financeira do licitante será avaliada pelos Índices de Liquidez Geral (LG), Solvência Geral (SG) e Liquidez Corrente (LC), maiores que 1 (um), resultantes da aplicação das fórmulas. Deverá ser assinado pelo representante legal da empresa licitante e pelo Contador que assina o Balanço Contábil correspondente.

- d) Será exigido à apresentação das seguintes páginas do Livro Diário onde o balanço fiscal foi transcrito, para efeito de extração dos valores apresentados e calculados pelos licitantes: Folha de abertura, Folha que contenha os dados necessários à conferência pretendida e Folha de encerramento.
- e) Certidão indicativados cartórios de protestos eletras, distribuido resdetítulos, falências econcordatas existentes nasededolicitante, dentrodo prazo devalidade expresso na própria certidão;

f)Certidão Negativa Protesto, expedida pelo Cartório Distribuidor da sede da pessoa jurídica, com data não superior a 60 (sessenta) dias corridos. Para esta certidão só será aceita outra validade se estiver expressa no próprio documento

g)Certidão Negativa de Falência ou <mark>Concor</mark>data expedida pelo distribuidor da sede da pessoa jurídica e do ente federal.

h) Certidão (Nada Consta) de Distribuição Cíveis e Criminais originária do Estado de origem do participante através do site: (portal.trf1.jus.br/sjxx/)

#### 11.3.4 - QUALIFICAÇÃO TÉCNICA

- a) No mínimo 01 (um) atestado de capacidade Técnica ou Declaração com firma reconhecida em cartório, emitido por entidade da administração pública federal, estadual ou municipal, direta ou indireta, ou empresa privada, que certifique de maneira satisfatória aptidão para desempenho de atividade pertinente e compatível em características, quantidades e prazos com o objeto da presente licitação através da apresentação das respectivas notas fiscais para comprovação da execução. No caso de atestados emitidos por empresa de iniciativa privada, não serão considerados aqueles emitidos por empresas pertencentes ao mesmo grupo empresarial;
- a1)Serão consideradas como pertencentes ao mesmo grupo empresarial, empresas controladas ou controladoras das empresas proponente, ou que tenham pelo menos uma pessoa física ou jurídica que seja sócio da empresa proponente;
- b) Termo de responsabilidade declarando possuir estrutura e condições para tender ao objeto licitado em conformidade com as especificações quantidades, prazos e exigências do edital (Lei n° 2.814/98-MS)
- c) Autorização de Funcionamento de Empresa (AF) emitida pela Agência Nacional de Vigilância Sanitária (ANVISA) acompanhada da publicação no Diário Oficial da União (DOU) para medicamentos comuns (Port. 802/98-MS);
- d) Autorização Especial (AFE) emitida pela Agência Nacional Vigilância Sanitária (ANVISA) acompanhada dapublicação no Diário Oficial da União (DOU), se for comercializar produtos de Controle Especial (Port. 344/98-MS);
- e) Autorização emitida pela Agência Nacional Vigilância Sanitária (ANVISA) acompanhada dapublicação no Diário Oficial da União (DOU), para armazenar, expedir e distribuir correlatos.







- f) Licença de Funcionamento da Vigilância Sanitária, de acordo com legislação em vigor, do município do licitante.
- g) Em se tratando de fornecedores de Medicamentos e Material(consumo), apresentar Certificado de Registro ou regularidade expedido pelo Conselho Federal de Farmácias, acompanhado Certidão expedida pelo Conselho Federal de Farmácia, comprovando a regularidade do responsável técnico junto ao conselho.
- h) Apresentar Documento de Comprovação de tratamento de resíduos químicos, com empresa prestadora de serviço do ramo, onde a empresa se encarrega de incinera os medicamentos vencidos, acompanhada da Licença de Operação Ambiental e documento que comprove a incineração conforme a RESOLUÇÃO DA DIRETORIA COLEGIADA-RDC Nº 306 de 7 de Dezembro de 2004 ANVISA;
- i) Apresentar o comprovante do registro do material na ANVISA/MS ou a cópia da Publicação do registro no DOU, conforme previsto na Lei nº 6360/76, regulamentada pelo Decreto nº 79.094/77, se for o caso.
- j) Licença de Operação Ambiental, junto com a publicação em diário oficial.
- 11.4. Não serão aceitos protocolos de entrega ou solicitação de documentos em substituição aos documentos requeridos no presente Edital e seus anexos.
- 11.4.1. Os originais ou cópias autenticadas, caso sejam solicitados, deverão ser encaminhados ao Departamento de Licitações e Contratos da prefeitura municipal de Tucuruí, para o endereço descrito no preâmbulo deste edital.
- 11.4.2. Não serão aceitos documentos com indicação de CNPJ/CPF diferentes, salvo aqueles legalmente permitidos.
- 11.4.3. A menor proposta ofertada for de microempresa, empresa de pequeno porte ou sociedade cooperativa, e uma vez constatada a existência de alguma restrição no que tange à regularidade fiscal, a mesma será convocada para, no prazo de 5 (cinco) dias úteis, após solicitação do Pregoeiro no sistema eletrônico, comprovar a regularização. O prazo poderá ser prorrogado por igual período a critério da administração pública.
- 11.4.4. A não regularização fiscal no prazo previsto no subitem anterior acarretará a inabilitação do licitante, sem prejuízo das sanções previstas neste Edital, sendo facultada a convocação dos licitantes remanescentes, na ordem de classificação. Se, na ordem de classificação, seguir-se outra microempresa, empresa de pequeno porte ou sociedade cooperativa com alguma restrição na documentação fiscal, será concedido o mesmo prazo para regularização.
- 11.4.5. Somente haverá a necessidade de comprovação do preenchimento de requisitos mediante apresentação dos documentos originais não-digitais quando houver dúvida em relação à integridade do documento digital.
- 11.4.6. Havendo necessidade de analisar minuciosamente os documentos exigidos, o Pregoeiro suspenderá a sessão, informando no "chat" a nova data e horário para a continuidade da mesma.
- 11.4.7. Os documentos sem prazo de validade deverão ter sidos expedidos com até 90 (noventa) dias de antecedência da data de abertura da licitação.









- 11.4.8. Será inabilitado o licitante que não comprovar sua habilitação, deixar de apresentar quaisquer dos documentos exigidos para a habilitação, ou apresentá-los em desacordo com o estabelecido neste Edital.
- 11.4.9. No caso de inabilitação, haverá nova verificação, pelo sistema, da eventual ocorrência do empate ficto, previsto nos artigos 44 e 45 da LC nº 123, de 2006, seguindo-se a disciplina antes estabelecida para aceitação da proposta subsequente. Serão aceitas somente cópias legíveis;
- 11.4.10. Sob pena de inabilitação, os documentos encaminhados deverão estar em nome da licitante, com indicação do número de inscrição no CNPJ.
- 11.4.11. Todos os documentos emitidos em língua estrangeira deverão ser entregues acompanhados da tradução para língua portuguesa, efetuada por tradutor juramentado, e também devidamente consularizados ou registrados no cartório de títulos e documentos.
- 11.4.12. Constatado o atendimento às exigências fixadas neste Edital, a licitante será declarada vencedora.
- 11.4.13. Da sessão pública do Pregão divulgar-se-á Ata no sistema eletrônico.

#### 12 - PARTICIPAÇÃO DE MICRO EMPRESA (ME) e EMPRESA DE PEQUENO PORTE (EPP):

- 12.1. Nos termos dos artigos 42 e 43 da Lei Complementar nº 123, de 14/12/2006 e alteração dada pela Lei Complementar 147/2014 e ainda Lei Complementar 155/2016, as microempresas e empresas de pequeno porte deverão apresentar toda a documentação exigida para efeito de comprovação de regularidade fiscal, mesmo que esta apresente alguma restrição.
- 12.1.1. Havendo alguma restrição na comprovação da regularidade fiscal, será assegurado o prazo de 05 (Cinco) dias úteis, cujo termo inicial corresponderá ao momento em que o proponente for declarado o vencedor do certame, prorrogáveis por igual período, a critério da Administração Pública, para a regularização da documentação, pagamento ou parcelamento do débito, e emissão de eventuais certidões negativas ou positivas com efeito de certidão negativa. Eventual interposição de recurso contra a decisão que declara o vencedor do certame não suspenderá o prazo supracitado.
- 12.2 A não regularização da documentação no prazo previsto no subitem 12.1.1, implicará decadência do direito à contratação, sem prejuízo das sanções previstas no art. 81 da Lei no 8.666, de 21 de junho de 1993, sendo facultado à Administração convocar para nova sessão pública os licitantes remanescentes, na ordem de classificação, para contratação, ou revogar a licitação.

#### 13 - DAS AMOSTRAS:

#### DISPENSADO.

#### 14 - DA ATA DE REGISTRO DE PREÇOS:

14.1. Homologado o resultado da licitação, terá o adjudicatário o prazo de 1 (um) dia útil, contados a partir da data de sua convocação, para assinar a Ata de Registro de Preços, cujo prazo de validade







encontra-se nela fixado, sob pena de decair do direito à contratação, sem prejuízo das sanções previstas neste Edital.

- 14.1.2. O prazo estabelecido no subitem anterior para assinatura da Ata de Registro de Preços poderá ser prorrogado uma única vez, por igual período, quando solicitado pelo(s) licitante(s) vencedor(s), durante o seu transcurso, e desde que devidamente aceito.
- 14.1.3. Será incluído na ata, sob a forma de anexo, o registro dos licitantes que aceitarem cotar os bens ou serviços com preços iguais aos do licitante vencedor na sequência da classificação do certame, excluído o percentual referente à margem de preferência, quando o objeto não atender aos requisitos previstos no art. 3º da Lei nº 8.666, de 1993.
- 14.2. O prazo de vigência dessa Ata de Registro de Preços é de 12 (doze) meses, contados da data de sua assinatura.
- 14.3. O prazo de vigência das contratações decorrentes desse registro de preços apresentará como termo inicial o recebimento da Nota de Empenho/ordem de fornecimento ou data de assinatura do contrato, e como termo final o recebimento definitivo do objeto pela Administração, ou finalização do prazo contratual caso seja firmado, observado os limites de prazo de entrega fixados neste edital.

#### 15 - DO RECURSO

- 15.1. Declarada a vencedora, o Pregoeiro abrirá prazo de 30 (trinta) minutos, durante o qual qualquer licitante poderá, de forma imediata e motivada, em campo próprio do sistema, manifestar sua intenção de recurso.
- 15.2. A falta de manifestação no prazo estabelecido autoriza o Pregoeiro a adjudicar objeto à licitante vencedora.
- 15.3. O Pregoeiro examinará a intenção de recurso, aceitando-a ou, motivadamente, rejeitando-a, em campo próprio do sistema.
- 15.4. A licitante que tiver sua intenção de recurso aceita deverá registrar as razões do recurso, em campo próprio do sistema, no prazo de 3 (três) dias, ficando as demais licitantes, desde logo, intimadas a apresentar contrarrazões, também via sistema, em igual prazo, que começará a correr do término do prazo da recorrente.
- 15.5. Para efeito do disposto no § 5º do artigo 109 da Lei nº 8.666/1993, fica a vista dos autos do franqueada aos interessados.
- 15.6. As intenções de recurso não admitidas e os recursos rejeitados pelo Pregoeiro serão apreciados pela autoridade competente.
- 15.7. O acolhimento do recurso implicará a invalidação apenas dos atos insuscetíveis de aproveitamento.

#### 16 - DA ADJUDICAÇÃO E HOMOLOGAÇÃO

16.1. O objeto deste Pregão será adjudicado pelo Pregoeiro, salvo quando houver recurso, hipótese em que a adjudicação caberá à autoridade competente para homologação.







- 16.2. A homologação deste Pregão compete a autoridade competente de Tucuruí.
- 16.3.O objeto deste **Pregão** será adjudicado globalmente à **licitante vencedora**.

#### 17 - DA DOTAÇÃO ORÇAMENTARIAS

17.1. As despesas decorrentes da contratação, objeto desta Licitação, correrão por conta das seguintes dotações orçamentárias:

DECRETO 7.892/2013 – Art. 7 Parágrafo 2° § 2° Na licitação para registro de preços não é necessário indicar a dotação orçamentária, que somente será exigida para a formalização do contrato ou outro instrumento hábil.

#### 16 - DO INSTRUMENTO CONTRATUAL

- 16.1. Depois de homologado o resultado deste Pregão, a licitante vencedora será convocada para assinatura do contrato, dentro do prazo de 2 (dois) dias úteis, sob pena de decair o direito à contratação, sem prejuízo das sanções previstas neste Edital.
- 16.2. Poderá ser acrescentada ao contrato a ser assinado qualquer vantagem apresentada pela licitante vencedora em sua proposta, desde que seja pertinente e compatível com os termos deste Edital.
- 16.3. O prazo para a assinatura do contrato poderá ser prorrogado uma única vez, por igual período, quando solicitado pela licitante vencedora durante o seu transcurso, desde que ocorra motivo justificado e aceito pela autoridade competente.
- 16.4. Por ocasião da assinatura do contrato, verificar-se-á por meio das certidões fiscais e de outros meios se a licitante vencedora mantém as condições de habilitação.
- 16.5. Quando a licitante convocada não assinar o contrato no prazo e nas condições estabelecidos, poderá ser convocada outra **licitante** para assinar o contrato, após negociações e verificação da adequação da proposta e das condições de habilitação, obedecida a ordem de classificação.

#### 17 - PRAZO E LOCAL DAS ENTREGAS

- 17.1. O prazo de entregas para os itens dessa licitação serão de 5 (cinco) dias úteis após o recebimento da Ordem de Compra.
- 17.2. O local de entrega: Trav. Raimundo Ribeiro de Souza nº 01 Centro

#### 18 – DAS SANÇÕES

- 18.1. A licitante ficará impedida de licitar e contratar com a União e será descredenciada no Sicaf, pelo prazo de até 5 (cinco) anos, sem prejuízo de multa de até 30% (trinta por cento) do valor anual estimado para a contratação e demais cominações legais, nos seguintes casos:
- 18.2. Cometer fraude fiscal;







- 18.3. Apresentar documento falso;
- 18.4. Fizer declaração falsa;
- 18.5. Comportar-se de modo inidôneo;
- 18.6. Reputar-se-ão inidôneos atos como os descritos nos arts. 90, 92, 93,94, 95 e 97 da Lei nº 8.666/93.
- 18.7. Não assinar o contrato e a ata de registro de preços no prazo estabelecido;
- 18.8. Deixar de entregar a documentação exigida no certame;
- 18.9. Não mantiver a proposta.
- 18.10. Art. 49 § 10 A anulação do procedimento licitatório por motivo de ilegalidade não gera obrigação de indenizar, ressalvado o disposto no parágrafo único do art. 59 desta Lei, § 20 A nulidade do procedimento licitatório induz à do contrato, ressalvado o disposto no parágrafo único do art. 59 desta Lei.

#### 19- DOS ESCLARECIMENTOS E DA IMPUGNAÇÃO AO EDITAL

- 19.1. Até 3 (três) dias úteis antes da data fixada para abertura da sessão pública, qualquer pessoa, física ou jurídica, poderá impugnar o ato convocatório deste Pregão mediante petição a ser enviada exclusivamente no portal de compras publicas.
- 19.2. O Pregoeiro, auxiliado pelo setor técnico competente, decidirá sobre a impugnação no prazo de 2 (dois) dias úteis, contado da data de recebimento da impugnação.
- 19.3. Acolhida a impugnação contra este Edital, será designada nova data para a realização do certame, exceto quando, inquestionavelmente, a alteração não afetar a formulação das propostas.
- 19.4. Os pedidos de esclarecimentos devem ser enviados ao Pregoeiro até 3 (três) dias úteis antes da data fixada para abertura da sessão pública, exclusivamente no portal de compras publicas.
- 19.5. O Pregoeiro, auxiliado pelo setor técnico competente, responderá os pedidos de esclarecimentos no prazo de 2 (dois) dias úteis, contado da data de recebimento do pedido.
- 19.6. As respostas às impugnações e aos esclarecimentos solicitados serão disponibilizadas no sistema eletrônico para os interessados.

#### 20 – DISPOSIÇÕES FINAIS

- 20.1. A autoridade competente compete anular este Pregão por ilegalidade, de ofício ou por provocação de qualquer pessoa, e revogar o certame por considerá-lo inoportuno ou inconveniente diante de fato superveniente, mediante ato escrito e fundamentado.
- 20.2. A anulação do Pregão induz à do contrato.







- 20.3. As licitantes não terão direito à indenização em decorrência da anulação do procedimento licitatório, ressalvado o direito do contratado de boa-fé de ser ressarcido pelos encargos que tiver suportado no cumprimento do contrato.
- 20.4. É facultado ao Pregoeiro ou à autoridade superior, em qualquer fase deste Pregão, promover diligência destinada a esclarecer ou completar a instrução do processo, vedada a inclusão posterior de informação ou de documentos que deveriam ter sido apresentados para fins de classificação e habilitação.
- 20.5. No julgamento das propostas e na fase de habilitação, o Pregoeiro poderá sanar erros ou falhas que não alterem a substância das propostas e dos documentos e a sua validade jurídica, mediante despacho fundamentado, registrado em ata e acessível a todos, atribuindo-lhes validade e eficácia para fins de classificação e habilitação.
- 20.6. Caso os prazos definidos neste Edital não estejam expressamente indicados na proposta, eles serão considerados como aceitos para efeito de julgamento deste Pregão.
- 20.7. Os documentos eletrônicos pr<mark>oduzidos</mark> com a utilização de processo de certificação disponibilizada pela ICP-Brasil, nos termos da Medida Provisória nº 2.200-2, de 24 de agosto de 2001, serão recebidos e presumidos verdadeiros em relação aos signatários, dispensando-se o envio de documentos originais e cópias autenticadas em papel.
- 20.8. Em caso de divergência entre normas infralegais e as contidas neste Edital, prevalecerão as últimas.
- 20.9. Este Pregão poderá ter a data de abertura da sessão pública transferida por conveniência da prefeitura municipal, sem prejuízo do disposto no art. 4, inciso V, da Lei nº 10.520/2002.

#### 21 - DOS ANEXOS

21.1. São partes integrantes deste Edital os seguintes anexos:

Anexo I - Termo de Referência;

Anexo II – Modelo De Declarações Pregão Eletrônico;

Anexo III - Minuta do Contrato.

Anexo III - Minuta do Ata de Registro de Preços.

#### **22-DO FORO**

22.1 As questões decorrentes da execução deste Instrumento, que não possam ser dirimidas administrativamente, serão processadas e julgadas no Foro da cidade de Tucuruí - PA, com exclusão de qualquer outro, por mais privilegiado que seja salvo nos casos previstos no art. 102, inciso I, alínea "d" da Constituição Federal.

Tucuruí-PA, 30 de março de 2021.







## CHARLES CEZAR TOCANTINS DE SOUZA Secretário Municipal de Saúde

#### **ANEXO I - TERMO DE REFERÊNCIA**

## 1. OBJETO/ESPECIFICAÇÃO

REGISTRO DE PREÇOS PARA FUTURA E EVENTUAL CONTRATAÇÃO DE EMPRESA PARA O FORNECIMENTO DE MEDICAMENTOS BÁSICOS, MEDICAMENTOS DE CONTROLE ESPECIAL, MATERIAL TÉCNICO HOSPITALAR E MATERIAL ODONTOLÓGICO PARA ATENDER AS NECESSIDADES DA SECRETARIA MUNICIPAL DE SAÚDE DO MUNICÍPIO DE TUCURUÍ -PA.

Cádiga	Produto	Quantidade	Valor de Refer	ânoio	alor Total
Código	Produto				
0001	ABRIDOR DE BOCA OPTRAGATE Especificação : ABRIDOR DE BOCA OPTRAGATE	100 UN		20,78	2.078,00
0003	ABSORVENTE PÓS PARTO Especificação: Incontinência pós parto. Embalagem: pacote com dados do fabricante, data de fabricação e prazo de validade.	2.500 UN		15,22	38.050,00
0005	ACEBROFILINA 25MG/5ML XAROPE Especificação : Acebrofilina.25mg/5ml Xpe. fr. A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo	500 FR		6,17	3.085,00
	comércio. Apresentar registro dos produtosnaAnvisaeCertificadodeBoas Práticas, Fabricação e Controle -	EI	T U R	A	D E
	CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso				
	de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutoroficial.				
0007	ACEBROFILINA 50MG/5ML XAROPE Especificação : Acebrofilina Ad. 50mg/5ml Xpe. fr. 120 ml A embalagem deve conter venda	500 FR		7,38	3.690,00
Tr	proíbida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutoroficial.	Paz	e P	rogr	esso
0009	ACETILCISTEINA 20MG/ML XAROPE Especificação: Deve conter a descrição: proibida a venda pelo comércio. Apresentar registro dos produtosnaAnvisaeCertificadodeBoas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutoroficial.	500 FR		11,67	5.835,00







0011	ACETILCISTEINA 40MG/ML XAROPE Especificação: Deve conter a descrição: proibida a venda pelo comércio. Apresentar registro dos produtosnaAnvisaeCertificadodeBoas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutoroficial.	500 FR		14,73	7.365,00	
0013	ACICLOVIR 50MGCREME Especificação: Tubo com 10 gramas. A embalagem do produto deverá conter a impressão venda proíbida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutoroficial.	10.000 BNG		3,22	32.200,00	
0015	ACICLOVIR COMPRIMIDO 200 MG	30.000 CPR		0,41	12.300,00	
	Especificação : A embalagem do produto deverá conter a impressão					
	venda proíbida pelo comércio.  Apresentar registro dos produtos na					
	Anvisa e Certificado de Boas Práticas,					
	Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa					
	nº 460/99. Em caso de fabricante fora					
	do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por					
	tradutor oficial.		T 11		D E	
0017	ÁCIDO ACETILSALICÍLICO 100	400.000 CPR	IU	0,09	36.000,00	
	MG COMPRIMIDO					
	Especificação : A embalagem do produto deverá conter a impressão					
	venda proíbida pelo comércio.					
	Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas,					
	Fabricação e Controle - CBPFC do					
	fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora					
	do mercosul, apresentar documento					
T	do país de origem traduzido por tradutor oficial.	D		D		
0019	ÁCIDO ASCÓRBICO 100MG/ML SOL. INJETÁVEL	80.000 AMP	e	1,23	98.400,00	0
0022	ÁCIDO FÓLICO 5 MG COMPRIMIDO	400.000 CPR		0,10	40.000,00	
	Especificação : A embalagem do produto deverá conter a seguinte					
	impressão venda proíbida pelo					
	comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de					
	Boas Práticas, Fabricação e Controle					
	<ul> <li>CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso</li> </ul>					
	de fabricante fora do mercosul,					
	apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.					
	,					







ACIDO FOLÍNICO 15 MG Especificação : A embalagem do produto deverá conter a seguinte impressão venda prolifida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Arvisa e Certificado de Desensión e de producio de venda prolifica pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Arvisa e Certificado de Desensión de Certificado de Certificado de Certificado de Certificado de Desensión de Certificado de Certifica de Certificado de Desensión de Certificado de Des					Rublica
Especificação : Embalagem seringa com Sml, com dados de identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade e registro no Ministério dassaúde.  028 ÁCIDO PARACÉTICO A 100 L 123,73 12,373,00 0,2% PARA ESTERELIZAÇÃO Especificação : ACIDO PARACÉTICO A 0,2% PARA ESTERELIZAÇÃO SESPECIFICO A 0,2% PARA ESTERELIZAÇÃO SESPECIFICO A 0,2% PARA ESTERELIZAÇÃO SESPECIFICAÇÃO SESPECIFICAÇÃ	0024	Especificação: A embalagem do produto deverá conter a seguinte impressão venda proíbida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de	100 CP	2,39	239,00
Use Per Control of Description of De	0026	Especificação: Embalagem: seringa com 3ml, com dados de identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade e registro no Ministério	400 UN	27,05	10.820,00
Especificação : A embalagem do produto deverá conter a impressão venda profibida pelo comércio Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do labricante forne do país de origem traduzido por tradutor oficial.  0032 ACIDO TRANEXÁMICO 250 MG 3.000 CPR 4.29 12.870,00 COMPRIMIDO Especificação : A embalagem deve conter venda profibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificação e Controle - CBPFC do fabricante forne do mercosul, apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar registro dos produtos de vincia profibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificação e Controle - CBPFC do fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutoroficial.  0034 ACIDO TRANEXÁMICO 6.000 AMP 7.68 46.080,00 SOMC/ML SOL. INJETAVEL Específicação : Injetável, 50mg a embalagem devera ter a inscrção venda profibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.  0036 ACIDO YALPROATO DE 60.000 CPR 0,63 37.800,00 SODIO 500 MG COMPRIMIDO Específicação : A embalagem do produto deverá conter a seguinte impressão venda profibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de	0028	0,2% PARA ESTERELIZAÇÃO Especificação : ÁCIDO PARACÉTICO A 0,2% PARA	100 L	123,73	12.373,00
origem traduzido por tradutor oficial.  0032 ÁCIDO TRANEXÂMICO 250 MG 3.000 CPR 4,29 12.870,00 COMPRIMIDO Especificação : A embalagem deve conter venda profibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutoroficial.  0034 ÁCIDO TRANEXÁMICO 6.000 AMP 7,68 46.080,00 50MG/ML SOL. INJETÁVEL Especificação : Injetável, 50mg ; a embalagem devera ter a inscrição venda profibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar focumento do país de origem traduzido por tradutor oficial.  0036 ÁCIDO VALPROATO DE 60.000 CPR 0,63 37.800,00 SÓDIO 500 MG COMPRIMIDO Especificação : A embalagem do produto deverá conter a seguinte impressão venda profibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de	0030	Especificação: A embalagem do produto deverá conter a impressão venda proíbida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso	500 CPR	5,96	2.980,00
ACIDO TRANEXÂMICO 250 MG COMPRIMIDO Especificação: A embalagem deve conter venda profibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutoroficial.  0034 ÁCIDO TRANEXAMICO SOMG/ML SOL. INJETÁVEL Específicação : Injetável, 50mg ,a embalagem devera ter a inscrição venda prolbida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.  0036 ÁCIDO VALPROATO DE SÓDIO 500 MG COMPRIMIDO Especificação : A embalagem do produto deverá conter a seguinte impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de		apresentar documento do país de		D A	DE /
COMPRIMIDO Especificação : A embalagem deve conter venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutoroficial.  0034 ÁCIDO TRANEXAMICO 6.000 AMP 7,68 46.080,00  Especificação : Injetável, 50mg a embalagem devera ter a inscrição venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.  0036 ÁCIDO VALPROATO DE 60.000 CPR 0,63 37.800,00 SODIO 500 MG COMPRIMIDO Especificação : A embalagem do produto deverá conter a seguinte impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de	0000	1		KA	
embalagem devera ter a inscrição venda proíbida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.  0036 ÁCIDO VALPROATO DE 60.000 CPR 0,63 37.800,00 SÓDIO 500 MG COMPRIMIDO Especificação : A embalagem do produto deverá conter a seguinte impressão venda proíbida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de	0032	COMPRIMIDO Especificação: A embalagem deve conter venda proíbida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de	3.000 CPR	4,29	12.870,00
0036 ÁCIDO VALPROATO DE 60.000 CPR 0,63 37.800,00 SÓDIO 500 MG COMPRIMIDO Especificação : A embalagem do produto deverá conter a seguinte impressão venda proíbida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de	0034	50MG/ML SOL. INJETÁVEL Especificação: Injetável, 50mg, a embalagem devera ter a inscrição venda proíbida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de	6.000 AMP	P 7,68 g r	46.080,00
	0036	ÁCIDO VALPROATO DE SÓDIO 500 MG COMPRIMIDO Especificação : A embalagem do produto deverá conter a seguinte impressão venda proíbida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de	60.000 CPR	0,63	37.800,00





PREFEITURA MUNICIPAL DE TUCURUI



- CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.

origem traduzido por tradutor oficial.

	<i>.</i>					
0038	ÁCIDO VALPRÓICO 50MG/ML Especificação: Frasco com 100mL. A embalagem do produto deverá conter a seguinte impressão venda proíbida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	4.000 FR		4,59	18.360,00	
0040	ADENOSINA 6MG/2ML SOL.INJETÁVEL	2.000 AMP		11,02	22.040,00	
	Especificação : Ampola solução injetável, deve conter na embalagem					
	a descrição conter na embalagem a					
	descrição venda proíbida pelo comércio. Apresentar registro dos					
	produtos na Anvisa e Certificado de					
	Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme					
	resolução Anvisa nº 460/99. Em caso					
	de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de					
	origem traduzido por tradutor oficial.					
0042	ADRENALINA 1MG/ML	2.000 AMP	F 11	3,83	7.660,00	
0044	AFASTADOR DE APARELHO GESSADO GRANDE	5 UN	U	187,85	939,25	
	Especificação : AFASTADOR DE APARELHO GESSADO GRANDE					
0046	AFASTADOR EXPANSOR EXPANDEX ADULTO	100 UN		39,47	3.947,00	
	Especificação : AFASTADOR					
	EXPANSOR EXPANDEX ADULTO					
0048	AFASTADOR MINESSOTA MF 221	30 UN		42,61	1.278,30	
	Especificação : AFASTADOR MINESSOTA MF 221					
0050	AGENTE DE UNIÃO/ ADESIVO DENTAL PARA ESMALTE/ DENTINA, FOTOPOLIMERIZÁVEL C/ FLÚO	500 KIT	e	69,72	34.860,00	0
	Especificação : AGENTE DE UNIÃO/ ADESIVO DENTAL PARA ESMALTE/ DENTINA, FOTOPOLIMERIZÁVEL C/ FLÚOR					
0052	ÁGUA DESTILADA	50.000 AMP		0,86	43.000,00	
	Especificação: Para solução injetável. Embalagem: ampola com 10 ml.contendo a impressão venda proíbida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução					
	Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul,					
	apresentar documento do país de					





## GOVERNO MUNICIPAL DE TUCURUÍ



0054	ÁGUA DESTILADA 500ML Especificação: Para solução injetável. Embalagem: ampola com 500 ml.contendo a impressão venda proíbida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de	5.000 AMP		4,15	20.750,00
0056	origem traduzido por tradutor oficial. ÁGUA OXIGENADA 10 VOLUMES Especificação: Embalagem: frasco plástico com 01 litro, com dados de identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade.	50 L		9,78	489,00
0058	AGULHA GENGIVAL ESTÉRIL DESCARTÁVEL Especificação: AGULHA GENGIVAL ESTÉRIL DESCARTÁVEL EM AÇO ESPECIAL INOXIDÁVEL C/ BISEL TRIFCETADO TAM. 27G LONGA.	400 CX		54,40	21.760,00
0060	AGULHA GENGIVAL ESTÉRIL DESCARTÁVEL EM AÇO ESPECIAL Especificação : AGULHA GENGIVAL ESTÉRIL DESCARTÁVEL EM AÇO ESPECIAL INOXIDÁVEL C/ BISEL TRIFCETADO TAM. 30G CURTA.	400 CX		58,65	23.460,00
0062	AGULHA HIPODÉRMICA 13 X 4,5 Especificação: AGULHA HIPODÉRMICA, DESCARTÁVEL, ESTÉRIL, SILICONIZADA, 13 X 4,5MM, HASTE DE AÇO INOXIDÁVEL COM PONTA EM BISEL TRIFACETADO, CANHÃO PLÁSTICO EM COR UNIVERSAL, CONECTOR ADAPTÁVEL A SERINGAS E OUTROS DISPOSITIVOS, PROTETOR PLÁSTICO,CAIXA COM 100 UNIDADES.	30.000 CX	TU	17,63	528.900,00
0064	AGULHA HIPODÉRMICA 25 X 5 ESPECIFICAÇÃO: AGULHA HIPODÉRMICA, DESCARTÁVEL, ESTÉRIL, SILICONIZADA, 25X 5MM, HASTE DE AÇO INOXIDÁVEL COM PONTA EM BISEL TRIFACETADO, CANHÃO PLÁSTICO EM COR UNIVERSAL, CONECTOR ADAPTÁVEL A SERINGAS E OUTROS DISPOSITIVOS, PROTETOR PLÁSTICO, CAIXA COM 100 UNIDADES.	6.000 CX	e	P 17,54	105.240,00 Tessos
0066	AGULHA HIPODÉRMICA 25 X 7 Especificação: AGULHA HIPODÉRMICA, DESCARTÁVEL, ESTÉRIL, SILICONIZADA, 25X 7MM, HASTE DE AÇO INOXIDÁVEL COM PONTA EM BISEL TRIFACETADO, CANHÃO PLÁSTICO EM COR UNIVERSAL, CONECTOR ADAPTÁVEL A SERINGAS E OUTROS	12.000 CX		18,22	218.640,00





### GOVERNO MUNICIPAL DE TUCURUÍ

PREFEITURA MUNICIPAL DE TUCURUI



DISPOSITIVOS, PROTETOR PLÁSTICO, CAIXA COM 100 UNIDADES.

### AGUILHA HIPODERMICA 30 X 7 ### AGUILHA HIPODERMICA DESCARTAVEL, ESTÉRIL, SILICONIZADA, 30 X ### AGUILHA HIPODERMICA DESCARTAVEL, ESTÉRIL, SILICONIZADA, 30 X ### AGUILHA HIPODERMICA DESCARTAVEL, ESTÉRIL, SILICONIZADA, 30 X ### AGUILHA HIPODERMICA 30 X ### BISSEL TRIFACETADO, CANHÃO PLASTICO EM COR UNIVERSAL, CONECTOR ADAPTAVEL A BISSEL TRIFACETADO, CANHÃO PLASTICO, CAIXA COM 100 UNIDADES.  ### AGUILHA HIPODERMICA 30 X 8 ### ESTÉRIL, SILICONIZADA, 30 X ### AMM, HASTE DE AÇO INOXIDAVEL COM PONTA EM BISSEL TRIFACETADO, CANHÃO PLASTICO, EM COR UNIVERSAL, CONECTIOR ADAPTAVEL, ESTÉRIL, SILICONIZADA, 30 X ### AGUILHA HIPODERMICA 40 X 12 ### ESTÉRIL, SILICONIZADA, 30 X ### HIPODERMICA DE CONTROS DISPOSITIVOS, PROTETOR PLASTICO, CAIXA COM 100 UNIDADES ### AUGULHA HIPODERMICA 40 X 12 ### ESTÉRICA, ESTÉRIL, AGUILHA PARA ### HIPODERMICA, DESCARTAVEL, ESTÉRIL, SILICONIZAD, AND X ### HIPODERMICA 40 X 12 ### ESTÉRICA, ESTÉRIL, AGUILHA PARA ### AGUILHA HIPODERMICA 40 X 12 ### ESTÉRICA, ESTÉRICA, CAIXA COM 100 UNIDADES ### AGUILHA PARA RAQUIDIANA 25G 3 2.500 UN ### AGUILHA PARA RAQUIDIANA 25G 3 3.000 UN ### AGUILHA PARA RAQUIDIANA 25G 3 3.						
AGULHA HIPODÉRMICA 30 X 8 Especificação : AGULHA HIPODÉRMICA DESCARTÁVEL, ESTÉRIL, SILICONIZADA, 30 X 8MM, HAYE DE PARA BISEL TRIFACETADO, CANHÃO PLASTICO EM COR UNIVERSAL, CONECTOR ADAPTÁVEL A SERINGAS E OUTROS DISPOSITIVOS, PROTETIOR PLASTICO, CAIXA COM 100 0072 AGULHA HIPODERMICA 40 X 12 Especificação : AGULHA HIPODERMICA DESCARTÁVEL, ESTÉRIL, SILICONIZADA, 40 X 12MM, HASTE DE AÇO INOXIDAVEL COM PONTA EM BISEL TRIFACETADO, CANHÃO PLASTICO EM COR UNIVERSAL, CONECTOR ADAPTÁVEL A SERINGAS E OUTROS DISPOSITIVOS, PROTETIOR PLASTICO, CAIXA COM 100 UNIDADES. 0074 AGULHA PARA RAQUIDIANA 25G 3 2.500 UN 10 AGULHA PARA RAQUIDIANA 25G 3 2.500 UN 2 Especificação : AGULHA PARA RAQUIDIANA 25G 3 %; CODIFICADA POMBE E MARCA DO PRODUTO, NÚMERO DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE. 0076 AGULHA PARA RAQUIDIANA 26G 3 3.000 UN 2 ESPECIFICAÇÃO E VALIDADE. 0077 VALIDADE. 0078 AGULHA PARA RAQUIDIANA 26G 3 3.000 UN 2 ESPECIFICAÇÃO E VALIDADE. 0079 CONTENDO NOME E MARCA DO PRODUTO, NÚMERO DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PAREDES FINAS, LATEX FREE. EMBALAGEM INDIVIDUAL, CONTENDO NOME E MARCA DO PRODUTO, NÚMERO DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PAREDES FINAS, LATEX FREE. EMBALAGEM INDIVIDUAL, CONTENDO NOME E MARCA DO PRODUTO, NÚMERO DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PAREDES FINAS, LATEX FREE. EMBALAGEM INDIVIDUAL, CONTENDO NOME E MARCA DO PRODUTO, NÚMERO DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E	0068	Especificação: AGULHA HIPODÉRMICA, DESCARTÁVEL, ESTÉRIL, SILICONIZADA, 30 X 7MM, HASTE DE AÇO INOXIDÁVEL COM PONTA EM BISEL TRIFACETADO, CANHÃO PLÁSTICO EM COR UNIVERSAL, CONECTOR ADAPTÁVEL A SERINGAS E OUTROS DISPOSITIVOS, PROTETOR PLÁSTICO, CAIXA COM 100	20.000 CX		11,75	235.000,00
AGULHA HIPODERMICA 40 X 12 ESpecificação : AGULHA HIPODERMICA, DESCARTÁVEL, ESTÉRIL, SILCONIZADA, 40 X 12 IZMM, HASTE DE AÇO INOXIDÂVEL COM PONTA EM BISEL TRIFACETADO, CANHÃO PLÁSTICO EM COR UNIVERSAL, CONECTOR ADAPTÂVEL A SERINGAS E OUTROS DISPOSITIVOS, PROTETOR PLÁSTICO, CAIXA COM 100 UNIDADES.  0074 AGULHA PARA RAQUIDIANA 25G 3 2.500 UN 10,04 25.100,00 ½ Especificação : AGULHA PARA RAQUIDIANA 25G 3 ½, CODIFICADA POR CORES, AGULHA DE PONTA QUINCKE E PAREDES FINAS, LÁTEX FREE. EMBALAGEM INDIVIDUAL, CONTENDO NOME E MARCA DO PRODUTO, NÚMERO DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE.  0076 AGULHA PARA RAQUIDIANA 26G 3 3.000 UN 9,11 27.330,00 ½ Especificação : AGULHA PARA RAQUIDIANA 26G 3 3.000 UN 9,11 27.330,00 ½ ESPECIFICAÇÃO E VALIDADE. COMPRION OR E MARCA DO PRODUTO, NÚMERO DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE. CONTENDO NOME E MARCA DO PRODUTO, NÚMERO DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE. CONTENDO NOME E MARCA DO PRODUTO, NÚMERO DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE. CONTENDO NOME E MARCA DO PRODUTO, NÚMERO DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E	0070	AGULHA HIPODÉRMICA 30 X 8 Especificação: AGULHA HIPODÉRMICA, DESCARTÁVEL, ESTÉRIL, SILICONIZADA, 30 X 8MM, HASTE DE AÇO INOXIDÁVEL COM PONTA EM BISEL TRIFACETADO, CANHÃO PLÁSTICO EM COR UNIVERSAL, CONECTOR ADAPTÁVEL A SERINGAS E OUTROS DISPOSITIVOS, PROTETOR PLÁSTICO, CAIXA COM 100	20.000 CX		14,26	285.200,00
HIPODÉRMICA, DESCARTÁVEL, ESTÉRIL, SILICONIZADA, 40 X 12MM, HASTE DE AÇO INOXIDÁVEL COM PONTA EM BISEL TRIFACETADO, CANHÃO PLÁSTICO EM COR UNIVERSAL, CONECTOR ADAPTÁVEL A SERINGAS E OUTROS DISPOSITIVOS, PROTETOR PLÁSTICO, CAIXA COM 100 UNIDADES.  0074 AGULHA PARA RAQUIDIANA 25G 3 2.500 UN ½ Especificação : AGULHA PARA RAQUIDIANA 25G 3 ½, CODIFICADA POR CORES, AGULHA DE PONTA QUINCKE E PAREDES FINAS, LÁTEX FREE. EMBALAGEM INDIVIDUAL, CONTENDO NOME E MARCA DO PRODUTO, NÚMERO DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE.  0076 AGULHA PARA RAQUIDIANA 26G 3 3.000 UN ½ Especificação : AGULHA PARA RAQUIDIANA 26G 3 ½, CODIFICADA POR CORES, AGULHA DE PONTA QUINCKE E PAREDES FINAS, LÁTEX FREE. EMBALAGEM INDIVIDUAL, CONTENDO NOME E MARCA DO PRODUTO, NÚMERO DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E  LOTE DA TA DE PONTA QUINCKE E PAREDES FINAS, LÁTEX FREE. EMBALAGEM INDIVIDUAL, CONTENDO NOME E MARCA DO PRODUTO, NÚMERO DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E	0072	AGULHA HIPODERMICA 40 X 12	25.000 CX		11,85	296.250,00
DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE.  0076 AGULHA PARA RAQUIDIANA 26G 3 3.000 UN 9,11 27.330,00  ½ Especificação : AGULHA PARA RAQUIDIANA 26G 3 ½, CODIFICADA POR CORES, AGULHA DE PONTA QUINCKE E PAREDES FINAS, LÁTEX FREE. EMBALAGEM INDIVIDUAL, CONTENDO NOME E MARCA DO PRODUTO, NÚMERO DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E	0074	HIPODÉRMICA, DESCARTÁVEL, ESTÉRIL, SILICONIZADA, 40 X 12MM, HASTE DE AÇO INOXIDÁVEL COM PONTA EM BISEL TRIFACETADO, CANHÃO PLÁSTICO EM COR UNIVERSAL, CONECTOR ADAPTÁVEL A SERINGAS E OUTROS DISPOSITIVOS, PROTETOR PLÁSTICO, CAIXA COM 100 UNIDADES.  AGULHA PARA RAQUIDIANA 25G 3 ½ ESPECIFICAÇÃO: AGULHA PARA RAQUIDIANA 25G 3 ½, CODIFICADA POR CORES, AGULHA DE PONTA QUINCKE E PAREDES FINAS, LÁTEX FREE. EMBALAGEM INDIVIDUAL, CONTENDO NOME E MARCA DO		T U R		
Especificação: AGULHA PARA RAQUIDIANA 26G 3 ½, CODIFICADA POR CORES, AGULHA DE PONTA QUINCKE E PAREDES FINAS, LÁTEX FREE. EMBALAGEM INDIVIDUAL, CONTENDO NOME E MARCA DO PRODUTO, NÚMERO DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E		DATA DE FABRICAÇÃO E				
	0076	½ Especificação: AGULHA PARA RAQUIDIANA 26G 3½, CODIFICADA POR CORES, AGULHA DE PONTA QUINCKE E PAREDES FINAS, LÁTEX FREE. EMBALAGEM INDIVIDUAL, CONTENDO NOME E MARCA DO PRODUTO, NÚMERO DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E	3.000 UN		9,11	27.330,00





### GOVERNO MUNICIPAL DE TUCURUÍ



0078	AGULHA PARA RAQUIDIANA 27G 3 ½ Especificação: AGULHA PARA RAQUIDIANA 27G 3 ½, CODIFICADA POR CORES, AGULHA DE PONTA QUINCKE E PAREDES FINAS, LÁTEX FREE. EMBALAGEM INDIVIDUAL, CONTENDO NOME E MARCA DO PRODUTO, NÚMERO DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE.	2.500 UN		12,71	31.775,00
0080	ALAVANCA SELDIN RETA Especificação : ALAVANCA SELDIN RETA	80 UN		107,56	8.604,80
0082	ALBENDAZOL 400MG Especificação: A embalagem do produto deverá conter a seguinte impressão venda proíbida pelo comércio Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de prison traducido por tradutor eficial.	37.000 CPR		0,60	22.200,00
0084	origem traduzido por tradutor oficial.  ALBENDAZOL 40MG/ML  Especificação: Frasco com 10ml  com 40mg/10mlA embalagem deve  conter venda proíbida pelo comércio.  Apresentar registro dos produtos na  Anvisa e Certificado de Boas  Práticas, Fabricação e Controle -  CBPFC do fabricante conforme	15.000 FR		1,68	25.200,00
	resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul,	EI	TU	R A	DE /
0086	apresentar documento do país de origem traduzido por tradutoroficial.  ALCACHOFRA EXTRATO SECO, (CYNARA SCOLYMUS) 300MG Especificação: A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio.  Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme	50 CP		1,49	74,50
Tr	resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	Paz	e	Progi	resso
0088	ALCACHOFRA, (CYNARA SCOLYMUS) SOLUÇÃO Especificação: A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio.  Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	50 FR		32,37	1.618,50





## GOVERNO MUNICIPAL DE TUCURUÍ



AWO					Rubrica
0090	ÁLCOOL 70% Especificação: ÁLCOOL 70%, NOTIFICADO COMO MEDICAMENTO SEGUINDO A RDC 199/2006, PRODUTO EXCLUSIVAMENTE PARA USO PROFISSIONAL. ÁLCOOL ETÍLICO HIDRATADO NA CONCENTRAÇÃO DE 70° INPM (70% EM PESO) OU 77°GL, FORMULADO A BASE DE ÁGUA TRATADA POR OSMOSE REVERSA, INDICADO PARA ASSEPSIA DA PELE PARA USO HOSPITALAR E FARMACÊUTICO. DEVE ESTAR ROTULADO COM A IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, PRAZO DE VALIDADE, NÚMERO DO LOTE E NOTIFICAÇÃO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE.	3.500 FR		10,67	37.345,00
0092	ÁLCOOL ETÍLICO HIDRATADO 92,8° Especificação : ÁLCOOL ETÍLICO HIDRATADO 92,8°	1.000 FR		10,67	10.670,00
0094	ÁLCOOL ETÍLICO HIDRATADO EM GEL 70° INPM EMBALAGEM DE 1000ML Especificação : ÁLCOOL ETÍLICO HIDRATADO EM GEL 70° INPM	500 FR		17,44	8.720,00
0096	EMBALAGEM DE 1000ML ÁLCOOL ETÍLICO HIDRATADO EM GEL 70° INPM EMBALAGEM DE 500ML Especificação : ÁLCOOL ETÍLICO HIDRATADO EM GEL 70° INPM EMBALAGEM DE 500ML	500 FR		10,47	5.235,00
0098	ALENDRONATO SÓDICO COMPRIMIDO 10MG Especificação: (Item de RP) do produto deverá conter a seguinte impressão: venda proíbida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do pais de	3.000 CPR	TU	1,32 A	3.960,00
0100	origem traduzido por tradutoroficial.  ALENDRONATO SÓDICO COMPRIMIDO 70MG Especificação: (Item de RP) do produto deverá conter a seguinte impressão: venda proíbida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do pais de	5.000 CPR	е	P 10 8	2.700,00 <b>1 e S S O</b>
0102	origem traduzido por tradutoroficial.  ALFENTANILA CLORIDRATO DE SOLUÇÃO INJETÁVEL 0,544 MG/ML Especificação: (0,5mg/ml de alfentanila base) amp. 5mL A embalagem do produto deverá conter a seguinte impressão: venda proíbida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do	500 AMP		16,63	8.315,00





PREFEITURA MUNICIPAL DE TUCURUI



fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país e origem traduzido por tradutoroficial.

