

Mongaguá, 03 de Setembro de 2025.

**CONSULTA PÚBLICA DE PREÇOS Nº 025/2025**

**OBJETO:** Contratação de Empresa para Fornecimento de Medicamentos, com entrega parcelada por período de 12 (doze) meses, de acordo com as especificações contidas no Anexo I – Termo de Referência.

A Autarquia Municipal EMUS, vem através deste, solicitar cotação de preços para o objeto mencionado.

A proposta estimativa poderá ser enviada para o e-mail [compras@emus.com.br](mailto:compras@emus.com.br), até o dia **08/09/2025**.

**No orçamento deverá constar:**

<b>Nome da empresa:</b>	
<b>E-mail institucional:</b>	
<b>Endereço:</b>	
<b>Bairro:</b>	<b>CEP:</b>
<b>Cidade:</b>	<b>Estado:</b>
<b>CNPJ nº</b>	<b>Inscrição Estadual</b>
<b>Fone:</b>	<b>Contato:</b>

Prazo de validade da proposta: não inferior a 60 (sessenta) dias.

**Observações:**

**I)** A proposta deverá ser assinada pelo representante legal (com RG/CPF) em papel timbrado da empresa.

**II)** O valor ofertado deverá incluir todos os custos diretos e indiretos da proponente, inclusive encargos sociais, trabalhistas e fiscais que recaiam sobre o objeto licitado, e constituirá a única e completa remuneração pelo objeto prestado.

Desde já agradecemos. Atenciosamente,

**Setor de Compras**  
**Empresa Municipal de Saúde - EMUS**  
**CNPJ. 03.183.869/0001-07**

## TERMO DE REFERÊNCIA PRELIMINAR

### 1. ORGÃO DE INTERESSE

Empresa Municipal de Saúde – EMUS, Autarquia Municipal, devidamente inscrita no CNPJ/MF sob nº 03.183.869/0001-07, sediada à Avenida São Paulo, nº 826, bairro Vila São Paulo, cidade de Mongaguá, Estado de São Paulo.

### 2. OBJETO

Contratação de empresa para fornecimento de medicamentos, com entrega parcelada por período de 12 (doze) meses, conforme descrição abaixo:

LOTE 1			
ITEM	DESCRIÇÃO	UNID	QUANT. ANUAL
1	<b>Ácido Acetilsalicílico 100mg</b> Cada comprimido contém 100mg de ácido acetilsalicílico, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	5000
2	<b>Ácido Acetilsalicílico 500mg</b> Cada comprimido contém 500mg de ácido acetilsalicílico, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	2000
3	<b>Amitriptilina 25mg</b> Cada comprimido contém 25mg de cloridrato de amitriptilina, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	3500
4	<b>Amitriptilina 75mg</b> Cada comprimido contém 75mg de cloridrato de amitriptilina, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	2000
5	<b>Brometo de N-butilescolamina 20mg/ml</b> Cada ampola de 1ml contém 20mg de brometo de n-butilescolamina, ampola identificada com número de lote e data de validade.	AMP	4000

6	<b>Brometo de N-Butilescopolamina 10mg+dipirona sódica 250mg</b> cada comprimido contém 10mg de brometo de N-butilescopolamina e 250mg de dipirona sódica; blister com identificação individual por comprimido contendo princípio ativo, miligrama, lote e data de validade.	CPR	3000
7	<b>Dipirona + N-butilescopolamina/5ml</b> Cada ampola de 5ml contém 500mg de dipirona sódica, 4mg de brometo de N-butilescopolamina, ampola identificada com número.	AMP	8000
8	<b>Dipirona monoidratada 500mg</b> Cada comprimido contém 527mg de dipirona monoidratada equivalente a 500mg de dipirona sódica, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	5000
9	<b>Dipirona Sódica 500mg/1ml</b> Cada ampola de 1ml contém 500mg de dipirona sódica, ampola identificada com número de lote e data de validade.	AMP	20000
10	<b>Dipirona 500mg/ml 10ml Gotas</b> Cada frasco de 10ml contém 500mg/ml de dipirona sódica, frasco identificado com número de lote e data de validade.	FR	4000