0104	ALGODÃO HIDRÓFILO ESPECIFICAÇÃO: ALGODÃO HIDRÓFILO, COMPOSTO DE FIBRAS 100% ALVEJADAS, ISENTO DE IMPUREZAS, SUBSTÂNCIAS GORDUROSAS E ALVEJANTES. MANTAS UNIFORMES ENVOLVIDAS EM PAPEL ESPECIAL E EMBALADAS INDIVIDUALMENTE EM SACOS PLÁSTICOS COM 500G.	1.500 UN	18,54	27.810,00
0106	ALGODÃO ORTOPÉDICO 10CM X 1M Especificação : ALGODÃO ORTOPÉDICO 10CM X 1M	400 RL	6,95	2.780,00
0108	ALGODÃO ORTOPÉDICO 15CM X 1M Especificação : ALGODÃO ORTOPÉDICO 15CM X 1M	400 RL	12,29	4.916,00
0110	ALGODÃO ORTOPÉDICO 20CM X 1M Especificação : ALGODÃO ORTOPÉDICO 20CM X 1M	400 RL	16,44	6.576,00
0112	ALGODÃO ROLETE PCT COM 100 Especificação : ALGODÃO ROLETE PCT COM 100	500 PAC	8,67	4.335,00
0114	ALMOTOLIA DE PLÁSTICO NA COR MARROM COM BICO 500ML Especificação: Frasco plástico para acondicionar solução, na cor marrom, com tampa de rosca para vedação,com bico e protetor de bico,	40 UN T T U	7,32	292,80
0116	capacidade para 500 ml.  ALMOTOLIA DE PLÁSTICO TRANSPARENTE COM BICO 500ML Especificação: Frasco plástico para acondicionar solução, na cor branco transparente, com tampa de rosca	40 UN	9,64	385,60
0118	para vedação,com bico, protetor de bico, capacidade para 500 ml.  ALOPURINOL 100MG Especificação: Cartuchos com 30 comprimidos, a embalagem do produto deverá conter a seguinte impressão: venda proíbida pelo comércio.  Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de	20.000 CPR	0,27	5.400,00
0120	origem traduzido por tradutor oficial. ALOPURINOL 300MG Especificação: A embalagem do produto deverá conter a seguinte impressão: venda proíbida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle	10.000 CPR	0,41	4.100,00





#### GOVERNO MUNICIPAL DE TUCURUÍ

PREFEITURA MUNICIPAL DE TUCURUI



- CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.

impressão: venda proíbida pelo

Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.

comércio.

0122	AMANTADINA CLORIDRATO COMPRIMIDO DE 100 MG Especificação : A embalagem deve	6.000 CPR	0,87	5.220,00
0124	conter venda proíbida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutoroficial. AMBROXOL(XAROPE) 3MG/5ML Especificação : A embalagem do produto deverá conter a seguinte impressão: venda proíbida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	20.000 FR	3,03	60.600,00
0126	AMBROXOL(XAROPE) 6MG/5ML	20.000 FR	3,33	66.600,00
	Especificação : A embalagem do produto deverá conter a seguinte			
	impressão: venda proíbida pelo comércio. Apresentar registro dos			
	produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle	EITU	RA	DE
	- CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso			
	de fabricante fora do mercosul,			
	apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.			
0128	AMBÚ ADULTO COMPLETO DE SILICONE	20 UN	345,99	6.919,80
	Especificação : AMBÚ ADULTO			
0130	COMPLETO DE SILICONE AMBÚ INFANTIL	20 UN	362,12	7.242,40
0130	Especificação : AMBÚ INFANTIL		502,12	7.272,70
0132	AMICACINA SULFATO 125MG/ML SOL.INJETÁVEL	3.000 AMP	2,99	8.970,00
	Especificação : Injetável 125 mg ampola 2mL (R). A embalagem do			
	produto deverá conter a seguinte			







				Rublica
0134	AMICACINA SULFATO 250MG/ML SOL.INJETÁVEL	3.000 AMP	4,25	12.750,00
	Especificação : Injetável 250 mg ampola 2mL (R). A embalagem do produto deverá conter a seguinte impressão: venda proíbida pelo			
	comércio.  Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas			
	Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso			
	de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.			
0136	AMICACINA SULFATO 50MG/ML SOL:INJETÁVEL	3.000 AMP	2,91	8.730,00
	Especificação : Injetável 50 mg ampola 2 mL (R). A embalagem do produto deverá conter a seguinte			
	impressão: venda proíbida pelocomércio. Apresentar registro dos produtos na			
	Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle -			
	CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso			
	de fabricante fora do mercosul,			
	apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.			
0138	AMINOFILINA 24MG/ML,IM/IV SOL.INJETÁVEL Especificação : Ampola 10 mL. A	1.500 AMP	1,86	2.790,00
	embalagem do produto deverá conter a seguinte impressão: venda proíbida pelo comércio. Apresentar	EITU	R A	DE /
	registro dos produtos na Ánvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do			
	fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul,			
	apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.			
0140	AMIODARONA 100MG Especificação : A embalagem do produto deverá conter a seguinte	5.000 CPR	0,74	3.700,00
Tr	impressão: venda proíbida pelo comércio. Apresentar registro dos	Paz e F	Progr	0220
	produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme	1 0 2 6 1	1081	C 2 2 0
	resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul,			
	apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.			
0142	AMIODARONA 200MG Especificação : A embalagem do	5.000 CPR	1,03	5.150,00
	produto deverá conter a seguinte impressão: venda proíbida pelo			
	comércio. Apresentar registro dos			
	produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle			
	<ul> <li>CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso</li> </ul>			
	de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de			
	origem traduzido por tradutor oficial.			







0144	AMIODARONA 50MG/ML SOL.INJETÁVEL Especificação: A embalagem do produto deverá conter a seguinte impressão: venda proíbida pelo comércio Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso	1.500 AMP		4,63	6.945,00	
0146	de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial. AMITRIPTILINA COMPRIMIDO 25MG Especificação: A embalagem do produto deverá conter a seguinte impressão: venda proíbida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme	100.000 CPR		0,24	24.000,00	
	resolução Anvisa nº 460/99. Em caso defabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutoroficial.					
0148	AMITRIPTILINA COMPRIMIDO 75MG	5.000 CPR		0,63	3.150,00	
	Especificação: A embalagem do produto deverá conter a seguinte impressão: venda profibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso defabricante fora do mercosul,					
	apresentar documento do país de origem traduzido por tradutoroficial.	- E I	TU	RA	DE	
0150	AMOXICILINA + CLAVULANATO DE POTÁSSIO 875MG + 125MG Especificação : A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme	500 CPR		11,55	5.775,00	
0152	resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.  AMOXICILINA +CLAVULANATO DE POTÁSSIO SUSP. ORAL 500MG +125MG/ ML Especificação : A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio.  Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	500 CPR Z	е	P <sub>10,91</sub> 08	5 T <b>Q</b> S O	







AMOXICILINA 250MG-5ML Especificação - Para suspensão oral 250mg/5ml. tr. com 60ml. a embalagem da protucto deverá conter a seguinte impressão: venda protudos pelo comérció. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Carbinaciano e Carbina Carbina Fabricação e Controlo do país de desprinciano e Carbina do país de fabricariano conforme resolução Anvisa m² 46099. Em caso de fabricano do país de comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Bosa Práticas, Fabricação e Controlo do mercosul, apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Bosa Práticas, Fabricação e Controlo do mercosul, apresentar documento do país de origem traduction por traductorificals.  0158 AMOXICILINA 500MG + CLARTROMICINA 600MG + CALARTROMICINA 600MG + CALARTROMIC							,	Rublica
AMOXICILINA SOMMC Especificação : embalagem a descricao prolibida a venda pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CEBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do merosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradudroficial.  1018  AMOXICILINA SOMMG + CLARITROMICINA 500MG + OMEPRAZOL 40MG Especificação : Deve conter na embalagem a descricao proibida a venda pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificante conforme. resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do merosul, apresentar documento do país de ongem traduzido por tradutor oficial.  10180  AMPICILINA 250MG/5ML PÓ SUSPENSÃO ORAL Especificação : A embalagem deve conter venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do merosul, apresentar documento do país de ongem traduzido por tradutor oficial.  10180  AMPICILINA 250MG/5ML PÓ SUSPENSÃO ORAL Especificação : A embalagem deve conter venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do merosul, apresentar documento do país de ongem traduzido por tradutoroficial.  10180  AMPICILINA 500MG SUSPENSÃO ORAL ESPECIGAÇÃO: A embalagem do produto deverá conter a seguinte impressão: venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do merosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.  10181  AMPICILINA SOMO E ROMA P SOLUMETAVEL Especificação: Para solução injetável 1 q + dilustente. A embalagem do produto deverá conter a seguinte impressao: venda dro microsul, apresentar documento do país de origem traduzido prolibida pelo comércio. Apresentar registro dos produto de	01	154	Especificação: Para suspensão oral 250mg/5mL fr. com 60mL a embalagem do produto deverá conter a seguinte impressão: venda proíbida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de	25.000 FR		6,25	156.250,00	
CLARTROMICINA 500MG + OMEPRAZOL 40MG Especificação : Deve conter na embalagem a descricao proíbida a venda pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CEPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.  0160 AMPICILINA 250MG/5ML PÓ 15.000 FR 6,88 103.200,00 SUSPENSÃO ORAL Especificação : A embalagem deve conter venda proíbida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar registro dos produto deverá conter a seguinte impressão: venda proíbida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar focumento país de origem traduzido por tradutor oficial.  0164 AMPICILINA SÓDICA 1G PÓ 5.000 AMP 7,11 35.550,00 SOLINJETÁVEL Especificação : Para solução injetável 1g + diluente. A embalagem do produto deverá conter a seguinte impressao: venda proíbida pelo	01	156	AMOXICILINA 500MG Especificação: embalagem a descricao proíbida a venda pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por	250.000 CPR		0,35	87.500,00	
de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.  0160 AMPICILINA 250MG/5ML PÓ 15.000 FR 6,88 103.200,00 SUSPENSÃO ORAL  Especificação : A embalagem deve conter venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutoroficial.  0162 AMPICILINA 500MG 200.000 CPR 0,61 122.000,00 Específicação : A embalagem do produto deverá conter a seguinte impressão: venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.  0164 AMPICILINA SÓDICA 1G PÓ 5.000 AMP 7,11 35.550,00 SOL.INJETÁVEL Especificação : Para solução injetável 1g + diluente. A embalagem do produto deverá conter a seguinte impressao: venda proibida pelo	01	158	CLARITROMICINA 500MG + OMEPRAZOL 40MG Especificação: Deve conter na embalagem a descricao proíbida a venda pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle -	500 CX		135,49	67.745,00	
origem traduzido por tradutor oficial.  AMPICILINA 250MG/5ML PÓ 15.000 FR 6,88 103.200,00  SUSPENSÃO ORAL  Especificação : A embalagem deve conter venda profibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutoroficial.  0162 AMPICILINA 500MG 200.000 CPR 0,61 122.000,00 Especificação : A embalagem do produto deverá conter a seguinte impressão: venda profibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.  0164 AMPICILINA SÓDICA 1G PÓ 5.000 AMP 7,11 35.550,00 SOL.INJETÁVEL Especificação : Para solução injetável 1g + diluente. A embalagem do produto deverá conter a seguinte impressao: venda profibida pelo			de fabricante fora do mercosul,	. E I	TU	RA	DE	
conter venda proíbida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutoroficial.  0162 AMPICILINA 500MG 200.000 CPR 0,61 122.000,00 Especificação : A embalagem do produto deverá conter a seguinte impressão: venda proíbida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.  0164 AMPICILINA SÓDICA 1G PÓ SOL.INJETÁVEL Especificação : Para solução injetável 1g + diluente. A embalagem do produto deverá conter a seguinte impressão: venda proíbida pelo	01	160	origem traduzido por tradutor oficial. AMPICILINA 250MG/5ML PÓ SUSPENSÃO ORAL	15.000 FR		6,88	103.200,00	
CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutoroficial.  O162 AMPICILINA 500MG 200.000 CPR 0,61 122.000,00 Especificação : A embalagem do produto deverá conter a seguinte impressão: venda proíbida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.  O164 AMPICILINA SÓDICA 1G PÓ 5.000 AMP 7,11 35.550,00 SOL.INJETÁVEL Especificação : Para solução injetável 1g + diluente. A embalagem do produto deverá conter a seguinte impressao: venda proíbida pelo			conter venda proíbida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas					
Especificação : A embalagem do produto deverá conter a seguinte impressão: venda profibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.  0164 AMPICILINA SÓDICA 1G PÓ 5.000 AMP 7,11 35.550,00 SOL.INJETÁVEL Especificação : Para solução injetável 1g + diluente. A embalagem do produto deverá conter a seguinte impressao: venda proíbida pelo		Γr	resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de	Paz	е	Prog	res	50
0164 AMPICILINA SÓDICA 1G PÓ 5.000 AMP 7,11 35.550,00 SOL.INJETÁVEL Especificação : Para solução injetável 1g + diluente. A embalagem do produto deverá conter a seguinte impressao: venda proíbida pelo	01	162	Especificação: A embalagem do produto deverá conter a seguinte impressão: venda proíbida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de	200.000 CPR		0,61	122.000,00	
	01	164	AMPICILINA SÓDICA 1G PÓ SOL.INJETÁVEL Especificação: Para solução injetável 1g + diluente. A embalagem do produto deverá conter a seguinte impressao: venda proíbida pelo	5.000 AMP		7,11	35.550,00	





## GOVERNO MUNICIPAL DE TUCURUÍ



				Trabilida
	produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.			
0166	ANESTÉSICO ODONTOLÓGICO TÓPICO A 5% COM 12G Especificação : ANESTÉSICO ODONTOLÓGICO TÓPICO A 5% COM 12G	150 BNG	79,80	11.970,00
0168	ANESTÉSICO XYLESTESIN 10% SPRAY. FRC C/50 ML Especificação : ANESTÉSICO XYLESTESIN 10% SPRAY. FRC C/50 ML	20 FR	142,02	2.840,40
0170	ANESTÉSICO, SOLUÇÃO INJETÁVEL, A BASE DE ALFACAÍNA 2%, CAIXA COM 50 TUBETES DE 1 Especificação : ANESTÉSICO, SOLUÇÃO INJETÁVEL, A BASE DE ALFACAÍNA 2%, CAIXA COM 50 TUBETES DE 1,8ML	200 CX	158,59	31.718,00
0172	ANESTÉSICO, SOLUÇÃO INJETÁVEL, A BASE DE CLORIDRATO DE MEPIVACAÍNA 3%, SEM VASOC Especificação: ANESTÉSICO, SOLUÇÃO INJETÁVEL, A BASE DE CLORIDRATO DE MEPIVACAÍNA 3%, SEM VASOCONSTRITOR 1:100.000	200 CX	120,41	24.082,00
	CX. SOL. INJ. CX C/ 50 TUBETES C/		D A	D.E.
	1,8ML.	- E I I O	KA	
0174	ANESTÉSICO, SOLUÇÃO INJETÁVEL, A BASE DE CLORIDRATO DE PRILOCAÍNA 3% C/ OCTAPRES Especificação : ANESTÉSICO, SOLUÇÃO INJETÁVEL, A BASE DE CLORIDRATO DE PRILOCAÍNA 3% C/ OCTAPRESSIN 0,03UI.	200 CX	168,90	33.780,00
0176	ANFOTERICINA B 500MG +	500 TUB	40,34	20.170,00
Tr	TETRACICLINA 100 MG CREME VAGINAL Especificação: Creme vaginal (50mg + 100mg)/4g + aplicador vaginal. A embalagem do produto deverá conter a seguinte impressão: venda proíbida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutoroficial.	Paz e		
0178	ANLODIPINO BENZILATO 10MG	10.000 CPR	0,24	2.400,00
0180 0182	ANLODIPINO BENZILATO 5MG ANTISÉPTICO BUCAL 1LT	20.000 CPR 150 FR	0,17 75,78	3.400,00 11.367,00
0184	APARELHO DE PA COM ESTETOSCÓPIO ADULTO Especificação : APARELHO DE PA COM ESTETOSCÓPIO ADULTO	360 UN	170,25	61.290,00





## GOVERNO MUNICIPAL DE TUCURUÍ



0186	APARELHO DE PA COM ESTETOSCÓPIO INFANTIL Especificação : APARELHO DE PA COM ESTETOSCÓPIO INFANTIL	60 UN		359,94	21.596,40
0188	APARELHO DOSADOR DE GLICEMIA ACCU CHECK Especificação : APARELHO DOSADOR DE GLICEMIA ACCU CHECK	100 UN		104,10	10.410,00
0190	APARELHO DOSADOR DE GLICEMIA ON CALL PLUS Especificação : APARELHO DOSADOR DE GLICEMIA ON CALL PLUS	100 UN		86,03	8.603,00
0192	APARELHO PARA TRICOTOMIA Especificação : APARELHO PARA TRICOTOMIA	2.000 UN		4,07	8.140,00
0194	APLICADOR FINO DE ADESIVO MICROBUSH,PCT. C/100 Especificação : APLICADOR FINO DE ADESIVO MICROBUSH,PCT. C/100	200 PAC		31,26	6.252,00
0196	ATADURA CREPOM DE 10CM X 4,5 M Especificação: ATADURA CREPOM DE 10CM X 4,5M, CONTENDO 13 FIOS/ CM, CONFECCIONADA EM ALGODÃO CRU OU COMPONENTE SINTÉTICO, BORDAS DE ACABAMENTO, ELASTICIDADA ADECUADA.	4.000 PAC		8,43	33.720,00
	ELASTICIDADE ADEQUADA, ENROLADA UNIFORMEMENTE.	FI	T II	PΛ	DF
0198	ATADURA CREPOM DE 15CM X 4,5 M Especificação: ATADURA CREPOM DE 15CM X 4,5M, CONTENDO 13 FIOS/ CM, CONFECCIONADA EM ALGODÃO CRU OU COMPONENTE SINTÉTICO, BORDAS DE ACABAMENTO QUE IMPEÇA O DESFIAMENTO, ELASTICIDADE ADEQUADA, ENROLADA UNIFORMEMENTE.	4.000 PAC		12,05	48.200,00
0200	ATADURA CREPOM DE 20CM X 4,5 M Especificação: ATADURA CREPOM DE 20CM X 4,5M, CONTENDO 13 FIOS/ CM, CONFECCIONADA EM ALGODÃO CRU OU COMPONENTE SINTÉTICO, BORDAS DE ACABAMENTO QUE IMPEÇA O DESFIAMENTO, ELASTICIDADE ADEQUADA,		е	Prog	70.640,00
0202	ENROLADA UNIFORMEMENTE. ATADURA CREPOM DE 6CM X 4,5 M Especificação: ATADURA CREPOM DE 6CM X 4,5M, CONTENDO 13 FIOS/ CM, CONFECCIONADA EM ALGODÃO CRU OU COMPONENTE SINTÉTICO, BORDAS DE ACABAMENTO QUE IMPEÇA O DESFIAMENTO, ELASTICIDADE ADEQUADA, ENROLADA UNIFORMEMENTE.	4.000 PAC		7,98	31.920,00





## GOVERNO MUNICIPAL DE TUCURUÍ



					$\overline{}$
0204	ATADURA CREPOM DE 8CM X 4,5	4.000 PAC	11,85	47.400,00	
	Especificação : ATADURA CREPOM DE 8CM X 4,5M, CONTENDO 13				
	FIOS/ CM, CONFECCIONADA EM ALGODÃO CRU OU				
	COMPONENTE SINTÉTICO, BORDAS DE ACABAMENTO QUE				
	IMPEÇA O DESFIAMENTO, ELASTICIDADE ADEQUADA,				
0000	ENROLADA UNIFORMEMENTE.	COOLIN	45.00	0.400.00	
0206	ATADURA GESSADA 10CM X 3M Especificação : ATADURA GESSADA 10CM X 3M	600 UN	15,20	9.120,00	
0208	ATADURA GESSADA 15CM X 3M Especificação : ATADURA GESSADA 15CM X 3M	600 UN	22,04	13.224,00	
0210	ATADURA GESSADA 20CM X 4M Especificação : ATADURA GESSADA 20CM X 4M	600 UN	62,05	37.230,00	
0212	ATENOLOL 100MG	50.000 CPR	0,26	13.000,00	
0214	ATENOLOL 25MG	250.000 CPR	0,12	30.000,00	
0216	ATENOLOL 50MG	100.000 CPR	0,32	32.000,00	
0218	ATRACURIO BESILATO 10MG/2ML		20,29	20.290,00	
	Especificação : a embalagem do				
	produto deverá conter a seguinte impressão: venda proíbida pelo				
	comércio. Apresentar registro dos				
	produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle				
	- CBPFC do fabricante conforme				
	resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul,				
	apresentar documento do país de				
	origem traduzido por tradutor oficial.	E.E.T 7	R = A	DF	
0220	ATROPINA SULFATO 0,25 MG/ML Especificação : Solução injetável	1.000 AMP	1,41	1.410,00	
	0,25 mg/mL, a embalagem do				
	produto deverá conter a seguinte impressão: venda proíbida pelo				
	comércio.				
	Aprison a Costificado do Paga				
	Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle -				
	CBPFC do fabricante conforme				
	resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul,				
	apresentar documento do país de	D	 7		
0000	origem traduzido por tradutor oficial.	10,000 UN	44,87	448.700,00	$\leq 0$
0222	AVENTAL PROTETOR DE CORPO Especificação : AVENTAL	10.000 UN	44,07	446.700,00	
	PROTETOR DE CORPO,				
	CONFECCIONADO EM POLIETILENO, TRANSPARENTE,				
	DE BAIXA DENSIDADE,				
	ESTERELIZADA POR IRRADIAÇÃO GAMA, COM FORMATO				
	ANATÔMICO, QUATRO TIRAS DE				
	FIXAÇÃO, MANGA LONGA, TAMANHO ÚNICO,				
	DESCARTÁVEL, EMBALAGEM				
	INDIVIDUAL EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO.				
0224	AZITROMICINA 40MG/ML	15.000 FR	13,12	196.800,00	
- <del></del> •	SUSPENSÃO		~,	32.230,00	
	Especificação: A embalagem deve conter venda proíbida pelo comércio.				
	Apresentar registro dos produtos na				
	Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle -				
	. ratioas, rabiloação o Controlo				





PREFEITURA MUNICIPAL DE TUCURUI



CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutoroficial.

0226	AZITROMICINA 500MG Especificação : A embalagem do produto deverá conter a seguinte	50.000 CPR	2,13	106.500,00
	impressão venda proíbida pelo comércio.			
0228	AZITROMICINA MONOIDRATADA 500MG Especificação: Pó liofilizado IV para suspensão oral frasco com 15 mL. A embalagem deve conter venda proíbida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e	2.000 FR	133,52	267.040,00
	Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de			
	fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.			
0230	BABADOR DESCARTÁVEL IMPERMEÁVEL	200 PAC	58,45	11.690,00
	Especificação : BABADOR DESCARTÁVEL IMPERMEÁVEL			
0232	BACLOFENO 10MG Especificação : A embalagem do produto deverá conter a seguinte impressão: venda proibida pelo	2.000 CPR	0,41	820,00
	comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de	EITU	RA	DE
	Boas Práticas. Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme			
	resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.			
0234	BANDEJA LISA INOX 22X17X1,5 CM Especificação : BANDEJA LISA	80 UN	105,06	8.404,80
0236	INOX 22X17X1,5 CM BECLOMETASONA 200MCGAEROSOL	50 FR	68,64	3.432,00
Tr	Especificação : Inalação-dose aerosol dosimetrado com bocal. A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelocomércio.	Paz e	Prog	resso
	Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.			
0238	proibida a venda pelo comércio.  BECLOMETASONA 250MCGAEROSOL Especificação : Inalação-dose aerosol dosimetrado com bocal. A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelocomércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas	50 FR	38,58	1.929,00
	Práticas, Fabricação e Controle -			





PREFEITURA MUNICIPAL DE TUCURUI



CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.

origem traduzido por tradutor oficial.

0240	BECLOMETASONA 50MCG	50 FR		30,41	1.520,50	
0240	AEROSOL	00110		00,41	1.020,00	
	Especificação : Inalação dose					
	aerosol dosimetrado com bocal. A					
	embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo					
	comércio.					
	Apresentar registro dos produtos na					
	Anvisa e Certificado de Boas					
	Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme					
	resolução Anvisa nº 460/99. Em caso					
	de fabricante fora do mercosul,					
	apresentar documento do país de					
	origem traduzido por tradutor oficial.					
0242	BENZILPENICILINA BENZATINA	20.000 AMP		12,06	241.200,00	
	1.200.000 UI Especificação : 1.200.000UI +					
	diluente. a embalagem do produto					
	deverá conter a seguinte					
	impressão: vendo proibida pelo					
	comércio.  Apresentar registro dos produtos na					
	Anvisa e Certificado de Boas					
	Práticas, Fabricação e Controle -					
	CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso					
	de fabricante fora do mercosul,					
	apresentar documento do país de	: F T	TII		DE	
	origem traduzido por tradutor oficial.	the sale				
0244	BENZILPENICILINA BENZATINA 600.000 UI	10.000 AMP		12,98	129.800,00	
	Especificação : suspensão injeção					
	600.000 UI+ diluente. a embalagem					
	do produto deverá conter a seguinte					
	impressão: venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos					
	produtos na Anvisa e Certificado de					
	Boas Práticas, Fabricação e Controle					
	- CBPFC do fabricante conforme					
	resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul,					
l r	apresentar documento do país de	Daz		Drog	Trocco	
	origem traduzido por tradutor oficial.	$\Box$			<1 E 2 2 0	
0246	BENZILPENICILINA CRISTALINA	1.000 AMP		11,63	11.630,00	
	5.000.000 UI					
	Especificação : injeção injetável 5.000.000 UI FA. a embalagem do					
	produto deverã conter a seguinte					
	impressão: venda proibida pelo					
	comércio.					
	Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas					
	Práticas, Fabricação e Controle -					
	CBPFC do fabricante conforme					
	resolução Anvisa nº 460/99. Em caso					
	de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de					
	origem traduzido por tradutor oficial					





PREFEITURA MUNICIPAL DE TUCURUI



0248 BENZILPENICILINA POTÁSSICA 1.000 AMP 11,62 11.620,00 5.000.000 UI Especificação: injeção injetável 5.000.000 UI FA. a embalagem do produto deverã conter a seguinte impressão: venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle -CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial. BENZOATO DE BENZILA 250MG/ML 10.000 FR 0250 4,56 45.600,00 Especificação: frasco 100ml. A embalagem do produto deverá conter a seguinte impressão: venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do pais de origem traduzido por tradutoroficial. 0252 BETAMETASONA 0,1MG/ML ELIXIR 500 FR 4.905,00 9,81 100ML Especificação: Deve conter na embalagem a descrição proibida a venda pelo comércio Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial. BICARBONATO DE SODIO 10% 10 ML 0254 1.000 AMP 2,15 2.150,00 Especificação: o injetável 1 mEq/mL ampola 10 mL. a embalagem do produto devera conter a seguinte impressão: venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial. 0256 BICARBONATO DE SÓDIO 8,4% 10 1.000 AMP 1,75 1.750,00 Especificação: o injetável 1 mEq/mL ampola 10 mL. a embalagem do



produto devera conter a seguinte impressão: venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.



#### GOVERNO MUNICIPAL DE TUCURUÍ



					,	Tublica
0258	BICARBONATO DE SÓDIO PARA PROFILAXIA PCT C/ 40G Especificação: impressão: venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	50 PC		27,93	1.396,50	
0260	BIPERIDENO CLORIDRATO COMPRIMIDO 2 MG Especificação: a embalagem do produto deverá conter a impressão: venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso	40.000 CPR		0,42	16.800,00	
	de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de					
0262	origem traduzido por tradutor oficial.  BIPERIDENO CLORIDRATO  COMPRIMIDO 4 MG	10.000 CPR		0,32	3.200,00	
	Especificação: a embalagem do produto deverá conter a impressão: venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme					
	resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de	EFT	ΤШ	RΔ	DF	
0264	origem traduzido por tradutor oficial.  BIPERIDENO LACTATO 5MG/ML Especificação: solução injetável 5 mg/mL ampola 1 ml. A embalagem do produto deverá conter a seguinte impressão: venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme	1.000 AMP		2,54	2.540,00	
0266	resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.  BOLSA COLETORA DE DE URINA	Paz 5,500 UN	е	Prog	49.720.00	50
0200	ESPECIFICAÇÃO : BOLSA COLETORA  ESPECIFICAÇÃO : BOLSA COLETORA  DE URINA, SISTEMA FECHADO, COM VÁLVULA ANTI REFLUXO, PINÇA CLAMPEADORA, ESTÉRIL, DESCARTÁVEL, ESCALA DE LEITURA DE PEQUENOS E GRANDES TRANSPARENTE, COM SÍTIO PARA COLETA DE AMOSTRA, CONECTOR CÔNICO COM PROTETOR, TAMPA PROTETORA.	5.500 ON		5,04	45.720,00	
0268	BOLSA PARA COLOSTOMIA 19- 64MM Especificação : BOLSA PARA COLOSTOMIA, DESCARTÁVEL OPACA RECORTAVÉL 19-64MM	100 UN		90,41	9.041,00	





# GOVERNO MUNICIPAL DE TUCURUÍ



0270	BOLSA PARA COLOSTOMIA 30MM Especificação : BOLSA PARA COLOSTOMIA 30MM, DESCARTÁVEL, SISTEMA FECHADO (PCT C/10).	100 PAC		94,54	9.454,00
0272	BOLSA PARA COLOSTOMIA 50MM Especificação : BOLSA PARA COLOSTOMIA 50MM, DESCARTÁVEL, SISTEMA FECHADO (PCT C/10).	100 PAC		96,07	9.607,00
0274	BRIMATOPROSTA 0,01% 5ML Especificação : A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul,	50 FR		47,43	2.371,50
0276	apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial. , BRIMOLIDINA 0,1% 5ML Especificação: A embalagem deve conter venda proibida pelo comércio. Apresentar registro do produto na Anvisa e certificado de boas práticas, fabricação e controle- CBPFC do fabricante conforme resolução ANVISA n°460/99. Em caso do fabricante	50 FR		36,62	1.831,00
0278	fora do Mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial. BROCA CARBIDE FG 2 ESFERICA	50 UN		19,73	986,50
0270	Especificação : BROCA CARBIDE FG 2 ESFERICA		T = 11	D A	
0280	BROCA PARA RESTAURAÇÃO CARBIDE ESFERICA № 05 Especificação : BROCA PARA RESTAURAÇÃO CARBIDE ESFERICA № 05	50 UN		19,15	957,50
0282	BROCA PARA RESTAURAÇÃO CARBIDE ESFERICA № 08 Especificação : BROCA PARA RESTAURAÇÃO CARBIDE ESFERICA № 08	50 UN		19,05	952,50
0284	BROCAS CARBIDE CIRÚRGICAS FG 2 ESFÉRICA Especificação : BROCAS CARBIDE CIRÚRGICAS FG 2 ESFÉRICA	50 UN Z	е	19,81	990,50
0286	BROCAS CIRÚRGICAS CARBIDE FG 702 CÔNICA EXTREMIDADE PLANA. Especificação : BROCAS CIRÚRGICAS CARBIDE FG 702 CÔNICA EXTREMIDADE PLANA.	50 UN		18,72	936,00
0288	BROMAZEPAM 6 MG Especificação: Embalagem contendo 20 comprimidos de 6 mg devendo apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial	5.000 CPR		0,33	1.650,00







0290	BROMAZEPAN 3MG Especificação: comprimido A embalagem deve conter venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	5.000 CPR		0,21	1.050,00	
0292	BROMOPRIDA 4MG/ML GOTAS Especificação: A embalagem do produto deverá conter a seguinte impressão: venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	3.000 FR		3,07	9.210,00	
0294	BUDESONIDA 0,25MG/2ML Especificação: Deve conter na embalagem a descrição proibida a venda pelo comércio Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de	50 FR		6,93	346,50	
0296	origem traduzido por tradutor oficial.  BUPIVACAINA 5MG/ML + GLICOSE 80MG/ML SOL. INJETÁVEL Especificação : a embalagem do produto deverá conter a seguinte impressão: venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial. BUPIVACAINA HIPERBÁRICA 0,5% Especificação : A embalagem do	1.000 AMP	T U	P 9,59	9.590,00	
	produto deverá conter a seguinte impressão: venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.					
0300	BUPROPIONA CLORIDRATO 150MG	500 CPR		1,22	610,00	
0302	BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA + DIPIRONA SÓDICA GOTAS Especificação : A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na	15.000 FR		9,59	143.850,00	





#### GOVERNO MUNICIPAL DE TUCURUÍ

PREFEITURA MUNICIPAL DE TUCURUI



Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle -CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.

	origem traduzido por tradutor oficial.			
0303a	BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA + DIPIRONA SODICA GOTAS Especificação: A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	5.000 FR	9,59	47.950,00
0304	BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA 10MG/ML GOTAS Especificação: A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	3.000 FR	10,05	30.150,00
0306	BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA 4MG/ML	80.000 AMP	3,67	293.600,00
	+ DIPIRONA SÓDICA 500MG/ML SOL. INJETÁVEL	EITU	RA	DE
0308	BUTILESCOPOLAMINA 20MG/ML SOL. INJETÁVEL	20.000 AMP	2,34	46.800,00
0310	CABO PARA BISTURI Nº 15 Especificação : CABO PARA BISTURI Nº 15	50 UN	15,49	774,50
0312	CABO PARA ESPELHO BUCAL Especificação : CABO PARA ESPELHO BUCAL	200 UN	8,59	1.718,00
0314	CAMPO OPERATÓRIO, NÃO ESTÉRIL, 45CM X 45CM	180 PAC	80,21	14.437,80
Tr	Especificação : CAMPO OPERATÓRIO, NÃO ESTÉRIL, 45CM X 45CM	Paz e	Prog	resso
0316	CÂNULA DE GUEDEL Nº 0 Especificação: Cânula de Guedel, nº. 0 confeccionada em PVC, atóxica e flexível. Embalada em papel grau cirurgico conforme legislação vigente.	20 UN	8,17	163,40
0318	CÂNULA DE GUEDEL Nº 1 Especificação: Cânula de Guedel, nº. 01, confeccionada em PVC, atóxica e flexível. Embalada em papel grau cirurgico conforme legislação vigente.	20 UN	8,08	161,60
0320	CÂNULA DE GUEDEL Nº 2 Especificação : Cânula de Guedel, nº. 2 confeccionada em	20 UN	8,15	163,00



PVC, atóxica e flexível. Embalada em papel grau cirurgico conforme legislação



PREFEITURA MUNICIPAL DE TUCURUI



vigente.

0322	CÂNULA DE GUEDEL Nº 3 Especificação : Cânula de Guedel, nº. 3 confeccionada em PVC, atóxica e flexível. Embalada em papel grau	20 UN		8,23	164,60	
	cirurgico conforme legislação vigente.					
0324	CÂNULA DE GUEDEL Nº 4 Especificação: Cânula de Guedel, nº. 4 confeccionada em PVC, atóxica e flexível. Embalada em papel grau cirurgico conforme legislação vigente.	20 UN		8,44	168,80	
0326	CÂNULA DE GUEDEL № 5 Especificação : Cânula de Guedel, nº. 5 confeccionada em PVC, atóxica e flexível. Embalada em papel grau	20 UN		8,67	173,40	
	cirurgico conforme legislação					
	vigente.					
0328	CAPSULAS DE ALHO ( ALLIUM SATIVUM ) OLEOSA	50 CP		18,02	901,00	
	Especificação : A embalagem					
	deverá conter a impressão venda					
	proibida pelo comércio.					
	Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas					
	Práticas, Fabricação e Controle -					
	CBPFC do fabricante conforme					
	resolução Anvisa nº 460/99. Em caso					
	de fabricante fora do mercosul,	: F T '			DE	
	apresentar documento do país de					
	origem traduzido por tradutor oficial.					
0330	CAPTOPRIL 25MG	400.000 CPR		0,20	80.000,00	
	Especificação : A embalagem do produto devera conter a seguinte					
	impressao: venda proibida pelo					
	comercio. Apresentar registro dos					
	produtos na Anvisa e Certificado de					
	Boas Praticas, Fabricacao e Controle					
	- CBPFC do fabricante conforme					
	resolução Anvisa nº 460/99. Em caso					
	de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do pais de					
Tr	origem traduzido por tradutoroficial.	$D \rightarrow \overline{}$		$r \circ \sigma$	rocc	0
0332	CAPTOPRIL 50MG	100.000 CPR		0,18	18.000,00	ı U
0002	Especificação: Comprimidos	100.000 01 10		0,10	10.000,00	
	sulcado, deve conter a descricao					
	proibida a venda pelo comercio.					
	Apresentar registro dos produtos na					
	Anvisa e Certificado de Boas Praticas, Fabricacao e Controle -					
	CBPFC do fabricante conforme					
	resolucao Anvisa nº 460/99. Em caso					
	de fabricante fora do mercosul,					
	apresentar documento do pais de					
0334	origem traduzido por tradutoroficial. CARBAMAZEPINA 200 MG	220.000 CPR		0,24	52.800,00	
	Especificação : Comprimido 200 mg.			-,	02.000,00	
	a embalagem do produto devera					
	conter a seguinte impressao: venda					
	proibida pelo comercio. Apresentar					
	registro dos produtos na Anvisa e					
	Certificado de Boas Praticas, Fabricacao e Controle - CBPFC do					
	fabricante conforme resolução					
	Anvisa nº 460/99. Em caso de					





PREFEITURA MUNICIPAL DE TUCURUI



fabricante fora do mercosul, apresentar documento do pais de origem traduzido por tradutor oficial.

0336	CARBAMAZEPINA 400 MG Especificação: Comprimido 400 mg. a embalagem do produto devera conter a seguinte impressao: venda proibida pelo comercio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Praticas, Fabricacao e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do pais de	80.000 CPR		1,32	105.600,00
0338	origem traduzido por tradutor oficial.  CARBAMAZEPINA XAROPE  20MG/ML	10.000 FR		12,87	128.700,00
	Especificação : Embalagem: frasco com 100ml. A embalagem do produto devera conter a seguinte impressao: venda proibida pelo				
	comercio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas				
	Praticas, Fabricacao e Controle - CBPFC do fabricante conforme				
	resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul,				
	apresentar documento do pais de origem traduzido por tradutoroficial.				
0340	CARBOCISTEÍNA 50MG/ML XPE ADULTO	4.000 FR	TU	6,81	27.240,00
0342	CARBOCISTEÍNA 50MG/ML XPE PEDIÁTRICO	4.000 FR		4,49	17.960,00
0344	CARBONATO DE LÍTIO 300 MG Especificação: Comprimido 300 mg. a embalagem do programa devera conter a seguinte impressão: venda	30.000 CPR		0,79	23.700,00
	proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e				
	Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução				
Tr	Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutoroficial.	Paz	е	Pro <sub>{</sub>	gresso
0346	CARBONATO DE LÍTIO 450MG	2.000 CPR		1,22	2.440,00
0348	CARBOXIMETILCELULOSE DE SÓDIO + GLICERINA 5MG/ML + 9MG/ML SOL. OFTÁLMICA Especificação : A embalagem deve conter venda proibida pelo comercio . Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Praticas, Fabricacao e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolucao Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do pais de origem traduzido por tradutoroficial.	50 FR		68,00	3.400,00





#### GOVERNO MUNICIPAL DE TUCURUÍ



0350	CARVÃO VEGETAL ATIVADO PÓ PARA USO ORAL Especificação: A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	100 FR	18,93	1.893,00
0352	CARVEDILOL 12,5MG Especificação: A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	5.000 CPR	0,64	3.200,00
0354	CARVEDILOL 25MG Especificação: A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de	5.000 CPR	0,68	3.400,00
0356	origem traduzido por tradutor oficial.  CARVEDILOL 3,125MG Especificação: A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial. CARVEDILOL 6,25MG Especificação: A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de	5.000 CPR 5.000 CPR	0,42 0,74 0,74	2.100,00
0360	origem traduzido por tradutor oficial.  CÁSCARA SAGRADA (RHAMNUS PURSHIANA) 200MG  Especificação: A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio.  Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul,	50 CP	1,02	51,00





# GOVERNO MUNICIPAL DE TUCURUÍ

PREFEITURA MUNICIPAL DE TUCURUI



apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.

0362	CATÉTER N° 14	10.000 UN			1,78	17.800,00	
	Especificação: CATÉTER, GELCO DE TEFLON, ESTÉRIL, DESCARTÁVEL, FLEXÍVEL, N° 14, EMBALAGEM INDIVIDUAL, EM BLISTER RIGIDO E PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME TERMOSTÁTICO, ABERTURA EM PETÁLA, NA EMBALAGEM DEVERÁ ESTAR IMPRESSO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA E DATA DE FABRICAÇÃO.						
0364	CATÉTER N° 16 Especificação : CATÉTER, GELCO DE TEFLON, ESTÉRIL, DESCARTÁVEL, FLEXÍVEL, N° 16,	10.000 UN			2,49	24.900,00	
	EMBALAGEM INDIVIDUAL, EM BLISTER RIGIDO E PAPEL GRAU						
	CIRÚRGICO E FILME TERMOSTÁTICO, ABERTURA EM PETÁLA, NA EMBALAGEM						
	DEVERÁ ESTAR IMPRESSO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA E DATA DE						
0366	FABRICAÇÃO. CATÉTER Nº 18	30.000 UN			2,86	95 900 00	
0300	Especificação : CATÉTER, GELCO DE TEFLON, ESTÉRIL,	30.000 014	T U	R	2,80	85.800,00	
	DESCARTÁVEL, FLEXÍVEL, N° 18, EMBALAGEM INDIVIDUAL, EM BLISTER RIGIDO E PAPEL GRAU						
	CIRÚRGICO E FILME TERMOSTÁTICO, ABERTURA EM						
	PETÁLA, NA EMBALAGEM DEVERÁ ESTAR IMPRESSO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO,						
	PROCEDÊNCIA E DATA DE FABRICAÇÃO.						
0368	CATÉTER № 20 Especificação : CATÉTER, GELCO	30.000 UN			2,12	63.600,00	
Tr	DE TEFLON, ESTÉRIL, DESCARTÁVEL, FLEXÍVEL, N° 20, EMBALAGEM INDIVIDUAL, EM BLISTER RIGIDO E PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME	Paz	9	P	rogr	ess	0
	TERMOSTÁTICO, ABERTURA EM PETÁLA, NA EMBALAGEM DEVERÁ ESTAR IMPRESSO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA E DATA DE FABRICAÇÃO.						
0370	CATÉTER N° 22 Especificação: CATÉTER, GELCO DE TEFLON, ESTÉRIL, DESCARTÁVEL, FLEXÍVEL, N° 22, EMBALAGEM INDIVIDUAL, EM BLISTER RIGIDO E PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME TERMOSTÁTICO, ABERTURA EM PETÁLA, NA EMBALAGEM DEVERÁ ESTAR IMPRESSO	30.000 UN			2,12	63.600,00	
	DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA E DATA DE						





#### GOVERNO MUNICIPAL DE TUCURUÍ

PREFEITURA MUNICIPAL DE TUCURUI



FABRICAÇÃO.

0372	CATÉTER N° 24 Especificação: CATÉTER, GELCO DE TEFLON, ESTÉRIL, DESCARTÁVEL, FLEXÍVEL, N° 24, EMBALAGEM INDIVIDUAL, EM BLISTER RIGIDO E PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME TERMOSTÁTICO, ABERTURA EM PETÁLA, NA EMBALAGEM DEVERÁ ESTAR IMPRESSO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA E DATA DE FABRICAÇÃO.	30.000 UN		2,12	63.600,00
0374	CATETER PARA OXIGÊNIO Especificação : CATETER PARA OXIGÊNIO	500 UN		10,14	5.070,00
0376	CATETER PARA OXIGENOTERAPIA NASAL TIPO ÓCULOS Nº08 Especificação: CATETER PARA OXIGENOTERAPIA NASAL TIPO ÓCULOS Nº 08 CONFECCIONADO EM PVC ATÓXICO SILICONIZADO, EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO, ESTÉRIL, DESCARTÁVEL, COM LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO,	500 UN		5,27	2.635,00
	PRAZO E VALIDADE IMPRESSO NA EMBALAGEM				
0378	NA EMBALAGEM  CATETER PARA  OXIGENOTERAPIA NASAL  TIPO ÓCULOS Nº 12  ESPECIFICAÇÃO: CATETER PARA  OXIGENOTERAPIA NASAL TIPO  ÓCULOS Nº 12 CONFECCIONADO  EM PVC ATÓXICO SILICONIZADO,  EMBALADO INDIVIDUALMENTE  EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO,  ESTÉRIL, DESCARTÁVEL, COM  LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO,  PRAZO E VALIDADE IMPRESSO  NA EMBALAGEM  CATETER PARA OXIGENOTERAPIA  NASAL  TIPO ÓCULOS Nº 14  ESPECÍFICAÇÃO: CATETER PARA  OXIGENOTERAPIA NASAL TIPO  ÓCULOS Nº 14 CONFECCIONADO  EM PVC ATÓXICO SILICONIZADO,  EMBALADO INDIVIDUALMENTE  EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO,  ESTÉRIL, DESCARTÁVEL, COM  LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO,  PRAZO E VALIDADE IMPRESSO  NA EMBALAGEM	500 UN	T U	P 5,01	2.455,00
0382	CATETER PARA OXIGENOTERAPIA NASAL TIPO ÓCULOS Nº 16 Especificação: CATETER PARA OXIGENOTERAPIA NASAL TIPO ÓCULOS Nº 16 CONFECCIONADO EM PVC ATÓXICO SILICONIZADO, EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO, ESTÉRIL, DESCARTÁVEL, COM	500 UN		4,70	2.350,00





# GOVERNO MUNICIPAL DE TUCURUÍ

PREFEITURA MUNICIPAL DE TUCURUI



LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, PRAZO E VALIDADE IMPRESSO NA EMBALAGEM

0384	CEFACLOR MONOIDRATADO	50 FR	98,80	4.940,00
0386	250MG/5ML SUP. ORAL Especificação: A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial. CEFACLOR MONOIDRATADO	50 FR	69,03	3.451,50
	375MG/5ML SUP. ORAL Especificação : A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio.			,
	Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme			
0000	resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	4.000.000	50.00	50,000,00
0388	CEFACLOR MONOIDRATADO 500MG Especificação : A embalagem	1.000 CPR	50,00	50.000,00
	deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio.  Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	ĊU	R	
0390	CEFACLOR MONOIDRATADO 750MG	1.000 CPR	141,36	141.360,00
Tr	Especificação: A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio.  Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	Paz e	Prog	resso
0392	CEFADROXILA 250MG/5ML Especificação: A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	50 FR	30,05	1.502,50





PREFEITURA MUNICIPAL DE TUCURUI



0394	CEFADROXILA 500MG	1.000 CPR		2,06	2.060,00	
0394	Especificação : A embalagem	1.000 CFK		2,00	2.000,00	
	deverá conter a impressão venda					
	proibida pelo comércio.					
	Apresentar registro dos produtos na					
	Anvisa e Certificado de Boas					
	Práticas, Fabricação e Controle -					
	CBPFC do fabricante conforme					
	resolução Anvisa nº 460/99. Em caso					
	de fabricante fora do mercosul,					
	apresentar documento do país de					
	origem traduzido por tradutor oficial.					
0396	CEFALEXINA 250MG/5ML SUSP.	20.000 FR		17,38	347.600,00	
	ORAL Especificação : Suspensão oral 250					
	mg/5 mL frasco com 60mL. a					
	embalagem do poduto devera conter					
	a seguinte impressão: venda					
	proibida pelo comercio. Apresentar					
	registro dos produtos na Anvisa e					
	Certificado de Boas Praticas,					
	Fabricação e Controle - CBPFC do					
	fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de					
	fabricante fora do mercosul,					
	apresentar documento do pais de					
	origem traduzido por tradutoroficial.					
0398	CEFALEXINA 500MG	250.000 CPR		0,65	162.500,00	
0000	Especificação : Camprimido 500 mg,	200.000 0. 11		3,55	. 02.000,00	
	a embalagem do produto devera					
	conter a seguinte impressão: venda					
	proibida pelo comercio. Apresentar					
	registro dos produtos na Anvisa e					
	Certificado de Boas Praticas, Fabricação e Controle - CBPFC do					
	fabricante conforme resolução					
	Anvisa nº 460/99. Em caso de	= F T	$T \coprod$		DE	
	fabricante fora do mercosul,					
	apresentar documento do pais de					
0400	origem traduzido por tradutor oficial. CEFALOTINA	25.000 AMP		15,14	378.500,00	
0400	Especificação : Sodica tamponada,	23.000 AIVIF		15,14	378.300,00	
	pó para suspensão injeção 1 g +					
	diluente. a embalagem do produto					
	devera conter a seguinte impressão:					
	venda proibida pelo comercio.					
	Apresentar registro dos produtos na					
	Anvisa e Certificado de Boas Praticas, Fabricação e Controle -					
	CBPFC do fabricante conforme					
Tr	resolução Anvisa nº 460/99. Em	$D \rightarrow \neg$		Drog	rocc	- 0
	caso de fabricante fora do mercosul,			Prog		
	apresentar documento do pais de				,	
	origem traduzido por tradutoroficial.					
0402	CEFTRIAXONA	25.000 AMP		19,16	479.000,00	
	Especificação : Sodica, pó para					
	solução injetavel 1g IV + diluente 10					
	mL (R). a embalagem do produto devera conter a seguinte impressão:					
	venda proibida pelo comercio.					
	Apresentar registro dos produtos na					
	Anvisa e Certificado de Boas					



Anvisa e Certificado de Boas Praticas, Fabricação e Controle -CBPFC do fabricante conforme

resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do pais de origem traduzido por tradutoroficial.





0404	CETOCONAZOL 2% XAMPU Especificação: A embalagem do produto devera conter a seguinte impressão: venda proibida pelo comercio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Praticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso defabricante fora do mercosul, apresentar documento do pais de origem traduzido por tradutoroficial.	3.000 FR			7,22	21.660,00	
0406	CETOCONAZOL 200 MG Especificação: A embalagem do produto devera conter a seguinte impressão: venda proibida pelo comercio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Praticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do pais de origem traduzido por tradutoroficial.	30.000 CPR			0,37	11.100,00	
0408	CETOCONAZOL CREME DERMATOLOGICO 20MG Especificação: Creme tubo 30g. A embalagem do produto devera conter a seguinte impressao: venda proibida pelo comercio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Praticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolucao Anvisa nº 460/99. Em caso de	25.000 BNG			6,23	155.750,00	
	fabricante fora do mercosul, apresentar documento do pais de	: F T	T U	R	Δ	DF	
0410	origem traduzido por tradutoroficial.  CETOPROFENO 100MG PÓ LIÓFILO INJETÁVEL IV Especificação: Solução injetavel 100 mg ampola 2 mL. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Praticas, Fabricacao e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do pais de origem traduzido por	30.000 AMP			5,11	153.300,00	
0442	tradutoroficial.	15 000 AMD		D	2.24	49,000,00	co
0412	CETOPROFENO 50MG/ML IM SOL. INJETÁVEL Especificação: Solução injetavel 50 mg ampola 2 mL. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Praticas, Fabricacao e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do pais de origem traduzido por tradutoroficial.	15.000 AMP	C		3,24	48.600,00	30
0414	CICLOBENZAPINA, CLORIDRATO DE, 10MG Especificação: A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso	1.000 CPR			0,53	530,00	





PREFEITURA MUNICIPAL DE TUCURUI



de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.

0416	CICLOBENZAPINA, CLORIDRATO DE, 5MG Especificação: A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul,	1.000 CPR		0,50	500,00
0418	apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.  CIMENTO IONÔMERO DE VIDRO PARA RESTAURAÇÃO R-COR A3 KIT C/ PÓ E LIQ. Especificação: CIMENTO IONÔMERO DE VIDRO PARA RESTAURAÇÃO R-COR A3 KIT C/ PÓ E LIQ.	100 KIT		126,54	12.654,00
0420	CIMENTO IRM PARA RESTAURAÇÃO PROVISÓRIA - PÓ Especificação : CIMENTO IRM PARA RESTAURAÇÃO	50 FR		98,49	4.924,50
0422	PROVISÓRIÁ - PÓ CIMENTO ÓXIDO DE ZINCO PÓ, PARA FORRAÇÃO DE CAVIDADE FRC. C/ 20 G Especificação : CIMENTO ÓXIDO	100 FR	T U	59,43	5.943,00
0424	DE ZINCO PÓ, PARA FORRAÇÃO DE CAVIDADE FRC. C/ 20 G CIMETIDINA 150MG/ML Especificação: Solução injetavel 150mg/mL ampola 2 mL, a embalagem do produto devera conter a seguinte impressão: venda proibida pelo comercio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e	15.000 AMP		4,39	65.850,00
Tr	Certificado de Boas Praticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso defabricante fora do mercosul, apresentar documento do pais de origem traduzido por tradutoroficial.	Paz	е	Prog	resso
0426	CIMETIDINA 200MG Especificação: Comprimido 200mg, a embalagem do produto devera conter a seguinte impressão: venda proibida pelo comercio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Praticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do pais de origem traduzido por tradutor oficial.	5.000 CPR		0,34	1.700,00







0428				
	CINARIZINA 25MG Especificação : Comprimido 25 mg, a embalagem do produto devera	3.000 CPR	0,47	1.410,00
	conter a seguinte impressão: venda proibida pelo comercio. Apresentar			
	registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Praticas, Fabricação e Controle - CBPFC do			
	fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de			
	fabricante fora do mercosul, apresentar documento do pais de origem traduzido por tradutor oficial.			
0430	CINARIZINA 75MG	3.000 CPR	0,49	1.470,00
0.00	Especificação: Comprimido 75 mg, a	0.000 0	0,10	
	embalagem do produto devera conter a seguinte impressão: venda			
	proibida pelo comercio. Apresentar			
	registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Praticas,			
	Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução			
	Anvisa nº 460/99. Em caso de			
	fabricante fora do mercosul, apresentar documento do pais de			
	origem traduzido por tradutor oficial.			
0432	CINTO DE FIXAÇÃO PARA PRANCHA LONGA	50 UN	656,74	32.837,00
	Especificação : CINTO DE FIXAÇÃO PARA PRANCHA			
0.40.4	LONGA	50 UNI	400.40	04.055.00
0434	CINTO TIRANTE ARANHA ADULTO Especificação : CINTO TIRANTE ARANHA ADULTO	50 UN	439,10	21.955,00
0436	CINTO TIRANTE ARANHA INFANTIL	50 UN	409,43	20.471,50
	Especificação : CINTO TIRANTE ARANHA INFANTIL	EITU		DE
0438	CIPROFLOXACINO CLORIDRATO 500MG	40.000 CPR	0,61	24.400,00
	Especificação : Comprimido 500mg			
	(R), a embalagem do produto			
	(R), a embalagem do produto devera conter a seguinte			
	devera conter a seguinte impressão: venda proibida pelo comercio. Apresentar registro dos produtos na			
	devera conter a seguinte impressão: venda proibida pelo comercio.			
	devera conter a seguinte impressão: venda proibida pelo comercio.  Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Praticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme			
Tr	devera conter a seguinte impressão: venda proibida pelo comercio.  Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Praticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul,	Paz o	Prog	rasso
Tr	devera conter a seguinte impressão: venda proibida pelo comercio.  Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Praticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do pais de	Paz e	Prog	resso
0440	devera conter a seguinte impressão: venda proibida pelo comercio.  Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Praticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul,	Paz e	Prog	Tesso 5.800,00
0440 0442	devera conter a seguinte impressão: venda proibida pelo comercio.  Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Praticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do pais de origem traduzido por tradutoroficial. CITALOPRAM BROMIDRATO 20MG CLAMP UMBILICAL	Paz e 20.000 CPR 2.400 UN		
	devera conter a seguinte impressão: venda proibida pelo comercio.  Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Praticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do pais de origem traduzido por tradutoroficial. CITALOPRAM BROMIDRATO 20MG		0,29	5.800,00
0442	devera conter a seguinte impressão: venda proibida pelo comercio.  Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Praticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do pais de origem traduzido por tradutoroficial. CITALOPRAM BROMIDRATO 20MG CLAMP UMBILICAL Especificação: CLAMP UMBILICAL CLARITROMICINA 250MG/5ML Especificação: A embalagem deve	2.400 UN	0,29 1,21	5.800,00 2.904,00
0442	devera conter a seguinte impressão: venda proibida pelo comercio.  Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Praticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do pais de origem traduzido por tradutoroficial. CITALOPRAM BROMIDRATO 20MG CLAMP UMBILICAL Especificação: CLAMP UMBILICAL CLARITROMICINA 250MG/5ML Especificação: A embalagem deve conter a descrição proibida a venda pelo comercio Apresentar registro	2.400 UN	0,29 1,21	5.800,00 2.904,00
0442	devera conter a seguinte impressão: venda proibida pelo comercio.  Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Praticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do pais de origem traduzido por tradutoroficial. CITALOPRAM BROMIDRATO 20MG CLAMP UMBILICAL Especificação: CLAMP UMBILICAL CLARITROMICINA 250MG/5ML Especificação: A embalagem deve conter a descrição proibida a venda pelo comercio Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado	2.400 UN	0,29 1,21	5.800,00 2.904,00
0442	devera conter a seguinte impressão: venda proibida pelo comercio.  Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Praticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do pais de origem traduzido por tradutoroficial.  CITALOPRAM BROMIDRATO 20MG CLAMP UMBILICAL Especificação: CLAMP UMBILICAL CLARITROMICINA 250MG/5ML Especificação: A embalagem deve conter a descrição proibida a venda pelo comercio Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Praticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante	2.400 UN	0,29 1,21	5.800,00 2.904,00
0442	devera conter a seguinte impressão: venda proibida pelo comercio.  Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Praticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do pais de origem traduzido por tradutoroficial.  CITALOPRAM BROMIDRATO 20MG CLAMP UMBILICAL Especificação: CLAMP UMBILICAL CLARITROMICINA 250MG/5ML Especificação: A embalagem deve conter a descrição proibida a venda pelo comercio Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Praticas, Fabricação e	2.400 UN	0,29 1,21	5.800,00 2.904,00
0442	devera conter a seguinte impressão: venda proibida pelo comercio.  Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Praticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do pais de origem traduzido por tradutoroficial.  CITALOPRAM BROMIDRATO 20MG CLAMP UMBILICAL Especificação: CLAMP UMBILICAL Especificação: CLAMP UMBILICAL CLARITROMICINA 250MG/5ML Especificação: A embalagem deve conter a descrição proibida a venda pelo comercio Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Praticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento	2.400 UN	0,29 1,21	5.800,00 2.904,00
0442	devera conter a seguinte impressão: venda proibida pelo comercio.  Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Praticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do pais de origem traduzido por tradutoroficial.  CITALOPRAM BROMIDRATO 20MG CLAMP UMBILICAL Especificação: CLAMP UMBILICAL CLARITROMICINA 250MG/5ML Especificação: A embalagem deve conter a descrição proibida a venda pelo comercio Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Praticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora	2.400 UN	0,29 1,21	5.800,00 2.904,00







0446	CLARITROMICINA 500MG Especificação: Comprimidos revestidos. A embalagem deve conter a descrição proibida a venda pelo comercio Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Praticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do pais de origem traduzido por	1.000 CPR	3,47	3.470,00
0448	tradutoroficial. CLINDAMICINA CLORIDRATO DE 300MG Especificação: Cloridrato de 300mg. A embalagem deve conter a descrição proibida a venda pelo comercio. Apresentar registro dos produtosnaAnvisaeCertificadodeBoa sPraticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do pais de origem traduzido por tradutoroficial.	1.000 CPR	1,82	1.820,00
0450	CLINDAMICINA FOSFATO DE	2.000 AMP	9,27	18.540,00
	150MG/ML SOL. INJETÁVEL Especificação : CLINDAMICINA, FOSFATO DE, 150MG/ML SOL. INJETÁVEL			·
0452	CLOMIPRAMINA CLORIDRATO 10 MG Especificação : A embalagem do produto devera conter a seguinte impressão: venda proibida pelo	5.000 CPR	0,52	2.600,00
	comercio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Praticas, Fabricação e Controle	EITU	R A	DE /
	<ul> <li>CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso defabricante fora do mercosul, apresentar documento do pais de origem traduzido por tradutoroficial.</li> </ul>			
0454	CLOMIPRAMINA CLORIDRATO 25 MG Especificação : A embalagem do produto devera conter a seguinte impressão venda proibida pelo	30.000 CPR	1,52	45.600,00
Tr	comercio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Praticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do pais de origem traduzido por tradutoroficial.	Paze	Progi	resso
0456	CLONAZEPAM 0,5 MG	50.000 CPR	0,19	9.500,00
0458	CLONAZEPAM 2 MG Especificação: Frasco contendo 30 comprimidos, sulcado (R), devendo apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Praticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do pais de origem traduzido por tradutoroficial.	50.000 CPR	0,44	22.000,00





#### GOVERNO MUNICIPAL DE TUCURUÍ

PREFEITURA MUNICIPAL DE TUCURUI



					Rubi	rica
0460	CLONAZEPAM 2,5 MG/ML GOTAS Especificação: Em gotas, frasco, contendo a impressão venda proibida pelo comercio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Praticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do pais de origem traduzido por tradutoroficial.	4.000 FR		4,66	18.640,00	
0462	CLONIDINA 0,100MG Especificação: A embalagem do produto devera conter a seguinte impressão: venda proibida pelo comercio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Praticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do pais de origem traduzido por tradutoroficial.	1.000 CPR		0,44	440,00	
0464	CLONIDINA 0,150MG	1.000 CPR		2,69	2.690,00	
	Especificação : A embalagem do			,	,	
	produto deverá conter a seguinte impressão: venda proíbida pelo					
	comércio. Apresentar registro dos					
	produtos na Anvisa e Certificado de					
	Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme					
	resolução Anvisa nº 460/99. Em caso					
	de fabricante fora do mercosul,					
	apresentar documento do país de					
0.466	origem traduzido por tradutor oficial.	2.000 AMP	T 11	10,94	24 000 00	
0466	CLONIDINA CLORIDRATO DE 150MCG/ML SOLUÇÃO	2.000 AIVIP		10,94	21.880,00	
	INJETAVEL					
	Especificação : Ampola a					
	embalagem do produto deverá conter a seguinte impressão: venda					
	proíbida pelo comércio. Apresentar					
	registro dos produtos na Anvisa e					
	Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do					
	fabricante conforme resolução					
	Anvisa nº 460/99. Em caso de					
-	fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de					
l r	origem traduzido por tradutoroficial.	レコフ		Proc	1.150,00	
0468	CLOPIDOGREL BISSULFATO DE	1.000 CPR		1,15	1.150,00	
	75MG					
	Especificação : A embalagem deve conter venda proibida pelo comercio.					
	Apresentar registro dos produtos na					
	Anvisa e Certificado de Boas					
	Praticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme					
	resolução Anvisa nº 460/99. Em					
	caso de fabricante fora do mercosul,					
	apresentar documento do país de					
0470	origem traduzido por tradutoroficial. CLORANFENICOL 4MG/ML SOLUÇÃO OFTALMOLÓGICA	100 FR		8,66	866,00	
	OFTALMOLÓGICA					
	Especificação : A embalagem do					
	produto deverá conter a seguinte impressao: venda proíbida pelo					
	comércio. Apresentar registro dos					
	produtos na Anvisa e Certificado de					



Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme



PREFEITURA MUNICIPAL DE TUCURUI



resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.

0472	CLORANFENICOL SUCCINATO SÓDICO 1000MG	20.000 FR		7,59	151.800,00
0474	CLORETO DE POTÁSSIO 10% 10ML Especificação: Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutoroficial.	2.000 AMP		0,57	1.140,00
0476	CLORETO DE POTÁSSIO 15% 10ML Especificação: Ampola 10mL. Deve conter na embalagem a descrição proíbida a venda pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	1.000 AMP		1,96	1.960,00
0478	CLORETO DE POTÁSSIO SOLUÇÃO INJETÁVEL A 19,1% Especificação : Ampola 10mL. Deve conter na embalagem a descrição	1.000 AMP		0,60	600,00
	proíbida a venda pelo comércio.  Apresentar registro dos produtos na	EI	TU	RA	DE
	Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.				
0480	CLORETO DE SÓDIO 10% 10ML Especificação : Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e	2.000 AMP		0,67	1.340,00
Tr	Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutoroficial.	Paz	z e	Prog	resso
0482	CLORETO DE SÓDIO 20% 10ML Especificação: Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutoroficial.	1.000 AMP		0,67	670,00
0484	CLORHEXIDINA 0,12% Especificação: Embalagem: frasco coM 500 ml. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso	100 FR		56,80	5.680,00





PREFEITURA MUNICIPAL DE TUCURUI



de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.

0486	CLORHEXIDINA DEGERMANTE A2%	100 FR		44,85	4.485,00
	Especificação: (Digluconato), solução degermante a 2%. Embalagem: frasco com 1000ml. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.				
0488	CLORIDRATO DE CETAMINA 50MG/ML	300 FR		82,08	24.624,00
	Especificação : (Frasco ampola) devendo apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante.				
	Em caso de fabricante fora do				
	mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.				
0490	CLORIDRATO DE CLORPROMAZINA 5 MG/ML	500 AMP		1,34	670,00
	Especificação : Solução injetável 5				
	mg/ml, em ampola, a embalagem do produto deverá conter a seguinte				
	impressão: venda proíbida pelo	- E T	T 11	D A	D E
	comércio. Apresentar registro dos			R A	
	produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle				
	- CBPFC do fabricante conforme				
	resolução Anvisa nº 460/99. Em caso				
	de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de				
0492	origem traduzido por tradutor oficial. CLORIDRATO DE DORZOLAMIDA	50 FR		47,34	2.367,00
	20MG + MALEATO DE TIMOLOL 5MG Especificação : A embalagem				
	deverá conter a impressão venda				
Tr	proibida pelo comércio.  Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme	Paz	е	Prog	resso
	resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul,				
	apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.				
0494	CLORIDRATO DE DULOXETINA 60	2.000 CPR		2,30	4.600,00
	MG Especificação: comprimidos devendo apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante. Em				
	caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.				





# GOVERNO MUNICIPAL DE TUCURUÍ



						8	Rublica
0496	CLORIDRATO DE METFORMINA + GLIBENCLAMIDA 500MG	2.000 CPR			0,42	840,00	
	+ 5MG Especificação : A embalagem						
	deverá conter a impressão venda						
	proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na						
	Anvisa e Certificado de Boas						
	Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme						
	resolução Anvisa nº 460/99. Em caso						
	de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de						
	origem traduzido por tradutor oficial.						
0498	CLORIDRATO DE PAROXETINA 20 MG	15.000 CPR			0,84	12.600,00	
	Especificação: Apresentar registro						
	dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e						
	Controle - CBPFC do fabricante. Em						
	caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de						
	origem traduzido por tradutor oficial.	22 000 000					
0500	CLORIDRATO DE SETRALINA 50 MG	20.000 CPR			0,30	6.000,00	
	Especificação : Comprimido 50 mg, a embalagem do produto deverá						
	conter a seguinte impressão: venda						
	proíbida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e						
	Certificado de Boas Práticas,						
	Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução						
	Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul,						
	apresentar documento do país de	: F T	TII	R	Δ	DF	
0502	origem traduzido por tradutor oficial.  CLORPROMAZINA 100MG	30.000 CPR			0,51	15.300,00	
0302	Especificação: Comprimido 100 mg,	30.000 CFK			0,51	15.500,00	
	a embalagem do produto deverá conter a seguinte impressão: venda						
	proíbida pelo comércio. Apresentar						
	registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas,						
	Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução						
	Anvisa nº 460/99. Em caso de						
_	fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de						
Ir	origem traduzido por tradutoroficial.	Pa7	P	P	0,41	res	$\leq 0$
0504	CLORPROMAZINA 25 MG Especificação : Comprimido 25 mg,	30.000 CPR			0,41	12.300,00	
	a embalagem do produto deverá						
	conter a seguinte impressão: venda proíbida pelo comércio. Apresentar						
	registro dos produtos na Anvisa e						
	Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do						
	fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de						
	fabricante fora do mercosul,						
	apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.						
0506	CLORPROMAZINA 40 MG/ML	200 FR			5,93	1.186,00	
	Especificação : Solução oral 40 mg/ml frasco 20ml, a embalagem do						
	produto deverá conter a seguinte						
	impressão: venda proíbida pelo comércio.						
	Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas						
	ATVISA C COLLINGAGO GE DUAS						





PREFEITURA MUNICIPAL DE TUCURUI



Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.

0508	CLOTRIMAZOL 10MG/G CREME Especificação: A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	500 TUB	12,15	6.075,00
0510	COBERTOR TÉRMICO ALUMINIZADO 2,1 X 1,4M Especificação : COBERTOR TÉRMICO ALUMINIZADO 2,1 X 1,4M	100 UN	24,68	2.468,00
0512	CODEÍNA 30MG	6.000 CPR	0,92	5.520,00
0514 0516	CODEÍNA FOSFATO 30MG/ML COLAGENASE + CLORANFENICOL 0,6U/G + 0,01G/G POMADA	1.000 AMP 1.000 TUB	7,15 33,84	7.150,00 33.840,00
	Especificação: A embalagem do produto deverá conter a seguinte impressão: venda proíbida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle			
	<ul> <li>CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso</li> </ul>	: F T T		DF
	de fabricante fora do mercosul,		OIXA	
0518	apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial. COLAGENASE 0,6U/G POMADA Especificação : A embalagem do produto deverá conter a seguinte	500 TUB	25,43	12.715,00
	impressão: venda proíbida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso			
Tr	de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	Paz	e Prog	resso
0520	COLAR CERVICAL G Especificação : COLAR CERVICAL G	10 UN	30,28	302,80
0522	COLAR CERVICAL GG Especificação : COLAR CERVICAL GG	10 UN	30,13	301,30
0524	COLAR CERVICAL M Especificação : COLAR CERVICAL M	10 UN	29,66	296,60
0526	COLAR CERVICAL P Especificação : COLAR CERVICAL P	10 UN	28,63	286,30
0528	COLAR CERVICAL PP Especificação : COLAR CERVICAL PP	10 UN	31,70	317,00
0530	COLETOR DE MATERIAL PERFUROCORTANTE DE 3,0L Especificação : COLETOR DE MMATERIAL PERFUROCORTANTE DE 3,0L	500 UN	9,71	4.855,00





# GOVERNO MUNICIPAL DE TUCURUÍ



0532	COLETOR DE URINA ADULTO Especificação : COLETOR DE URIN ADULTO	3.000 UN A		3,56	10.680,00	
0534	COLETOR DE URINA DESCARTÁVEL INFANTIL FEMININO Especificação : COLETOR DE URINA DESCARTÁVEL	1.000 UN		3,31	3.310,00	
0536	INFANTIL FEMININO COLETOR DE URINA DESCARTÁVEL INFANTIL MASCULINO Especificação: COLETOR DE URINA DESCARTÁVEL INFANTIL FEMININO	1.000 UN		3,32	3.320,00	
0538	COLETOR EM PAPELÃO PARA PÉRFURO CORTANTE 03LT Especificação : COLETOR EM PAPELÃO PARA PÉRFURO CORTANTE 03LT	500 UN		4,71	2.355,00	
0540	COLETOR EM PAPELÃO PARA PÉRFURO CORTANTE 07LT Especificação : COLETOR EM PAPELÃO PARA PÉRFURO	500 UN		8,05	4.025,00	
0542	CORTANTE 07LT COLETOR EM PAPELÃO PARA PÉRFURO CORTANTE 13LT Especificação : COLETOR EM PAPELÃO PARA PÉRFURO	500 UN		10,25	5.125,00	
0544	CORTANTE 13LT COLETOR EM PAPELÃO PARA PÉRFURO CORTANTE 18LT Especificação : COLETOR EM	500 UN	TU	9,27 <b>R A</b>	4.635,00	
0546	PAPELÃO PARA PÉRFURO CORTANTE 18LT COLETOR EM PAPELÃO PARA PÉRFURO CORTANTE 20LT Especificação : COLETOR EM PAPELÃO PARA PÉRFURO CORTANTE 20LT	1.500 UN		12,11	18.165,00	
0548	COLETOR TRANSPARENTE COM TAMPA EM ROSCA PARA COLETA DE ESCARRO 50ML ESPECIFICAÇÃO: COLETOR TRANSPARENTE COM TAMPA EM ROSCA PARA COLETA DE ESCARRO 50ML	3.000 UN	z e	Prog	8.490,00	0
0550	COLETOR UNIVERSAL 80ML Especificação : COLETOR UNIVERSÁL 80ML	7.000 UN		0,87	6.090,00	
0552	COLHER DE DENTINA ESCARIADOR N 18 Especificação : COLHER DE DENTINA ESCARIADOR N 18	50 UN		28,52	1.426,00	
0554	COLHER DE DENTINA ESCARIADOR N 19 Especificação : COLHER DE DENTINA ESCARIADOR N 19	50 UN		25,96	1.298,00	
0556	COLHER DE DENTINA ESCARIADOR N 20 Especificação : COLHER DE DENTINA ESCARIADOR N 20	50 UN		15,93	796,50	







0558	COMBITUBO ADULTO Especificação : COMBITUBO ADULTO	10 UN	345,14	3.451,40
0560	COMBITUBO INFANTIL Especificação : COMBITUBO	10 UN	296,63	2.966,30
0562	Especificação: COMBITUBO INFANTIL COMPLEXO B (CLORIDRATO DE TIAMINA 10MG; RIBOFLAVINA 5-FOSFATO DE SÓDIO 2,5MG; Especificação: COMPLEXO B (CLORIDRATO DE TIAMINA 10MG; RIBOFLAVINA 5-FOSFATO DE SÓDIO 2,5MG; NICOTINAMIDA 30MG; CLORIDRATO DE PIRIDOXINA 2,5MG; PANTOTENATO DE CÁLCIO 6MG)	80.000 AMP	1,61	128.800,00
0564	COMPRESSA DE GAZE NÃO ESTÉRIL 7,5 X 7,5CM, 11 FIOS C/8 CAMADAS E 5 DOBRAS, PCT. Especificação: COMPRESSA DE GAZE NÃO ESTÉRIL 7,5 X 7,5CM, 11 FIOS C/8 CAMADAS E 5 DOBRAS, PCT. COM 500 UND.	200 PAC	26,27	5.254,00
0566	CREME DENTAL Especificação: Com mínimo de 1.500 ppm de fluor, ação bacteriana. Embalagem: bisnaga com no mínimo 50 g, com dados de identificação do produto, marca do fabricante, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	100 BNG	13,90	1.390,00
0568	CUBA RETANGULAR BANDEJA	100 UN	112,97	11.297,00
	INÓX 30 X 16 X 8 CM COM TAMPA Especificação : CUBA RETANGULAR BANDEJA INÓX 30 X 16 X 8 CM COM TAMPA	FEITU	RA	DE /
0570	CUNHA INTERDENTAL DE MADEIRA, CX C/100 Especificação : CUNHA INTERDENTAL DE MADEIRA, CX C/100	20 CX	67,10	1.342,00
0572	CURETAS DE LUCAS N 85 Especificação : CURETAS DE LUCAS N 85	50 UN	75,10	3.755,00
0574	DESINFETANTE GERMICIDA ESTERELIZANTE A BASE DE GLUTARALDEÍDO 2% Especificação : DESINFETANTE GERMICIDA ESTERELIZANTE A BASE DE GLUTARALDEÍDO 2%	Paz e	Progr	4.569,00
0576	DESLANOSÍDEO SOLUÇÃO INJETÁVEL 0,2MG/ML Especificação: DESLANOSÍDEO solução injetável 0,2 mg, ampola 2mL, a embalagem do produto deverá conter a seguinte impressão: venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Praticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutoroficial.	2.000 AMP	2,58	5.160,00







0578	DEXAMETASONA 1MG/G CREME Especificação: DEXAMETASONA acetato de creme 0,1% tb. 10g., a embalagem do produto deverá conter a seguinte impressão: venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do pais de	20.000 BNG		1,97	39.400,00
0580	origem traduzido por tradutoroficial.  DEXAMETASONA 4MG Especificação: DEXAMETASONA comprimido 4mg. A embalagem do produto devera conter a seguinte impressão: venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do pais de	1.000 CPR		0,85	850,00
0582	origem traduzido por tradutoroficial.  DEXAMETASONA ELIXIR	4.000 FR		2,79	11.160,00
0362	0,5MG/5ML	4.000 FK		2,79	11.160,00
	Especificação : DEXAMETASONA solucao oral 0,5 mg/5mL.fr.100mL, a				
	embalagem do produto devera conter a seguinte impressão: venda				
	proibida pelo comércio. Apresentar				
	registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas,			_	
	Fabricação e Controle - CBPFC do	= $=$ $=$	TU		DE
	fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de				
	fabricante fora do mercosul,				
	apresentar documento do pais de origem traduzido por tradutoroficial.				
0584	DEXAMETASONA FOSFATO	80.000 AMP		2,29	183.200,00
	4MG/ML Especificação : DEXAMETASONA fosfato 4mg/mL. injetavel 4mg/mL				
	F.A 2,5mL, a embalagem do produto devera conter a seguinte				
	impressao: venda proibida pelo				
Tr	comércio. Apresentar registro dos produtos na	Paz		Prog	resso
	Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do pais de	1 4 2		1108	16330
UEBE	ariaam tradusida nar tradutarafiaial	5 000 CPP		0.26	1 300 00
0586	DEXCLORFENIRAMINA MALEATO 2MG ESPECIFICAÇÃO: DEXCLORFENIRAMINA MALEATO 2MG ESPECIFICAÇÃO: DEXCLORFENIRAMINA MALEATO 2mg, a embalagem deverá conter a impressao venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	5.000 CPR		0,26	1.300,00







0588	DEXCLORFENIRAMINA MALEATO 2MG/5ML XAROPE Especificação: DEXCLORFENIRAMINA XAROPE 2mg/5mL, a embalagem deverá conter a impressao venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	20.000 FR		2,30	46.000,00
0590	DEXTROCETAMINA, CLORIDRATO DE, 50MG/ML	500 AMP		14,12	7.060,00
0592	DIAZEPAM COMPRIMIDO 10 MG Especificação: DIAZEPAM comprimido 10 mg, a embalagem devera conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutoroficial.	30.000 CPR		0,21	6.300,00
0594	DIAZEPAM COMPRIMIDO 5 MG Especificação : DIAZEPAM comprimido 5 mg, a embalagem devera conter a impressão venda proibida pelo comercio. Apresentar	30.000 CPR		0,22	6.600,00
	registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do	EI	TU	RA	DE
	fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutoroficial.				
0596 0598	DIAZEPAN 5MG/ML	5.000 AMP		1,25	6.250,00
0598	DICLOFENACO POTÁSSICO 50MG Especificação : Comprimidos revestidos redondos, biconvexos, marrom-avermelhado. Embalagem contendo 20 comprimidosrevestidos.	200.000 CPR		0,22	44.000,00
0600	DICLOFENACO RESINADO 15MG/ML SUSP.ORAL Especificação: DICLOFENACO resinado suspensão oral 15mg/ml gota fr.10m, a embalagem devera conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do pais de origem traduzido por tradutoroficial.	20.000 FR	е	6,22	124.400,00







0602	DICLOFENACO SÓDICO 50MG Especificação: DICLOFENACO sódico 50mg. comprimido revestidos 50mg, a embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do pais de origem traduzido por tradutoroficial.	200.000 CPR	0,21	42.000,00
0604	DICLOFENACO SÓDICO 75MG Especificação: DICLOFENACO sódico 75mg. Injetavel 75mg ampola 3ml, a embalagem deverá conter a impressao venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do pais de	80.000 AMP	1,34	107.200,00
0606	origem traduzido por tradutoroficial.  DIGLUCONATO DE	60 L	21,10	1.266,00
	CLOREXIDINA EM SOLUÇÃO AQUOSA A 1% Especificação : DIGLUCONATO DE CLOREXIDINA EM SOLUÇÃO AQUOSA A 1%			
0608	DIGLUCONATO DE CLOREXIDINA EM SOLUÇÃO AQUOSA A 2%	60 L	27,62	1.657,20
	Especificação : DIGLUCONATO DE CLOREXIDINA EM SOLUÇÃO AQUOSA A 2%	EITU	JRA	DE /
0610	DIGLUCONATO DE CLOREXIDINA EM SOLUÇÃO AQUOSA A 4% Especificação : DIGLUCONATO DE CLOREXIDINA EM SOLUÇÃO	60 L	60,58	3.634,80
0612	AQUOSA A 4% DIGLUCONATO DE CLOREXIDINA EM SOLUÇÃO AQUOSA A 5%	200 L	55,86	11.172,00
т,	Especificação : DIGLUCONATO DE CLOREXIDINA EM SOLUÇÃO AQUOSA A 5%	D 2 7 0	Drog	
0614	DIGOXINA 0,25MG Especificação: DIGOXINA 0,25mg comprimido envelopado caixa com 500 comprimidos, a embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutoroficial.	10.000 CPR	P 0,20 8	2.000,00
0616	DIMENIDRINATO 3MG/ML + CLORIDRATO DE PIRIDOXINA 5MG/ML + GLICOSE 100MG/ML Especificação : DIMENIDRINATO 3MG/ML + CLORIDRATO DE PIRIDOXINA 5MG/ML + GLICOSE 100MG/ML + FRUTOSE	1.000 AMP	4,15	4.150,00





#### GOVERNO MUNICIPAL DE TUCURUÍ

PREFEITURA MUNICIPAL DE TUCURUI



100MG/ML, SOL. INJETÁVEL

0618	DIMETICONA 40MG Especificação: DIMETICONA comprimido 40mg. A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de	12.000 CPR		0,22	2.640,00
0630	origem traduzido por tradutoroficial.	25 000 EP		1.00	40.750.00
0620	DIMETICONA 75MG/ML Especificação: DIMETICONA 75mg/mL emulsão oral, frasco 10ml. Deve conter na embalagem a descrição proibida a venda pelo comércio.	25.000 FR		1,99	49.750,00
	Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas				
	Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme				
	resolução Anvisa nº 460/99. Em caso				
	de fabricante fora do mercosul,				
	apresentar documento do pais de origem traduzido por tradutoroficial.				
0622	DIPIRONA SÓDICA 500 MG	200.000 CPR		0,29	58.000,00
	Especificação : DIPIRONA sodica				
	500 mg. a embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo				
	comércio. Apresentar registro dos	- E I T			DE
	produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e				
	Controle - CBPFC do fabricante				
	conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora				
	do mercosul, apresentar documento				
	do pais de origem traduzido por				
0624	tradutoroficial.  DIPIRONA SÓDICA 500	25.000 FR		1,64	41.000,00
0024	MG/MLGOTAS	25.000 FK		1,04	41.000,00
	Especificação : DIPIRONA sódica				
т.	500 mg/ml. Frasco com 10ml, a embalagem devera conter a	D			
	impressão venda proibida pelocomércio.	Paz	e r	rog	resso
	Apresentar registro dos produtos na				
	Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle -				
	CBPFC do fabricante conforme				
	resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul,				
	apresentar documento do pais de origem traduzido por tradutoroficial.				
0626	DIPIRONA SÓDICA 500 MG/ML	160.000 AMP		0,99	158.400,00
0020	INJETAVEL	100.000 / 11111		0,00	100.100,00
	Especificação : DIPIRONA sódica 500 mg/ml ampola 2mL.				
	A embalagem deverá conter a				
	impressao venda proibida pelo				
	comércio. Apresentar registro dos produtos na				
	Anvisa e Certificado de Boas				
	Praticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme				
	resolução Anvisa nº 460/99. Em caso				





PREFEITURA MUNICIPAL DE TUCURUI



de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.

0628	DISPOSITIVO DE INCONTINÊNCIA URINÁRIA C/ PRESERVATIVO №05 Especificação : DISPOSITIVO DE INCONTINÊNCIA URINÁRIA C/	1.000 UN	10,73	10.730,00
0630	PRESERVATIVO Nº05 DISPOSITIVO DE INCONTINÊNCIA URINÁRIA C/ PRESERVATIVO Nº06 Especificação : DISPOSITIVO DE INCONTINÊNCIA URINÁRIA C/	1.000 UN	9,33	9.330,00
0632	PRESERVATIVO Nº05 DISPOSITIVO P/ SISTEMA FECHADO P/ IFUSÃO DE SOLUÇÕES COM ACESSO DIRETO, SEM AGUL Especificação : DISPOSITIVO P/ SISTEMA FECHADO P/ IFUSÃO DE SOLUÇÕES COM ACESSO	1.000 UN	10,00	10.000,00
0634 0636 0638	DIRETO, SEM AGULHA DIVALPROATO DE SÓDIO 250MG DIVALPROATO DE SÓDIO 500MG DOMPERIDONA 10MG Especificação : A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas	20.000 CPR 20.000 CPR 1.000 CPR	0,74 1,27 0,39	14.800,00 25.400,00 390,00
	Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso	EFTTH	RΛ	D.F.
0640	de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial. DOPAMINA CLORIDRATO	1.000 AMP	5,92	5.920,00
Tr	SOLUÇÃO INJETÁVEL 5MG/ML Especificação: DOPAMINA cloridrato, solução injetável 5mg/mL ampola 10ml, a embalagem devera conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº	Paz e	K	esso
	460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.			
0642	DOXICICLINA 100MG Especificação: DOXICICLINA 100 mg, a embalagem devera conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutoroficial.	15.000 CPR	0,49	7.350,00





PREFEITURA MUNICIPAL DE TUCURUI



7,98 0644 DRENO DE PENROSE N.02 100 UN Especificação: DRENO de penrose, n. 02, confeccionado em látex natural, descartável, estéril, atóxico, flexível, formato tubular, uniforme em toda a sua extensão,com paredes finas e maleáveis. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico, abertura em petala.

Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.

0646

DRENO DE PENROSE N.04 Especificação: DRENO de penrose, n. 04, confeccionado em látex natural, descartável, estéril, atóxico, flexível, formato tubular, uniforme em toda a sua extensão,com paredes finas e maleáveis. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico, abertura em petala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da

Saúde.

DRENO DE PENROSE N.06 0648 Especificação: DRENO de penrose,

n. 06, confeccionado em látex natural, descartável, estéril, atóxico, flexível, formato tubular, uniforme em toda a sua extensão,com paredes finas e maleáveis. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico, abertura em petala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da

0650

Saúde.

Especificação: DRENO toráxico, n. 10, em PVC, descartável, com conexão, atóxico, pirogênico, siliconizado com linha radiopaca, ponta atraumática ou boleada, multperfurado, para ser aclopado ao sistema de drenagem medastinal, esterelizado a óxido de etileno. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em petala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, procedência, data de fabricação, tipo de esterilização,

prazo de validade e registro no

Ministério da Saúde.

100 UN

100 UN

14,18

1.418,00

1.436,00

14,36

DRENO TORÁXICO MEDIASTINAL 10 UN 20,34 203,40





0654

#### Estado do Pará GOVERNO MUNICIPAL DE TUCURUÍ

PREFEITURA MUNICIPAL DE TUCURUI



0652 DRENO TORÁXICO MEDIASTINAL 10 UN 22,66

Especificação: DRENO TORÁXICO MEDIASTINAL, n. 12, descartável, com conexão, atóxico, pirogênico, siliconizado com linha radiopaca, ponta atraumática ou boleada, multperfurado, para ser aclopado ao sistema de drenagem medastinal, esterelizado a óxido de etileno. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em petala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, procedência, data de fabricação, tipo de esterilização, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde. DRENO TORAXICO MEDIASTINAL №14

10 UN 21,77 217,70

Especificação: DRENO TORÁXICO MEDIASTINAL Nº14, descartável, com conexão, atóxico, pirogênico, siliconizado com linha radiopaca, ponta atraumática ou boleada, multperfurado, para ser aclopado ao sistema de drenagem medastinal, esterelizado a óxido de etileno. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em petala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, procedência, data de fabricação, tipo de esterilização, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde., descartável, com conexão, atóxico, pirogênico, siliconizado com linha radiopaca, ponta atraumática ou boleada, multperfurado, para ser aclopado ao sistema de drenagem medastinal, esterelizado a óxido de etileno. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, procedência, data de fabricação, tipo de esterilização, prazo de validade e registro no

0656 DRENO TORÁXICO MEDIASTINAL 10 UN

Nº16

Especificação: DRENO TORÁXICO MEDIASTINAL Nº16, descartável, com conexão, atóxico, pirogênico, siliconizado com linha radiopaca, ponta atraumática ou boleada, multperfurado, para ser aclopado ao sistema de drenagem medastinal, esterelizado a óxido de etileno. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em petala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, procedência, data de fabricação, tipo de esterilização, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde., descartável, com conexão, atóxico, pirogênico, siliconizado com linha radiopaca, ponta atraumática ou boleada, multperfurado, para ser aclopado ao sistema de drenagem medastinal,

esterelizado a óxido de etileno.





PREFEITURA MUNICIPAL DE TUCURUI

10 UN

10 UN



Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, procedência, data de fabricação, tipo de esterilização, prazo de validade e registro no

0658 DRENO TORÁXICO MEDIASTINAL

Especificação: DRENO TORÁXICO MEDIASTINAL Nº18, descartável, com conexão, atóxico, pirogênico, siliconizado com linha radiopaca, ponta atraumática ou boleada, multperfurado, para ser aclopado ao sistema de drenagem medastinal, esterelizado a óxido de etileno. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em petala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, procedência, data de fabricação, tipo de esterilização, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde., descartável, com conexão, atóxico, pirogênico, siliconizado com linha radiopaca, ponta atraumática ou boleada,

multperfurado, para ser aclopado ao sistema de drenagem medastinal, esterelizado a óxido de etileno. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, procedência, data de fabricação, tipo de esterilização, prazo de validade e registro no

DRENO TORÁXICO MEDIASTINAL Nº20

Especificação: DRENO TORÁXICO MEDIASTINAL Nº20, descartável, com conexão, atóxico, pirogênico, siliconizado com linha radiopaca, ponta atraumática ou boleada, multperfurado, para ser aclopado ao sistema de drenagem medastinal, esterelizado a óxido de etileno. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em petala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, procedência, data de fabricação, tipo de esterilização, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde., descartável, com conexão, atóxico, pirogênico, siliconizado com linha radiopaca, ponta atraumática ou boleada, multperfurado, para ser aclopado ao sistema de drenagem medastinal, esterelizado a óxido de etileno. Embalagem individual, em papel

16,21

162.10

EITURA DE L CURULI

22,06 22

Paz e Progresso





PREFEITURA MUNICIPAL DE TUCURUI



grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, procedência, data de fabricação, tipo de esterilização, prazo de validade e registro no

DRENO TORAXICO MEDIASTINAL Nº22 0662

21,75

217,50

Especificação: DRENO TORÁXICO MEDIASTINAL Nº22, descartável, com conexão, atóxico, pirogênico, siliconizado com linha radiopaca, ponta atraumática ou boleada, multperfurado, para ser aclopado ao sistema de drenagem medastinal, esterelizado a óxido de etileno. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em petala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, procedência, data de fabricação, tipo de esterilização, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde., descartável, com conexão, atóxico, pirogênico, siliconizado com linha radiopaca, ponta atraumática ou boleada, multperfurado, para ser aclopado ao sistema de drenagem medastinal, esterelizado a óxido de etileno. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, procedência, data de fabricação, tipo de esterilização, prazo de validade e registro no

DRENO TORÁXICO MEDIASTINAL Nº24

Especificação: DRENO TORÁXICO MEDIASTINAL Nº24, descartável, com conexão, atóxico, pirogênico, siliconizado com linha radiopaca, ponta atraumática ou boleada, multperfurado, para ser aclopado ao sistema de drenagem medastinal, esterelizado a óxido de etileno. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em petala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, procedência, data de fabricação, tipo de esterilização, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde., descartável, com conexão, atóxico, pirogênico, siliconizado com linha radiopaca, ponta atraumática ou boleada, multperfurado, para ser aclopado ao sistema de drenagem medastinal, esterelizado a óxido de etileno. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico,

10 UN 22,96 229,60





PREFEITURA MUNICIPAL DE TUCURUI

10 UN

10 UN



abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, procedência, data de fabricação, tipo de esterilização, prazo de validade e registro no

DRENO TORÁXICO MEDIASTINAL 0666

Especificação: DRENO TORÁXICO MEDIASTINAL Nº26, descartável, com conexão, atóxico, pirogênico, siliconizado com linha radiopaca, ponta atraumática ou boleada, multperfurado, para ser aclopado ao sistema de drenagem medastinal, esterelizado a óxido de etileno. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em petala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, procedência, data de fabricação, tipo de esterilização, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde., descartável, com conexão, atóxico, pirogênico, siliconizado com linha radiopaca, ponta atraumática ou boleada, multperfurado, para ser aclopado ao sistema de drenagem medastinal, esterelizado a óxido de etileno. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de

prazo de validade e registro no DRENO TORÁXICO MEDIASTINAL Nº28

identificação, procedência, data de fabricação, tipo de esterilização,

Especificação: DRENO TORÁXICO MEDIASTINAL Nº28, descartável, com conexão, atóxico, pirogênico, siliconizado com linha radiopaca, ponta atraumática ou boleada, multperfurado, para ser aclopado ao sistema de drenagem medastinal, esterelizado a óxido de etileno. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em petala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, procedência, data de fabricação, tipo de esterilização, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde., descartável, com conexão, atóxico, pirogênico, siliconizado com linha radiopaca, ponta atraumática ou boleada, multperfurado, para ser aclopado ao sistema de drenagem medastinal, esterelizado a óxido de etileno. Embalagem individual, em papel

25,10

251.00





PREFEITURA MUNICIPAL DE TUCURUI



grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, procedência, data de fabricação, tipo de esterilização, prazo de validade e registro no

0670 DRENO TORAXICO MEDIASTINAL Nº30

Especificação: DRENO TORÁXICO MEDIASTINAL Nº30, descartável, com conexão, atóxico, pirogênico, siliconizado com linha radiopaca, ponta atraumática ou boleada, multperfurado, para ser aclopado ao sistema de drenagem medastinal, esterelizado a óxido de etileno. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em petala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, procedência, data de fabricação, tipo de esterilização, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde., descartável, com conexão, atóxico, pirogênico, siliconizado com linha radiopaca, ponta atraumática ou boleada, multperfurado, para ser aclopado ao sistema de drenagem medastinal,

esternizado a óxido de etileno.
Embalagem individual, em papel
grau cirúrgico e filme termoplástico,
abertura em pétala. Na embalagem
deverá estar impresso dados de
identificação, procedência, data de
fabricação, tipo de esterilização,
prazo de validade e registro no

DRENO TORÁXICO MEDIASTINAL Nº32

Especificação: DRENO TORÁXICO MEDIASTINAL Nº32, descartável, com conexão, atóxico, pirogênico, siliconizado com linha radiopaca, ponta atraumática ou boleada, multperfurado, para ser aclopado ao sistema de drenagem medastinal, esterelizado a óxido de etileno. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em petala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, procedência, data de fabricação, tipo de esterilização, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde., descartável, com conexão, atóxico, pirogênico, siliconizado com linha radiopaca, ponta atraumática ou boleada, multperfurado, para ser aclopado ao sistema de drenagem medastinal, esterelizado a óxido de etileno. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico,

23,76

237,60

E I T U R A D E A

10 UN 25,38 253,80

Paz e Progresso





PREFEITURA MUNICIPAL DE TUCURUI

10 UN

10 UN



abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, procedência, data de fabricação, tipo de esterilização, prazo de validade e registro no

0674 DRENO TORÁXICO MEDIASTINAL

Nº34

Especificação: DRENO TORÁXICO MEDIASTINAL Nº34, descartável, com conexão, atóxico, pirogênico, siliconizado com linha radiopaca, ponta atraumática ou boleada, multperfurado, para ser aclopado ao sistema de drenagem medastinal, esterelizado a óxido de etileno. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em petala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, procedência, data de fabricação, tipo de esterilização, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde., descartável, com conexão, atóxico, pirogênico, siliconizado com linha radiopaca, ponta atraumática ou boleada, multperfurado, para ser aclopado ao sistema de drenagem medastinal, esterelizado a óxido de etileno. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, procedência, data de fabricação, tipo de esterilização,

DRENO TORÁXICO MEDIASTINAL Nº36

prazo de validade e registro no

Especificação: DRENO TORÁXICO MEDIASTINAL Nº36, descartável, com conexão, atóxico, pirogênico, siliconizado com linha radiopaca, ponta atraumática ou boleada, multperfurado, para ser aclopado ao sistema de drenagem medastinal, esterelizado a óxido de etileno. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em petala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, procedência, data de fabricação, tipo de esterilização, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde., descartável, com conexão, atóxico, pirogênico, siliconizado com linha radiopaca, ponta atraumática ou boleada, multperfurado, para ser aclopado ao sistema de drenagem medastinal, esterelizado a óxido de etileno. Embalagem individual, em papel

25,01

250.10

24 45

244,50



Trav. Raimundo Ribeiro de Souza nº 01 – Centro CEP: 68456-180 – Tucuruí-Pará CNPJ: 05.251.632/0001-41





PREFEITURA MUNICIPAL DE TUCURUI



grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, procedência, data de fabricação, tipo de esterilização, prazo de validade e registro no

DRENO TORAXICO MEDIASTINAL Nº38 0678

27,03

270,30

Especificação: DRENO TORÁXICO MEDIASTINAL Nº38, descartável, com conexão, atóxico, pirogênico, siliconizado com linha radiopaca, ponta atraumática ou boleada, multperfurado, para ser aclopado ao sistema de drenagem medastinal, esterelizado a óxido de etileno. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em petala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, procedência, data de fabricação, tipo de esterilização, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde., descartável, com conexão, atóxico, pirogênico, siliconizado com linha radiopaca, ponta atraumática ou boleada, multperfurado, para ser aclopado ao sistema de drenagem medastinal, esterelizado a óxido de etileno. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, procedência, data de fabricação, tipo de esterilização, prazo de validade e registro no

DRENO TORÁXICO MEDIASTINAL

Especificação: DRENO TORÁXICO MEDIASTINAL Nº40, descartável, com conexão, atóxico, pirogênico, siliconizado com linha radiopaca, ponta atraumática ou boleada, multperfurado, para ser aclopado ao sistema de drenagem medastinal, esterelizado a óxido de etileno. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em petala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, procedência, data de fabricação, tipo de esterilização, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde., descartável, com conexão, atóxico, pirogênico, siliconizado com linha radiopaca, ponta atraumática ou boleada, multperfurado, para ser aclopado ao sistema de drenagem medastinal, esterelizado a óxido de etileno. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico,

10 UN 27,68 276,80





PREFEITURA MUNICIPAL DE TUCURUI



abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, procedência, data de fabricação, tipo de esterilização, prazo de validade e registro no

apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.

0682	EFEDRINA SULFATO Especificação: Solução injetável 50mg. ampola 1mL, a embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	2.000 AMP	8,03	16.060,00
0684	ELETRODO DESCARTÁVEL PARA MONITORIZAÇÃO DE ECG Especificação : ELETRODO	12.000 UN	12,25	147.000,00
	DESCARTÁVEL PARA MONITORIZAÇÃO DE ECG: COM PINO DE AÇO INOX, CONTRA	FEITU	R A	DE
0687	PINO DE PRATA, ADESIVO HIPOALERGÊNICO, CAPA PROTETORA DO ADESIVO, GEL CONDUTOR, NÃO ESTÉRIL, TAMANHO ADULTO. EMBALAGEM CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO E PROCEDÊNCIA. ENALAPRIL 10MG Especificação: Comprimido 10mg, a embalagem deverá conter a impressãa venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de	100.000 CPR Paze	Progr	11.000,00 <b>ESSO</b>
	Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.			
0689	ENALAPRIL 20MG Especificação: Comprimido 20mg, a embalagem deverá conter a impressãa venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul,	200.000 CPR	0,24	48.000,00







0691	ENALAPRIL 5MG Especificação : Comprimido 5mg, a	100.000 CPR		0,19	19.000,00	
0693	embalagem deverá conter a impressãa venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial. ENANTATO DE NORETISTERONA 50MG + VALERATO DE ESTRADIOL 5MG Especificação: Enantato ou decanoato, solução injetável 50mg/mL ampola 1mL, a embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do	5.000 AMP		16,76	83.800,00	
	fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de					
	fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de					
	origem traduzido por tradutor oficial.					
0695	EQUIPO MACROGOTAS Especificação: EQUIPO MACROGOTAS SIMPLES COM CÂMARA DE GOTEJAMENTO FLEXÍVEL E TRANSPARENTE (RELAÇÃO 20GTS/MIN), PONTA PERFURANTE (PENETRADOR)	100.000 UN		3,47	347.000,00	
	PARA ADAPTAÇÃO EM FRASCO, AMPOLA, BOLSA, PROTETOR DA					
	TAMPA PERFURANTE (PENETRADORA), PINÇA ROLETE, TUBO FLEXÍVEL TRANSPARENTE.	E I	TU	RA	DE	
0697	EQUIPO MICROGOTAS Especificação: EQUIPO MICROGOTAS SIMPLES COM CÂMARA DE GOTEJAMENTO FLEXÍVEL E TRANSPARENTE (RELAÇÃO 20GTS/MIN), PONTA PERFURANTE (PENETRADOR) PARA ADAPTAÇÃO EM FRASCO,	20.000 UN		2,91	58.200,00	
	AMPOLA, BOLSA, PROTETOR DA TAMPA PERFURANTE					
	(PENETRADORA), PINÇA ROLETE, TUBO FLEXÍVEL TRANSPARENTE. EQUIPO PARA NUTIÇÃO ENTERAL	Pa 7	P	Prog	3.234,00	$\cap$
0699	Especificação : EQUIPO PARA	200 ON		10,17	3.234,00	
0701	NUTRIÇÃO ENTERAL - GGT ERITROMICINA 250MG/5ML	5.000 FR		7,10	35.500,00	
	SUSP.ORAL Especificação: Frasco com 60mL, a embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.					





### GOVERNO MUNICIPAL DE TUCURUÍ



0703	ERITROMICINA 500MG	20.000 CPR	2,04	40.800,00
0703	Especificação : A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio.	20.000 GFR	2,04	40.000,00
	Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle -			
	CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso			
	de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.			
0705	ESCOVA CERVICAL PARA PCCU Especificação : ESCOVA	300 CX	25,02	7.506,00
	CERVICAL PARA PCCU, CAIXA COM 100 UNIDADES.			
0707	ESCOVA DE ROBSON P/ CONTRA ÂNGULO	100 UN	6,07	607,00
	Especificação : ESCOVA DE ROBSON P/ CONTRA			
0709	ÂNGULO ESCOVA DENTAL ADULTO	1.500 UN	13,41	20.115,00
	Especificação : ESCOVA DENTAL ADULTO			
0711	ESCOVA DENTAL INFANTIL COLORIDA	1.500 UN	9,40	14.100,00
	Especificação : ESCOVA DENTAL INFANTIL COLORIDA			
0713	ESCOVA PLÁSTICA COM DUPLA FACE	1.000 UN	10,88	10.880,00
	Especificação : ESCOVA PLÁSTICA COM DUPLA FACE, SENDO			
	CONSTITUÍDA DE POLIETILENO ACOPLADA A UMA ESPONJA DE			
	POLIURETANO CONTENDO PVPI DEGERMANTE PARA	EFTTH	PΛ	D.F.
	DEGERMAÇÃO PRÉ - OPERATÓRIA DESCARTÁVEL.	LIIO	KA	
	EMBALAGEM INDIVIDUAL EM PLÁSTICO FOTOSSENSÍVEL OU			
	EM BLÍSTER RÍGIDO, COM TAMPA EM PAPEL LAMINADO OU PAPEL			
	GRAU CIRÚGIRCO, COM ABERTURA EM PÉTALA,			
	TRAZENDO EXTERNAMENTE OS DADOS DE IDENTIFICAÇÃO,			
	PROCEDÊNCIA, NÚMERO DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE.			
0715	ESPARADRAPO IMPERMEÁVEL TAMANHO	3.500 RL	11,78	41.230,00
	10CM X 4,5M Especificação : Na cor branca, em			
	tecido apropriado de algodão e óxido de zinco e borracha na outra, com boa aderência, isento de substâncias			
	alergenas, enrolado em carretel e no tamanho de 10 cm x 4,5 m. Na			
	embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de			
	esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministêrio da Saúde.			
0717	ESPÁTULA DE AIRES PARA PCCU Especificação : ESPÁTULA DE AIRES PARA PCCU	20.000 UN	10,23	204.600,00
0719	ESPÁTULA DE MADEIRA C/ 100UND, EMBALADO EM PACOTE PLÁSTICO	120 PAC	9,19	1.102,80
	Especificação : ESPÁTULA DE MADEIRA C/ 100UND,			





#### GOVERNO MUNICIPAL DE TUCURUÍ



<b>EMBALADO</b>	ΕM	PACOTE
PLÁSTICO		

	PLÁSTICO						
0721	ESPATULA PARA RESINA № 1 Especificação : ESPATULA PARA RESINA № 1	50 UN		45	,93	2.296,50	
0723	ESPÉCULO VAGINAL PCCU TAM. G Especificação : ESPÉCULO VAGINAL PCCU TAM. G	4.000 UN		2	,11	8.440,00	
0725	ESPÉCULO VAGINAL PCCU TAM. M Especificação : ESPÉCULO VAGINAL PCCU TAM. M	8.000 UN		3	,04	24.320,00	
0727	ESPÉCULO VAGINAL PCCU TAM. P Especificação : ESPÉCULO VAGINAL PCCU TAM. P	8.000 UN		2	,89	23.120,00	
0729	ESPELHO BUCAL N° 4, PLANO Especificação : ESPELHO BUCAL N° 4, PLANO	200 UN		13	,34	2.668,00	
0731	ESPINHEIRA SANTA (MAYTENUS ILICIFOLIA) 330MG Especificação: A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	50 CP		1	,20	60,00	
0733	ESPINHEIRA SANTA (MAYTENUS ILICIFOLIA) SOLUÇÃO	50 FR		8	,94	447,00	
	Especificação: A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio.  Apresentar registro dos produtos na	ΕI	TU	R	A I	) E	
0735	Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial. ESPIRAMICINA 1500UI	2.000 CPR		3	,83	7.660,00	
0737	ESPIRONOLACTONA 25MG	10.000 CPR			,31	3.100,00	
Tr	Especificação: Comprimido na embalagem deve conter a descrição venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	Paz	e	Pr	ogr	es	50
0739	ESPIRONOLACTONA 50MG Especificação: A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	10.000 CPR		0	,94	9.400,00	





### GOVERNO MUNICIPAL DE TUCURUÍ



				Rubrica
0741	ESPONJA HEMOSTÁTICA DE COLÁGENO HIDROFILIZADO Especificação : ESPONJA HEMOSTÁTICA DE COLÁGENO HIDROFILIZADO	100 FR	37,82	3.782,00
0743	ESTABILIZADOR DE CABEÇA (COXIM) Especificação : ESTABILIZADOR DE CABEÇA (COXIM)	15 UN	336,64	5.049,60
0745	ESTOJO INOX 36X22X9CM Especificação : ESTOJO INOX 36X22X9CM	50 UN	270,20	13.510,00
0747	ESTROGÊNIOS CONJUGADOS 0,625MG Especificação: Conjugados ( naturais) 0,625mg.,625mg, a embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do pais de origem traduzido por tradutoroficial.	10.000 CPR	1,32	13.200,00
0749	ETILEFRINACLORIDRATO	2.000 AMP	2,56	5.120,00
0.10	Especificação: Solução injetável 10mg/ml ampola 1mL, a embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do		2,00	6.120,00
	fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de	: E I T U		DE
	fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de			
0751	origem traduzido por tradutoroficial.  EUGENOL COM 200 ML  Especificação : Embalagem: frasco	100 FR	30,51	3.051,00
	com 200 ml, com dados de identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.			
0753	EVIDENCIADOR DE PLACA	50 FR	26,23	1.311,50
Tr	BACTERIANA- LIQUIDO, FRC C/ 500ML Especificação : EVIDENCIADOR DE PLACA BACTERIANA-LÍQUIDO, FRC	Paz e	Prog	resso
0755	C/ 500ML. EXTENSOR DE FEMUR GRANDE Especificação : EXTENSOR DE FÊMUR GRANDE	15 UN	234,65	3.519,75
0757	EXTENSOR DE FÊMUR PEQUENO Especificação : EXTENSOR DE FÊMUR PEQUENO	10 UN	233,95	2.339,50
0759	FENITOÍNA 100MG Especificação: FENITOÍNA 100mg, a embalagem devera conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de	60.000 CPR	0,26	15.600,00





PREFEITURA MUNICIPAL DE TUCURUI



origem traduzido por tradutor oficial.

0704	FENITOÍNA COMO (M. OUBENO ÃO	1 000 55		00.75	400 000 00
0761	FENITOÍNA 20MG/ML SUPENSÃO ORAL	4.000 FR		30,75	123.000,00
0763	FENITOÍNA 50MG/ML Especificação: FENITOÍNA 50mg/ml. Ámpola com 5ml, a embalagem devera conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutoroficial.	5.000 AMP		3,49	17.450,00
0765	FENOBARBITAL 100MG	90.000 CPR		0,25	22.500,00
	Especificação : FENOBARBITAL, comprimido 100mg, a embalagem				
	deverá conter a impressão venda				
	proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e				
	Certificado de Boas Práticas,				
	Fabricação e Controle - CBPFC do				
	fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de				
	fabricante fora do mercosul,				
	apresentar documento do pais de origem traduzido por tradutor oficial.				
0767	FENOBARBITAL 40 MG/ML	3.000 FR		4,27	12.810,00
	Especificação : FENOBARBITAL,				
	solução oral gotas 40 mg/ml frasco 20ml, a embalagem deverá conter a				
	impressão venda proibida pelo				
	comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de				
	Boas Práticas, Fabricação e Controle				
	- CBPFC do fabricante conforme				
	resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul,				
	apresentar documento do país de				
TT	origem traduzido por tradutor oficial.	D		D	
0769	FENOBARBITAL SOLUÇÃO INJETÁVEL 100MG/ML	5.000 AMP	0	2,40	12.000,00
- 1 1	Especificação : FENOBARBITAL,	1 4 2			810330
	solução injetável 100mg ampola 1ml,				
	a embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo				
	comércio.				
	Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas				
	Práticas, Fabricação e Controle -				
	CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso				
	de fabricante fora do mercosul,				
	apresentar documento do país de				
0771	origem traduzido por tradutor oficial. FENOTEROL BROMIDRATO	3.000 FR		6,24	18.720,00
0771	5MG/ML_SOL.PARA	3.000 F IX		0,24	10.720,00
	INALAÇÃO/GOTAS				
	Especificação : FENOTEROL bromidrato 5mg/dose frasco				
	aerosol/gotas. Deve conter na				
	embalagem a descrição proibida a				





PREFEITURA MUNICIPAL DE TUCURUI



venda pelo comércio.

0773	FENTANILA CLORIDRATO DE SOLUÇÃO INJETÁVEL	4.000 AMP		6,83	27.320,00	
0775	0,5MG/ML Especificação: Amp. 5mL. A embalagem do produto deverá conter a seguinte impressão: venda proíbida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial. FIBRA DE CRUSTÁCEOS (	50 CP		40,88	2.044,00	
	QUITOSANA ) 500MG Especificação : A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio.				,	
	Apresentar registro dos produtos na					
	Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle -					
	CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso					
	de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de					
0777	origem traduzido por tradutor oficial.	040 UN		407.00	40.466.40	
0777	FILME PARA ULTRASSONOGRAFIA UPP- 110S	A 240 UN		167,36	40.166,40	
	Especificação : FILME PARA	FFT	$T \cup I$	RΔ	DF	
	ULTRASSONOGRAFIA UPP- 110S					
0779	FIO ÁCIDO POLIGLICÓLICO № 1.0 Especificação : FIO ÁCIDO POLIGLICÓLICO № 1.0	90 CX		329,04	29.613,60	
0781	FIO ÁCIDO POLIGLICÓLICO Nº 2.0 Especificação : FIO ÁCIDO	90 CX		350,75	31.567,50	
0783	POLIGLICÓLICO № 2.0 FIO ACIDO POLIGLICOLICO № 3.0 Especificação : FIO ÁCIDO POLIGLICOLICO № 3.0	90 CX		327,09	29.438,10	
0785	FIO ÁCIDO POLIGLIÓLICO № 0.0 Especificação : FIO ÁCIDO POLIGLICÓLICO № 0.0	90 CX	е	P <sup>371,53</sup>	33.437,70	0
0787	FIO CATGUT CROMADO 0 C/	50 CX		132,23	6.611,50	
	Especificação : FIO CATGUT CROMADO 0 C/ 24UND					
0789	FIO CATGUT CROMADO 1-0 C/ 24UND	90 CX		153,78	13.840,20	
	Especificação : FIO CATGUT CROMADO 1 - 0 C/ 24UNIDADES					
0791	FIO CATGUT CROMADO 2-0 C/ 24UND	90 CX		165,20	14.868,00	
	Especificação : FIO CATGUT CROMADO 2-0 C/ 24UND					
0793	FIO CATGUT CROMADO 3-0 C/ 24UND Especificação : FIO CATGUT CROMADO 3-0 C/ 24UND	90 CX		141,49	12.734,10	
0795	FIO CATGUT CROMADO COM AGULHA ROBUSTA DE 4CM 0 - 0 C/ 24UND	50 CX		131,58	6.579,00	





### GOVERNO MUNICIPAL DE TUCURUÍ



						$\overline{}$
	Especificação : FIO CATGUT CROMADO COM AGULHA ROBUSTA DE 4CM 0 - 0 C/ 24UND					
0797	FIO CATGUT CROMADO COM AGULHA ROBUSTA DE 4CM 2 - 0 C/ 24UND Especificação : FIO CATGUT CROMADO COM AGULHA ROBUSTA DE 4CM 2 - 0 C/ 24UND	50 CX		135,33	6.766,50	
0799	FIO CATGUT CROMADO COM AGULHA ROBUSTA DE 5CM 1 - 0 C/ 24UND Especificação : FIO CATGUT CROMADO COM AGULHA ROBUSTA DE 5CM 1 - 0 C/ 24UND	50 CX		141,86	7.093,00	
0801	FIO CATGUT SIMPLES 1-0 AG. TE PLUS 3.00 3/8 CIR. CILINDRICA, 75 CM CX C/ 24UND Especificação : FIO CATGUT SIMPLES 1-0, AG. TE PLUS 3.00 3/8 CIR. CILINDRICA, 75CM CX COM 24 8UNIDADES.	90 CX		145,91	13.131,90	
0803	FIO CATGUT SIMPLES 2-0 Especificação : FIO CATGUT SIMPLES 2 - 0, AG. TE PLUS 3.00 3/8 CIR. CILINDRICA, 75CM CX C/ 24UND	90 CX		160,22	14.419,80	
0805	FIO CATGUT SIMPLES 3-0 Especificação : FIO CATGUT SIMPLES 3 - 0, AG. TE PLUS 3.00 3/8 CIR. CILINDRICA, 75CM CX C/	90 CX		148,32	13.348,80	
0807	24UND FIO CATGUT SIMPLES 4-0 AG. Especificação : FIO CATGUT SIMPLES 4 - 0, AG. TE PLUS 3.00 3/8 CIR. CILINDRICA, 75CM CX C/ 24UND	50 CX	TU	149,51	7.475,50	
0809	FIO CATGUT SIMPLES 5-0, AG. Especificação : FIO CATGUT SIMPLES 5 - 0, AG. TE PLUS 3.00 3/8 CIR. CILINDRICA, 75CM CX C/ 24UND	50 CX		137,50	6.875,00	
0811	FIO DE ALGODÃO 0 SEM AGULHA Especificação : FIO DE	20 CX		87,66	1.753,20	
0813	ALGODÃO 0 SEM AGULHA FIO DE ALGODÃO 0.0 C/ AGULHA - CX C/ 24UND Especificação : FIO DE ALGODÃO 0.0C/ AGULHA - CX 24 UNIDADES	20 CX 7	е	95,26	1.905,20	0
0815	FIO DE ALGODÃO 1.0 C/ AGULHA - CX C/ 24 UND Especificação : FIO DE ALGODÃO 1.0 C/ AGULHA CX C/ 24 UNIDADES	20 CX		100,51	2.010,20	
0817	FIO DE ALGODÃO 2.0 C/ AGULHA - NCX C/24UND Especificação : FIO DE ALGODÃO 2.0 C/ AGULHA - CX C/ 24 UNIDADES	20 CX		91,39	1.827,80	
0819	FIO DE ALGODÃO 3.0 C/ AGULHA - CX C/ 24 UND Especificação : FIO DE ALGODÃO 3.0 C/ AGULHA - CX C/ 24 UNIDADES	20 CX		97,23	1.944,60	





# GOVERNO MUNICIPAL DE TUCURUÍ



						$\overline{}$
0821	FIO DE ALGODÃO 4.0 C/ AGULHA - CX C/ 24 UND Especificação : FIO DE ALGODÃO 4.0 CPM AGULHA -	20 CX		85,73	1.714,60	
0823	CAIXA COM 24 UNIDADES FIO DE SEDA COM AGULHA 0 - ACE	90 CX		111,32	10.018,80	
	Especificação : FIO DE SEDA COM AGULHA 0 - ACE					
0825	FIO DE SEDA COM AGULHA 1 - ACE	90 CX		125,16	11.264,40	
	Especificação : FIO DE SEDA COM AGULHA 1- ACE					
0827	FIO DE SEDA COM AGULHA 2 - ACE	90 CX		118,95	10.705,50	
0829	Especificação : FIO DE SEDA COM AGULHA 2 - ACE FIO DE SEDA COM AGULHA 3 - ACE	90 CX		137,05	12.334,50	
	Especificação : FIO DE SEDA COM					
0831	AGULHA 3 - ACE FIO DE SUTURA DE NYLONCO	100 CX		58,17	5.817,00	
	PRETO 4.0 Especificação : Fio de sutura, para uso odontológico, categut, cromado,					
	absorvível, agulhado 4.0. Embalagem caixa com 24 unidades,					
	embalados individualmente, com					
	dados de identificação do produto,					
	marca do fabricante, data de fabricação, prazo de validade e					
	registro no Ministério da Saúde.					
0833	FIO DE SUTURA, AGULHADO 3.0 Especificação : Fio de sutura, para uso odontológico, categut, cromado,	20 CX		141,58	2.831,60	
	absorvível, agulhado 4.0. Embalagem caixa com 24 unidades,	= E I	TU	RA	DE	
	embalados individualmente, com dados de identificação do produto,				_ =	
	marca do fabricante, data de					
	fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.					
0835	FIO DE SUTURA, AGULHADO 4.0	20 CX		123,42	2.468,40	
0000	Especificação : Fio de sutura, para	20 0%		120, 12	2. 100, 10	
	uso odontológico, categut, cromado, absorvível, agulhado 4.0.					
	Embalagem caixa com 24 unidades,					
	embalados individualmente, com					
T	dados de identificação do produto, marca do fabricante, data de	D		Drac		- 0
	fabricação, prazo de validade e	PdZ	2	Prog	ress	s ()
0837	registro no Ministério da Saúde. FIO DENTAL, ROLO 500M	100 UN		14,41	1.441,00	
0037	Especificação : FIO DENTAL, ROLO 500M	100 014		14,41	1.441,00	
0839	FIO MONONYLON 0-0 Especificação : FIO MONONYLON 0 - 0, CX C/ 24UND, AG SC 30	50 CX		159,17	7.958,50	
	3.00, 3/8 CIRÚRGICA CORTANTE 45CM					
0841	FIO MONONYLON 1-0 Especificação : FIO MONONYLON	100 CX		63,26	6.326,00	
	1 - 0, CX C/ 24UND, AG SC 30 3.00, 3/8 CIRÚRGICA CORTANTE 45CM					
0843	FIO MONONYLON 2-0 Especificação : FIO MONONYLON 2 - 0, CX C/ 24UND, AG SC 30 3.00, 3/8 CIRÚRGICA CORTANTE 45CM	200 CX		83,83	16.766,00	





### GOVERNO MUNICIPAL DE TUCURUÍ



0845	FIO MONONYLON 3-0 Especificação : FIO MONONYLON 3 - 0, CX C/ 24UND, AG SC 30 3.00, 3/8 CIRÚRGICA CORTANTE 45CM	200 CX		88,52	17.704,00	
0847	FIO MONONYLON 4-0 Especificação : FIO MONONYLON 4 - 0, CX C/ 24UND, AG SC 30 3.00, 3/8 CIRÚRGICA CORTANTE 45CM	100 CX		91,53	9.153,00	
0849	FIO MONONYLON 5-0 Especificação : FIO MONONYLON 5 - 0, CX C/ 24UND, AG SC 30 3.00, 3/8 CIRÚRGICA CORTANTE 45CM	100 CX		91,40	9.140,00	
0851	FIO POLIGLACTINA № 0.0 Especificação : FIO ÁCIDO POLIGLICÓLICO № 0.0	50 CX		351,26	17.563,00	
0853	FIO POLIGLACTINA № 1.0 Especificação : FIO POLIGLACTINA № 1.0	50 CX		327,85	16.392,50	
0855	FIO POLIGLACTINA № 2.0 Especificação : FIO POLIGLACTINA № 2.0	50 CX		331,38	16.569,00	
0857	FIO POLIGLACTINA № 3.0 Especificação : FIO POLIGLACTINA № 3.0	50 CX		321,92	16.096,00	
0859	FITA ADESIVA AUTOCLAVE 19MM X 30M Especificação : FITA ADESIVA	1.500 RL		8,26	12.390,00	
0861	AUTOCLAVE 19MM X 30M FITA ADESIVA CIRÚRGICA MEDINDO 25MM X 10 M	2.500 RL		9,19	22.975,00	
	Especificação : FITA ADESIVA CIRÚRGICA MEDINDO 25MM X 10M, MICROPOROSA COM	EI	TU	RA	DE	
	DORSO DE NÃO TECIDO, MASSA ADESIVA NA FACE INTERNA, HIPOALERGÊNICA, COR CLARA, EMBALAGEM TIPO CARRETEL COM CAPA PROTETORA, CONTENDO DADOS DE					
0863	IDENTIFICAÇÃO E PROCEDÊNCIA FITA ADESIVA CIRÚRGICA MEDINDO 50MM X 10M	1.500 RL		10,19	15.285,00	
Tr	ESPECIFICAÇÃO : FITA ADESIVA CIRÚRGICA MEDINDO 50MM X 10M, MICROPOROSA COM DORSO DE NÃO TECIDO, MASSA ADESIVA NA FACE INTERNA, HIPOALERGÊNICA, COR CLARA, EMBALAGEM TIPO CARRETEL COM CAPA PROTETORA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO E PROCEDÊNCIA	Paz	z e	Prog	gress	0
0865	FITA ADESIVA HOSPITALAR 19MMX50M	2.000 RL		6,39	12.780,00	
0867	Especificação : FITA ADESIVA HOSPITALAR 19MMX50M FITA ADESIVA PARA AUTOCLAVE 19MMX 3.0 M	100 UN		9,37	937,00	
	Especificação : FITA ADESIVA PARA AUTOCLAVE 19MMX 3.0 M					
0869	FITA ELÁSTICA 10CM X 2M Especificação : FITA ELÁSTICA 10CM X 2M	50 UN		39,35	1.967,50	







0871	FITOMENADIONA SOLUÇÃO	10.000 AMP	3,96	39.600,00
0071	INJETÁVEL 10MG/ML	10.000 AWI	3,30	33.000,00
	Especificação : FITOMENADIONA			
	solução injetável 10mg/mL ampola 1mL, a embalagem devera conter a			
	impressão venda proibida pelo			
	comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de			
	Boas Práticas, Fabricação e Controle			
	<ul> <li>CBPFC do fabricante conforme</li> </ul>			
	resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul,			
	apresentar documento do país de			
	origem traduzido por tradutor oficial.			
0873	FIXADOR PARA RADIOGRAFIA Especificação : BICARBONATO DE	50 FR	127,47	6.373,50
	SÓDIO PARA PROFILAXIA PCT C/			
	40G			
0875	FLUCONAZOL 150MG	40.000 CPR	1,09	43.600,00
	Especificação : FLUCONAZOL 150 mg. A embalagem deverá conter a			
	impressão venda proibida pelo			
	comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de			
	Boas Práticas, Fabricação e			
	Controle - CBPFC do fabricante			
	conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora			
	do mercosul, apresentar documento			
	do país de origem traduzido por tradutoroficial.			
0877	FLUFENAZINA 25MG/ML	500 UN	5,13	2.565,00
	Especificação : FLUFENAZINA			
	solução injetável 25mg/mL ampola 1mL, a embalagem deverá conter a			
	impressão venda proibida pelo			DE -
	comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de		UKA	
	Boas Práticas, Fabricação e Controle			
	- CBPFC do fabricante conforme			
	resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul,			
	apresentar documento do país de			
0070	origem traduzido por tradutor oficial.	1.500 UN	44.00	47,000,00
0879	FLUMAZENIL LNJETÁVEL 0,1MG/ML AMPOLA 5ML	1.500 UN	11,88	17.820,00
	Especificação : FLUMAZENIL,			
	solução injetável 0,1mg/mL ampola 5mL, a embalagem deverá conter a			
T	impressão venda proibida pelo	D = = =	Drog	rocco
	comércio. Apresentar registro dos	rdZ E	Prog	16220
	produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle			
	<ul> <li>CBPFC do fabricante conforme</li> </ul>			
	resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul,			
	apresentar documento do país de			
	origem traduzido por tradutor oficial.			
0881	FLUOR GEL 200ML Especificação : Embalagem: frasco	100 FR	37,34	3.734,00
	com 200 ml, com dados de			
	identificação do produto, marca do			
	fabricante, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministerio			
	da Saude.			
0883	FLUOR VERNIZ 6% DE FLUORETO	100 KIT	44,44	4.444,00
	DE SÓDIO E 6% DE FLUORETO DE CÁLCIO			
	Especificação: FLUOR VERNIZ 6%			
	DE FLUORETO DE SÓDIO E 6%			
	DE FLUORETO DE CÂLCIO, KIT C/			





# GOVERNO MUNICIPAL DE TUCURUÍ

PREFEITURA MUNICIPAL DE TUCURUI



10ML DE VERNIZ 10 ML DE SOLVENTE.

0885	FLUOXETINA 20MG (R)	40.000 CPR	0,35	14.000,00
	Especificação : FLUOXETINA, comprimido 20mg (R), a embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar			
	registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução			
	Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de			
0887	origem traduzido por tradutor oficial. FLUXÔMETRO PARA AR	50 UN	247,45	12.372,50
0007	COMPRIMIDO (NEBULIZAÇÃO)	00 011	211,10	12.012,00
	Especificação : FLUXÔMETRO PARA AR			
	COMPRIMIDO (NEBULIZAÇÃO)			
0889	FLUXÔMETRO PARA OXIGÊNIO Especificação : FLUXÔMETRO PARA	50 UN	238,93	11.946,50
	OXIGÊNIO			
0891	FOLINATO DE CÁLCIO 50MG Especificação : A embalagem	50 CP	9,34	467,00
	deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio.			
	Apresentar registro dos produtos na			
	Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle -			
	CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso	FFIT	II R A	DF
	de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de			
0893	origem traduzido por tradutor oficial. FUSFATO DE SITAGLIPTINA +CLORIDRATO DE	1.000 CPR	7,44	7.440,00
0000	METFORMINA 50MG +1000MG	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,		
	Especificação : A embalagem deverá conter a impressão venda			
	proíbida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na			
	Anvisa e Certificado de Boas			
	Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme			
Tr	resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul,	Pa7 6	Proo	rassa
	apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	1 42	1108	16330
0895	FOSFATO DE SÓDIO MONOBÁSICO 160MG/ML	500 FR	9,74	4.870,00
	+ FOSFATO DE SÓDIO DIBÁSICO			
	60MG/ML(FLEET Especificação : FOSFATO de sódio (			
	monobásico e dibásico ), enema			
	solução frasco de 130ml, a embalagem deverá conter a			
	impressão venda proíbida pelo comércio. Apresentar registro dos			
	produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e			
	Controle - CBPFC do fabricante			
	conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora			
	do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por			
	tradutoroficial.			





#### Estado do Pará GOVERNO MUNICIPAL DE TUCURUÍ PREFEITURA MUNICIPAL DE TUCURUI



					1	CODITION
0897	FRALDA GERIÁTRICA DESCARTÁVEL - TAM. G Especificação : FRALDA GERIÁTRICA	2.400 PAC		20,84	50.016,00	
0899	DESCARTÁVEL - TAM. G FRALDA GERIÁTRICA DESCARTÁVEL - TAM. M Especificação : FRALDA GERIÁTRICA DESCARTÁVEL - TAM. M	2.400 PAC		21,54	51.696,00	
0901	FRALDA GERIÁTRICA DESCARTÁVEL - TAM. P Especificação : FRALDA GERIÁTRICA DESCARTÁVEL - TAM. P	2.400 PAC		21,22	50.928,00	
0903	FRALDA GERIÁTRICA DESCARTÁVEL - TAM. XG Especificação : FRALDA GERIÁTRICA DESCARTÁVEL - TAM. XG	2.400 PAC		21,73	52.152,00	
0905	FRALDA PEDIÁTRICA DESCARTÁVEL - TAM. G Especificação : FRALDA PEDIÁTRICA DESCARTÁVEL - TAM. G	1.500 PAC		19,50	29.250,00	
0907	FRALDA PEDIÁTRICA DESCARTÁVEL - TAM. GG Especificação : FRALDA PEDIÁTRICA DESCARTÁVEL - TAM. GG	1.500 PAC		15,36	23.040,00	
0909	FRALDA PEDIÁTRICA DESCARTÁVEL - TAM. M Especificação : FRALDA PEDIÁTRICA DESCARTÁVEL - TAM. M	1.500 PAC		19,47	29.205,00	
0911	FRALDA PEDIÁTRICA DESCARTÁVEL - TAM. P Especificação : FRALDA PEDIÁTRICA DESCARTÁVEL - TAM. P	1.500 PAC	TU	18,73	28.095,00	
0913	FRALDA PEDIÁTRICA DESCARTÁVEL - TAM. PP Especificação : FRALDA PEDIÁTRICA DESCARTÁVEL - TAM. PP	1.500 PAC		19,53	29.295,00	
0915	FUMARATO DE BISOPROLOL2,5MG	1.000 CPR		1,44	1.440,00	
Tr	Especificação: Deve conter na embalagem a descrição proibida a venda pelo comércio Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutoroficial.		е	Prog	gress	0
0917	FUMARATO DE QUETIAPINA 25 N			0,83	24.900,00	
0919	FUROSEMIDA 10MG/ML Especificação: FUROSEMIDA, solução injetável 10mg/ml ampola 2mL, a embalagem deverá conter a impressão venda proíbida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em ca	10.000 AMP		0,93	9.300,00	





PREFEITURA MUNICIPAL DE TUCURUI



de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.

0921	FUROSEMIDA 40MG	400.000 CPR	0,18	72.000,00
	Especificação: FUROSEMIDA, comprimido 40mg, a embalagem deverá conter a impressão venda proíbida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutoroficial.		·	
0923	GABAPENTINA 300 MG Especificação : Embalagem com 30 cápsulas devendo apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas,	10.000 CP	0,79	7.900,00
	Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar			
0925	documento do país de origem traduzido por tradutor oficial GABAPENTINA 400 MG Especificação : Embalagem com 30	10.000 CP	0,89	8.900,00
	cápsulas devendo apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas,			
	Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante. Em caso de fabricante	FEITU	RA	DE
	fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial			
0927	GARRA DO DIABO ( HARPAGOPHYTUM PROCUMBENS ) 250MG Especificação : A embalagem deverá conter a impressão venda	50 CP	1,83	91,50
	proibida pelo comércio.  Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle -			
lľ	CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	Paz e	Prog	resso
0929	GARRAFAS PARA NUTRIÇÃO ENTERAL E HIDRATAÇÃO Especificação : GARRAFAS PARA NUTRIÇÃO ENTERAL E HIDRATAÇÃO	200 UN	8,06	1.612,00
0931	GAZE EM ROLO 91 X 91CM Especificação: GAZE EM ROLO 91 X 91CM COM 13 FIOS/ CM², RADIOPACO (VÉSIVEL EM RAIO X), NÃO ESTÉRIL, CONFECCIONADO EM TECIDO 100% ALGODÃO, DE COR BRANCA, ISENTO DE IMPURESAS, TRAMADO NO TECIDO, EMBALAGEM EM PACOTE, CONSTANDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIICAÇÃO,	2.000 RL	81,07	162.140,00





# GOVERNO MUNICIPAL DE TUCURUÍ

PREFEITURA MUNICIPAL DE TUCURUI



PROCEDÊNCIA E DATA DE VALIDADE.

0934	GAZE SIMPLES EM	5.000 PAC	21,55	107.750,00
	COMPRESSA DE 7,5 X 7,5CM ESPECIFICAÇÃO: GAZE SIMPLES EM COMPRESSA DE 7,5 X 7,5CM, COM DENSIDADE DE 13FIOS/CM², CONFECCIONADA EM TECIDO 100% ALGODÃO, DE COR BRANCA, ISENTO DE IMPUREZAS, APRESENTANDO- SE EM 8 CAMADAS E 5 DOBRAS (PARA DENTRO), FIO RADIOPACO (VISÍVEL EM RAIO X) TRAMADO NO TECIDO			
0937	GEL COM ARNICA 10% Especificação: A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul,	50 TUB	56,24	2.812,00
	apresentar documento do país de			
0939	origem traduzido por tradutor oficial.  GEL COM ARNICA 5% +  SALICILATO DE METILA 2% +	100 TUB	54,90	5.490,00
	CÂNFORA 2% + MENTOL 3% Especificação: GEL COM ARNICA 5% + SALICILATO DE METILA 2% + CÂNFORA 2% + MENTOL 3% A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul,	EITUR	R	DE /
0941	apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial. GEL PARA ELETROCARDIOGRAMA	1001 3 7 A P	19,46	1.946,00
	Especificação : GEL PARÁ ELETROCARDIOG RAMA	maz e i	MOSI	6.330
0943	GEL PARA ULTRASSOM Especificação : GEL PARA ULTRASSOM	400 L	23,85	9.540,00
0945	GENTAMICINA SOLUÇÃO INJETÁVEL 160MG/ML Especificação: Ampola 1ml, a embalagem devera conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	10.000 AMP	1,23	12.300,00







0947	GENTAMICINA SOLUÇÃO INJETÁVEL 20MG/ML	20.000 AMP		1,62	32.400,00
0949	Especificação: Ampola 1ml, a embalagem devera conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial. GENTAMICINA SOLUÇAO INJETAVEL 280MG/ML Especificação: Ampola 1ml, a embalagem devera conter a	10.000 AMP		2,53	25.300,00
	impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.				
0951	GENTAMICINA SOLUÇÃO INJETÁVEL 40MG/ML	20.000 AMP		1,95	39.000,00
	Especificação : Ampola 1ml, a				
	embalagem devera conter a impressão venda proibida pelo				
	comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de				
	Boas Práticas, Fabricação e Controle				
	- CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso				
	de fabricante fora do mercosul,	ET	T 11	D A	DE
	apresentar documento do país de			I A	
0953	origem traduzido por tradutor oficial.  GENTAMICINA SOLUÇÃO	20.000 AMP		1,38	27.600,00
0000	INJETÁVEL 60MG/ML	20.00071111		1,00	27.000,00
	Especificação : Ampola 1ml, a embalagem devera conter a				
	impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos				
	produtos na Anvisa e Certificado de				
	Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme				
	resolução Anvisa nº 460/99. Em caso				
Tr	de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de	$D \supset 7$		Drog	rocco
	origem traduzido por tradutor oficial.	$\Gamma d Z$		LIUE	resso
0955	GENTAMICINA SOLUÇÃO INJETÁVEL 80MG/ML	40.000 AMP		1,72	68.800,00
	Especificação : Ampola 1ml, a embalagem devera conter a				
	impressão venda proibida pelo				
	comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de				
	Boas Práticas, Fabricação e Controle				
	<ul> <li>CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso</li> </ul>				
	de fabricante fora do mercosul,				
	apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.				
	O				







				Rubrica
0957	GINKO BILOBA, EXTRATO SECO, (GINKGO BILOBA) 40MG Especificação: A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio.  Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	100 CP	0,87	87,00
0959	GLIBENCLAMIDA 5MG Especificação: A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	400.000 CPR	0,08	32.000,00
0061	,	1,000 CPP	1 20	1 390 00
0961	GLICAZIDA 80MG Especificação: A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul,	1.000 CPR	1,38	1.380,00
	apresentar documento do país de		D A	DE /
0063	origem traduzido por tradutor oficial.	100 FR	7,91	704.00
0963	GLICERINA 12% 500ML Especificação: Frasco 500ml,a embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutoroficial.	100 FR	7,91	791,00
0965	GLICEROL ENEMA 120MG/ML Especificação: A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do pais de origem traduzido por tradutoroficial.	100 FR Z E	P 5,29 8	529,00
0967	GLICONATO DE CÁLCIO 10% 10ML Especificação: Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutoroficial.	1.000 AMP	4,44	4.440,00





#### GOVERNO MUNICIPAL DE TUCURUÍ

PREFEITURA MUNICIPAL DE TUCURUI



1,00 30.000,00 0969 GLICOSE HIPERTONICA 25% 10ML 30.000 AMP Especificação: A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle -CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial. GLICOSE HIPERTÔNICA 50% 10ML 15.000 AMP 0971 0,60 9.000,00 Especificação: A embalagem devera conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle -CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul. apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial. 0973 GORRO CIRÚRGICO 9.000 PAC 26,72 240.480,00 DESCARTÁVEL Especificação: GORRO CIRÚRGICO DESCARTÁVEL, CONFECCIONADO EM NÃO TECIDO, FORMATO ANATÔMICO QUE PERMITE VENTILAÇÃO ADEQUADA, COM ELÁSTICO, GRAMATURA 30, COM TIRAS RESISTENTES NA PARTE POSTERIOR, HIPOALERGÊNICO, EMBALAGEM EM PACOTE/ CAIXA. 0976 100 FR GUACO, (MIKANIA GLOMERATA 873.00 8,73 (XAROPE COM AÇÚCAR Especificação: A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial. 0978 GUACO, (MIKANIA GLOMERATA) 100 FR XAROPE SEM ACÚCAR Especificação: A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle -CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.

100 PAC



0980

**GUARDANAPO DE PAPEL** 

DESCARTÁVEL 33 X 32CM Especificação : GUARDANAPO DE PAPEL DESCARTÁVEL 33

X 32CM

714.00

7.14



# GOVERNO MUNICIPAL DE TUCURUÍ



0982	HALOPERIDOL COMPRIMIDO 1MG Especificação: a embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio.  Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	40.000 CPR		0,75	30.000,00
0984	HALOPERIDOL COMPRIMIDO 5MG Especificação: (Item de RP)deverá conter a impressao venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	40.000 CPR		0,56	22.400,00
0986	HALOPERIDOL DECANOATO SOLUÇÃO INJETÁVEL 50MG/ML Especificação : ampola 1ml (R), a embalagem do produto deverá conter a seguinte impressão: venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de	1.500 AMP		7,14	10.710,00
		EI	TU	RA	DE /
0988	origem traduzido por tradutoroficial.  HALOPERIDOL SOLUÇÃO INJETÁVEL 5MG/ML AMPOLA 1ML Especificação : a embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme	5.000 AMP		1,66	8.300,00
0990	resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial. HALOPERIDOL SOLUÇAO ORAL 2MG/ML. FRASCO 20ML Especificação: (Item de RP)deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de	Pa z	' e	Pro 8	1esso 10.620,00
0992	origem traduzido por tradutor oficial. HALOTANO FRASCO 100ML Especificação : a embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle -	50 FR		113,18	5.659,00





PREFEITURA MUNICIPAL DE TUCURUI



CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.

0994 HAMAMELLIS 100MG (HAMAMELIS 100 CP 11,18 1.118,00

VIRGINIANA) + GINKO BILOBA
100MG (GINKGO BILOBA) + C
Especificação : A embalagem
deverá conter a impressão venda
proibida pelo comércio.
Apresentar registro dos produtos na
Anvisa e Certificado de Boas
Práticas, Fabricação e Controle CBPFC do fabricante conforme
resolução Anvisa nº 460/99. Em caso
de fabricante fora do mercosul,
apresentar documento do país de

origem traduzido por tradutor oficial.

0996 HEPARINA SÓDICA 5.000UI/ML 1.000 AMP 40,53 40.530,00

SOL.AQUOSA ESTÉRIL
Especificação: a embalagem
deverá conter a impressão venda
proibida pelo comércio.
Apresentar registro dos produtos na
Anvisa e Certificado de Boas
Práticas, Fabricação e Controle CBPFC do fabricante conforme
resolução Anvisa nº 460/99. Em caso
de fabricante fora do mercosul,
apresentar documento do país de

origem traduzido por tradutor oficial.

0998 HIDRALAZINA 1.000 CPR 2,86 2.860,00

50MG (APRESOLINA/MEP

RESOL)

1000

Especificação : A embalagem deverá conter a impressão venda

proibida pelo comércio.

Apresentar registro dos produtos na
Anvisa e Certificado de Boas
Práticas, Fabricação e Controle CBPFC do fabricante conforme
resolução Anvisa nº 460/99. Em caso
de fabricante fora do mercosul,

apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial. HIDRALAZINA CLORIDRATO

20MG/ML Especificação : HIDRALAZINA CLORIDRÁTO 20MG/ML. INJETÁVEL 20MG/ML AMPOLA

A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento

do país de origem traduzido por

tradutoroficial.

1.000 AMP 6,64 6.640,00







1002	HIDROCLOROTIAZIDA 12,5MG Especificação: A embalagem deverá conter a impressao venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	5.000 CPR		1,94	9.700,00
1004	HIDROCLOROTIAZIDA COMPRIMIDO 25MG Especificação: A embalagem deve conter venda proibida pelo comércio. Apresentar registro do produto na Anvisa e certificado de boas práticas, fabricação e controle - CBPFC do fabricante conforme resolução ANVISA n°460/99. Em caso do fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	400.000 CPR		0,10	40.000,00
1006	HIDROCLOROTIAZIDA COMPRIMIDO 50MG Especificação : a embalagem deverá conter a impressao venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul,	100.000 CPR		0,15	15.000,00
	apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	EI			DE
1008	HIDROCORTISONA CREME 1% Especificação: A embalagem deverá conter a impressao venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso	100 BNG		15,24	1.524,00
1010	de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial. HIDROCORTISONA HEMISSUCCINATO SÓDIO 100MG Especificação: Pó para solução injetável 100mg FA+diluente, a embalagem deverá conter a impressao venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	20.000 AMP	9	4,76	95.200,00







1013	HIDROCORTISONA HEMISSUCCINATO SÓDIO 500MG Especificação: pó para solução injetável 500mg FA+diluente, a embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul,	20.000 AMP	8,26	165.200,00
1016	apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.  HIDRÓXIDO DE ALUMÍNIO + HIDRÓXIDO DE MAGNÉSIO (37MG+35,6MG)/ML Especificação : A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa no 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de	10.000 FR	8,20	82.000,00
1019	origem traduzido por tradutor oficial. HIDRÓXIDO DE ALUMÍNIO SUSPENSÃO ORAL Especificação: frasco com 100ml, a embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos	20.000 FR	3,75	75.000,00
	produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme	EITU	RA	DE
	resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.			
1021	HIDRÓXIDO DE CÁLCIO P.A. Especificação: Insolúveis em HCI: 0.03% Cloretos (CI): 0.005% Compostos Sulfurosos (SO4): 0.1% Metais Pesados (Pb): 0.003% Ferro (Fe): 0.05% Magnésio e Sais Alcalinos (como SO4): 1.0% Prazo de validade mínimo: 2 anos	100 FR	24,83	2.483,00
lľ	Embalagem com certificado de análise contendo lote, fabricante, data de fabricação, data de validade e impurezas.	Paz e	Prog	resso
1023	HIDRÓXIDO DE CÁLCIO PASTA BASE/PASTA PROTETORA S/ EUGENOL Especificação: Embalagem: conjunto com 02 bisnagas, espátula e bloco de manipulação, com dados de identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.	100 KIT	37,98	3.798,00
1025	HIDROXOCOBALAMINA 5000MCG SOL. INJETÁVEL Especificação : HIDROXOCOBALAMINA 5000MCG SOL. INJETÁVEL	1.000 AMP	12,40	12.400,00





### GOVERNO MUNICIPAL DE TUCURUÍ



						Trubilda
1027	HYPERICUM (HYPERICUM PERFORATUM) 200MG Especificação: A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	100 CP		33,28	3.328,00	
1029	IBUPROFENO 100MG/ML GOTAS	20.000 FR		3,19	63.800,00	
1031	IBUPROFENO 20MG/ML SUSP. ORAL	5.000 FR		5,89	29.450,00	
1033	IBUPROFENO 300MG Especificação : Ibuprofeno comprimido 300MG - embalagem com 20 comprimidos.	80.000 CPR		0,28	22.400,00	
1035	IBUPROFENO 400MG Especificação : Ibuprofeno comprimido 400MG - embalagem com 20 comprimidos.	50.000 CPR		0,86	43.000,00	
1037	IBUPROFENO 50MG/ML GOTAS	5.000 FR		2,05	10.250,00	
1039	IBUPROFENO 600MG	160.000 FR		0,34	54.400,00	
1041	IDENTIFICAÇÃO PARA RN EM	2.400 UN		0,98	2.352,00	
	PULSEIRA BRANCA Especificação : IDENTIFICAÇÃO PARA RN EM PULSEIRA BRANCA					
1043	IMPENEM 500MG + CILASTATINA SODICA IV SISTEMA FECHADO Especificação : A embalagem	1.000 BSA		38,07	38.070,00	
	deverá conter a impressão venda proíbida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na	EI	TU	RA	DE	
	Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.					
1045	IMIPRAMINA CLORIDRATO DE, COMPRIMIDO 25MG Especificação : A embalagem	30.000 CPR		0,53	15.900,00	
Tr	deverá conter a impressão venda proíbida pelo comércio.  Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	Paz	е	Prog	res	SO
1047	IMUNOGLOBINA HUMANA ESPECIFICA ANTI-D 500UI Especificação: A embalagem deverá conter a impressão venda proíbida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	300 FR		358,54	107.562,00	





# GOVERNO MUNICIPAL DE TUCURUÍ



1049	INSULINA GLARGINA 100UI FRASCO 100ML Especificação : INSULINA GLARGINA 100UI FRASCO 100ML (LANTUS SOLOSTAR)	100 FR	166,	53 16.653,00	
1051	INSULINA HUMANA NPH 100UI Especificação : INSULINA HUMANA NPH 100UI	1.000 AMP	31,	35 31.350,00	
1053	INSULINA HUMANA REGULAR 100UI Especificação : INSULINA HUMANA REGULAR 100UI	500 AMP	31,	88 15.940,00	
1055	IODETO DE POTÁSSIO 20MG/ML XAROPE Especificação: Embalagem com certificado de análise contendo lote, fabricante, data fabricação, validade e impurezas. Para atender Portaria No 1469 - Padrão de Potabilidade do Ministério da Saúde, Portaria No 82 - Padrão de qualidade da água para dialise do Ministério da Saúde e cumprir os requisitos do credenciamento pelo INMETRO, segundo a Norma NBR ISO / IEC 17025.	5.000 FR	6,	19 30.950,00	
1057	IPRATRÓPIO BROMETO 0,250MG/ML SOL.PARA INALAÇÃO/GOTAS Especificação : A embalagem deverá conter a impressão venda proíbida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas	5.000 FR	2,	89 14.450,00	
	Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso	EET	TUR	A D F	
	de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de				
1059	origem traduzido por tradutor oficial. ISOFLAVONA DA SOJA (GLYCINE MAX) 200MG Especificação : A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle -	100 CP	6,	41 641,00	
Tr	CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de	Paz	z e Pr	ogres	SO
1061	origem traduzido por tradutor oficial.  ISOFLAVONA DA SOJA (GLYCINE MAX)75MG  Especificação: A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio.  Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas  Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	100 CP	4,	20 420,00	







1063	ISOFLURANO 100ML Especificação: Embalagem deverá conter a impressão venda proíbida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	50 FR	122,52	6.126,00
1065	ISOSSORBIDA DINITRATO 5MG SUBLINGUAL Especificação: Comprimido sublingual, a embalagem deverá conter a impressão venda proíbida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por	5.000 COM	0,46	2.300,00
1067	tradutoroficial. ITRACONAZOL 100MG Especificação: Comprimido deve conter na embalagem a descrição proíbida a venda pelo comércio Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme Resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul.	100.000 CPR	1,43	143.000,00
	apresentar documento do país de	ETTH	D A	D F
1070	origem traduzido por tradutor oficial.  IVERMECTINA 6MG  Especificação: Comprimido, deve conter na embalagem, proíbido a venda pelo comércio Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	20.000 CPR	2,00	40.000,00
1072 1074	KED ADULTO Especificação : KED ADULTO KED INFANTIL	10 UN Z = 10 UN	329,80 296,73	3.298,00 2.967,30
1074	Especificação: KED INFANTIL KIT BOLSA SOCORRISTA PADRAO SAMU NAS CORES (VERMELHA, VERDE, AZUL E AMARELA) Especificação: KIT BOLSA SOCORRISTA PADRAO SAMU NAS CORES (VERMELHA, VERDE, AZUL E AMARELA) COM OS DEVIDOS INSTRUMENTAIS INCLUSOS NAS RESPECTIVAS BOLSAS	7 KIT	1.737,34	12.161,38
1078	KIT P/ MACRONEBULIZAÇÃO ADULTO Especificação : KIT P/ MACRONEBULIZAÇÃO ADULTO	50 UN	2.223,59	111.179,50
1081	KIT P/ MACRONEBULIZAÇÃO PEDIÁTRICO	50 UN	2.216,92	110.846,00





# GOVERNO MUNICIPAL DE TUCURUÍ



	Especificação : KIT P/ MACRONEBULIZAÇÃO PEDIÁTRICO			
1084	KIT P/ NEBULIZAÇÃO ADULTO Especificação : KIT P/ NEBULIZAÇÃO ADULTO	80 UN	2.122,20	169.776,00
1087	KIT P/ NEBULIZAÇÃO INFANTIL Especificação : KIT P/ NEBULIZAÇÃO INFANTIL	80 UN	2.123,30	169.864,00
1090	LACTULOSE 667MG/ML XAROPE Especificação: A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio.  Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	50 FR	9,09	454,50
1092	LÂMINA DE BISTURI NÚMERO 10 Especificação : LÂMINA DE BISTURI, EM INOX Nº 10	20 CX	137,13	2.742,60
1094	LÂMINA DE BISTURI NÚMERO 11 Especificação : LÂMINA DE BISTURI, ÉM INOX N° 11	50 CX	<del>52</del> ,48	2.624,00
1096	LÂMINA DE BISTURI NÚMERO 12 Especificação : LÂMINA DE BISTURI, ÉM INOX N° 12	50 CX	52,71	2.635,50
1098	LÂMINA DE BISTURI NÚMERO 15 Especificação : LÂMINA DE BISTURI, ÉM INOX N° 15	150 CX	53,61	8.041,50
1100	LÂMINA DE BISTURI NÚMERO 21 Especificação : LÂMINA DE BISTURI, EM INOX N° 21	100 CX	53,75	5.375,00
1102	LÂMINA DE BISTURI NÚMERO 23 Especificação : LÂMINA DE BISTURI, ÉM INOX, N° 23	100 CX	53,69	5.369,00
1104	LÂMINA FOSCA PARA PCCU Especificação : LÂMINA FOSCA PARA PCCU	20.000 UN	6,37	127.400,00
1107	LÂMINAS DESCARTÁVEIS PARA APARELHO DE TRICOTOMIA Especificação : LÂMINAS DESCARTÁVEIS PARA APARELHO DE TRICOTOMIA	200 UN	2,61	522,00
1109	LAMOTRIGINA 100MG COMPRIMIDOS Especificação: Deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do pais de origem traduzido por tradutoroficial.	500 CPR	P 1,20 8	600,00
1111	LANCETAS PARA GLICOSÍMETRO Especificação : LANCETAS PARA GLICOSÍMETRO	500 CX	23,48	11.740,00





### GOVERNO MUNICIPAL DE TUCURUÍ



AMOS EN				Rubrica
1113	LANSOPRAZOL 30MG Especificação: A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	1.000 CPR	0,77	770,00
1115	LANTERNA PUPILAR CONFECCIONADA EM PLÁSTICO Especificação: Em formato de lapiseira, devendo possuir clip para prender a borda do bolso, sendo seu funcionamento com batéria selada, fornecida com o equipamento e com foco de luz fixo concêntrico de 1 cm de diâmetro; potência de 6 a 9 W. O equipamento deverá vir acompanhado de manual de instrução para uso e manutenção em português e certificado de garantia. Deverá possuir Registro ou Certificado de Isenção do Ministério da Saúde.	20 UN	187,42	3.748,40
1117	LENÇOL DESCARTÁVEL COM ELÁSTICO PCT C/ 10UND (2,00 M X0,90 CM) Especificação : LENÇOL DESCARTÁVEL COM ELÁSTICO PCT C/ 10UND (2,00 M X0,90 CM)	1.000 PAC	36,80	36.800,00
1119	LEVOCETIRIZINA DICLORIDRATO DE 5MG	1.000 CPR	2,21	2.210,00
	Especificação: A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio.  Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de		R	
1121	origem traduzido por tradutor oficial.  LEVOCETIRIZINA DICLORIDRATO DE 5MG/ML SOL. ORAL Especificação: A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de	50 CPR	P 65,63	3.281,50 <b>C S S O</b>
1123	origem traduzido por tradutor oficial.  LEVODOPA 100MG + CLORIDRATO DE BENZERAZIDA 25MG Especificação : Em comprimido. Embalagem: deverá conter a seguinte impressão venda proíbida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante	15.000 CPR	1,29	19.350,00





### GOVERNO MUNICIPAL DE TUCURUÍ





conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutoroficial.

1125	LEVODOPA 200MG + CARBIDOPA 50MG Especificação: A embalagem deverá conter a impressão venda proíbida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul,	15.000 CPR		1,42	21.300,00
1127	apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.  LEVODOPA 200MG + CLORIDRATO DE BENZERAZIDA 50MG Especificação : Em comprimido. Embalagem: deverá conter a	15.000 CPR		1,75	26.250,00
	seguinte impressão venda proíbida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por				
	tradutoroficial.	FI	TII	0,90	D.F.
1129	LEVODOPA 250MG + CARBIDOPA 25MG Especificação: A embalagem deverá conter a impressão venda proíbida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul,	15.000 CPR		0,90	13.500,00
1131	apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial. LEVOMEPROMAZINA COMPRIMIDO 100MG Especificação: A embalagem deverá conter a impressão venda	30.000 CPR	е	0,98	29.400,00
1133	proíbida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial. LEVOMEPROMAZINA COMPRIMIDO 25MG Especificação : A embalagem deverá conter a impressão venda proíbida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso	30.000 CPR		0,62	18.600,00
	Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme				





PREFEITURA MUNICIPAL DE TUCURUI



de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.

1135	LEVONORGESTREL 0,15MG + ETINILESTRADIOL 0,03MG Especificação : A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	50.000 CPR	0,69	34.500,00
1137	LEVOTIROXINA SODICA 100MG Especificação: A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	500 CPR	0,45	225,00
1139	LEVOTIROXINA SODICA 25MG	500 CPR	0,44	220,00
	Especificação : A embalagem deverá conter a impressão venda	: E T T II	D A	D E
	proibida pelo comércio.	EIIO	KA	
	Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso defabricante fora do mercosul, apresentar documento do pais de origem traduzido por tradutoroficial.			
1141	LEVOTIROXINA SODICA 50MG	500 CPR	2,48	1.240,00
Tr	Especificação: A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio.  Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso defabricante fora do mercosul, apresentar documento do pais de origem traduzido por tradutoroficial.	Paz e	Prog	resso
1143	LIDOCAÍNA 10% SPRAY. FR. Especificação: A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do pais de origem traduzido por tradutoroficial.	200 FR	80,41	16.082,00







						$\overline{}$
1145	LIDOCAÍNA 2% GEL Especificação: A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul,	2.000 BNG		5,47	10.940,00	
	apresentar documento do pais de origem traduzido por tradutoroficial.					
1147	LIDOCAÍNA CLORIDRATO DE, 2% SEM VASO CONSTRUTOR Especificação : Solução Injetável, a embalagem caixa com 50 tubetes, contendo a seguinte impressão: venda proíbida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na	5.000 FR		5,46	27.300,00	
	Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme					
	resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul,					
	apresentar documento do pais de origem traduzido por tradutoroficial.					
1149	LIDOCAÍNA CLORIDRATO	5.000 FR		4,52	22.600,00	
	DE, 2% VASO CONSTRUTOR				,	
	Especificação : Solução injetável, a embalagem caixa com 50					
	tubetes, contendo a seguinte					
	impressão: venda proíbida pelo comércio.					
	Apresentar registro dos produtos na					
	Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle -	- F T	T 11	D A	DE	
	CBPFC do fabricante conforme	-	1 0			
	resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul,					
	apresentar documento do país de					
1151	origem traduzido por tradutoroficial.  LISINA CLONIXINATO DE 125MG	500 CPR		1,58	790,00	
1101	Especificação : A embalagem deverá conter a impressão venda			1,00	7 00,00	
	proibida pelo comércio.					
	Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas					
-	Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme					
l r	resolução Anvisa nº 460/99. Em caso	Pa7		Prog	rass	
- 1	de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de	1 42		1108		
1153	origem traduzido por tradutor oficial. LISINA, CLONIXINATO DE, 125MG +CICLOBENZAPRINA. CLORIDRATO DE, 5MG	500 CPR		1,45	725,00	
	Especificação : A embalagem					
	deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio.					
	Apresentar registro dos produtos na					
	Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle -					
	CBPFC do fabricante conforme					
	resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul,					
	apresentar documento do país de					
	origem traduzido por tradutor oficial.					





# GOVERNO MUNICIPAL DE TUCURUÍ



1155	LOPERAMIDA 2MG Especificação: A embalagem deve conter a descrição proíbida a venda pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	500 CPR			0,84	420,00	
1157	LORATADINA 10 MG Especificação: Em comprimido. A embalagem deve conter venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa no 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	15.000 CPR			0,45	6.750,00	
1159	LORATADINA 1MG/ML Especificação: A embalagem deve conter venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de	1.800 FR			4,33	7.794,00	
1161	origem traduzido por tradutoroficial.  LOSARTANA POTÁSSICA 25MG	200.000 CPR			0.02	186.000,00	
					0,93		
1164	LOSARTANA POTÁSSICA 50MG	400.000 CPR			0,20	80.000,00	
1167	LUVA CIRÚRGICA ESTÉRIL N° 7 Especificação: LUVA CIRÚRGICA ESTÉRIL, N° 7, CONFECCIONADA EM LÁTEX NATURAL, INTEGRO E UNIFORME, FORMATO ANATÔMICO, MÍNIMO 28CM DE COMPRIMENTO, PUNHO AJUSTÁVEL COM BAINHA OU FRISO, LUBRIFICADA COM MATERIAL BIOABSORVÍVEL EM	45.000 PAR			4,28	192.600,00	
	QUANTIDADE ADEQUADA.						
1170	LUVA CIRÚRGICA ESTÉRIL Nº 7,5 Especificação: LUVA CIRÚRGICA ESTÉRIL, Nº 7,5, CONFECCIONADA EM LÁTEX NATURAL, INTEGRO E UNIFORME, FORMATO ANATÔMICO, MÍNIMO 28CM DE COMPRIMENTO, PUNHO AJUSTÁVEL COM BAINHA OU FRISO, LUBRIFICADA COM MATERIAL BIOABSORVÍVEL EM QUANTIDADE ADEQUADA.	45.000 PAR	е	P	3,79	170.550,00	SO
1173	LUVA CIRÚRGICA ESTÉRIL N° 8 Especificação: LUVA CIRÚRGICA ESTÉRIL, N° 8, CONFECCIONADA EM LÁTEX NATURAL, INTEGRO E UNIFORME, FORMATO ANATÔMICO, MÍNIMO 28CM DE COMPRIMENTO, PUNHO AJUSTÁVEL COM BAINHA OU FRISO, LUBRIFICADA COM MATERIAL BIOABSORVÍVEL EM QUANTIDADE ADEQUADA.	30.000 PAR			3,97	119.100,00	





#### GOVERNO MUNICIPAL DE TUCURUÍ



-IAMOS					F	ubrica
1176	LUVA CIRÚRGICA ESTÉRIL N° 8,5 Especificação: LUVA CIRÚRGICA ESTÉRIL, N° 8,5, CONFECCIONADA EM LÁTEX NATURAL, INTEGRO E UNIFORME, FORMATO ANATÔMICO, MÍNIMO 28CM DE COMPRIMENTO, PUNHO AJUSTÁVEL COM BAINHA OU FRISO, LUBRIFICADA COM MATERIAL BIOABSORVÍVEL EM QUANTIDADE ADEQUADA.	15.000 PAR		3,72	55.800,00	
1178	LUVA DE PROCEDIMENTO TAMANHO G ESPECIFICAÇÃO : LUVA DE PROCEDIMENTO TAMANHO G, EM LÁTEX NATURAL, DESCARTÁVEL, AMBIDESTRA, TEXTURA UNIFORME, COM ALTA SENSIBILIDADE TÁCTIL, BOA ELASTICIDADE, RESISTENTE A TRAÇÃO, COMPRIMENTO MÍNIMO DE 25CM, COM BAINHA, ESPESSURA MÍNIMA DE 0,16MM, LUBRIFICADA COM PÓ BIOABSOR.	7.000 CX		142,58	998.060,00	
1181	LUVA DE PROCEDIMENTO TAMANHO GG ESPECIFICAÇÃO : LUVA DE PROCEDIMENTO TAMANHO GG, EM LÁTEX NATURAL, DESCARTÁVEL, AMBIDESTRA, TEXTURA UNIFORME, COM ALTA SENSIBILIDADE TÁCTIL,	3.000 CX		114,06	342.180,00	
	BOA ELASTICIDADE, RESISTENTE A TRAÇÃO, COMPRIMENTO MÍNIMO DE	FEI	TU	RA	DE	
1183	25CM, COM BAINHA, ESPESSURA MÍNIMA DE 0,16MM, LUBRIFICADA COM PÓ BIOABSOR. LUVA DE PROCEDIMENTO TAMANHO M Especificação : LUVA DE PROCEDIMENTO TAMANHO M, EM LÁTEX NATURAL,	12.000 CX		144,87	1.738.440,00	
Tr	DESCARTÁVEL, AMBIDESTRA, TEXTURA UNIFORME, COM ALTA SENSIBILIDADE TÁCTIL, BOA ELASTICIDADE, RESISTENTE A TRAÇÃO, COMPRIMENTO MÍNIMO DE 25CM, COM BAINHA, ESPESSURA MÍNIMA DE 0,16MM, LUBRIFICADA COM PÓ BIOABSOR.	Paz	е	Prog	ress	0
1185	LUVA DE PROCEDIMENTO TAMANHO P ESPECÍFICAÇÃO: LUVA DE PROCEDIMENTO TAMANHO P, EM LÁTEX NATURAL, DESCARTÁVEL, AMBIDESTRA, TEXTURA UNIFORME, COM ALTA SENSIBILIDADE TÁCTIL, BOA ELASTICIDADE, RESISTENTE A TRAÇÃO, COMPRIMENTO MÍNIMO DE 25CM, COM BAINHA, ESPESSURA MÍNIMA DE 0,16MM, LUBRIFICADA COM PÓ BIOABSOR.	8.000 CX		143,11	1.144.880,00	





# GOVERNO MUNICIPAL DE TUCURUÍ



1187	LUVA DE PROCEDIMENTO TAMANHO PP Especificação: LUVA DE PROCEDIMENTO TAMANHO PP, EM LÁTEX NATURAL, DESCARTÁVEL, AMBIDESTRA, TEXTURA UNIFORME, COM ALTA SENSIBILIDADE TÁCTIL, BOA ELASTICIDADE, RESISTENTE A TRAÇÃO, COMPRIMENTO MÍNIMO DE 25CM, COM BAINHA, ESPESSURA MÍNIMA DE 0,16MM, LUBRIFICADA COM PÓ BIOABSOR.	4.000 CX			135,48	541.920,00	
1189	MALHA TUBOLAR 10CM X 15M Especificação : MALHA TUBOLAR 10CM X 15M	200 UN			18,91	3.782,00	
1191	MALHA TUBOLAR 15CM X 15M Especificação : MALHA TUBOLAR 15CM X 15M	200 UN			21,58	4.316,00	
1193	MALHA TUBOLAR 20CM X 15M Especificação : MALHA TUBOLAR 20CM X 15M	200 UN			29,00	5.800,00	
1195	MALHA TUBOLAR 25CM X 15M Especificação : MALHA TUBOLAR 25CM X 15M	200 UN			<b>2</b> 9,91	5.982,00	
1197	MALHA TUBOLAR 30CM X 15M Especificação : MALHA TUBOLAR 30CM X 15M	200 UN			35,35	7.070,00	
1199	MANDRIL DE INTUBAÇÃO ADULTO Especificação : MANDRIL DE INTUBAÇÃO ADULTO	10 UN			55,33	553,30	
1201	MANDRIL DE INTUBAÇÃO INFANTIL Especificação : MANDRIL DE INTUBAÇÃO INFANTIL	10 UN	T U	R	69,26	692,60	
1203	MANITOL 200 MG/ML SOL.INJ.C/ 250ML Especificação: A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial. MÁSCARA CIRÚRGICA	1.000 FR	e	P	50.53	8.460,00	
1205	DESCARTÁVEL, DUAS CAMADAS Especificação: MÁSCARA CIRÚRGICA DESCARTÁVEL, DUAS CAMADAS, CONFECCIONADA EM NÃO TECIDO, COM GRAMATURA MÍNIMA DE 30 COM ELÁSTICOS LATERAIS DE COMPRIMENTO ADEQUADO PARA FIXAÇÃO, COM PREGAS HORIZONTAIS, CLIPE NASAL EMBUTIDO, HIPOALERGÊNICA, ATÓXICA, INODORA, MALEÁVEL.	12.000 PAC					
1207	MÁSCARA PARA OXIGÊNIO ADULTO MACRO Especificação : MÁSCARA PARA OXIGÊNIO ADULTO MACRO	100 UN			48,60	4.860,00	







1209	MÁSCARA PARA OXIGÊNIO PEDIÁTRICA Especificação : MÁSCARA PARA OXIGÊNIO PEDIÁTRICA	100 UN		47,22	4.722,00
1211	MÁSCARA POCKET PARA RCP Especificação : MÁSCARA POCKET PARA RCP	10 UN		55,97	559,70
1213	MEBENDAZOL 100MG Especificação: Comprimido envelopado, caixa com 300 comprimidos a embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	50.000 CPR		0,46	23.000,00
1215	MEBENDAZOL SUSPENSÃO ORAL 20MG/ML Especificação: Frasco com 30mL, a embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de			2,78	41.700,00
1217	origem traduzido por tradutor oficial. MEDROXIPROGESTERONA ACETATO	2.500 AMP		15,74	39.350,00
	Especificação : Solução injetável 150mg ampola 1mL, a embalagem	E E I .	TUR	Α	DE
	deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.				
1219	METFORMINA CLORIDRATO 500MG	200.000 CPR		0,29	58.000,00
1221	METFORMINA CLORIDRATO 850MG	400.000 CPR	e P	0,21	84.000,00
1223	METILDOPA 250MG Especificação: Comprimido revestido 250mg, a embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutoroficial.	100.000 CPR		0,93	93.000,00







1225	METILDOPA 500MG Especificação: Comprimido revestido 500mg, a embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de	50.000 CPR	1,57	78.500,00
1227	origem traduzido por tradutoroficial.  METILERGOMETRINA SOLUÇÃO INJETÁVEL 0,2 MG/ML AMPOLA 1ML Especificação : A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul,	10.000 AMP	2,50	25.000,00
	apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.			
1229	METILFENIDATO CLORIDRATO 10MG	5.000 CPR	0,79	3.950,00
1231	METOCLOPRAMIDA 10MG Especificação: Comprimido 10mg, a embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de	10.000 CPR	0,29	2.900,00
	Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme	EITU	RΑ	DE /
1233	resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.  METOCLOPRAMIDA 4MG/ML	20.000 FR	2,99	59.800,00
1200	GOTAS Especificação : A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio.	20.000 TK	2,50	33.000,00
Tr	Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	Paz e	Prog	resso
1235	METOCLOPRAMIDA MONOCLORIDRATO 5MG/ML SOL.INJETÁVEL Especificação : A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	40.000 AMP	0,89	35.600,00





#### GOVERNO MUNICIPAL DE TUCURUÍ



1237	METOPROLOL 1MG/ML Especificação: A embalagem deverá conter a expressão Venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na	1.000 AMP		36,21	36.210,00	
	Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de					
1239	origem traduzido por tradutor oficial. METRONIDAZOL +	25 000 BNC		11,36	284 000 00	
1239	NISTANTINA 10MG/G + 20.000UI CREMEVAGINAL Especificação: Tubo 50g + aplicador, caixa com 50 tubos a embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos	25.000 BNG		11,30	284.000,00	
	produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e					
	Controle - CBPFC do fabricante					
	conforme resolução Anvisa nº					
	460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento					
	do país de origem traduzido por					
1242	tradutoroficial. METRONIDAZOL 10% GEL VAGINAL	25.000 BNG		8,00	200.000,00	
	Especificação : A embalagem					
	deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio.					
	Apresentar registro dos produtos na					
	Anvisa e Certificado de Boas					
	Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme					
	resolução Anvisa nº 460/99. Em caso	- E I			DE	
	de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de			11 11 11 11		
	origem traduzido por tradutor oficial.					
1244	METRONIDAZOL 250MG	80.000 CPR		0,24	19.200,00	
	Especificação : A embalagem deverá conter a impressão venda					
	proibida pelo comércio.					
	Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas					
	Práticas, Fabricação e Controle -					
	CBPFC do fabricante conforme					
Т.	resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul.	D		D		
	apresentar documento do país de	Paz	0	Prn9	ress	
4040	origem traduzido por tradutor oficial.  METRONIDAZOL 400MG	150.000 CPR			105.000.00	
1246	Especificação : A embalagem	150.000 CPR		0,70	105.000,00	
	deverá conter a impressão venda					
	proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na					
	Anvisa e Certificado de Boas					
	Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme					
	resolução Anvisa nº 460/99. Em caso					
	de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de					
	origem traduzido por tradutor oficial.					
1248	METRONIDAZOL 40MG/ML	15.000 FR		7,79	116.850,00	
	Especificação : Embalagem: frasco com 80 ml, contendo a impressão					
	venda proibida pelo comércio.					
	Apresentar registro dos produtos na					
	Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle -					
	,					





PREFEITURA MUNICIPAL DE TUCURUI



CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.

conter venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle -CBPFC do fabricante conforme

resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutoroficial.

1250	METRONIDAZOL 5MG/ML SOLUÇÃO INJETÁVEL, SISTEMA FECHADO Especificação: Embalagem contendo a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutoroficial.	2.000 AMP		5,45	10.900,00	
1252	MICONAZOL 20MG/G CREME VAGINAL Especificação : AMPLIUM G (tinidazol e nitrato de miconazol) creme vaginal - bisnaga com 80g. Acompanha aplicadores descartáveis. USO ADULTO	20.000 BNG		8,89	177.800,00	
1254	MIDAZOLAN 5MG/ML Especificação : Solução injetável 5mg/mL ampola 5mL. A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas,	3.000 AMP		13,78	41.340,00	
	Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução	E = I	T U	RA	DE	
	Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.					
1256	MISOPROSTOL 200MCG COMPRIMIDO VAGINAL Especificação : A embalagem deve conter venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na	15.000 CPR		18,42	276.300,00	
Tr	Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutoroficial.	Paz	е	Prog	gress	0
1258	MISOPROSTOL 25MCG COMPRIMIDO VAGINAL Especificação : A embalagem deve	3.000 CPR		8,35	25.050,00	





## GOVERNO MUNICIPAL DE TUCURUÍ

PREFEITURA MUNICIPAL DE TUCURUI



1260	MOMETASONA FUROATO DE 1MG CREME	50 TUB		15,27	763,50	
	Especificação : A embalagem deverá conter a impressão venda					
	proibida pelo comércio.					
	Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas					
	Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme					
	resolução Anvisa nº 460/99. Em caso					
	de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de					
1262	origem traduzido por tradutor oficial. MONONITRATO DE ISOSSORBIDA 20MG	1.000 CPR		0,80	800,00	
	20MG Especificação : A embalagem deve			,	,	
	conter expressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro					
	dos produtos na Anvisa e Certificado					
	de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante					
	conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora					
	do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por					
	tradutor oficial.					
1264	MONONITRATO DE ISOSSORBIDA 40MG	1.000 CPR		0,75	750,00	
	Especificação : A embalagem deverá conter a impressão venda					
	proibida pelo comércio.					
	Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas					
	Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme					
	resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul,					
	apresentar documento do país de	: E 1	: T U		DE	
1266	origem traduzido por tradutor oficial.  MONONITRATO DE	1.000 CPR		1,89	1.890,00	
1200	ISOSSORBIDA 5MG,	1.000 01 10		1,00	1.000,00	
	SUBLINGUAL Especificação : A embalagem					
	deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio.					
	Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas					
	Práticas, Fabricação e Controle -					
	CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso					
Ir	de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de	Pa	7 0	Prop	TASSI	
4000	origem traduzido por tradutor oficial.	5.000 CPR		108	4,000,00	
1268	MORFINA SULFATO 10MG Especificação : Comprimido 10mg (	5.000 CPR		0,80	4.000,00	
	R), a embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo					
	comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de					
	Boas Práticas, Fabricação e					
	Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº					
	460/99. Em caso de fabricante fora					



do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por

tradutoroficial.



PREFEITURA MUNICIPAL DE TUCURUI



1270	MORFINA SULFATO 10MG/ML Especificação: Solução injetável 10mg/mL ampola de 1mL. A embalagem deve conter venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutoroficial.	5.000 AMP			3,96	19.800,00
1272	MORFINA SULFATO DE 0,2MG/ML Especificação: Solução injetável 1mL, a embalagem deve conter a descrição proibida a venda pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutoroficial.	10.000 AMP			6,57	65.700,00
1274	NALOXONA 0,4MG/ML	4.000 AMP			7,23	28.920,00
	Especificação : Solução injetável 0,4mg/ml, ampola 1ml. a embalagem					
	devera conter a impressão venda proibida pelo comercio. Apresentar					
	registro dos produtos na Anvisa e					
	Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do					
	fabricante conforme resolução					
	Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul,	EI	TH		Λ	D F
	apresentar documento do país de		1 0		7-1	
1276	origem traduzido por tradutoroficial.  NEOMICINA + BACITRACINA (5MG/G + 250UI)POMADA Especificação : A embalagem devera conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle -	20.000 TUB			3,45	69.000,00
Tr	CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	Paz	е	P	rogr	esso
1278	NIFEDIPINA 10MG	200.000 CPR			0,31	62.000,00
	Especificação: A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.					
1280	NIFEDIPINA 20MG	200.000 CPR			0,26	52.000,00
	Especificação: A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas					



Práticas, Fabricação e Controle -



## GOVERNO MUNICIPAL DE TUCURUÍ





CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.

resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do pais de origem traduzido por tradutoroficial.

	origem traduzido por tradutor oficial.						
1282	NIFEDIPINO 20MG RETARD Especificação: A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	50.000 CPR		C	),41	20.500,00	
1284	NIFEDIPINO 30MG LIB.PROLONGADA Especificação: A embalagem deverá contera impressão venda proibida pelocomércio. Apresentar registro dos produtos na	1.000 CPR		C	),39	390,00	
	Anvisa e Certificado de Boas						
	Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme						
	resolução Anvisa nº 460/99. Em caso						
	de fabricante fora do mercosul,						
	apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.						
1286	NIFEDIPINO 60MG	1.000 CPR		8	3,91	8.910,00	
1200	LIB.PROLONGADA	1.000 Of 10			,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	0.010,00	
	Especificação : A embalagem						
	deverá conter a impressão venda proibida pelocomércio.						
	Apresentar registro dos produtos na	- E I				D) E	
	Anvisa e Certificado de Boas				W W		
	Práticas, Fabricação e Controle -						
	CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso						
	de fabricante fora do mercosul,						
	apresentar documento do país de						
	origem traduzido por tradutor oficial.						
1288	NIMESULIDA 100MG	100.000 CPR		C	),19	19.000,00	
	Especificação : Comprimido, Deve conter na embalagem a descrição						
	proibida a venda pelo comércio.						
т.	Apresentar registro dos produtos na	D		D			
	Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle -	Pa7	$\triangle$	Pr	DD	L b c c	$\sim$
	CBPFC do fabricante conforme	1 4 4			0		
	resolução Anvisa nº 460/99. Em caso						
	de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de						
	origem traduzido por tradutor oficial.						
1290	NIMESULIDA 50MG/ML GOTAS	25.000 FR		2	2,68	67.000,00	
1292	NISTATINA 100.000UI/ML	15.000 FR		5	5,56	83.400,00	
	SOL.ORAL						
	Especificação : A embalagem devera conter a impressão venda						
	proibida pelo comercio.						
	Apresentar registro dos produtos na						
	Anvisa e Certificado de Boas						
	Praticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme						
	resolução Anviso nº 460/00. Em coso						





# GOVERNO MUNICIPAL DE TUCURUÍ



					11	JOHOG
1294	NISTATINA CREME VAGINAL 25.000UI/G	25.000 BNG		7,41	185.250,00	
	Especificação: Tubo com 60 gramas + aplicador, a embalagem devera conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutoroficial.					
1296	NITRATO DE TIAMINA 100MG + CLORIDRATO DE PIRIDOXINA 100MG + CIANOCOBALAMINA 5000 Especificação : A embalagem deve conter expressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro	500 CPR		2,10	1.050,00	
	dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa no conf					
	460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento					
	do país de origem traduzido por tradutor oficial.					
1298	NITROFURANTOÍNA 100MG Especificação : A embalagem deve	500 CP		0,45	225,00	
	conter a descrição proibida a venda pelo comércio. Apresentar registro					
	dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e					
	Controle - CBPFC do fabricante		200	D A	DE	
	conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora	- E T	ı	KA	DE	
	do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.					
1300	NITROFURAZONA 0,2% POMADA	500 BNG		26,62	13.310,00	
	Especificação : A embalagem devera conter a impressão venda proibida pelo comércio.					
	Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle -					
Tr	CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul.	Daz		Drog	rocc	
1.1	apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	$\Box$		1108	ress	U
1302	NORETISTERONA 0,35MG	50.000 CPR		1,23	61.500,00	
	Especificação : A embalagem devera conter a impressão venda proibida pelo comércio.					
	Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas					
	Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de crigom traduzido por tradutor eficial.					
1304	origem traduzido por tradutor oficial. NORTRIPTILINA 10MG Especificação: Comprimido, a embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de	2.000 CPR		0,88	1.760,00	
	Boas Práticas, Fabricação e Controle					





## GOVERNO MUNICIPAL DE TUCURUÍ





- CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.

1306	NORTRIPTILINA 25MG Especificação: Comprimido, a embalagem devera conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul,	5.000 CPR		0,54	2.700,00	
	apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.					
1308	NORTRIPTILINA CLORIDRATO50MG Especificação : Comprimido, Embalagem: deverá conter a impressão Venda proibida pelo	2.000 CPR		0,86	1.720,00	
	comércio. Apresentar registro dos					
	produtos na Anvisa e Certificado de					
	Boas Práticas, Fabricação e Controle					
	<ul> <li>CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso</li> </ul>					
	de fabricante fora do mercosul,					
	apresentar documento do país de					
1010	origem traduzido por tradutoroficial.	0.000.000		0.07	4 740 00	
1310	NORTRIPTILINA CLORIDRATO75MG	2.000 CPR		0,87	1.740,00	
	Especificação : Comprimido,					
	Embalagem: deverá conter a		C 75 11	D A	D E	
	impressão Venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos	· E .	LIU	KA		
	produtos na Anvisa e Certificado de					
	Boas Práticas, Fabricação e Controle					
	<ul> <li>CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso</li> </ul>					
	de fabricante fora do mercosul,					
	apresentar documento do país de					
	origem traduzido por tradutoroficial.					
1312	ÓCULOS PARA PROTEÇÃO INDIVIDUAL	3.000 UN		24,29	72.870,00	
_	Especificação : ÓCULOS PARA PROTEÇÃO INDIVIDUAL	D				
1314	OLANZAPINA 10MG Especificação : Comprimido, a	3.000 CPR	7 0	1,24	3.720,00	$\cap$
	embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo	I a	2 C	1108	1622	U
	comércio. Apresentar registro dos					
	produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle					
	- CBPFC do fabricante conforme					
	resolução Anvisa nº 460/99. Em caso					
	de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de					
	origem traduzido por tradutor oficial.					
1316	OLANZAPINA 2,5MG Especificação: Comprimido, a embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso	3.000 CPR		0,96	2.880,00	
	de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de					



apresentar documento do país de



# GOVERNO MUNICIPAL DE TUCURUÍ





origem traduzido por tradutor oficial.

1318	OLANZAPINA 5MG Especificação : Comprimido, a embalagem deverá conter a	3.000 CPR		0,74	2.220,00	
	impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos					
	produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle					
	<ul> <li>CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso</li> </ul>					
	de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de					
1320	origem traduzido por tradutor oficial. ÓLEO DE GIRASSOL	10.000 FR		6,72	67.200,00	
1320	Especificação : A embalagem	10.000 FK		0,72	07.200,00	
	deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio.					
	Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas					
	Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme					
	resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul,					
	apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.					
1322	ÓLEO MINERAL 100ML Especificação : Puro, líquido oral,	5.000 FR		4,78	23.900,00	
	frasco 100 ml, a embalagem deverá conter a impressão venda proibida					
	pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado	FI	TH	RΛ	D F	
	de Boas Praticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante					
	conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora					
	do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por					
	tradutoroficial.					
1324	OMEPRAZOL 10MG Especificação : A embalagem	50.000 CPR		4,85	242.500,00	
	devera conter a impressão venda proibida pelo comércio.					
Tr	Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas	$D \supset 7$		Drog	rocco	
	Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme	rdZ	E	FIUS	resso	J
	resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul,					
	apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial. OMEPRAZOL 20MG					
1326	Especificação: Comprimido 20mg, a	35.000 CPR		0,19	6.650,00	
	embalagem devera conter a impressão venda proibida pelo					
	comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de					
	Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme					
	resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul,					
	apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.					
1328	OMEPRAZOL 40MG + DILUENTE 10ML IV PÓ LIOFILO INJETÁVEL	18.000 FR		22,36	402.480,00	
	Especificação : embalagem com um frasco- ampola.					





PREFEITURA MUNICIPAL DE TUCURUI



Acompanha diluente. Uso Adulto.

1330	OMEPRAZOL 40MG. Especificação: A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de	40.000 CPR		2,03	3 81.200,	00
1332	origem traduzido por tradutor oficial.  ONDANSETRONA 4MG/2ML SOL. INJETÁVEL Especificação: ONDANSETRONA 4MG/2ML SOL. INJETÁVEL	4.000 AMP		2,69	9 10.760,	00
1334	ONDANSETRONA 8MG/4ML SOL. INJETÁVEL Especificação : ONDANSETRONA 8MG/4ML SOL. INJETÁVEL	2.000 AMP		3,53	3 7.060,	00
1336	OXACILINA SÓDICA 500MG/5ML PÓ P/SOLUÇÃO INJETÁVEL Especificação : Para solução	3.000 AMP		3,4	5 10.350,	00
	injetável 500mg + diluente, a embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante					
	conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento	EI	T U	R A	D	E 🖊
1338	do país de origem traduzido por tradutor oficial.  OXCARBAZEPINA 300MG Especificação: Comprimido. A embalagem devera conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de	2.500 CPR		1,14	2.850,	00
1340	Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.  OXCARBAZEPINA 600MG Especificação: Comprimido. A embalagem devera conter a impressão venda proibida pelo	Paz 3.000 CPR	е	P r (	08169	550
1342	comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial. OXIBUTININA CLORIDRATO DE 10MG Especificação: A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle -	500 CPR		2,90	6 1.480,1	00





PREFEITURA MUNICIPAL DE TUCURUI



CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.

OXIBUTININA CLORIDRATO 1344 100 FR 18,38 1.838,00 DE 1MG/ML XAROPE Especificação: A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle -CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul. apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial. 1346 OXIBUTININA CLORIDRATO DE 800 CPR 0,79 632,00 5MG Especificação: A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio.

8 UN

devera conter a impressao venda proibida pelo comércio.

Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.

OXÍMETRO DE PULSO

OXÍMETRO DE PULSO PORTÁTIL COM LCD COLORIDO E ONDA

1348

PLETISMOGRÁFICA
Especificação: VISOR COLORIDO
DE ALTA RESOLUÇÃO,
INDICAÇÃO DA SPO2,
FREQUÊNCIA CARDÍACA, FORÇA
DE PULSO, ONDA
PLETISMOGRÁFICA E TABELAS
DE TENDÊNCIA, PORTÁTIL E
LEVE, PESANDO APENAS 260

SENSOR, ERGONOMICAMENTE PROJETADO, ADAPTA-SE CONFORTAVELMENTE NA PALMA

GRAMAS, COM BATERIAS E

DA SUA MÃO, TELA ROTACIONAL, PERMITE VISUALIZAÇÃO ŅA VERTICAL OU HORIZONTAL, NÍVEIS DE ALARMES AJÚSTÁVEIS DA SPO2 E FREQUÊNCIA CARDÍACA, MEMÓRIA INTERNA PERMITE ARMAZENAR 120 HORAS DE DADOS DE TENDÊNCIAS, INDICADOR LUMINOSO DE ALERTA, SOFTWARE PERMITE ARMAZENAR, VISUALIZAR E COMPARTILHAR EVENTOS ATRAVÉS DA CONEXÃO USB, ALIMENȚAÇÃO BIVOLT AUTOMÁTICO, BATERIA INTERNA

AUTOMÁTICO, BATERIA INTERNA RECARREGÁVEL COM AUTONOMIA DE 20 HORAS E CARREGADOR INTEGRADO AO EQUIPAMENTO, GERENCIAMENTO DE INFORMAÇÕES DO PACIENTE,

Prefeitura Municipal de Tucuruí

4.745,84

Trav. Raimundo Ribeiro de Souza nº 01 – Centro CEP: 68456-180 – Tucuruí-Pará CNPJ: 05.251.632/0001-41

593,23





PREFEITURA MUNICIPAL DE TUCURUI



INCLUINDO NOME, SEXO E TIPO, APLICÁVEL PARA PACIENTES ADULTOS, PEDIÁTRICOS E NEONATAL. DADOS TÉCNICOS: SPO2: INTERVALO: 0-100 PRECISÃO: ± 2 EM 70-100

1350	OXITOCINA 5UI/ML SOL. INJETÁVEL	30.000 AMP		2,29	68.700,00
1352	P.V.P.I. AQUOSO TÓPICO 10% Especificação : P.V.P.I. AQUOSO TÓPICO 10%	350 L		39,53	13.835,50
1354	P.V.P.I. DERGEMANTE A 10% Especificação : P.V.P.I. DERGEMANTE A 10%	350 L		40,67	14.234,50
1356	PANTOPRAZOL 40MG Especificação: A embalagem deve conter venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtosnaAnvisaeCertificadodeBoa	500 CPR		1,71	855,00
	sPráticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante confo me resolução Anvisa nº 460/99. Em	EI	TU	RA	DE
	caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutoroficial.				
1358	PAPEL GRAU CIRÚRGICO DE 100MM X 100M Especificação : PAPEL GRAU CIRÚRGICO DE 100MM X 100M. Filme plástico com mínimo de 54 g/m2 para garantir resistência mecânica, barreira microbiologica e	100 RL		80,79	8.079,00
Tr	controle da porosidade para manutenção da esterilidade dos produtos. Embalagem com dados de identificação do produto e marca do fabricante.	Paz	z e	Prog	resso
1360	PAPEL GRAU CIRÚRGICO DE 150MM X 100M Especificação: PAPEL GRAU CIRÚRGICO DE 150MM X 100M. Filme plástico com mínimo de 54 g/m2 para garantir resistência mecânica, barreira microbiologica e controle da porosidade para manutenção da esterilidade dos produtos. Embalagem com dados de identificação do produto e marca do fabricante.	100 RL		118,61	11.861,00







					R	ibrica
1362	PAPEL GRAU CIRÚRGICO DE 200MM X 100M Especificação: PAPEL GRAU CIRÚRGICO DE 200MM X 100M. Filme plástico com mínimo de 54 g/m2 para garantir resistência mecânica, barreira microbiologica e controle da porosidade para manutenção da esterilidade dos produtos. Embalagem com dados de identificação do produto e marca do fabricante.	100 RL		182,67	18.267,00	
1364	PAPEL GRAU CIRÚRGICO DE 400MM X 100M Especificação : PAPEL GRAU DE CIRÚRGICO 400MM X 100M. Filme plástico com mínimo de 54 g/m2 para garantir resistência mecânica, barreira microbiologica e controle da porosidade para manutenção da esterilidade dos produtos. Embalagem com dados de identificação do produto e marca do fabricante.	100 RL		468,88	46.888,00	
1366	PAPEL GRAU CIRÚRGICO DE 50MM X 100M Especificação : PAPEL GRAU CIRÚRGICO DE 50MM X 100M. Filme plástico com mínimo de 54 g/m2 para garantir resistência mecânica, barreira microbiologica e controle da porosidade para manutenção da esterilidade dos produtos. Embalagem com dados de identificação do produto e	100 RL	TII	176,89	17.689,00	
	marca do fabricante.			KA		
1368	PAPEL LENÇOL PRA MACA 50CM X 50M Especificação : PAPEL LENÇOL PRA MACA 50CM X 50M			50,40	100.800,00	
1370	PAPEL LENÇOL PRA MACA 70CM X 50M Especificação : PAPEL LENÇOL PRA MACA 70CM X 50M			14,13	70.650,00	
1372	PAPEL TOALHA FOLHA DUPLA 22X20 CM PCT C/ 2 ROLOS DE 60 TOALHAS Especificação : PAPEL TOALHA FOLHA DUPLA 22X20 CM PCT C/ 2 ROLOS DE 60 TOALHAS	100 PAC	z e	33,83 Pros	3.383,00 Tess	0
1374	PAR DE ALAVANCAS BANDEIRINHA (HUFRIEDY) Especificação : PAR DE ALAVANCAS BANDEIRINHA (HUFRIEDY)	50 UN		378,13	18.906,50	
1376	PARACETAMOL 200MG/ML GOTAS Especificação: Em gotas, 200 mg/ml, frasco 10 ml. Embalagem com a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por	25.000 FR		1,69	42.250,00	





PREFEITURA MUNICIPAL DE TUCURUI



tradutoroficial.

PARACETAMOL 500MG  Beneficiação Embalagem caixa com 500 comprimidos, a embalagem deverá conter a seguinte impressão venda problida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anivas a Certificado de Boas Producina de Cambrida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anivas a Certificado de Boas Producina de Cambrida pelo comércio. Apresentar documento do país de origina traduzido por tradutor oficial.  1380 PARACETAMOL 500MG + 5.000 CPR 0,85 4.250,00 FORS TO DE CODEINA 30MG SOME PRODUCINA SOME CENTRO DE CODEINA 30MG SOME PRODUCINA SOME SOME SOME SOME SOME SOME SOME SOME					
PARACETAMOL 500MG + 5.000 CPR 0,85 4.250,00 POSFATO DE CODEINA 30MG Especificação: A embalagem deverá conter a seguinte impressão venda probida pelo comérico, Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Pabricação e Controle - CBPFC do fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.  1382 PARACETAMOL 750MG 100.000 CPR 0.41 41.000.00 embalagem deverá conter a impressão venda probida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Préticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa e Certificado de Boas Préticas, Fabricação e Controle - CEPFC do fabricante conforme resolução Anvisa e Certificado de Boas Préticas, Fabricação e Controle - CEPFC do fabricante conforme resolução Anvisa e Certificado de Boas Préticas, Fabricação e Controle - CEPFC do fabricante conforme resolução Anvisa e Certificado de Boas Préticas, Fabricação e Controle - CEPFC do fabricante conforme resolução Anvisa e Controle - CONTROLONAIS ADULTO  1384 PÁS PARA DESFIBRILADOR DEA E CONVENCIONAIS ADULTO  1385 PÁS PARA DESFIBRILADOR DEA E CONVENCIONAIS ADULTO  1386 PÁS PARA DESFIBRILADOR DEA E CONVENCIONAIS ADULTO  1387 PÁS PARA DESFIBRILADOR DEA E CONVENCIONAIS INFANTIL ESPECIFICAÇão: PÁS PARA DESFIBRILADOR DEA E CONVENCIONAIS INFANTIL ESPECIFICAÇÃO SOCIAL SINFANTIL ESPECIFICAÇÃO SOCIAL SINFANTIL ESPECIFICAÇÃO SOCIAL SINFANTIL ESPECIFICAÇÃO SOCIAL SINFANTIL SESPICIANA 100MG (VALERIANA OFICIONALS) ESPECIFICAÇÃO: PASSIFLORA 200MG (passificaria incamata) + VALERIANA 100MG (VALERIANA OFICIONALS) ESPECIFICAÇÃO: PASSIFLORA 200MG (passificaria incamata) + VALERIANA 100MG (VALERIANA 100MG (VALERIAN	1378	Especificação: Embalagem: caixa com 500 comprimidos, a embalagem deverá conter a seguinte impressão venda proibida pelo comércio, Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de	150.000 CPR	0,18	27.000,00
prolibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa a Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvis an "9 460/98. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.  1382 PARACETAMOL 750MC Especificação: Comprimido, a embalagem devera conter a impressão venda prolibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Préticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/98. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.  1384 PAS PARA DESFIBRILADOR DEA E CONVENCIONAIS ADULTO Especificação: PÁS PARA DESFIBRILADOR DEA E CONVENCIONAIS ADULTO ESPESIBILADOR DEA E CONVENCIONAIS ADULTO ESPESIBRILADOR DEA E CONVENCIONAIS ADULTO 1386 PAS PARA DESFIBRILADOR DEA E CONVENCIONAIS INFANTIL Especificação: PÁS PARA DESFIBRI	1380	PARACETAMOL 500MG + FOSFATO DE CODEÍNA 30MG Especificação : A embalagem deverá	5.000 CPR	0,85	4.250,00
PARACETAMOL 750MG Especificação: Comprimido, a embalagem devera conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Préticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.  1384 PÁS PARA DESFIBRILADOR DEA E CONVENCIONAIS ADULTO Especificação: PÁS PARA DESFIBRILADOR DEA E CONVENCIONAIS ADULTO ESPECIFICAÇÃO DE A E CONVENCIONAIS ADULTO ESPECIFICAÇÃO DE A E CONVENCIONAIS ADULTO ESPECIFICAÇÃO DE A E CONVENCIONAIS INFANTIL ESPECIFICAÇÃO DEA E CONVENCIONAIS INFANTIL ESPECIFICAÇÃO PEA E CONVENCIONAIS INFANTI		proibida pelo comércio, Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de			
embalagem devera conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Préficas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.  1384 PÁS PARA 10 UN 395,89 3.958,90 DESFIBRILADOR DEA E CONVENCIONAIS ADULTO Especificação : PÁS PARA DESFIBRILADOR DEA E CONVENCIONAIS ADULTO ESPECIFICAÇÃO : PÁS PARA DESFIBRILADOR DEA E CONVENCIONAIS INFANTIL ESPECÍFICAÇÃO : PÁS PARA DESFIBRILADOR DEA E CONVENCIONAIS INFANTIL ESPECÍFICAÇÃO : PÁS PARA DESFIBRILADOR DEA E CONVENCIONAIS INFANTIL ESPECÍFICAÇÃO : PÁS PARA DESFIBRILADOR DEA E CONVENCIONAIS INFANTIL ESPECÍFICAÇÃO : PÁS PARA DESFIBRILADOR DEA E CONVENCIONAIS INFANTIL ESPECÍFICAÇÃO : PÁS PARA DESFIBRILADOR DEA E CONVENCIONAIS INFANTIL ESPECÍFICAÇÃO : PÁS PARA DESFIBRILADOR DEA E CONVENCIONAIS INFANTIL ESPECÍFICAÇÃO : PÁS PARA DESFIBRILADOR DEA E CONVENCIONAIS INFANTIL ESPECÍFICAÇÃO : PÁS PARA DESFIBRILADOR DEA E CONVENCIONAIS INFANTIL ESPECÍFICAÇÃO : PÁS PARA DESFIBRILADOR DEA E CONVENCIONAIS INFANTIL ESPECÍFICAÇÃO : PÁS PARA DESFIBRILADOR DEA E CONVENCIONAIS INFANTIL ESPECÍFICAÇÃO : PÁS PARA DESFIBRILADOR DEA E CONVENCIONAIS INFANTIL ESPECÍFICAÇÃO : PÁS PARA DESFIBRILADOR DEA E CONVENCIONAIS INFANTIL ESPECÍFICAÇÃO : PÁS PARA DESFIBRILADOR DEA E CONVENCIONAIS INFANTIL ESPECÍFICAÇÃO : PÁS PARA DESFIBRILADOR DEA E CONVENCIONAIS INFANTIL ESPECÍFICAÇÃO : PÁS PARA DESFIBRILADOR DEA E CONVENCIONAIS INFANTIL ESPECÍFICAÇÃO : PÁS PARA DESFIBRICADOR DEA E CONVENCIONAIS INFANTIL ESPECÍFICAÇÃO : PÁS PARA DESFIBRILADOR DEA E CONVENCIONAIS INFANTIL ESPECÍFICAÇÃO : PÁS PARA DESFIBRILADOR DEA E CONVENCIONAIS INFANTIL ESPECÍFICAÇÃO : PÁS PARA DESFIBRILADOR DEA E CONVENCIONAIS INFANTIL ESPECÍFICAÇÃO : PÁS PARA DESFIBRILADOR DEA E CONVENCIONAIS INFANTIL ESPECÍFICAÇÃO : PÁS PARA DESFIBRILADOR DEA E CONVENCIONAIS INFANTIL ESPECÍFICAÇÃO : PÁS PARA DESFIBRILADOR DEA E CONVENCIONAIS INFANTIL ESPEC	1382	PARACETAMOL 750MG	100.000 CPR	0,41	41.000,00
PÁS PARA DESFIBRILADOR DEA E CONVENCIONAIS ADULTO Especificação : PÁS PARA DESFIBRILADOR DEA E CONVENCIONAIS ADULTO  1386 PÁS PARA DESFIBRILADOR DEA E CONVENCIONAIS ADULTO  1388 DESFIBRILADOR DEA E CONVENCIONAIS INFANTIL Especificação : PÁS PARA DESFIBRILADOR DEA E CONVENCIONAIS INFANTIL  1388 PASSIFLORA 200MG (PASSIFLORA 100MG (VALERIANA OFFICINALIS) Especificação : PASSIFLORA 200mg (passiflora incarnata)+ VALERIANA 100mg (valeriana officinalis) A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio.		impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Préticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de		R	
CONVENCIONAIS ADULTO Especificação: PÁS PARA DESFIBRILADOR DEA E CONVENCIONAIS ADULTO  1386 PÁS PARA DESFIBRILADOR DEA E CONVENCIONAIS INFANTIL Especificação: PÁS PARA DESFIBRILADOR DEA E CONVENCIONAIS INFANTIL Especificação: PÁS PARA DESFIBRILADOR DEA E CONVENCIONAIS INFANTIL  1388 PASSIFLORA 200MG (PASSIFLORA 1NCARNATA)+ VALERIANA 100MG (VALERIANA OFFICINALIS) Especificação: PASSIFLORA 200mg (passiflora incarnata)+ VALERIANA 100mg (valeriana officinalis) à embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio.	1384	PÁS PARA	10 UN	395,89	3.958,90
DESFIBRILADOR DEA E CONVENCIONAIS INFANTIL Especificação : PÁS PARA DESFIBRILADOR DEA E CONVENCIONAIS INFANTIL  1388 PASSIFLORA 200MG 500 CP 1,81 905,00 (PASSIFLORA INCARNATA)+ VALERIANA 100MG (VALERIANA OFFICINALIS) Especificação : PASSIFLORA 200mg (passiflora incarnata)+ VALERIANA 100mg (valeriana officinalis) A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio.	Tr	CONVENCIONAIS ADULTO Especificação : PÁS PARA DESFIBRILADOR DEA E	Paz e l	Progr	esso
(PASSIFLORA INCARNATA)+ VALERIANA 100MG (VALERIANA OFFICINALIS) Especificação: PASSIFLORA 200mg (passiflora incarnata)+ VALERIANA 100mg (valeriana officinalis) A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio.	1386	DESFIBRILADOR DEA E CONVENCIONAIS INFANTIL Especificação : PÁS PARA DESFIBRILADOR DEA E	10 DZN	402,00	4.020,00
	1388	(PASSIFLORA INCARNATA)+ VALERIANA 100MG (VALERIANA OFFICINALIS) Especificação: PASSIFLORA 200mg (passiflora incarnata)+ VALERIANA 100mg (valeriana officinalis) A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio.	500 CP	1,81	905,00





# GOVERNO MUNICIPAL DE TUCURUÍ PREFEITURA MUNICIPAL DE TUCURUI



Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle -CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.

1390	PASTA D'ÁGUA	1.000 BNG		8,15	8.150,00	
1392	PASTA PROFILÁTICA COM 50G	50 BNG		33,44	1.672,00	
1002	Especificação : PASTA PROFILÁTICA COM 50G	30 BIVO		55,44	1.072,00	
1394	PATA DE VACA (BAUHINIA FORFICATA) 400MG	100 CP		2,62	262,00	
	Especificação: A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle -					
	CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso					
	de fabricante fora do mercosul,					
	apresentar documento do país de					
1396	origem traduzido por tradutor oficial. PEDRA PARA AFIAR	5 UN		39,55	197,75	
1390	INSTRUMENTOS	0 011		00,00	101,10	
	Especificação : PEDRA PARA AFIAR					
	INSTRUMENTOS					
1398	PELICULA FILME PARA RADIOGRAFIA 3X4 CM CX 150	50 CX		276,90	13.845,00	
	Especificação : PELICULA FILME PARA RADIOGRAFIA 3X4 CM CX 150	EI	TU	RA	DE	
1400	PELICULA FILME PARA RADIOGRAFIA AVULSO INFANTIL,	50 CX		176,67	8.833,50	
	CX C / 150 UNIDADES Especificação : PELICULA FILME PARA RADIOGRAFIA AVULSO					
1402	INFANTIL, CX C / 150 UNIDADES PENTOXIFILINA 20MG/ML Especificação: Solução injetável	1.000 AMP		2,69	2.690,00	
	20MG/5mL, a embalagem deve					
	conter a descrição proibida a venda pelo comércio. Apresentar registro					
Tı	dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora	Paz	9	Prog	gress	0
	do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutoroficial.					
1404	PERICIAZINA 1% GOTAS Especificação: Solução oral 1% Fr. ( R), a embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutoroficial.	500 FR		9,60	4.800,00	







1406	PERICIAZINA 10MG Especificação: Comprimido 10mg (R), a embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutoroficial.	2.000 CPR	0,58	1.160,00
1408	PERICIAZINA 4% GOTAS Especificação: Solução oral 4% Fr. ( R), a embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutoroficial.	500 FR	17,46	8.730,00
1410	PERMANGANATO DE POTASSIO 100MG Especificação: Comprimido para solução tópica 100mg, a embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio.	3.000 CPR	1,45	4.350,00
1412	PERMETRINA 5% 50MG/ML LOÇÃO	50 FR	5,10	255,00
	Especificação: A embalagem devera conter a impressão venda proibida pelo comércio.  Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Praticas, Fabricação e Àontrole - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	EIT	U R A R	DE /
1414	PETIDINA CLORIDRATO DE 50MG/ML	5.000 AMP	3,37	16.850,00
1416	PINÇA CLÍNICA UNIVERSAL Nº 317 Especificação : em aço inoxidável, obedecendo normas nacionais NBR 13851, NBR 13852, NBR 13913, NBR 13916, NBR ISSO 7153-1.		Progr	1.803,50
1418	PINUS PINASTER 50MG Especificação: A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	500 CPR	59,12	29.560,00





# GOVERNO MUNICIPAL DE TUCURUÍ



1420	PIRACETAM 200MG/ML SOLUÇÃO INJETÁVEL Especificação: Ampola 1ml, a embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	2.000 AMP		3,07	6.140,00	
1422	PIRACETAM 800MG Especificação: Embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	2.000 CPR		1,20	2.400,00	
4.40.4	·	500 000		4.50	705.00	
1424	PIRIDOXINA 100MG (VIT B6)	500 CPR		1,59	795,00	
	Especificação : A embalagem devera conter a impressão venda					
	proibida pelo comércio.					
	Apresentar registro dos produtos na					
	Anvisa e Certificado de Boas					
	Práticas, Fabricação e Controle -					
	CBPFC do fabricante conforme					
	resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul,					
	apresentar documento do país de					
1426	origem traduzido por tradutor oficial. PLACA DE VIDRO LISA 15X8X10 CM	50 UN	TU	18,55	927,50	
	Especificação : PLACA DE VIDRO LISA 15X8X10 CM					
1428	PÓ PARA LIMPEZA DE	10 FR		52,98	529,80	
1420	AUTOCLAVE	10111		32,30	323,00	
	Especificação : PÓ PARA					
	LIMPEZA DE AUTOCLAVE, Á					
	BASE DE ÁCIDO ORGÂNICO					
	SINTÉTICO A 80% FRC C/ 30 G.	00 0110		10.10	4 000 00	
1430	POLICRESULENO 50MG/G + CINCHOCAÍNA, CLORIDRATO	30 BNG		46,13	1.383,90	
	DE, 10MG/G					
l r	Especificação : Deve conter na	$D \supset 7$		Drog	ress	0
	embalagem a descrição proibida			FIUE	1 4 2 2	U
	a venda pelo comércio.					
	Apresentar registro dos produtos na					
	Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle -					
	CBPFC do fabricante conforme					
	resolução Anvisa nº 460/99. Em caso					
	de fabricante fora do mercosul,					
	apresentar documento do país de					
4.400	origem traduzido por tradutor oficial.	00 000 FD		0.00	70 000 00	
1432	POLIVITAMINICO (ÁCIDO ASCÓRBICO, ÁCIDO	20.000 FR		3,98	79.600,00	
	PANTOTÊNICO, BIOTINA, ÁCIDO					
	FÓLICO, ÁCIDO					
	Especificação: POLIVITAMINICO					
	(ÁCIDO ASCÓRBICO, ÁCIDO					
	PANTOTÊNICO, BIOTINA, ÁCIDO					
	FÓLICO, ÁCIDO NICOTÍNICO OU DERIVADOS, PIRIDOXINA,					
	TIAMINA, VIATMINA A, VITAMINA					
	D, VITAMINA E)					
	•					





## GOVERNO MUNICIPAL DE TUCURUÍ



					1	ubrica
1434	PORTA AGULHA DE MAYO HEGAR 14CM INOX Especificação : Em aço inoxidável,	50 UN		74,63	3.731,50	
	para sutura e exame. Embalagem individual, com dados de identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e					
1436	registro no Ministério da Saúde. POSICIONADOR PARA RADIOGRAFIA PERIAPICAL	4 KIT		69,42	277,68	
	AUTOCLAVÁVEL FPX Especificação : POSICIONADOR PARA RADIOGRAFIA PERIAPICAL					
	AUTOCLAVÁVEL FPX PARALELISMO PARA FILMES					
	PERIAPICAIS. KIT C/ INDICADOR PARA MOLAR SUPERIOR DIREITO E INFERIOR ESQUERDO,					
	INDICADOR PARA MOLAR SUPERIOR ESQUERDO E INFERIOR DIREITO, INDICADOR					
	PARA INCISIVOS SUPERIORES E INFERIORES. TAMANHO ADULTO.					
1438	POSICIONADOR PARA RADIOGRAFIA PERIAPICAL	4 UN		73,52	294,08	
	AUTOCLAVAVEL FPX ADUTO Especificação : POSICIONADOR					
	PARA RADIOGRAFIA PERIAPICAL					
	AUTOCLAVÁVEL FPX PARALELISMO PARA FILMES					
	PERIAPICAIS. KIT C/ INDICADOR					
	PARA MOLAR SUPERIOR DIREITO E INFERIOR ESQUERDO,					
	INDICADOR PARA MOLAR SUPERIOR ESQUERDO E					
	INFERIOR DIREITO, INDICADOR			D 4	D =	
	PARA INCISIVOS SUPERIORES E INFERIORES. TAMANHO INFANTIL	- F I	IU	R A	DE	
1440	POTE DAPPEN DE PLASTICO Especificação : POTE DAPPEN DE PLASTICO	30 UN		29,84	895,20	
1442	PRANCHA LONGA PARA IMOBILIZAÇÃO ADULTO	5 UN		938,83	4.694,15	
	Especificação : Em poliestileno com 2,0 cm de espessura, 1,80 m de comprimento e formação anatômica					
	de uma silhueta humana,					
	aparelhada de 04 (quatro) tirantes de 2,0 m de comprimento cada,					
Tr	finalizados por conexões macho e femea que através de quatro furos	Pa7		Prog	racc	$\cap$
	de 13 cm x 3,5 cm, dentre os doze	I a Z		1108	1622	U
	existentes nas bordas são colocados e entrelacados para regular e dar					
	melhor segurança a vítima. A					
	prancha deverá ser confeccionada em polipropileno, nas dimensões de					
	2,10 cm de espessura e 56 cm de					
	largura, contendo 12 orifício para colocação de tirantes e empunha					
	dura das mãos. Tirantes confeccionados em fita expressa de					
	40 mm a 60 mm de largura, 1,60 cm					
	de comprimento tendo nas suas extremidade fecho de engate rápido					
	regulavel, fundo liso e reto com					
	calco para fixação em polipropileno, produto 100% rádio transparente; O					
	material deverá ser fornecido nas					
	cores, vermelha, amarelo, verde e preto, acondicionado em embalagem					
	de 04 (quatro) peçasconstando					





# GOVERNO MUNICIPAL DE TUCURUÍ



1444	PRANCHA LONGA PARA IMOBILIZAÇÃO INFANTIL Especificação : PRANCHA LONGA PARA IMOBILIZAÇÃO INFANTIL	5 UN	889,36	4.446,80
1446	PREDNISOLONA FOSFATO SÓDICO 3MG/ML SOL. ORAL Especificação: Solução orl frascO. A embalagem devera conter a impressão venda proibida pelo mercado. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de	100 FR	6,94	694,00
1448	origem traduzido por tradutor oficial. PREDNISONA 20MG Especificação: Comprimido envelopado, a embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos	50.000 CPR	0,37	18.500,00
	produtosnaAnvisaeCertificadodeBoa sPráticas, Fabricação e Controle -			
	CBPFC do fabricante conforme			
	resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul,			
	apresentar documento do país de			
1450	origem traduzido por tradutoroficial. PREDNISONA 5MG	50.000 CPR	0,18	9.000,00
1400	Especificação : Comprimido	30.000 OF IX	0,10	3.000,00
	envelopado, a embalagem deverá conter a impressão venda proibida			
	pelo comércio. Apresentar registro			
	dos produtos na Anvisa e Certificado	: F T T II		DF
	de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante			
	conforme resolução Anvisa no			
	460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento			
	do país de origem traduzido por tradutoroficial.			
1452	PREGABALINA 75MG Especificação : A embalagem	10 CX	40,86	408,60
	deverá conter a impressão venda			
	proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na			
-	Anvisa e Certificado de Boas	D .		
	Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso	Paz e	Prog	resso
	de fabricante fora do mercosul,			
	apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.			
1454	PRESERVATIVO COM LUBRIFICAÇÃO Especificação :	3.500 UN	2,78	9.730,00
	PRESERVATIVO COM LUBRIFICAÇÃO			
1456	PRESERVATIVO SEM	3.500 UN	3,57	12.495,00
	LUBRIFICAÇAO Especificação : PRESERVATIVO			
	SEM LUBRIFICAÇÃO Na			
	embalagem deverá estar impresso dados de identificação, procedência,			
	data de fabricação, prazo de			
	validade e registro no Ministério daSaúde.			







				$\sim$
1458	PROMETAZINA 25MG Especificação: Comprimido 25mg, a embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	80.000 CPR	0,38	30.400,00
1460	PROMETAZINA 25MG/ML AMPOLA	15.000 AMP	3,27	49.050,00
	2ML Especificação: Solução injetável 25mg/ml ampola 2ml, a embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do pais de			
	origem traduzido por tradutor oficial.			
1462	PROPAFENONA 300MG Especificação : A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio.	500 CPR	1,76	880,00
	Apresentar registro dos produtos na			
	Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle -			
	CBPFC do fabricante conforme			
	resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul,			
	apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	FEITU	RA	DE
1464	PROPOFOL 10MG/ML Especificação: Emulsão injetável 10mg/ml F.A. 20ml (R), a embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas	2.000 AMP	21,95	43.900,00
	Práticas, Fabricação e Controle -			
Tr	CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	Paz e	Prog	resso
1466	PROPRANOLOL 40MG Especificação: Comprimido envelopado, caixa com 500 comprimidos, a embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por	180.000 CPR	0,14	25.200,00
1468	tradutoroficial. PROXIMETACAINA 0,5% 10ML - SOLUÇÃO OFTAMICA Especificação : Solução oftálmica 5mL (R), a embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comercio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle	15 FR	8,73	130,95





# GOVERNO MUNICIPAL DE TUCURUÍ



				Rubrica
	<ul> <li>CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutoroficial.</li> </ul>			
1470	RANITIDINA 150MG Especificação: Comprimido 150mg, a embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	100.000 CPR	0,49	49.000,00
1472	RANITIDINA 50MG/2ML INJETÁVEL Especificação: Ampola com 2ml, a embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	15.000 AMP	1,20	18.000,00
1474	REMOVEDOR DE MANCHAS, FRC C/ 30 ML Especificação : REMOVEDOR DE MANCHAS , FRC C/ 30 ML	30 FR	45,04	1.351,20
1476	RESINA FOTOPOLIMERIZÁVEL - A1 Especificação : RESINA FOTOPOLIMERIZÁVEL, MICRO HÍBRIDA À BASE DE MICROGLASS INDICADA PARA RESTAURAÇÕES EM DENTES ANTERIORES E	E I T U	97,41	9.741,00 DE
1478	POSTERIORES - A 1.  RESINA FOTOPOLIMERIZÁVEL-A2 Especificação : RESINA FOTOPOLIMERIZÁVEL, MICRO HÍBRIDA À BASE DE MICROGLASS INDICADA PARA RESTAURAÇÕES EM DENTES ANTERIORES E POSTERIORES - A 2.	100 UN	94,97	9.497,00
1480		Paz e	Prog	6.363,00 Tesso
1482	RESINA FOTOPOLIMERIZÁVEL- A3,5 Especificação : RESINA FOTOPOLIMERIZÁVEL, MICRO HÍBRIDA À BASE DE MICROGLASS INDICADA PARA RESTAURAÇÕES EM DENTES ANTERIORES E POSTERIORES - A 3,5	100 UN	100,71	10.071,00
1484	RESINA FOTOPOLIMERIZÁVEL- A4,0 Especificação : RESINA FOTOPOLIMERIZÁVEL, MICRO HÍBRIDA À BASE DE MICROGLASS INDICADA PARA RESTAURAÇÕES EM DENTES ANTERIORES E POSTERIORES - A 4,0	100 UN	99,24	9.924,00





# GOVERNO MUNICIPAL DE TUCURUÍ



1486	REVELADOR PARA RADIOGRAFIA Especificação: Embalagem: com dados de identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação, prazo de validade e	50 FR		180,47	9.023,50	
1488	registro no Ministério da Saúde. RINGER COM LACTATO SOL. INJ. 500ML Especificação: Apresentar registro	15.000 FR		5,32	79.800,00	
	dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutoroficial.					
1490	RINGER SIMPLES SOL. INJ. 500ML Especificação : Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e	15.000 FR		6,31	94.650,00	
	Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por					
1492	tradutoroficial.  RISPERIDONA 1MG Especificação : Comprimido, a embalagem deverá conter a	60.000 CPR		0,32	19.200,00	
	impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme					
	resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de	EI	TU	RA	DE	
1494	origem traduzido por tradutor oficial. RISPERIDONA 2MG Especificação : Comprimidos, a embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo	60.000 CPR		0,32	19.200,00	
	comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme					
Tr	resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutoroficial.	60.000 CPR	Р	Pros	37.200,00	$\cap$
1496	RISPERIDONA 3MG Especificação: Comprimidos, a embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de	60.000 CPR		0,62	37.200,00	
	Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de					
1498	origem traduzido por tradutoroficial. ROCURÔNIO BROMETO DE 50MG/5ML Especificação : Solução injetável,	200 AMP		28,83	5.766,00	
	ampola com 5mL. Devera conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante					





PREFEITURA MUNICIPAL DE TUCURUI



conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutoroficial.

1500	SACCAROMYCES CEREVIESAE 100 MILHÕES/ML ADULTO Especificação : A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	10 CX		47,37	473,70
1502	SACCAROMYCES CEREVIESAE 50MILHÕES/ML INFANTIL Especificação : A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosí,	10 CX		53,58	535,80
	apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	E E T	TIL	RΔ	D F
1504	SACO PLÁSTICO PARA HAMPER Especificação: Para acondicionamento de roupas hospitalares confeccionado em resina termoplástica virgem ou reciclada largura 90 cm, podendo variar +/- 10 cm altura mínima 120 cm micragem 9,0 capacidade nominal para 240 litros, na cor azul, devendo constar em cada saco a identificação do fabricante e a impressão SERVIÇO DE	500 UN		8,56	4.280,00
Tr	LAVANDERIA - na cor azul. Embalagem: pacote com 100 unidades.	Paz	е	Prog	gresso
1506	SAIS PARA REIDRATAÇÃO 27,9 G Especificação : Pó para solução oral, envelope com 27,9 g (padrão OMS), caixa com 100 envelopes, a embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo	20.000 ENV		1,05	21.000,00



comércio.

Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas

resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.

Práticas, Fabricação e Controle -CBPFC do fabricante conforme



# GOVERNO MUNICIPAL DE TUCURUÍ



1508	SALBUTAMOL 0,4MG/ML XAROPE Especificação: A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	3.000 FR		1,77	5.310,00
1510	SAPATILHA PROPÉ COM ELÁSTICO, CONFECCIONADO EM TNT Especificação: SAPATILHA PROPÉ COM ELÁSTICO, CONFECCIONADO EM TNT (TECIDO NÃO TECIDO) 100% POLIPROPILENO DESCARTÁVEL E ATÓXICO. TAMANHO ÚNICO. PACOTE COM 100 UNIDADES	1.000 UN		30,88	30.880,00
1512	SAQUINHO PARA CHOPP 5 CM X 15 CM PCT. C/M 100 Especificação : SAQUINHO PARA CHOPP 5 CM X 15 CM PCT. C/M	100 PAC		68,45	6.845,00
1514	100 SCALP P/ SORO N° 19 Especificação: SCALP P/ SORO (DISPOSITIVO PARA INFUSÃO VENOSA), N° 19, DESCARTÁVEL, ESTÉRIL, SILICONIZADO, COM CÂNULA DE AÇO INOXDÁVEL, PAREDE FINA, COM BISEL TRIFACETADO, ASA PLÁSTICA	15.000 UN		0,94	14.100,00
	FLEXIVEL OU SIMILAR, COM IDENTIFICAÇÃO DO CALIBRE NA ASA, PROTETOR RÍGIDO.	. E 1	. T U	RA	DE
1516	SCALP P/ SORO N° 21 Especificação: SCALP P/ SORO (DISPOSITIVO PARA INFUSÃO VENOSA), N° 21, DESCARTÁVEL, ESTÉRIL, SILICONIZADO, COM CÂNULA DE AÇO INOXDÁVEL, PAREDE FINA, COM BISEL TRIFACETADO, ASA PLÁSTICA FLEXIVEL OU SIMILAR, COM	90.000 UN		0,89	80.100,00
1519	IDENTIFICAÇÃO DO CALIBRE NA ASA, PROTETOR RÍGIDO.  SCALP P/ SORO N° 23 Especificação: SCALP P/ SORO (DISPOSITIVO PARA INFUSÃO VENOSA), N° 23, DESCARTÁVEL, ESTÉRIL, SILICONIZADO, COM CÂNULA DE AÇO INOXDÁVEL, PAREDE FINA, COM BISEL TRIFACETADO, ASA PLÁSTICA FLEXIVEL OU SIMILAR, COM IDENTIFICAÇÃO DO CALIBRE NA ASA, PROTETOR RÍGIDO.	90.000 UN	z e	0,88	79.200,00
1521	SCALP P/ SORO N° 25 Especificação: SCALP P/ SORO (DISPOSITIVO PARA INFUSÃO VENOSA), N° 25, DESCARTÁVEL, ESTÉRIL, SILICONIZADO, COM CÂNULA DE AÇO INOXDÁVEL, PAREDE FINA, COM BISEL TRIFACETADO, ASA PLÁSTICA FLEXIVEL OU SIMILAR, COM IDENTIFICAÇÃO DO CALIBRE NA ASA, PROTETOR RÍGIDO.	15.000 UN		1,33	19.950,00







1523	SCALP P/ SORO N° 27 ESPECIFICAÇÃO: SCALP P/ SORO (DISPOSITIVO PARA INFUSÃO VENOSA), N° 27, DESCARTÁVEL, ESTÉRIL, SILICONIZADO, COM CÂNULA DE AÇO INOXDÁVEL, PAREDE FINA, COM BISEL TRIFACETADO, ASA PLÁSTICA FLEXIVEL OU SIMILAR, COM IDENTIFICAÇÃO DO CALIBRE NA ASA, PROTETOR RÍGIDO.	5.000 UN	0,87	4.350,00
1525	SECNIDAZOL 1G Especificação: A embalagem deve conter venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutoroficial.	25.000 CPR	1,67	41.750,00
1527	SECNIDAZOL 500MG Especificação: A embalagem deve conter venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutoroficial.	25.000 CPR	1,18	29.500,00
1529	SERINGA CARPULE C/REFLUXO Especificação : SERINGA CARPULE	100 UN	72,79	7.279,00
1531	C/REFLUXO SERINGA DESCARTAVEL 1 ML COM AGULHA Especificação: SERINGA DESCARTÁVEL 1ML COM AGULHA, SILICONADA, ESTÉRIL, GRADUAÇÃO NÍTIDA PERMANENTE, COM PONTA CONECTORA TIPO LUER, EMBOLO COM PISTÃO (BORRACHA) DESLIZANTE, EMBALADA INDIVIDUALMENTE, COM ABERTURA ASSÉPTICA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PRODECEDÊNCIA E DATA DE VALIDADE.	Paz e	R 1,05	63.000,00 <b>ESSO</b>
1533	SERINGA DESCARTAVEL 1 ML SEM AGULHA ESPECIFICAÇÃO: SERINGA DESCARTÁVEL 1ML SEM AGULHA, SILICONADA, ESTÉRIL, GRADUAÇÃO NÍTIDA PERMANENTE, COM PONTA CONECTORA TIPO LUER, EMBOLO COM PISTÃO (BORRACHA) DESLIZANTE, EMBALADA INDIVIDUALMENTE, COM ABERTURA ASSÉPTICA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PRODECEDÊNCIA E DATA DE VALIDADE.	30.000 UN	1,50	45.000,00





# GOVERNO MUNICIPAL DE TUCURUÍ

PREFEITURA MUNICIPAL DE TUCURUI



					110	Diloca
1535	SERINGA DESCARTAVEL 10 ML COM AGULHA Especificação: SERINGA DESCARTÁVEL 10ML COM AGULHA, SILICONADA, ESTÉRIL, GRADUAÇÃO NÍTIDA PERMANENTE, COM PONTA CONECTORA TIPO LUER, EMBOLO COM PISTÃO (BORRACHA) DESLIZANTE, EMBALADA INDIVIDUALMENTE, COM ABERTURA ASSÉPTICA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO,	40.000 UN		0,99	39.600,00	
1537	PRODECEDÊNCIA E DATA DE VALIDADE. SERINGA DESCARTAVEL 10 ML SEM AGULHA ESPECIFICAÇÃO: SERINGA DESCARTÁVEL 10ML SEM AGULHA, SILICONADA, ESTÉRIL, GRADUAÇÃO NÍTIDA PERMANENTE, COM PONTA CONECTORA TIPO LUER, EMBOLO COM PISTÃO (BORRACHA) DESLIZANTE, EMBALADA INDIVIDUALMENTE, COM ABERTURA ASSÉPTICA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PRODECEDÊNCIA E DATA DE	40.000 UN		1,25	50.000,00	
1539	VALIDADE. SERINGA DESCARTAVEL 20 ML COM AGULHA Especificação : SERINGA DESCARTÁVEL 20ML COM AGULHA, SILICONADA, ESTÉRIL,	40.000 UN		1,36	54.400,00	
	GRADUAÇÃO NÍTIDA PERMANENTE, COM PONTA CONECTORA TIPO LUER, EMBOLO COM PISTÃO (BORRACHA) DESLIZANTE, EMBALADA INDIVIDUALMENTE, COM ABERTURA ASSÉPTICA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PRODECEDÊNCIA E DATA DE			RAR	U	
1541	VALIDADE.  SERINGA DESCARTAVEL 20 ML SEM AGULHA Especificação : SERINGA DESCARTÁVEL 20ML SEM AGULHA, SILICONADA, ESTÉRIL, GRADUAÇÃO NÍTIDA PERMANENTE, COM PONTA CONECTORA TIPO LUER,	Paz	е	Prog	84.600,00 T <b>e</b> S S	0
	EMBOLO COM PISTÃO (BORRACHA) DESLIZANTE, EMBALADA INDIVIDUALMENTE, COM ABERTURA ASSÉPTICA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PRODECEDÊNCIA E DATA DE VALIDADE.					
1543	SERINGA DESCARTAVEL 3 ML COM AGULHA Especificação: SERINGA DESCARTÁVEL 3ML COM AGULHA, SILICONADA, ESTÉRIL, GRADUAÇÃO NÍTIDA PERMANENTE, COM PONTA CONECTORA TIPO LUER, FMBOLO COM PISTÃO	40.000 UN		1,57	62.800,00	



EMBOLO COM PISTÃO



## GOVERNO MUNICIPAL DE TUCURUÍ

PREFEITURA MUNICIPAL DE TUCURUI



(BORRACHA) DESLIZANTE, EMBALADA INDIVIDUALMENTE, COM ABERTURA ASSÉPTICA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO,

	PRODECEDÊNCIA E DATA DE VALIDADE.			
1545	SERINGA DESCARTAVEL 3 ML SEM AGULHA Especificação: SERINGA DESCARTÁVEL 3ML SEM AGULHA, SILICONADA, ESTÉRIL, GRADUAÇÃO NÍTIDA PERMANENTE, COM PONTA CONECTORA TIPO LUER, EMBOLO COM PISTÃO (BORRACHA) DESLIZANTE, EMBALADA INDIVIDUALMENTE, COM ABERTURA ASSÉPTICA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PRODECEDÊNCIA E DATA DE VALIDADE.	60.000 UN	1,32	79.200,00
1547	SERINGA DESCARTAVEL 5 ML COM AGULHA Especificação : SERINGA DESCARTÁVEL 5ML COM AGULHA 30X7, SILICONADA, ESTÉRIL, GRADUAÇÃO NÍTIDA PERMANENTE, COM PONTA CONECTORA TIPO LUER, EMBOLO COM PISTÃO (BORRACHA) DESLIZANTE, EMBALADA INDIVIDUALMENTE,	40.000 UN	1,43	57.200,00

COM ABERTURA ASSÉPTICA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PRODECEDÊNCIA E DATA DE VALIDADE

1549 SERINGA DESCARTAVEL 5 ML 60.000 UN 1,27 **SEM AGULHA** Especificação : SERINGA DESCARTÁVEL 5ML SEM AGULHA, SILICONADA, ESTÉRIL, GRADUAÇÃO NÍTIDA PERMANENTE, COM PONTA

300 UN

300 UN

CONECTORA TIPO LUER, EMBOLO COM PISTÃO (BORRACHA) DESLIZANTE, EMBALADA INDIVIDUALMENTE, COM ABERTURA ASSÉPTICA, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PRODECEDÊNCIA E DATA DE

VALIDADE. 1551 SERINGAS P/ INSULINA 6MM 100UI PCT COM 10 UNIDADES Especificação: SERINGAS P/ INSULINA 6MM 100UI PCT COM 10 UNIDADES

1553 SERINGAS P/ INSULINA 6MM 30UI PCT COM 10 UNIDADES Especificação: SERINGAS P/ INSULINA 6MM 30UI PCT COM 10 UNIDADES

SERINGAS P/ INSULINA 6MM 50UI 300 UN 1555 PCT COM 10 UNIDADES Especificação : SERINGAS P/ INSULINA 6MM 50UI PCT COM

76.200,00

42,50

23,72 7.116,00

23,72 7.116,00

10 UNIDADES



12.750,00







1557	SERINGAS P/ INSULINA 8MM 100UI PCT COM 10 UNIDADES Especificação : SERINGAS P/ INSULINA 8MM 100UI PCT COM 10 UNIDADES	300 UN		42,52	12.756,00	
1559	SERINGAS P/ INSULINA 8MM 30UI PCT COM 10 UNIDADES Especificação : SERINGAS P/ INSULINA 8MM 30UI PCT COM 10 UNIDADES	300 UN		23,72	7.116,00	
1561	SERINGAS P/ INSULINA 8MM 50UI PCT COM 10 UNIDADES Especificação : SERINGAS P/ INSULINA 8MM 50UI PCT COM 10 UNIDADES	300 UN		23,72	7.116,00	
1563	SERINGAS PARA INSULINA 1ML 100UI 13 X 0,45MM C/ 100UND ESPECIFICAÇÃO: SERINGAS PARA INSULINA 1ML 100UI 13 X 0,45MM C/ 100UND	300 UN		34,82	10.446,00	
1565	SEVOFLURANO 100ML Especificação: Deve conter na embalagem a descrição proibida a venda pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	70 FR		193,36	13.535,20	
1567	SILIMARINA 140MG Especificação : A embalagem deverá conter a impressão venda	500 CPR		3,73	1.865,00	
	proibida pelo comércio.  Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de	EI	TU	RA	DE A	
1569	origem traduzido por tradutor oficial. SINVASTATINA 20 MG COMPRIMIDO Especificação: A embalagem deve	200.000 CPR		0,14	28.000,00	
Tr	conter venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutoroficial.	Paz	е	Prog	resso	
1571	SINVASTATINA 40 MGCOMPRIMIDO Especificação: Deve conter na embalagem a descrição venda proibida pelo comércio Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutoroficial.	100.000 CPR		0,28	28.000,00	







1573	SOLUÇÃO DE CLORETO DE SÓDIO 0,9% 1000ML Especificação: A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	1.000 FR		8,43	8.430,00	
1575	SOLUÇÃO DE CLORETO DE SÓDIO 0,9% 100ML Especificação: A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa no 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	30.000 FR		3,51	105.300,00	
1577	SOLUÇÃO DE CLORETO DE	30.000 FR		4,31	129.300,00	
1077	SÓDIÓ 0,9% 250ML	00.000111		1,01	120.000,00	
	Especificação : A embalagem deverá conter a impressão venda					
	proibida pelo comércio.					
	Apresentar registro dos produtos na					
	Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle -					
	CBPFC do fabricante conforme					
	resolução Anvisa nº 460/99. Em caso		-		DE	
	de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de	· E 1		KA	DE	
	origem traduzido por tradutor oficial.					
1579	SOLUÇÃO DE CLORETO DE SÓDIO 0,9% 500ML Especificação : A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle -	30.000 FR		5,38	161.400,00	
	CBPFC do fabricante conforme					
Tr	resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.		z e	Prog		0
1581	SOLUÇÃO DE GLICOSE 5% - 1000 ML	500 FR		8,11	4.055,00	
1583	Especificação: A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio.  Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial. SOLUÇAO DE GLICOSE 5% - 100ML Especificação: A embalagem devera conter a impressão venda proibida pelo comercio.	1.000 FR		4,58	4.580,00	
	Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Praticas, Fabricação e Controle -					





## GOVERNO MUNICIPAL DE TUCURUÍ

PREFEITURA MUNICIPAL DE TUCURUI



CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do pais de origem traduzido por tradutoroficial.

COM ORIFÍCIOS ADEQUADOS PARA ASPIRAÇÃO DE SECREÇÕES VISCOSAS E FLUÍDOS, CONECTOR

UNIVERSAL.

	ongem tradazido por tradatoronolai.				
1585	SOLUÇÃO DE GLICOSE 5% - 250ML Especificação: A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	. 30.000 FR		4,61	138.300,00
1588	SOLUÇÃO DE GLICOSE 5% - 500ML Especificação: A embalagem devera conter a impressão venda proibida pelo comercio.  Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Praticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do pais de origem traduzido por tradutoroficial.	. 30.000 FR		7,46	223.800,00
1590	SOLUÇÃO DE PERÓXIDO DE HIDROGÊNIO 3% Especificação : SOLUÇÃO DE PERÓXIDO DE HIDROGÊNIO 3%	50 FR		7,98	399,00
1592	SOLUÇÃO	10.000 FR	ΓIJR	7,61	76.100,00
	GLICÓFISIOLÓGICA500ML Especificação: A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelocomércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.			R	
1594	SOLUÇÃO HENOSTÁTICA TÓPICA A BASE DE CLORESTO DE ALUMÍNIO-HEMOSTOP Especificação : SOLUÇÃO HENOSTÁTICA TÓPICA A BASE DE CLORETO DE ALUMÍNIO- HEMOSTOP	50 VD Z	e P	39,29	1.964,50
1596	SONDA DE ASPIRAÇÃO TRAQUEAL CALIBRE 04 ESPECIFICAÇÃO: SONDA DE ASPIRAÇÃO TRAQUEAL, SILICONIZADA CONFECCIONADA EM MATERIAL ATÓXICO, MALEÁVEL, TRANSPARENTE, COM VÁLVULA INTERMITENTE NA PORÇÃO DISTAL, CALIBRE 04, COM ORIEÍCIOS ADEQUADOS	1.000 UN		8,21	8.210,00





# GOVERNO MUNICIPAL DE TUCURUÍ



1598	SONDA DE ASPIRAÇÃO TRAQUEAL, CALIBRE 06 Especificação: SONDA DE ASPIRAÇÃO TRAQUEAL, SILICONIZADA CONFECCIONADA EM MATERIAL ATÓXICO, MALEÁVEL, TRANSPARENTE, COM VÁLVULA INTERMITENTE NA PORÇÃO DISTAL, CALIBRE 06, COM ORIFÍCIOS ADEQUADOS PARA ASPIRAÇÃO DE SECREÇÕES VISCOSAS E FLUÍDOS, CONECTOR UNIVERSAL.	1.000 UN		6,66	6.660,00
1600	SONDA DE ASPIRAÇÃO TRAQUEAL, CALIBRE 10 Especificação: SONDA DE ASPIRAÇÃO TRAQUEAL, SILICONIZADA CONFECCIONADA EM MATERIAL ATÓXICO, MALEÁVEL, TRANSPARENTE, COM VÁLVULA INTERMITENTE NA PORÇÃO DISTAL, CALIBRE 10, COM ORIFÍCIOS ADEQUADOS PARA ASPIRAÇÃO DE SECREÇÕES VISCOSAS E FLUÍDOS, CONECTOR UNIVERSAL.	2.000 UN		3,78	7.560,00
1602	SONDA DE ASPIRAÇÃO TRAQUEAL, CALIBRE 12 Especificação : SONDA DE ASPIRAÇÃO TRAQUEAL, SILICONIZADA CONFECCIONADA EM MATERIAL ATÓXICO, MALEÁYEL, TRANSPARENTE,	2.000 UN		3,93	7.860,00
	COM VÁLVULA INTERMITENTE NA PORÇÃO DISTAL, CALIBRE 12,	FIT	UR	Δ	D F
	COM ORIFÍCIOS ADEQUADOS PARA ASPIRAÇÃO DE SECREÇÕES VISCOSAS E FLUÍDOS, CONECTOR UNIVERSAL.	أأ			
1604	SONDA DE ASPIRAÇÃO TRAQUEAL, CALIBRE 14 Especificação : SONDA DE ASPIRAÇÃO TRAQUEAL, SILICONIZADA CONFECCIONADA EM MATERIAL ATÓXICO,	2.000 UN		3,92	7.840,00
Tr	MALEÁVEL, TRANSPARENTE, COM VÁLVULA INTERMITENTE NA PORÇÃO DISTAL, CALIBRE 14, COM ORIFÍCIOS ADEQUADOS PARA ASPIRAÇÃO DE SECREÇÕES VISCOSAS E FLUÍDOS, CONECTOR UNIVERSAL.	Paz	e P	rogr	esso
1606	SONDA DE ASPIRAÇÃO TRAQUEAL, CALIBRE 16 ESPECIFICAÇÃO TRAQUEAL, SILICONIZADA CONFECCIONADA EM MATERIAL ATÓXICO, MALEÁVEL, TRANSPARENTE, COM VÁLVULA INTERMITENTE NA PORÇÃO DISTAL, CALIBRE 16, COM ORIFÍCIOS ADEQUADOS PARA ASPIRAÇÃO DE SECREÇÕES VISCOSAS E FLUÍDOS, CONECTOR UNIVERSAL.	2.000 UN		3,89	7.780,00





#### GOVERNO MUNICIPAL DE TUCURUÍ

PREFEITURA MUNICIPAL DE TUCURUI



1608 SONDA DE ASPIRAÇÃO 2.000 UN 6,85 13.700,00 TRAQUEAL, CALIBRE 18 Especificação: SONDA DE ASPIRAÇÃO TRAQUEAL, SILICONIZADA CONFECCIONADA EM MATERIAL ATÓXICO, MALEÁVEL, TRANSPARÉNTE, COM VÁLVULA INTERMITENTE NA PORÇÃO DISTAL, CALIBRE 18, COM ORIFÍCIOS ADEQUADOS PARA ASPIRAÇÃO DE SECREÇÕES VISCOSAS E FLUÍDOS, CONECTOR UNIVERSAL 1610 SONDA DE ASPIRAÇÃO 2.000 UN 6,98 13.960,00 TRAQUEAL, CALIBRE 20 Especificação : SONDA DE ASPIRAÇÃO TRAQUEAL, SILICONIZADA CONFECCIONADA EM MATERIAL ATÓXICO, MALEÁVEL, TRANSPARENTE COM VÁLVULA INTERMITENTE NA PORÇÃO DISTAL, CALIBRE 20, COM ORIFÍCIOS ADEQUADOS PARA ASPIRAÇÃO DE SECREÇÕES VISCOSAS E FLUÍDOS, CONECTOR UNIVERSAL 1612 SONDA ENDO-TRAQUEAL C/ 100 UN 12,19 1.219,00 MANGUITO 10MM Especificação: Descartável, estéril, atóxica, maleável, em PVC, branco transparente, atraumática, siliconizada, com 01 orifício distal, 02 nas laterais e conector universal com tampa. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde. SONDA ENDO-TRAQUEAL C/ 1614 100 UN 943,00 MANGUITO 5,5MM Especificação: Descartável, estéril, atóxica, maleável, em PVC, branco transparente, atraumática, siliconizada, com 01 orifício distal, 02 nas laterais e conector universal com tampa.

com tampa.
Embalagem individual, em papel
grau cirúrgico e filme termoplástico,
abertura em pétala. Na embalagem
deverá estar impresso dados de
identificação, tipo de esterilização,

procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.

1616 SONDA ENDO-TRAQUEAL C/

MANGUITO N. 5MM

Especificação: Descartável, estéril, atóxica, maleável, em PVC, branco transparente, atraumática, siliconizada, com 01 orifício distal, 02 nas laterais e conector universal com tampa.

Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem 100 UN 8,98 898,00





PREFEITURA MUNICIPAL DE TUCURUI



deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.

1618	SONDA ENDO-TRAQUEAL C/ MANGUITO N. 6,5MM Especificação: Descartável, estéril, atóxica, maleável, em PVC, branco transparente, atraumática, siliconizada, com 01 orifício distal, 02 nas laterais e conector universal com tampa. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização,	100 UN	8,72	872,00
	procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no			
1620	Ministério da Saúde. SONDA ENDO-TRAQUEAL C/	100 UN	9,16	916,00
1020	MANGUITO N. 6MM	100 014	9,10	910,00
	Especificação : Descartável, estéril, atóxica, maleável, em PVC, branco			
	transparente, atraumática, siliconizada, com 01 orifício distal,			
	02 nas laterais e conector universal			
	com tampa. Embalagem individual, em papel			
	grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem		 	
	deverá estar impresso dados de	- E I		DE
	identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação,			
	prazo de validade e registro no			
1622	Ministério da Saúde. SONDA ENDO-TRAQUEAL C/ MANGUITO N. 7,0 MM	100 UN	9,24	924,00
	Especificação : Descartável, estéril, atóxica, maleável, em PVC, branco			
	transparente, atraumática,			
	siliconizada, com 01 orifício distal, 02 nas laterais e conector universal			
	com tampa.			
l r	Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico,	Paz	Proc	gresso
1.1	abertura em pétala. Na embalagem	1 4 2	3011	516330
	deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização,			
	procedência, data de fabricação,			
	prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.			
1624	SONDA ENDO-TRAQUEAL C/	100 UN	9,04	904,00
	MANGUITO N.7,5 MM Especificação : Descartável, estéril,			
	atóxica, maleável, em PVC, branco transparente, atraumática,			
	siliconizada, com 01 orifício distal,			
	02 nas laterais e conector universal com tampa.			
	Embalagem individual, em papel			
	grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem			
	deverá estar impresso dados de			
	identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação,			
	procedencia, data de rabricação, prazo de validade e registro no			



prazo de validade e registro no



PREFEITURA MUNICIPAL DE TUCURUI



Ministério da Saúde.

1626	SONDA ENDO-TRAQUEAL C/MANGUITO N. 8 MM Especificação: Descartável, estéril, atóxica, maleável, em PVC, branco transparente, atraumática, siliconizada, com 01 orifício distal, 02 nas laterais e conector universal com tampa. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no	100 UN		8,89	889,00
4000	Ministério da Saúde.	400 UN		0.00	000.00
1628	SONDA ENDO-TRAQUEAL C/MANGUITO N. 8,5 MM	100 UN		8,88	888,00
	Especificação : Descartável, estéril,				
	atóxica, maleável, em PVC, branco				
	transparente, atraumática, siliconizada, com 01 orifício distal,				
	02 nas laterais e conector universal				
	com tampa.				
	Embalagem individual, em papel				
	grau cirúrgico e filme termoplástico,				
	abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de	E E	$T T \Pi$		DF
	identificação, tipo de esterilização,		1 1 0		
	procedência, data de fabricação,				
	prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.				
1630	SONDA ENDO-TRAQUEAL	100 UN		9,05	905,00
1000	C/MANGUITO N. 9 MM	100 014		0,00	360,00
	Especificação : Descartável, estéril,				
	atóxica, maleável, em PVC, branco transparente, atraumática,				
	siliconizada, com 01 orifício distal,				
	02 nas laterais e conector universal				
-	com tampa.				
	Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico,	PA	7 0	Prnc	resso
	abertura em pétala. Na embalagem	I U		1 108	516330
	deverá estar impresso dados de				
	identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação,				
	prazo de validade e registro no				
	Ministério da Saúde.				
1632	SONDA ENDO-TRAQUEAL	100 UN		9,04	904,00
	C/MANGUITO N. 9,5 MM Especificação : Descartável, estéril,				
	atóxica, maleável, em PVC, branco				
	transparente, atraumática,				
	siliconizada, com 01 orifício distal,				
	02 nas laterais e conector universal com tampa.				
	Embalagem individual, em papel				
	grau cirúrgico e filme termoplástico,				
	abertura em pétala. Na embalagem				
	deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização,				
	procedência, data de fabricação,				
	prazo de validade e registro no				





PREFEITURA MUNICIPAL DE TUCURUI



Ministério da Saúde.

SONDA ENDO-TRAQUEAL 100 UN 9,04 C/MANGUITO N. 9,5MM Especificação : Descartável, estéril, atóxica, maleável, em PVC, branco transparente, atraumática, siliconizada, com 01 orifício distal, 02 nas laterais e conector universal com tampa. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.	904,00
	000.00
SONDA ENDO-TRAQUEAL N. 2,5 100 UN 9,69 MM  Especificação : Descartável, estéril, atóxica, maleável, em PVC, branco transparente, atraumática, siliconizada, com 01 orifício distal, 02 nas laterais e conector universal com tampa.  Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico,	969,00
abertura em pétala. Na embalagem	DE
deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.  1638 SONDA ENDO-TRAQUEAL N. 3,0 100 UN 8,60 MM Especificação: Descartável, estéril, atóxica, maleável, em PVC, branco transparente, atraumática, siliconizada, com 01 orifício distal, 02 nas laterais e conector universal com tampa. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação,	860,00 81 <b>E</b> SSO
prazo de validade e registro no	
Ministério da Saúde.  1640 SONDA ENDO-TRAQUEAL N. 3,5 100 UN 8,33 MM Especificação : Descartável, estéril, atóxica, maleável, em PVC, branco transparente, atraumática, siliconizada, com 01 orifício distal, 02 nas laterais e conector universal com tampa. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no	833,00





PREFEITURA MUNICIPAL DE TUCURUI



Ministério da Saúde.

1642	SONDA ENDO-TRAQUEAL N. 4,5MM	100 UN		8,30	830,00
	Especificação : Descartável, estéril,				
	atóxica, maleável, em PVC, branco transparente, atraumática,				
	siliconizada, com 01 orifício distal,				
	02 nas laterais e conector universal				
	com tampa. Embalagem individual, em papel				
	grau cirúrgico e filme termoplástico,				
	abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de				
	identificação, tipo de esterilização,				
	procedência, data de fabricação,				
	prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.				
1644	SONDA ENDO-TRAQUEAL N. 4MM	100 UN		8,44	844,00
	Especificação : Descartável, estéril,			0,	o,oo
	atóxica, maleável, em PVC, branco				
	transparente, atraumática, siliconizada, com 01 orifício distal,				
	02 nas laterais e conector universal				
	com tampa. Embalagem individual, em papel				
	grau cirúrgico e filme termoplástico,				
	abertura em pétala. Na embalagem				
	deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização,		75 11	D A	D E -
	procedência, data de fabricação,	- E I		KA	
	prazo de validade e registro no				
1646	Ministério da Saúde. SONDA NASOGÁSTRICA N. 06	2.000 UN		3,36	6.720,00
1040	CURTA	2.000 011		3,30	0.720,00
	Especificação: Descartável, estéril,				
	atóxica, maleável, em PVC, branco transparente, atraumática,				
	siliconizada, com orifícios nas				
	laterais e conector universal com				
	tampa. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e/ou filme				
_	termoplástico, abertura em pétala.				
Ir	Na SONDA NASOGÁSTRICA CURTA, EM PVC ATÓXICO	Pa7	' P	Prng	resso
- 1 1	SILICONIZADA, DESCARTÁVEL C/	1 42		1108	16330
	TAMPA N° 06, COM 1,10M,				
	ADAPTÁVEL EM SERINGAS, EMBALAGEM EM PAPEL GRAU				
	CIRURGICO COM LOTE, DATA DE				
	FABRICAÇÃO E PRAZO DE				
	VALIDADE IMPRESSO NA EMBALAGEM.				
	embalagem deverá estar impresso				
	dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de				
	fabricação, prazo de validade e				
	registro no Ministério da Saúde.				
1648	SONDA NASOGÁSTRICA N. 06	2.000 UN		4,11	8.220,00
	LONGA Especificação : SONDA				
	NASOGÁSTRICA LONGA, EM				
	PVC ATÓXICO SILICONIZADA, DESCARTÁVEL C/ TAMPA Nº 06,				
	COM 1,10M, ADAPTÁVEL EM				





## GOVERNO MUNICIPAL DE TUCURUÍ

PREFEITURA MUNICIPAL DE TUCURUI



SERINGAS, EMBALAGEM EM PAPEL GRAU CIRURGICO COM LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE IMPRESSO NA EMBALAGEM.

1650 SONDA NASOGÁSTRICA N. 08 CURTA

2.000 UN

3,37

6.740,00

Especificação: SONDA

NÁSOGÁSTRICA CURTA, EM PVC ATÓXICO SILICONIZADA, DESCARTÁVEL C/ TAMPA Nº 08, COM 1,10M, ADAPTÁVEL EM SERINGAS, EMBALAGEM EM PAPEL GRAU CIRURGICO COM LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE IMPRESSO NA EMBALAGEM. Descartável, estéril, atóxica, maleável, em PVC, branco transparente, atraumática, siliconizada, com orifícios nas laterais e conector universal com tampa. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e/ou filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.

1652 SONDA NASOGÁSTRICA N. 08 2.000 UN

4,06

8.120,00

LONGA

Especificação: SONDA

NASOGÁSTRICA LONGA, EM PVC ATÓXICO SILICONIZADA, DESCARTÁVEL C/ TAMPA Nº 08, COM 1,10M, ADAPTÁVEL EM SERINGAS, EMBALAGEM EM PAPEL GRAU CIRURGICO COM LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE IMPRESSO NA EMBALAGEM.

SONDA NASOGASTRICA N. 10 CURTA

2.000 UN

3,41

6.820,00

1654

Especificação : SONDA NASOGÁSTRICA CURTA, EM PVC ATÓXICO SILICONIZADA, DESCARTÁVEL C/ TAMPA Nº 10, COM 1,10M, ADAPTÁVEL EM SERINGAS, EMBALAGEM EM PAPEL GRAU CIRURGICO COM LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE IMPRESSO NA EMBALAGEM. Descartável, estéril, atóxica, maleável, em PVC, branco transparente, atraumática, siliconizada, com orifícios nas laterais e conector universal com tampa. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e/ou filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar

impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério

da Saúde.





## GOVERNO MUNICIPAL DE TUCURUÍ



					Rut	orica
1656	SONDA NASOGÁSTRICA N. 10 LONGA Especificação: SONDA NASOGÁSTRICA LONGA, EM PVC ATÓXICO SILICONIZADA, DESCARTÁVEL C/ TAMPA N° 10, COM 1,10M, ADAPTÁVEL EM SERINGAS, EMBALAGEM EM PAPEL GRAU CIRURGICO COM LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE IMPRESSO NA EMBALAGEM.	2.000 UN		4,03	8.060,00	
1658	SONDA NASOGÁSTRICA N. 12 CURTA Especificação: SONDA NASOGÁSTRICA CURTA, EM PVC ATÓXICO SILICONIZADA, DESCARTÁVEL C/ TAMPA N° 12, COM 1,10M, ADAPTÁVEL EM SERINGAS, EMBALAGEM EM PAPEL GRAU CIRURGICO COM LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE IMPRESSO NA EMBALAGEM. Descartável, estéril, atóxica, maleável, em PVC, branco transparente, atraumática, siliconizada, com orifícios nas laterais e conector universal com tampa. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e/ou filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência,	2.000 UN		3,46	6.920,00	
	data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério			D 4	D E	
	da Saúde.	- E .	LIU	KA	DE	
1660	SONDA NASOGÁSTRICA N. 12 LONGA Especificação : SONDA NASOGÁSTRICA LONGA, EM PVC ATÓXICO SILICONIZADA, DESCARTÁVEL C/ TAMPA N° 12, COM 1,10M, ADAPTÁVEL EM SERINGAS, EMBALAGEM EM PAPEL GRAU CIRURGICO COM LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE IMPRESSO NA EMBALAGEM.	2.000 UN		4,08	8.160,00	
1662	SONDA NASOGÁSTRICA N. 14 CURTA Especificação : SONDA NASOGÁSTRICA CURTA, EM PVC ATÓXICO SILICONIZADA, DESCARTÁVEL C/ TAMPA N° 14, COM 1,10M, ADAPTÁVEL EM SERINGAS, EMBALAGEM EM PAPEL GRAU CIRURGICO COM LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE IMPRESSO NA EMBALAGEM.	2.000 UN	z e	4,67	9.340,00	0
1664	SONDA NASOGÁSTRICA N. 14 LONGA Especificação : SONDA NASOGÁSTRICA LONGA, EM PVC ATÓXICO SILICONIZADA, DESCARTÁVEL C/ TAMPA N° 14, COM 1,10M, ADAPTÁVEL EM SERINGAS, EMBALAGEM EM PAPEL GRAU CIRURGICO COM LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E	2.000 UN		4,13	8.260,00	





# GOVERNO MUNICIPAL DE TUCURUÍ

PREFEITURA MUNICIPAL DE TUCURUI



PRAZO DE VALIDADE IMPRESSO NA EMBALAGEM.

1666	SONDA NASOGÁSTRICA N. 16	2.000 UN		4,35	8.700,00
	LONGA Especificação: SONDA NASOGÁSTRICA LONGA, EM PVC ATÓXICO SILICONIZADA, DESCARTÁVEL C/ TAMPA N° 16, COM 1,10M, ADAPTÁVEL EM SERINGAS, EMBALAGEM EM PAPEL GRAU CIRURGICO COM LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE IMPRESSO NA EMBALAGEM.				
1668	SONDA NASOGÁSTRICA N. 18 LONGA Especificação: SONDA NASOGÁSTRICA LONGA, EM PVC ATÓXICO SILICONIZADA, DESCARTÁVEL C/ TAMPA N° 18COM 1,10M, ADAPTÁVEL EM SERINGAS, EMBALAGEM EM PAPEL GRAU CIRURGICO COM LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE IMPRESSO NA EMBALAGEM.	2.000 UN		4,51	9.020,00
1670	SONDA PARA GASTROSTOMIA, TAM. 14FR, PEDIATRICO Especificação : SONDA PARA GASTROSTOMIA PERCUTÂNEA ALIMENTAÇÃO ENTERAL, TAM.	10 UN		1.492,63	14.926,30
1672	14FR, PEDIÁTRICO SONDA PARA GASTROSTOMIA, TAM. 16FR, PEDIATRICA Especificação : SONDA PARA GASTROSTOMIA PERCUTÂNEA ALIMENTAÇÃO ENTERAL, TAM.	10 UN	TU	1.660,34	16.603,40
1674	16R, PEDIÁTRICO SONDA PARA GASTROSTOMIA, TAM. 18FR, ADULTO Especificação : SONDA PARA GASTROSTOMIA PERCUTÂNEA ALIMENTAÇÃO ENTERAL, TAM. 18FR, ADULTO	10 UN		1.530,06	15.300,60
1676	SONDA PARA GASTROSTOMIA, TAM. 18FR, PEDIATRICO Especificação : SONDA PARA GASTROSTOMIA PERCUTÂNEA ALIMENTAÇÃO ENTERAL, TAM. 18FR, PEDIÁTRICO	10 UN	е	1.540,72	15.407,20
1678	SONDA PARA GASTROSTOMIA, TAM. 20FR, ADULTO Especificação : SONDA PARA GASTROSTOMIA PERCUTÂNEA ALIMENTAÇÃO ENTRAL, TAM. 20FR, ADULTO	10 UN		1.907,47	19.074,70
1680	SONDA PARA GASTROSTOMIA, TAM. 20FR, PEDIATRICO Especificação : SONDA PARA GASTROSTOMIA PERCUTÂNEA ALIMENTAÇÃO ENTERAL, TAM. 20FR, PEDIÁTRICO	10 UN		1.519,21	15.192,10
1682	SONDA PARA GASTROSTOMIA, TAM. 22FR, ADULTO Especificação : SONDA PARA GASTROSTOMIA PERCUTÂNEA	10 UN		1.516,71	15.167,10





# GOVERNO MUNICIPAL DE TUCURUÍ

PREFEITURA MUNICIPAL DE TUCURUI



ALIMENTAÇÃO ENTERAL, TAM. 22FR, ADULTO

1684	SONDA PARA GASTROSTOMIA, TAM. 24FR, ADULTO Especificação : SONDA PARA GASTROSTOMIA PERCUTÂNEA ALIMENTAÇÃO ENTERAL, TAM. 24FR, ADULTO	10 UN		1.554	4,81	15.548,10	
1686	SONDA URETRAL N. 06 ESPECIFICAÇÃO: SONDA URETRAL EM PVC ATÓXICO, SILICONIZADA, ESTÉRIL Nº 06, COM 30CM, COM CONECTOR COM TAMPA FIXA, EMBALADO EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO, COM LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E DATA DE VALIDADE IMPRESSO NA EMBALAGEM.	2.000 UN		1	1,12	2.240,00	
1688	SONDA URETRAL N. 08 Especificação: SONDA URETRAL EM PVC ATÓXICO, SILICONIZADA, ESTÉRIL Nº 08, COM 30CM, COM CONECTOR COM TAMPA FIXA, EMBALADO EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO, COM LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E DATA DE VALIDADE IMPRESSO NA EMBALAGEM.	2.000 UN		2	2,29	4.580,00	
1690	SONDA URETRAL N. 10 Especificação: SONDA URETRAL EM PVC ATÓXICO, SILICONIZADA, ESTÉRIL Nº 10, COM 30CM, COM CONECTOR COM TAMPA FIXA,	6.000 UN		2	2,32	13.920,00	
	EMBALADO EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO, COM LOTE, DATA DE	- F	TTU	R	Δ	DF	
1692	FABRICAÇÃO E DATA DE VALIDADE IMPRESSO NA EMBALAGEM. SONDA URETRAL N. 12 Especificação: SONDA URETRAL	6.000 UN		2	2,37	14.220,00	
	EM PVC ATÓXICO, SILICONIZADA, ESTÉRIL Nº 12, COM 30CM, COM CONECTOR COM TAMPA FIXA, EMBALADO EM PAPEL GRAU						
Tr	CIRURGICO, COM LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E DATA DE VALIDADE IMPRESSO NA EMBALAGEM.	Da	7 0	Dr	. 0 0	roc	
1694	SONDA URETRAL N. 14 Especificação: SONDA URETRAL EM PVC ATÓXICO, SILICONIZADA, ESTÉRIL Nº 14, COM 30CM, COM CONECTOR COM TAMPA FIXA, EMBALADO EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO, COM LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E DATA DE VALIDADE IMPRESSO NA EMBALAGEM.	6.000 UN	ZE	2	2,44	14.640,00	50
1696	SONDA URETRAL N. 16 Especificação: SONDA URETRAL EM PVC ATÓXICO, SILICONIZADA, ESTÉRIL Nº 16, COM 30CM, COM CONECTOR COM TAMPA FIXA, EMBALADO EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO, COM LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E DATA DE VALIDADE IMPRESSO NA EMBALAGEM.	2.000 UN		1	1,46	2.920,00	





# GOVERNO MUNICIPAL DE TUCURUÍ



							Kubrica
1698	SONDA VESICAL DE FOLEY № 08 ESPECIÍICAÇÃO: SONDA VESICAL DE FOLEY, 100% SILICONE, CONTENDO 2 VIAS, № 08, TRANSPARENTE, COM FILAMENTO RADIOPACO EM TODA A EXTENSÃO E VÁLVULA TIPO LUER LOCK, BALÃO INFLÁVEL COM CAPACIDADE VOLUMÉTRICA DE 5 A 15 CC, FUNDIDO NA SONDA EM PEÇA ÚNICA.	500 UN			7,42	3.710,00	
1700	SONDA VESICAL DE FOLEY № 10 Especificação: SONDA VESICAL DE FOLEY, 100% SILICONE, CONTENDO 2 VIAS, № 10, TRANSPARENTE, COM FILAMENTO RADIOPACO EM TODA A EXTENSÃO E VÁLVULA TIPO LUER LOCK, BALÃO INFLÁVEL COM CAPACIDADE VOLUMÉTRICA DE 5 A 15 CC, FUNDO NA SONDA EM PEÇA	500 UN			7,55	3.775,00	
1702	ÚNICA. SONDA VESICAL DE FOLEY № 12 Especificação: SONDA VESICAL DE FOLEY, 100% SILICONE, CONTENDO 2 VIAS, № 12, TRANSPARENTE, COM FILAMENTO RADIOPACO EM TODA A EXTENSÃO E VÁLVULA TIPO LUER LOCK, BALÃO INFLÁVEL COM CAPACIDADE VOLUMÉTRICA DE 5 A 15 CC, FUNDIDO NA SONDA EM PEÇA ÚNICA.	2.000 UN			7,06	14.120,00	
1704	SONDA VESICAL DE FOLEY Nº 14 Especificação : SONDA VESICAL DE FOLEY, 100% SILICONE, CONTENDO 2 VIAS, Nº 14, TRANSPARENTE, COM FILAMENTO RADIOPACO EM	2.000 UN	I T	UR	7,10	14.200,00	
	TODA A EXTENSÃO E VÁLVULA TIPO LUER LOCK, BALÃO INFLÁVEL COM CAPACIDADE VOLUMÉTRICA DE 5 A 15 CC, FUNDIDO NA SONDA EM PEÇA ÚNICA.						
1706	SONDA VESICAL DE FOLEY Nº 16	2.000 UN			7,06	14.120,00	
Tr	Especificação: SONDA VESICAL DE FOLEY, 100% SILICONE, CONTENDO 2 VIAS, Nº 16, TRANSPARENTE, COM FILAMENTO RADIOPACO EM TODA A EXTENSÃO E VÁLVULA TIPO LUER LOCK, BALÃO INFLÁVEL COM CAPACIDADE VOLUMÉTRICA DE 5 A 15 CC, FUNDIDO NA SONDA EM PEÇA ÚNICA.	Pa	ZE	2 P	rog	ress	50
1708	SONDA VESICAL DE FOLEY № 18 Especificação: SONDA VESICAL DE FOLEY, 100% SILICONE, CONTENDO 2 VIAS, № 18, TRANSPARENTE, COM FILAMENTO RADIOPACO EM TODA A EXTENSÃO E VÁLVULA TIPO LUER LOCK, BALÃO INFLÁVEL COM CAPACIDADE VOLUMÉTRICA DE 5 A 15 CC, FUNDIDO NA SONDA EM PEÇA ÚNICA.	1.000 UN			7,06	7.060,00	





# GOVERNO MUNICIPAL DE TUCURUÍ



1710	SONDA VESICAL DE FOLEY Nº 20 Especificação: SONDA VESICAL DE FOLEY, 100% SILICONE, CONTENDO 2 VIAS, Nº 20, TRANSPARENTE, COM FILAMENTO RADIOPACO EM TODA A EXTENSÃO E VÁLVULA TIPO LUER LOCK, BALÃO INFLÁVEL COM CAPACIDADE VOLUMÉTRICA DE 5 A 15 CC, FUNDIDO NA SONDA EM PEÇA ÚNICA.	1.000 UN	7,11	7.110,00
1712	SONDA VESICAL DE FOLEY Nº 22 Especificação: SONDA VESICAL DE FOLEY, 100% SILICONE, CONTENDO 2 VIAS, Nº 22, TRANSPARENTE, COM FILAMENTO RADIOPACO EM TODA A EXTENSÃO E VÁLVULA TIPO LUER LOCK, BALÃO INFLÁVEL COM CAPACIDADE VOLUMÉTRICA DE 5 A 15 CC, FUNDIDO NA SONDA EM PEÇA ÚNICA.	500 UN	7,68	3.840,00
1714	SONDA VESICAL DE FOLEY N°06 Especificação: SONDA VESICAL DE FOLEY, 100% SILICONE, CONTENDO 2 VIAS, N° 06, TRANSPARENTE, COM FILAMENTO RADIOPACO EM TODA A EXTENSÃO E VÁLVULA TIPO LUER LOCK, BALÃO INFLÁVEL COM CAPACIDADE VOLUMÉTRICA DE 5 A 15 CC, FUNDIDO NA SONDA EM PEÇA ÚNICA.	200 UN	13,53	2.706,00
1716	SONDADE ASPIRAÇÃO TRAQUEAL, CALIBRE 08 ESpecificação: SONDA DE ASPIRAÇÃO TRAQUEAL, SILICONIZADA CONFECCIONADA EM MATERIAL ATÓXICO, MALEÁVEL, TRANSPARENTE, COM VÁLVULA INTERMITENTE NA PORÇÃO DISTAL, CALIBRE 08, COM ORIFÍCIOS ADEQUADOS PARA ASPIRAÇÃO DE SECREÇÕES VISCOSAS E FLUÍDOS, CONECTOR UNIVERSAL.	2.000 ADES	6,65	13.300,00
1718	STRYPHNODENDRON ADSTRINGENS (MART.) COVILLE, EXTRATO SECO A 50% 60MG Especificação : A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	500 CPR	e P 5,30 g	1.185,00
1720	SUGADOR CIRURGICO DESCARTÁVEL-BEM 40 UND ESPECIFICAÇÃO : SUGADOR CIRURGICO DESCARTÁVEL-BEM 40 UND	20 UN	64,11	1.282,20





# GOVERNO MUNICIPAL DE TUCURUÍ



							$\overline{}$
1722	SUGADOR DESCARTAVEL SSPLUS C/40	100 PAC		3	9,04	3.904,00	
	Especificação : Bucal, descartável. EmbalAGEN com dados de						
	identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério						
1724	da Saúde. SULFADIAZINA 500MG	10.000 CPR			0,52	5.200,00	
	Especificação : Comprimido 500mg, a embalagem deverá conter a	10.000 01 11			0,02	0.200,00	
	impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos						
	produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme						
	resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul,						
1726	apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	3.000 BNG			7,04	21.120,00	
1720	SÚLFADIAZINA DE PRATA PASTA 1% Especificação : A embalagem	0.000 BNG			7,04	21.120,00	
	deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio.  Apresentar registro dos produtos na						
	Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle -						
	CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso						
	de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de						
1728	origem traduzido por tradutor oficial.  SULFAMETOXAZOL + TRIMETROPINA 200MG/5ML +	12.000 FR		1	8,08	216.960,00	
	40MG/5ML SUSPENSÃO ORAL Especificação : Frasco com 100ml. A					B E	
	embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo	. E T	IU	K	A	DE	
	comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de						
	Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso						
	de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de						
1730	origem traduzido por tradutor oficial. SULFAMETOXAZOL	200.000 CPR			0,28	56.000,00	
	+TRIMETROPRIMA 400MG+80MG					·	
Ir	Especificação : Comprimido envelopado, a embalagem deverá conter a impressão venda proibida	Paz	9	M	ogr	ess	0
	pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado						
	de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante						
	conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento						
	do país de origem traduzido por tradutoroficial.						
1732	SULFATO DE MAGNESIO 10% SOL. INJ. X 10ML	1.000 AMP			2,19	2.190,00	
	Especificação : A embalagem deverá conter a impressão venda						
	proibida pelo comércio.  Apresentar registro dos produtos						
	na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme						
	resolução Anvisa nº 460/99. Em						





# PREFEITURA MUNICIPAL DE TUCURUI



caso de fabricante fora do mercosul, apresentar document

1734 SULFATO DE MAGNESIO 50% 1.000 AMP 15,92 15.920,00

SOL. INJ. X 10ML

Especificação: A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle -CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por

tradutor oficial.

1738

1736 SULFATO FERROSO 250MG 150.000 CPR 0,15 22.500,00

Especificação: A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle -CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.

SULFATO FERROSO 250MG/10ML Especificação: Frasco com 30ml,

10.000 FR

37.900,00 3,79 XAROPE

caixa com 50 frascos, a embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.

SULFATO FERROSO 25MG/ML 1740

**GOTAS** 

Especificação : Solução oral Fe(II) frasco 30ml. A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por

tradutoroficial.

1742 SUXAMETONIO 1.500 FR 19,31 28.965.00

10.000 FR

INJETÁVEL100MG/ML Especificação: A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelocomércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle -CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.

Prefeitura Municipal de Tucuruí

19.500,00

1,95







1744	TALA DE PAPELÃO 30 X 20 CM Especificação : Tala de papelão para imobilização 30x20cm. Embalagem: em filme termoplástico, com dados de identificação do produto e marca	400 UN		6,08	2.432,00
1746	do fabricante TALA DE PAPELAO 50 X 20 CM Especificação: Tala de papelão para imobilização 50 x 20 cm. Embalagem: em filme termoplástico, com dados de identificação do produto e marca do fabricante	400 UN		5,29	2.116,00
1748	TALÃO DE PAPELÃO 70 X 20 CM Especificação: Tala de papelão para imobilização 70x20cm. Embalagem: em filme termoplástico, com dados de identificação do produto e marca do fabricante	400 UN		5,79	2.316,00
1750	TELA DE POLIPROPILENO 15CM X 15CM Especificação : TELA DE POLIPROPILENO 15CM X 15CM	5 PAC		182,50	912,50
1752	TELA DE POLIPROPILENO 2,54CM X 10CM Especificação: Em polipropileno, dimensões 2,54 cm x 10 cm, para reforço de parede abdominal.Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.	5 PAC		117,33	586,65
1754	TELA DE POLIPROPILENO 4,5CM X 10CM Especificação : Em polipropileno, dimensões 4,5 cm x 10 cm, para			114,00	570,00
	reforço de parede abdominal. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de	- F I	IU	R A	DE
1756	fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.  TELA DE POLIPROPILENO 5CM X 30CM Especificação : Em polipropileno, dimensões 5cm x 30 cm, para reforço de parede abdominal.Na embalagem deverá estar impresso	5 PAC		167,00	835,00
Tr	dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério daSaúde.	Paz	е	Prog	resso
1758	TELA DE POLIPROPILENO 6CM X 13,7 CM Especificação: Em polipropileno, dimensões 6CM X 13,7 CM, para reforço de parede abdominal. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.	5 PAC		114,69	573,45
1760	TELA DE POLIPROPILENO 8CM X 15CM Especificação : TELA DE POLIPROPILENO 8CM X 15CM	5 PAC		182,75	913,75







1762	TELA POLIPROPILENO 30 X 30CM Especificação: Em polipropileno, dimensões 30 x 30 cm, para reforço de parede abdominal.Embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.	5 PAC	246,03	1.230,15
1764	TERMÔMETRO CLÍNICO Especificação: Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, procedência, data de fabricação, registro no Ministério da Saúde e noInmetro.	500 PAC	25,99	12.995,00
1766	TESOURA IRIS Especificação : TESOURA IRIS	50 UN	51,33	2.566,50
1768	TESOURA PARA GESSO GRANDE Especificação : TESOURA PARA GESSO GRANDE	5 UN	85,27	426,35
1770	TESOURA PARA SOCORRISTA Especificação : TESOURA PARA SOCORRISTA	10 UN	74,91	749,10
1772	TETRACAINA 1% + FENILEFRINA 0,1% SOL. OFT. Especificação : Solução oftalmológica. A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora	100 FR	9,80	980,00
	do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutoroficial.	EITU	RA	DE /
1774	TETRACAINA1% + FENILEFRINA1% + CLORIDRATO 10MG Especificação : Solução oftalmológica(10mg+1mg+15mg)/ml frasco(R) com 10ml, a embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do	15 FR	8,76	131,40
Tr	fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de	Paz e	Prog	resso
1776	origem traduzido por tradutoroficial. TIABENDAZOL 500MG Especificação: Comprimido 500mg, a embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	25.000 CPR	12,54	313.500,00





# GOVERNO MUNICIPAL DE TUCURUÍ

PREFEITURA MUNICIPAL DE TUCURUI



1778	TIAMINA 300 MG (VIT.B1) Especificação: A embalagem deve conter expressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	500 CPR		1,57	785,00	
1780	TIBOLONA 1,25MG Especificação: A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	300 CPR		1,16	348,00	
1782		200 CPR		0.05	100.00	
1/02	TIBOLONA 2,5MG Especificação : A embalagem	200 CFK		0,95	190,00	
	deverá conter a impressão venda					
	proibida pelo comércio.					
	Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas					
	Práticas, Fabricação e Controle -					
	CBPFC do fabricante conforme					
	resolução Anvisa nº 460/99. Em caso					
	de fabricante fora do mercosul,					
	apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.					
1784	TIMOLOL, MALEATO DE,	50 FR	TII	73,14	3.657,00	
1704	0,5% SOL. OFTÁLMICA	00111		70,14	0.007,00	
	Especificação : A embalagem					
	deverá conter a impressão venda					
	proibida pelo comércio.  Apresentar registro dos produtos na					
	Anvisa e Certificado de Boas					
	Práticas, Fabricação e Controle -					
	CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso					
	de fabricante fora do mercosul,					
	apresentar documento do país de					
	origem traduzido por tradutor oficial.					
1786	TIRA DE LIXA DE POLIÉSTER C/ CENTRO NEURO E ABRASIVO DE GRANULAÇÃO; MÉDIA (CINZA Especificação : TIRA DE LIXA DE POLIÉSTER C/ CENTRO NEURO E ABRASIVO DE GRANULAÇÃO; MÉDIA (CINZA) E FINA.	35 CX 2	е	37,37	1.307,95	
1788	TIRA DE LIXA EM AÇO P/	35 PAC		67,18	2.351,30	
	ACABAMENTO 12MM					
	Especificação : TIRA DE LIXA					
	EM AÇO P/ ACABAMENTO 12MM					
1790	TIRA DE LIXA EM AÇO P/	35 PAC		64,65	2.262,75	
.755	ACABAMENTO 6MM Especificação : De aço, 6 mm, para acabamento de amálgama. Embalagem: com dados de identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério	33.7.0		O-1,00	2.202,10	
	de validade e registro no Ministerio					



da Saúde.



# GOVERNO MUNICIPAL DE TUCURUÍ



1792	TIRA DE POLIÉSTER MATRIZ 8MM Especificação : TIRA DE POLIÉSTER MATRIZ 8MM	35 UN	10,59	370,65
1794	TIRAS PARA TESTE DE GLICOSE NO SANGUE ACCU - CHEK Especificação : TIRAS PARA TESTE DE GLICOSE NO SANGUE ACCU - CHEK	300 CX	84,79	25.437,00
1796	TIRAS PARA TESTE DE GLICOSE NO SANGUE G - TECH FREE Especificação : TIRAS PARA TESTE DE GLICOSE NO SANGUE G - TECH FREE	600 CX	81,50	48.900,00
1798	TIRAS PARA TESTE DE GLICOSE NO SANGUE ON CALL PLUS Especificação : TIRAS PARA TESTE DE GLICOSE NO SANGUE ON CALL PLUS	600 CX	57,00	34.200,00
1800	TOBRAMICINA 0,3% SOL. OFTÁLMICA Especificação: Oftalmológica frasco, a embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por	50 FR	11,50	575,00
1802	tradutoroficial. TOCOFEROL 400UI (VITAMINA E) Especificação : A embalagem deverá conter a impressão venda	500 CP	66,25	33.125,00
	proibida pelo comércio.  Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	EITU	RA	D E
1804	TOPIRAMATO 100MG Especificação: Comprimido. A embalagem deverá conter a seguinte impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos	5.000 COM	0,99	4.950,00
Tr	produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	Paze	Progr	esso
1806	TOPIRAMATO 25MG Especificação: Comprimidos. Deve conter na embalagem a descrição proibida a venda pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	10.000 CPR	0,52	5.200,00







1808	TOPIRAMATO 50MG Especificação: A embalagem contera a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutoroficial.	5.000 CPR			0,45	2.250,00	
1810	TORNEIRA PLÁSTICA 3 VIAS ESPECIFICAÇÃO: TORNEIRA PLÁSTICA 3 VIAS, CONSTITUÍDA POR POLIETILENO ALTA DENSIDADE, VOLANTE GIRATÓRIO COM SETAS INDICATIVAS, DOIS CONECTORES LUER FÊMEA E UM LUER MACHO, COM TAMPA PROTETORA NAS VIAS, ATÓXICA, ESTÉRIL, DESCARTÁVEL, EMBALADA INDIVIDUALMENTE.	70.000 UN			1,30	91.000,00	
1812	TRAMADOL 100MG	30.000 CPR			1,84	55.200,00	
1012	Especificação : Cloridrato de cápsula	30.000 OF IX			1,04	00.200,00	
	ou comprimido. A embalagem deve conter venda proibida pelo mercado.						
	Apresentar registro dos produtos na						
	Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle -						
	CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em						
	caso de fabricante fora do mercosul,						
	apresentar documento do país de origem traduzido por tradutoroficial.	- E I				DE	
1814	TRAMADOL 100MG/2ML	10.000 AMP			1,89	18.900,00	
	Especificação : Solução injetável 100mg/ml ampola 2ml, a embalagem						
	deverá conter a impressão venda						
	proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e						
	Certificado de Boas Práticas,						
	Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução						
	Anvisa nº 460/99. Em caso de						
T	fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de	D					
	origem traduzido por tradutoroficial.	30.000 CPR	е	$\mathbf{P}$	0,79	62	50
1816	TRAMADOL 50MG Especificação : Cloridrato de cápsula	30.000 CPR			0,79	23.700,00	
	ou comprimido. A embalagem deve						
	conter venda proibida pelo mercado. Apresentar registro dos produtos na						
	Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle -						
	CBPFC do fabricante conforme						
	resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul,						
	apresentar documento do país de						
1818	origem traduzido por tradutoroficial.  TRAMADOL 50MG/ML	10.000 AMP			1,41	14.100,00	
.5.5	Especificação : Solução injetável	. 0.000 / 11111			.,	100,00	
	50mg/ml , a embalagem deverá conter a impressão venda proibida						
	pelo comércio. Apresentar registro						
	dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e						
	Controle - CBPFC do fabricante						
	conforme resolução Anvisa nº						





PREFEITURA MUNICIPAL DE TUCURUI



460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutoroficial.

1820	TRAQUÉIA P/ MACRONEBULIZAÇÃO ADULTO Especificação : TRAQUÉIA P/	20 UN		148,79	2.975,80
1822	MACRONEBULIZAÇÃO ADULTO TROCOLIMO MONOIDRATADO 0,03%	50 TUB		68,23	3.411,50
	Especificação: A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso				
	de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de				
	origem traduzido por tradutor oficial.				
1824	TROCOLIMO MONOIDRATADO 0,1% Especificação : A embalagem	50 TUB		63,67	3.183,50
	deverá conter a impressão venda				
	proibida pelo comércio.  Apresentar registro dos produtos na				
	Anvisa e Certificado de Boas				
	Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme				
	resolução Anvisa nº 460/99. Em caso				
	de fabricante fora do mercosul,	· E .			D E
	apresentar documento do país de				
1826	origem traduzido por tradutor oficial.  TROMETAMOL CETOROLACO	50 FR		28,95	1.447,50
1020	5MG/ML SOL. OFTÁLMICA	30 T K		20,93	1.447,30
	Especificação : A embalagem				
	deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio.				
	Apresentar registro dos produtos na				
	Anvisa e Certificado de Boas				
	Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme				
	resolução Anvisa nº 460/99. Em caso				
Tr	de fabricante fora do mercosul,	$D \supset$	7 0	Drog	rocco
	apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.		Z	FIUE	16330
1828	TUBETES PARA PCCU	10.000 UN		2,20	22.000,00
1020	Especificação : TUBETES PARA PCCU	10.000 011		2,20	22.000,00
1830	TUBO DE LATEX №201, PCT C/	20 PAC		195,80	3.916,00
	15M Especificação : TUBO DE LATEX № 201, PCT C/ 15M				
1832	TUDO CIRURGICO DE SILICONE 204, 12MM X 6MM, PCT C/ 15CM Especificação : TUBO CIRURGICO DE SILICONE, 204, 12MM X 6MM, PCT C/ 15CM	20 PAC		251,80	5.036,00
1834	UMIDIFICADOR EM PLÁSTICO PARA OXIGÊNIO, C/ CONEXÃO Nº 204, 250ML Especificação : UMIDIFICADOR EM PLÁSTICO PARA OXIGÊNIO, C/ CONEXÃO Nº 204, 250ML	150 UN		37,83	5.674,50







1836	UNHA DE GATO (UNCARIA TOMENTOSA) 150MG Especificação : A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	100 CP		1,84	184,00
1838	VARFARINA SÓDICA 1MG Especificação: A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	300 CPR		0,35	105,00
1840	VARFARINA SÓDICA 5MG Especificação: A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de	300 CPR		0,34	102,00
1842	origem traduzido por tradutor oficial. VASELINA LÍQUIDA 100% Especificação : VASELINA LÍQUIDA	50 L	TU	31,27	1.563,50
1844	100% VERAPAMIL 120MG Especificação : VERAPAMIL 120MG	5.000 CPR		9,42	47.100,00
1846	VERAPAMIL CLORIDRATO 80MG Especificação: A embalagem do produto deverá conter a seguinte impressão venda proíbida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul,	5.000 CPR Paz	e	Prog	5.350,00 T <b>ess</b> 0
4040	apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	50 FD		40.50	520.50
1848	VIOLETA GERNICIDA 2% Especificação: A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	50 FR		10,59	529,50







1850	VITAMINA D3 10.000UI Especificação: A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	1.000 CP		1,34	1.340,00
1852	VITAMINA D3 50.000UI Especificação: A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	1.000 CP		0,72	720,00
1854	VITAMINA D3 7.000UI Especificação: A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de	1.000 CP		0,17	170,00
1856		500 FR	T II	19,07	9.535,00
1858	Especificação: A embalagem do produto deverá conter a seguinte impressãs: venda proíbida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricacao e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial. XENOFOATO DE SALMETEROL + PROPIONATO DE FLUTICASONA 50MCG/100MCG Especificação: XENOFOATO DE SALMETEROL + PROPIONATO DE FLUTICASONA 50MCG/100MCG A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.		e	1,72 Prog	51,60 <b>resso</b>







1860 **XENOFOATO** DF 30 FR 129.63 3.888.90 SALMETEROL **PROPIONATO** DE **FLUTICASONA** 50MCG/250MCG Especificação: XENOFOATO DE SALMETEROL + PROPIONATO DE FLUTICASONA 50MCG/250MCG A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle -CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial. 1862 **XENOFOATO** DE 30 FR 160,91 4.827,30 SALMETEROL DE **PROPIONATO FLUTICASONA** 50MCG/500MCG Especificação: XENOFOATO DE SALMETEROL + PROPIONATO DE FLUTICASONA 50MCG/500MCG A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle -CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.

#### 2. JUSTIFICATIVA

2.1. Justifica-se o pedido dos itens abaixo descritos através do processo licitatório objetiva atender os usuários do SUS para suprir a carência, medicamentos básicos, medicamentos de controle especial, material técnico hospitalar e material odontológico para atender as necessidades da secretaria municipal de saúde do município de tucuruí -pa.

### 3. DA QUALIDADE DOS PRODUTOS

- 3.1. Os produtos devem ser:
- a) De alta qualidade, com excelente acabamento, sem falhas ou quaisquer outras avarias;
- b) Entregues acondicionados, sempre que possível, em embalagens lacradas individualmente, identificados, e em perfeitas condições.
- c) Certificado do INMETRO atestando a Portaria nº 5, de 14 de janeiro de 2000, para cada item que a portaria contemple;

#### 4. AVALIAÇÃO DO CUSTO

4.1 O custo estimado total da presente licitação R\$ 31.602.492,63 (trinta e um milhões e seiscentos e dois mil quatrocentos e noventa e dois reais e sessenta e três centavos).



az e Progresso





4.2 O custo estimado foi apurado a partir de mapa de preços constante do processo administrativo, elaborado com base em cotações em mercado local e no Sistema do Banco De preços conforme Instrução Normativa nº 73 de 05 agosto de 2020 Ministério da Economia.

#### 5. DAS OBRIGAÇÕES DA CONTRATADA

- 5.1. Fornecer o objeto deste termo de referência, na ordem de fornecimento, isentos de defeitos de fabricação;
- 5.2. Responsabilizar-se pelo transporte apropriado dos produtos, assumindo exclusivamente a responsabilidade por todas as despesas relativas à entrega do objeto, inclusive o frete;
- 5.3. Reparar, corrigir, remover, as suas expensas, no todo em parte o(s) produto(s) em que se verifiquem danos em decorrência decorrente de qualquer evento (problemas de transporte, defeito de fabricação ou de armazenagem, reprovado pela CONTRATANTE, e outros), providenciando sua substituição, quando for o caso, no prazo de até 05 (cinco) dias corridos, improrrogáveis, contados da notificação que lhe for entregue oficialmente;
- 5.4. Não transferir a outrem, no tod<mark>o ou em</mark> parte, o objeto adjudicado, sem prévia e expressa anuência dos fundos Municipais e prefeitura.
- 5.5. Manter a garantia e qualidade dos produtos de acordo com as especificações definidas no Edital e seus anexos e o contrato;
- 5.6 Manter as condições de habilitação e qualificação técnica exigida no edital do pregão;

#### 6. OBRIGAÇÕES DO CONTRATANTE

- 6.1. Oferecer todas as informações necessárias para que a credenciada possa executar o objeto deste credenciamento dentro das especificações.
- 6.2. Efetuar os pagamentos nas condições e prazos estipulados;
- 6.3. Designar um servidor para acompanhar a execução e fiscalização do objeto deste Instrumento.
- 6.4. Notificar, por escrito, a contratada, a ocorrência de eventuais imperfeições no curso de execução dos serviços, fixando prazo para sua correção.
- 6.5. Fiscalizar livremente os serviços, não eximindo o credenciado de total responsabilidade quanto à execução dos mesmos.
- 6.6. Acompanhar os serviços, podendo intervir durante a sua execução, para fins de ajuste ou suspensão da prestação; inclusive rejeitando, no todo ou em parte, sendo executados fora das especificações deste Edital.

#### 7. RECEBIMENTO E CRITÉRIO DE ACEITAÇÃO DO OBJETO

- 7.1 Os bens serão recebidos:
- a) Provisoriamente, a partir da entrega, para efeito de verificação da conformidade com as especificações constantes do edital e da proposta.







- b) Definitivamente, após a verificação da conformidade com as especificações constantes do edital e da proposta, e sua consequente aceitação, que se dará até 10 (dez) dias do recebimento provisório.
- 7.1.1 Na hipótese de a verificação a que se refere o subitem anterior não ser procedida dentro do prazo fixado, Reputar-se-á como realizada, consumando-se o recebimento definitivo no dia do esgotamento do prazo.

#### 8. CONDIÇÕES DE PAGAMENTO

- 8.1. O pagamento será efetuado em até 30 (quinze) dias após apresentação de nota Fiscal discriminada de acordo com a Ordem de compras e acompanhada de medição comprobatória de entrega assinada pelo responsável de fiscalização do contrato.
- 8.2. O pagamento será creditado em favor da contratada, através de ordem bancária, contra qualquer banco indicado na proposta, devendo para isto, ficar explicitado o nome, número da agência e o número da conta corrente em que deverá ser efetivado o crédito.
- 8.3. Nenhum pagamento será efetu<mark>ado a Empresa Contratada se a mesma</mark> não estiver em dias com suas regularidades fiscal e trabalhista.

Tucuruí/PA, 30 de março de 2021.

CHARLES CEZAR TOCANTINS DE SOUZA Secretário Municipal de Saúde







# ANEXO II MODELO DE DECLARAÇÕES PREGÃO ELETRONICO SRP 8/2021-014

<u>DECLARA</u>, na forma e sob as sanções previstas na Lei 10.520/2002, que cumpre plenamente os requisitos de HABILITAÇÃO exigidos para participação nesta licitação.

<u>DECLARA</u> ainda ter ciência que "A falsidade de declaração prestada objetivando os benefícios das leis supracitadas, caracterizará o crime de que trata o Art. 299 do Código Penal, sem prejuízo do enquadramento em outras figuras penais e das sanções administrativas previstas na Lei 8.666/93".

<u>DECLARA</u>, sob as penas da lei, que até a presente data inexistem fatos impeditivos para sua habilitação no presente processo licitatório, referente ao Edital de Pregão, ciente da obrigatoriedade de declarar ocorrências posteriores.

<u>DECLARA</u>, sob as penalidades cabíveis, que cumpre plenamente os requisitos de habilitação exigidos no Edital – Art.26 § 1º . DECRETO 10.024/19.

<u>DECLARA</u>, sob as penas da lei, <u>QUE</u> está ciente da proibição de empregar em horário noturno, perigoso ou insalubre menores de 18 (dezoito) anos e de qualquer outro tipo de trabalho a menores de 16 (dezesseis) anos, salvo na condição de aprendiz, a partir de 14 (quatorze) anos, de acordo com o inciso XXXIII do artigo 7º da Constituição Federal de 1988 e em acordo com a Lei Federal n.º 9.854/99.

**DECLARA**, de que aceita e concorda com as condições expressas no Edital.

Local e data

Trabalho, Paz e Progresso

Assinatura do representante legal ou procurador da licitante







#### **ANEXO III - MINUTA DE CONTRATO**

CONTRATO № «NUMERO_DO_CONTRATO»	
PREGÃO ELETRONICO SRP № 8/2021-014	
ORIGEM: ATA DE REGISTRO DE PREÇOS № 2021	

«NOME\_DA\_CONTRATANTE», neste ato denominado CONTRATANTE, com «ENDERECO\_DA\_CONTRATANTE», inscrito no CNPJ (MF) sob o nº «CNPJ\_DA\_CONTRATANTE», representado pelo Srº «NOME RESP LICITACAO», «CARGO RESP LICITACAO», portador do CPF nº «CPF RESP LICITACAO», residente na «ENDERECO RESP LICITACAO», e de outro lado a firma «EMPRESA CONTRATADA», inscrita no CNPJ (MF) sob o nº «CPF CNPJ CONTRATADO», estabelecida à «ENDERECO CONTRATADO», doravante denominada simplesmente CONTRATADA, neste ato representada pelo Sr.(a) «NOME REPRESENTANTE», residente na «ENDERECO REPRESENT CONTRATADO», portador do «RG CPF REPRESENT CONTRATADO», entre si justo e avençado, e celebram o presente Instrumento, do qual são partes integrantes o Edital do Pregão Eletrônico SRP nº «NO\_LICITACAO» e a proposta apresentada pela CONTRATADA, sujeitando-se CONTRATANTE e CONTRATADA às normas disciplinares da Lei nº 10.520/02 e da Lei nº 8.666/93, mediante as cláusulas que se seguem:

#### CLÁUSULA PRIMEIRA - DO OBJETO

«ITENS CONTRATO»

1.1. O presente Contrato tem como objeto «OBJETO\_CONTRATADO»

# CLÁUSULA SEGUNDA - DO VALOR DO CONTRATO

- 2.1 O valor deste contrato, é de R\$ «VALOR\_CONTRATADO» («VALOR\_EXTENSO\_CONTRATADO»).
- 2.2 Os quantitativos indicados na Planilha de Formação de Preços constante da proposta apresentada pela CONTRATADA no Pregão Eletrônico SRP «NO\_LICITACAO» são meramente estimativos, não acarretando à Administração do CONTRATANTE qualquer obrigação quanto a sua execução ou pagamento.

#### CLÁUSULA TERCEIRA - DO AMPARO LEGAL

3.1. A lavratura do presente Contrato decorre da realização do Pregão Eletrônico SRP nº «NO\_LICITACAO», realizado com fundamento na Lei nº 10.520, de 17 de julho de 2002, na Lei nº 8.666/93e nas demais normas vigentes.

#### CLÁUSULA QUARTA - DA EXECUÇÃO DO CONTRATO

4.1. A execução deste Contrato, bem como os casos nele omissos regular-se-ão pelas cláusulas contratuais e pelos preceitos de direito público, aplicando-se-lhes, supletivamente, os princípios da Teoria Geral dos Contratos e as disposições de direito privado, na forma do artigo 54, da Lei nº 8.666/93 combinado com o inciso XII do artigo 55 do mesmo diploma legal.

# CLÁUSULA QUINTA - DA VIGÊNCIA E DA EFICÁCIA







5.1. O prazo de vigência deste Contrato terá início em «DATA\_INIC\_VIG\_CONTRATO» extinguindo-se em «DATA\_FINAL\_VIG\_CONTRATO», com validade e eficácia legal após a publicação do seu extrato, tendo início e vencimento em dia de expediente, devendo-se excluir o primeiro e incluir o último.

#### CLÁUSULA SEXTA - DOS ENCARGOS DO CONTRATANTE

- 6.1. Caberá ao CONTRATANTE:
- 6.2. permitir acesso dos empregados da CONTRATADA às dependências do CONTRATANTE para a entrega dos produtos;
  - 6.3. impedir que terceiros forneçam os produtos objeto deste Contrato;
- 6.4 prestar as informações e os esclarecimentos que venham a ser solicitados pelos empregados da CONTRATADA;
  - 6.5 devolver os produtos que não apresentarem condições de serem consumidos;
- 6.6 solicitar a troca dos produtos devolvidos mediante comunicação a ser feita pelo Serviço de Almoxarifado:
- 6.7 solicitar, por intermédio de Autorização de Fornecimento expedida pelo Serviço de Almoxarifado, o fornecimento dos produtos objeto deste Contrato;
- 6.8 comunicar à CONTRATADA, qualquer irregularidade no fornecimento dos produtos e interromper imediatamente o fornecimento, se for o caso.

#### CLÁUSULA SÉTIMA - DOS ENCARGOS DA CONTRATADA

- 7.1. Caberá à CONTRATADA:
- 7.2 responder, em relação aos seus empregados, por todas as despesas decorrentes dos serviços, tais como:
- Ta) salários; Ino, Paz e Progresso
  - b) seguros de acidentes;
  - c) taxas, impostos e contribuições;
  - d) indenizações;
  - e) vales-refeição;
  - f) vales-transporte; e
  - g) outras que porventura venham a ser criadas e exigidas pelo Governo.









- 7.3 manter os seus empregados sujeitos às normas disciplinares do CONTRATANTE, porém sem qualquer vínvulo empregatício com o órgão;
- 7.4 manter, ainda, os seus empregados identificados por crachá, quando em trabalho, devendo substituir imediatamente qualquer um deles que seja considerado inconveniente à boa ordem e às normas disciplinares do CONTRATANTE;
  - 7.5 respeitar as normas e procedimentos de controle e acesso às dependências do CONTRATANTE;
- 7.6 responder pelos danos causados diretamente à Administração do CONTRATANTE ou a terceiros, decorrentes de sua culpa ou dolo, durante o fornecimento do produto, não excluindo ou reduzindo essa responsabilidade a fiscalização ou o acompanhamento pelo CONTRATANTE;
- 7.8 responder, ainda, por quaisquer danos causados diretamente a bens de propriedade do CONTRATANTE, quando esses tenham sido ocasionados por seus empregados durante o fornecimento do produto;
- 7.9 efetuar a entrega do produto objeto da Autorização de Fornecimento, de acordo com a necessidade e o interesse do CONTRATANTE, no prazo de 3 (três) dias úteis após o recebimento da Autorização de Fornecimento expedida pelo do Serviço de Almoxarifado;
- 7.10 efetuar a troca dos produtos considerados sem condições de consumo, no prazo máximo de 24 (vinte e quatro) horas, contadas do recebimento da comunicação expedida pelo Serviço de Almoxarifado;
- 7.11 comunicar ao Serviço de Almoxarifado do CONTRATANTE, por escrito, qualquer anormalidade de caráter urgente e prestar os esclarecimentos que julgar necessário; e
- 7.12 a obrigação de manter-se, durante toda a execução do contrato, em compatibilidade com as obrigações assumidas, todas as condições de habilitação e qualificação exigidas no Pregão EletronicoSRP nº «NO\_LICITACAO».

#### CLÁUSULA OITAVA - DAS OBRIGAÇÕES SOCIAIS, COMERCIAIS E FISCAIS

- 8.1. À CONTRATADA caberá, ainda:
- 8.2 assumir a responsabilidade por todos os encargos previdenciários e obrigações sociais previstos na legislação social e trabalhista em vigor, obrigando-se a saldá-los na época própria, vez que os seus empregados não manterão nenhum vínculo empregatício com o CONTRATANTE;
- 8.3 assumir, também, a responsabilidade por todas as providências e obrigações estabelecidas na legislação específica de acidentes de trabalho, quando, em ocorrência da espécie, forem vítimas os seus empregados quando do fornecimento do produto ou em conexão com ele, ainda que acontecido em dependência do CONTRATANTE;
- 8.4 assumir todos os encargos de possível demanda trabalhista, civil ou penal, relacionadas ao fornecimento do produto, originariamente ou vinculada por prevenção, conexão ou continência; e
- 8.5 assumir, ainda, a responsabilidade pelos encargos fiscais e comerciais resultantes da adjudicação deste Contrato.







8.5.1. A inadimplência da CONTRATADA, com referência aos encargos estabelecidos no item anterior, não transfere a responsabilidade por seu pagamento à Administração do CONTRATANTE, nem poderá onerar o objeto deste Contrato, razão pela qual a CONTRATADA renuncia expressamente a qualquer vínculo de solidariedade, ativa ou passiva, para com o CONTRATANTE.

### CLÁUSULA NONA - DAS OBRIGAÇÕES GERAIS

- 9.1. Deverá a CONTRATADA observar, também, o seguinte:
- 9.2 expressamente proibida a contratação de servidor pertencente ao quadro de pessoal do CONTRATANTE durante a vigência deste Contrato;
- 9.3 expressamente proibida, a veiculação de publicidade acerca deste Contrato, salvo se houver prévia autorização da Administração do CONTRATANTE; e
- 9.4 vedada a subcontratação de outra empresa para o fornecimento do produto objeto deste Contrato.

## CLÁUSULA DÉCIMA - DO ACOMPANHAMENTO E DA FISCALIZAÇÃO

- 10.1. \_\_\_\_\_ designado para esse fim, representando o CONTRATANTE, permitida a contratação de terceiros para assisti-lo e subsidiá-lo de informações pertinentes a essa atribuição.
- 10.2. As decisões e providências que ultrapassarem a competência do servidor designado para esse fim deverão ser solicitadas a Autoridade Competente do(a) CONTRATANTE, em tempo hábil para a adoção das medidas convenientes.
- 10.3. A CONTRATADA deverá manter preposto, aceito pela Administração do CONTRATANTE, durante o período de vigência do Contrato, para representá-la administrativamente sempre que for necessário.

#### CLUÁSULA DÉCIMA PRIMEIRA - DA ATESTAÇÃO

11.1. A atestação das faturas correspondentes ao fornecimento do produto caberá ao Chefe do Serviço de Almoxarifado do CONTRATANTE, ou a outro servidor designado para esse fim.

#### CLÁUSULA DÉCIMA SEGUNDA - DA DESPESA

12.1. A despesa com o fornecimento do produto de que trata o objeto, está a cargo da dotação orçamentária:

#### **FUNDO MUNICIPAL DE**

Exercício 2021 Atividade; Classificação econômica: 3.3.90.30.00 - Material de Consumo.

#### CLÁUSULA DÉCIMA TERCEIRA - DO PAGAMENTO

13.1. A CONTRATADA deverá apresentar nota fiscal para liquidação e pagamento da despesa pelo CONTRATANTE, mediante ordem bancária creditada em conta corrente ou cheque nominal ap









fornecedor no prazo de 10 (dez) dias contados da apresentação dos documentos junto a(o) CONTRATANTE.

- 13.2. Para efeito de cada pagamento, a nota fiscal ou fatura deverá estar acompanhada das guias de comprovação da regularidade fiscal para com a Seguridade Social (INSS), a Fazenda Federal, Estadual e Municipal do domicílio ou sede do CONTRATADO e o FGTS, em original ou em fotocópia autenticada.
- 13.3. O CONTRATANTE reserva-se o direito de recusar o pagamento se, no ato da atestação, os produtos fornecidos não estiverem em perfeitas condições de consumo ou em desacordo com as especificações apresentadas e aceitas.
- 13.4. O CONTRATANTE poderá deduzir do montante a pagar os valores correspondentes a multas ou indenizações devidas pela CONTRATADA, nos termos deste Contrato.
- 13.5. Nenhum pagamento será efetuado à CONTRATADA enquanto pendente de liquidação qualquer obrigação financeira, sem que isso gere direito à alteração dos preços, ou de compensação financeira por atraso de pagamento.
- 13.6. Nos casos de eventuais atrasos de pagamento, desde que a CONTRATADA não tenha concorrido de alguma forma para tanto, fica convencionado que a taxa de compensação financeira devida pelo CONTRATANTE, entre a data acima referida e a correspondente ao efetivo pagamento da parcela, ser a seguinte:

 $EM = I \times N \times VP$ 

Onde:		P	R	Е	F	Е	I	T	U	R	A	D	E	
-------	--	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	--

EM = Encargos moratórios;

N = Número de dias entre a data prevista para o pagamento e a do efetivo pagamento;

VP = Valor da parcela a ser paga.

I = Índice de compensação financeira = 0,0001644, assim apurado:

rigiabalho, Paz e Progresso

I = (6/100) 365

I = 0,0001644

TX = Percentual da taxa anual = 6%.

13.7 - A compensação financeira prevista nesta condição será incluída em fatura a ser apresentada posteriormente.

CLÁUSULA DÉCIMA QUARTA - DA ALTERAÇÃO DO CONTRATO







14.1. Este Contrato poderá ser alterado nos casos previstos no art. 65 da Lei 8.666/93, desde que haja interesse da Administração do CONTRATANTE, com a apresentação das devidas justificativas.

# CLÁUSULA DÉCIMA QUINTA - DO AUMENTO OU SUPRESSÃO

- 15.1. No interesse da Administração do CONTRATANTE, o valor inicial atualizado deste Contrato poderá ser aumentado ou suprimido até o limite de 25% (vinte e cinco por cento), conforme disposto no artigo 65, parágrafos 1º e 2º, da Lei nº 8.666/93.
- 15.2. A CONTRATADA fica obrigada a aceitar nas mesmas condições licitadas os acréscimos ou supressões que se fizerem necessários, até o limite ora previsto, calculado sobre o valor a ser contratado.
- 15.3. Nenhum acréscimo ou supressão poderá exceder o limite estabelecido nesta cláusula, salvo as supressões resultante de acordo celebrado entre as partes contratantes.

### CLÁUSULA DÉCIMA SEXTA - DAS PENALIDADES

- 16.1. Pela inexecução total ou parcial deste Contrato, ou pelo descumprimento dos prazos e demais obrigações assumidas, a Administração do CONTRATANTE poderá, garantida a prévia defesa, aplicar à CONTRATADA as seguintes sanções:
  - 16.2 advertência;
- 16.3- multa de 10% (dez por cento) sobre o valor total deste Contrato, no caso de inexecução total, recolhida no prazo de 15 (quinze) dias corridos, contado da comunicação oficial;
- 16.4 multa de 0,5% (cinco décimos por cento) por dia de atraso e por ocorrência, até o máximo de 10% (dez por cento) sobre o valor total deste Contrato, quando a CONTRATADA, injustificadamente ou por motivo não aceito pelo CONTRATANTE, deixar de atender totalmente à solicitação ou à Autorização de Fornecimento previstas nos subitens 7.7 e 7.8 da Cláusula Sétima deste Contrato, recolhida no prazo máximo de 15 (quinze) dias, contado da comunicação oficial;
- 16.5 multa de 0,3% (três décimos por cento) por dia de atraso e por ocorrência, até o máximo de 10% (dez por cento) sobre o valor total deste Contrato, quando a CONTRATADA, injustificadamente ou por motivo não aceito pelo CONTRATANTE, atender parcialmente à solicitação ou à Autorização de Fornecimento previstas nos subitens 1.7 e 1.8 da Cláusula Sétima deste Contrato, recolhida no prazo mximo de 15 (quinze) dias, contado da comunicação oficial;
- 16.6- suspensão temporária de participar em licitação e impedimento de contratar com a Administração Pública, por até 2 (dois) anos.
- 16.7 Ficar impedida de licitar e de contratar com a Administração Pública, pelo prazo de até 5 (cinco) anos, garantido o direito prévio da citação e da ampla defesa, enquanto perdurarem os motivos determinantes da punição ou até que seja promovida a reabilitação perante a própria autoridade que aplicou a penalidade, a CONTRATADA que:
  - 16.7.1- ensejar o retardamento da execução do objeto deste Contrato;
  - 16.8- não mantiver a proposta, injustificadamente;







- 16.9- comportar-se de modo inidôneo;
- 16.10- fizer declaração falsa;
- 16.11- cometer fraude fiscal;
- 16.12- falhar ou fraudar na execução do Contrato;
- 16.13 não celebrar o contrato;
- 16.14- deixar de entregar documentação exigida no certame;
- 16.15- apresentar documentação falsa.
- 16.16. Além das penalidades citadas, a CONTRATADA ficará sujeita, ainda, ao cancelamento de sua inscrição no Cadastro de Fornecedores do CONTRATANTE e, no que couber, às demais penalidades referidas no Capítulo IV da Lei n.º 8.666/93.
- 16.17. Comprovado impedimento ou reconhecida força maior, devidamente justificado e aceito pela Administração do CONTRATANTE, em relação a um dos eventos arrolados no item 2 desta Cláusula, a CONTRATADA ficará isenta das penalidades mencionadas.
- 16.18. As sanções de advertência e de impedimento de licitar e contratar com a Administração do CONTRATANTE, poderão ser aplicadas à CONTRATADA juntamente com a de multa, descontando-a dos pagamentos a serem efetuados.

#### CLÁUSULA DÉCIMA SÉTIMA - DA RESCISÃO

- 17.1. A inexecução total ou parcial do Contrato enseja a sua rescisão, conforme disposto nos artigos 77 a 80 da Lei nº 8.666/93.
- 17.2. A rescisão do Contrato poderá ser:
- 17.2.1 determinada por ato unilateral e escrito da Administração do CONTRATANTE, nos casos enumerados nos incisos I a XII e XVII do artigo 78 da Lei mencionada, notificando-se a CONTRATADA com a antecedência mínima de 30 (trinta) dias;
- 17.2.2 amigável, por acordo entre as partes, reduzida a termo no processo da licitação, desde que haja conveniência para a Administração do CONTRATANTE;
- 17.2.3 judicial, nos termos da legislação vigente sobre a matéria.
- 17.3. A rescisão administrativa ou amigável deverá ser precedida de autorização escrita e fundamentada da autoridade competente.
- 17.4 Os casos de rescisão contratual serão formalmente motivados nos autos do processo, assegurado o contraditório e a ampla defesa.

CLÁUSULA DÉCIMA OITAVA - DA VINCULAÇÃO AO EDITAL E À PROPOSTA DA CONTRATADA







18.1. Este Contrato fica vinculado aos termos do Pregão Eletrônico SRP nº «NO\_LICITACAO», cuja realização decorre da autorização do Srº. «NOME\_RESP\_LICITACAO», e da proposta da CONTRATADA.

# CLÁUSULA DÉCIMA NONA - DO FORO

19.1. As questões decorrentes da execução deste Instrumento, que não possam ser dirimidas administrativamente, serão processadas e julgadas no Foro do Município de «CIDADE», com exclusão de qualquer outro por mais privilegiado que seja.

E, para firmeza e validade do que foi pactuado, lavrou-se o presente Contrato em 3 (três) vias de igual teor e forma, para que surtam um só efeito, às quais, depois de lidas, são assinadas pelas representantes das parte, CONTRATANTE e CONTRATADA, e pelas testemunhas abaixo.

«CIDADE» - «UF\_MUNICIPIO», «DATA\_DO\_CONTRATO»

«NOME\_DA\_CONTRATANTE»
CNPJ(MF) «CNPJ\_DA\_CONTRATANTE»
CONTRATANTE

P R E «EMPRESA\_CONTRATADA» R A D E «CPF\_CNPJ\_CONTRATADO» CONTRATADO)

Testemunhas:

1.\_\_\_\_\_\_ 2.\_\_\_\_\_

Trabalho Paz Progresso







#### <u>ANEXO IV - MINUTA DA ATA DE REGISTRO DE PREÇOS</u>

Aos «DATA\_ATA\_REGISTRO\_PRECOS», o Município de «CIDADE», com sede na «ENDERECO\_PREFEITURA», nos termos da Lei nº 10.520, de 17 de julho de 2002, publicada no D.O.U. de 18 de julho de 2002, e das demais normas legais aplicáveis, em face da classificação da proposta apresentada no **Pregão Eletrônico para Registro de Preços nº «NO\_LICITACAO»,** RESOLVE registrar os preços para (objeto licitado), tendo sido os referidos preços oferecidos pela empresa cuja proposta foi classificada em primeiro lugar no certame supracitado.

#### **CLÁUSULA PRIMEIRA - DO OBJETO**

«OBJETO\_LICITADO»

### CLÁUSULA SEGUNDA - DA VALIDADE DOS PREÇOS

A presente Ata de Registro de Preços terá validade por **12 (doze) meses** contados a partir da sua assinatura.

Parágrafo primeiro: Durante o prazo de validade desta Ata de Registro de Preços, a CONTRATANTE não estará obrigada a adquirir os produtos citados na Cláusula Primeira exclusivamente pelo Sistema Registro de Preços, podendo fazê-lo por meio de outra licitação, quando julgar conveniente, sem que caiba recurso ou indenização de qualquer espécie ao FORNECEDOR, sendo, entretanto, assegurada ao beneficiário do registro, a preferência de fornecimento em igualdade de condições.

**Parágrafo segundo:** A partir da assinatura da Ata de Registro de Preços o fornecedor assume o compromisso de atender, durante o prazo de sua vigência, os pedidos realizados, e se obriga a cumprir, na íntegra, todas as condições estabelecidas, ficando sujeito, inclusive, às penalidades legalmente cabíveis pelo descumprimento de quaisquer de suas cláusulas.

### CLÁUSULA TERCEIRA - DA UTILIZAÇÃO DA ATA DE REGISTRO DE PREÇOS

Poderá utilizar-se desta Ata de Registro de Preços qualquer órgão ou entidade da Administração Pública Municipal que não tenha participado do certame licitatório, mediante prévia consulta ao contratante, desde que devidamente comprovada a vantagem.

**Parágrafo primeiro:** Os Órgãos e entidades que não participarem do Registro de Preços, quando desejarem fazer uso da presente Ata de Registro de Preços, deverão manifestar seu interesse junto ao Contratante, para que este indique os possíveis fornecedores e respectivos preços a serem praticados, obedecida à ordem de classificação.

**Parágrafo segundo:** Caberá ao fornecedor beneficiário da Ata de Registro de Preços, observadas as condições nela estabelecidas, optar pela aceitação ou não do fornecimento, independente dos quantitativos registrados em Ata, desde que este fornecimento não prejudique as obrigações assumidas com o Contratante.





Fis.\_\_\_\_\_ CA

**Parágrafo terceiro:** As aquisições adicionais por outros órgãos ou entidades não poderão exceder, por órgão ou entidade, a cinquenta por cento dos quantitativos registrados na presente Ata de Registro de Preços.

# CLÁUSULA QUARTA - DO LOCAL E PRAZO DE ENTREGA

O recebimento, o local e o prazo de entrega dos bens deverão ocorrer de acordo com as especificações contida na ordem de compra, não podendo ultrapassar o prazo de 10 (dez) dias da expedição da mesma.

**Parágrafo Único**: A empresa que não cumprir o prazo estipulado sofrerá as sanções previstas no Edital em conformidade com a Lei 8.666/93 e suas alterações.

## **CLÁUSULA QUINTA - DO PAGAMENTO**

O pagamento será efetuado mediante a entrega dos produtos acompanhados da fatura (nota fiscal), discriminada de acordo com a nota de empenho, após a conferência da quantidade e qualidade dos materiais por gestor a ser designado pela contratante. Observado o recebimento definitivo da Nota Fiscal emitida pela empresa com discriminação dos bens, juntamente com o Termo de Recebimento, será esta atestada e encaminhada à administração da entidade contratante para fins liquidação.

**Parágrafo Primeiro:** O pagamento será creditado em favor do FORNECEDOR, por meio de ordem bancária ou cheque nominativo, o qual ocorrerá até 30(trinta) dias corridos do recebimento definitivo dos materiais, após a aceitação e atesto nas Notas Fiscais/Faturas.

**Parágrafo Segundo:** Será procedida consulta **"em sítios oficiais"** antes do pagamento a ser efetuado ao FORNECEDOR, para verificação da situação do mesmo, relativamente às condições exigidas na contratação, cujos resultados serão impressos e juntados aos autos do processo próprio.

Parágrafo Terceiro: Caso haja aplicação de multa, o valor será descontado de qualquer fatura ou crédito existente na contratante em favor do FORNECEDOR. Caso a multa seja superior ao crédito eventualmente existente, a diferença será cobrada Administrativamente ou judicialmente, se necessário.

**Parágrafo Quarto:** Nos casos de eventuais atrasos de pagamento, desde que a Contratada não tenha concorrido de alguma forma para tanto, fica convencionada a taxa de atualização financeira devida pela contratante, entre a data acima referida e a correspondente ao efetivo adimplemento do fornecimento, mediante a aplicação da seguinte fórmula:

#### EM=I x N x VP

Onde:

**EM**= Encargos Moratórios

N = número de dias entre a data prevista para o pagamento e a do efetivo pagamento.

**VP** = Valor da parcela pertinente a ser paga;

TX = percentual da Taxa anual = 6%

I = Índice de compensação financeira, assim apurado:

 $I = (TX/100) _ I = (6/100) _ I = 0,00016438$ 





PREFEITURA MUNICIPAL DE TUCURUI



365 365

A compensação financeira prevista nesta condição será cobrada em Nota Fiscal/Fatura, após a ocorrência.

### CLÁUSULA SEXTA - DAS CONDIÇÕES DE FORNECIMENTO

A entrega dos produtos só estará caracterizada mediante solicitação do pedido do bem.

O fornecedor ficará obrigado a atender todos os pedidos efetuados durante a vigência desta Ata, mesmo que a entrega deles decorrente estiver prevista para data posterior à do seu vencimento.

### CLÁUSULA SÉTIMA - DAS PENALIDADES

Pela inexecução total ou parcial do objeto do Pregão Eletrônico para Registro de Preços nº «NO LICITACAO», a Administração da entidade contratante poderá, garantida a prévia defesa, aplicar às fornecedoras as seguintes sanções:

- I Advertência, que será aplicada por meio de notificação via ofício, mediante contra-recibo do representante legal da contratada estabelecendo o prazo de 05 (cinco) dias úteis para que a empresa licitante apresente justificativas para o atraso, que só serão aceitas mediante crivo da Administração;
- II multa de 0,1% (zero vírgula um por cento) por dia de atraso pelo descumprimento das obrigações estabelecidas, até o máximo de 10% (dez por cento) sobre o valor dos produtos não entregues, recolhida no prazo máximo de 15 (quinze) dias corridos, uma vez comunicada oficialmente;

III - multa de 10% (dez por cento) sobre o valor do material não entregues, no caso de inexecução total ou parcial do objeto contratado, recolhida no prazo de 15 (quinze) dias corridos, contado da comunicação oficial, sem embargo. de indenização dos prejuízos porventura causados ao contratante pela não execução parcial ou total do contrato.

Parágrafo Primeiro - Ficará impedida de licitar e de contratar com a Administração Pública, pelo prazo de até 05 (cinco) anos, garantido o direito prévio da citação e de ampla defesa, enquanto perdurar os motivos determinantes da punição ou até que seja promovida a reabilitação perante a própria autoridade que aplicou a penalidade, a licitante que convocada dentro do prazo de validade da sua proposta, não celebrar o contrato, deixar de entregar a documentação exigida para o certame ou apresentar documentação falsa, ensejar o retardamento da execução do seu objeto, não mantiver a proposta, falhar ou fraudar na execução do objeto pactuado, comportar-se de modo inidôneo ou cometer fraude fiscal.

Parágrafo Segundo - As sanções previstas no inciso I e no parágrafo primeiro desta cláusula poderão ser aplicadas juntamente com as dos incisos "II" e "III", facultada a defesa prévia do interessado, no respectivo processo, no prazo de 05 (cinco) dias úteis.

Parágrafo Terceiro - Se a multa for de valor superior ao valor da garantia prestada, além da perda desta, responderá a empresa fornecedora pela sua diferença, a qual será descontada dos pagamentos devidos pela Administração ou, quando for o caso, cobrada judicialmente.

Parágrafo Quarto - As penalidades serão obrigatoriamente registradas junto ao cadastro de fornecedores da entidade contratanteno, e no caso de suspensão de licitar, o licitante deverá ser







descredenciado por igual período, sem prejuízo das multas previstas no Edital e das demais cominações legais.

#### CLÁUSULA OITAVA - DO REAJUSTAMENTO DE PREÇOS

A Ata de Registro de Preços poderá sofrer alterações obedecidas às disposições contidas no art. 65, da Lei nº 8.666/1993.

**Parágrafo Primeiro:** O preço registrado poderá ser revisto em face da eventual redução daqueles praticados no mercado, ou em razão de fato que eleve o custo dos bens registrados.

**Parágrafo Segundo:** Quando o preço inicialmente registrado, por motivo superveniente, tornar-se superior ao preço praticado no mercado, o Contratante convocará o fornecedor, visando à negociação para redução de preços e sua adequação ao praticado pelo mercado.

Parágrafo Terceiro: Frustrada a negociação, o fornecedor será liberado do compromisso assumido.

**Parágrafo Quarto**: Na hipótese do p<mark>arágrafo</mark> anterior, o Contratante convocará os demais fornecedores, visando igual oportunidade de negociação.

**Parágrafo Quinto**: Quando o preço de mercado tornar-se superior aos preços registrados e o fornecedor, mediante requerimento devidamente comprovado, não puder cumprir o compromisso, o Contratante poderá:

- I Liberar o fornecedor do compromisso assumido, sem aplicação de penalidade, confirmando a veracidade dos motivos e comprovantes apresentados, e se a comunicação ocorreu antes do pedido do fornecimento;
- II Convocar os demais fornecedores, visando igual oportunidade de negociação.

**Parágrafo Sexto**: Não havendo êxito nas negociações, o Contratante procederá à revogação da Ata de Registro de Preços, adotando as medidas cabíveis para obtenção da contratação mais vantajosa.

#### CLÁUSULA NONA - DAS CONDIÇÕES DE RECEBIMENTO DO OBJETO DA ATA DE REGISTRO DE PREÇOS

O recebimento do objeto constante da presente ata está condicionado à observância de suas especificações técnicas, amostras, e quando couber embalagens e instruções, cabendo a verificação ao representante designado pela contratante.

**Parágrafo Primeiro:** Os produtos deverão ser novos, assim considerados de primeiro uso, e deverão ser entregues no endereço constante na ordem de compra, acompanhados das respectivas notas fiscais;

Parágrafo Segundo: Serão recebidos da seguinte forma:

**I - Provisoriamente,** no ato de entrega, para efeito de posterior verificação da conformidade do material com as especificações constantes da proposta da empresa, marca, modelo e especificações técnicas.





PREFEITURA MUNICIPAL DE TUCURUI



II - Definitivamente, após a verificação da qualidade, da quantidade dos produtos e sua conseqüente aceitação, mediante a emissão do Termo de Recebimento Definitivo assinado pelas partes em até 5 (cinco) dias úteis após o recebimento provisório.

#### CLÁUSULA DÉCIMA - DO CANCELAMENTO DA ATA DE REGISTRO DE PREÇOS

O Fornecedor terá o seu Registro de Preços cancelado na Ata, por intermédio de processo administrativo específico, assegurado o contraditório e ampla defesa:

## A pedido, quando:

- comprovar a impossibilidade de cumprir as exigências da Ata, por ocorrência de casos fortuitos ou de força maior;
- o seu preço registrado se tornar, comprovadamente, inexeqüível em função da elevação dos preços de mercado dos insumos que compõem o custo do material.

#### Por iniciativa do Ministério da Justiça, quando:

- não aceitar reduzir o preço registrado, na hipótese deste se tornar superior àqueles praticados no mercado;
- perder qualquer condição de habilitação ou qualificação técnica exigida no processo licitatório;
- por razões de interesse público, devidamente, motivadas e justificadas;
- não cumprir as obrigações decorrentes da Ata de Registro de Preços;
- não comparecer ou se recusar a retirar, no prazo estabelecido, os pedidos decorrentes da Ata de Registro de Preços;
- caracterizada qualquer hipótese de inexecução total ou parcial das condições estabelecidas na Ata de Registro de Preços ou nos pedidos dela decorrentes.

#### Automaticamente:

- por decurso de prazo de vigência da Ata;
- quando não restarem fornecedores registrados;

Em qualquer das hipóteses acima, concluído o processo, a contratante fará o devido apostilamento na Ata de Registro de Preços e informará aos fornecedores remanescentes, caso haja nova ordem de registro.

# CLÁUSULA DÉCIMA PRIMEIRA - DA AUTORIZAÇÃO PARA AQUISIÇÃO E EMISSÃO DAS ORDENS DE COMPRA

As aquisições do objeto da presente Ata de Registro de Preços serão autorizadas, caso a caso, pela contratante.

**Parágrafo Único:** A emissão das ordens de fornecimento, sua retificação ou cancelamento, total ou parcial, será igualmente autorizada pelo órgão requisitante.

#### CLÁUSULA DÉCIMA SEGUNDA - DOS ACRÉSCIMOS E SUPRESSÕES

O licitante registrado na Ata de Registro de Preços estará obrigado a fornecer, quando solicitados, quantitativos superiores àqueles registrados, em função do direito de acréscimo de até **25%** (vinte e cinco por cento) de acordo com o § 1º do art. 65, da Lei nº 8.666/93.







**Parágrafo Primeiro**: Na hipótese prevista no item anterior, a contratação se dará pela ordem de registro e na razão dos respectivos limites de fornecimento registrados na Ata.

**Parágrafo Segundo**: A supressão dos materiais registradas nesta Ata poderá ser total ou parcial, a critério da Administração, considerando-se o disposto no parágrafo 4º do artigo 15 da Lei nº 8.666/93.

#### CLÁUSULA DÉCIMA TERCEIRA - DOS PREÇOS E ITENS DE FORNECIMENTO

Os preços ofertados pela empresa classificada em primeiro lugar, signatária da presente Ata de Registro de Preços, constam na **CLÁUSULA PRIMEIRA – DO OBJETO**, que se constitui a presente Ata de Registro de Preços.

**Parágrafo Único**: Os preços, expressos em Real (R\$), serão fixos e irreajustáveis pelo período de 12 (doze) meses, contado a partir da assinatura da presente Ata de Registro de Preços.

# CLÁUSULA DÉCIMA QUARTA - DAS OBRIGAÇÕES DO FORNECEDOR

A empresa fornecedora compromete-se a cumprir as obrigações constantes no edital e contrato, sem prejuízo das decorrentes das normas, dos anexos e da natureza da atividade.

### CLÁUSULA DÉCIMA QUINTA - DAS OBRIGAÇÕES DA CONTRATANTE

São obrigações do CONTRATANTE, além das constantes no edital e do Contrato:

**Parágrafo Primeiro**: Efetuar o(s) pagamento(s) da(s) Nota(s) Fiscal(ais)/Fatura(s) da contratada, após a efetiva entrega dos materiais e emissão do Termo de Recebimento Definitivo;

**Parágrafo Segundo**: Acompanhar e fiscalizar a execução do Contrato por intermédio do fiscal especialmente designado, de acordo com a Lei 8.666/93 e posteriores alterações.

#### CLÁUSULA DÉCIMA SEXTA - DAS DISPOSIÇÕES FINAIS

Integram esta Ata o Edital do Pregão Eletrônico para Registro de Preços nº «NO\_LICITACAO» e a proposta da empresa classificada em 1º lugar.

**Parágrafo Primeiro**: Os casos omissos serão resolvidos pelo Pregoeiro, com observância das disposições constantes das Leis nºs 8.666/93 e 10.520/2002 e demais normas aplicáveis.

**Parágrafo Segundo:** A publicação resumida desta Ata de Registro de Preço na imprensa oficial, condição indispensável para sua eficácia, será providenciada pelo Contratante.

**Parágrafo Terceiro:** As questões decorrentes da utilização da presente Ata, que não possam ser dirimidas administrativamente, serão processadas e julgadas no foro da cidade de «CIDADE», com exclusão de qualquer outro.

E, por estarem assim, justas e contratadas, firmam o presente instrumento em 2 (duas) vias de igual teor e forma, na presença das testemunhas que também o subscrevem.

«CIDADE»-«UF\_MUNICIPIO», «DATA\_ATA\_REGISTRO\_PRECOS\_COMUM»







MUNICÍPIO DE «CIDADE» C.N.P.J. nº «CGC\_PREFEITURA» CONTRATANTE

«ASSINAT\_LICITANTES\_VENC»



Trabalho, Paz e Progresso

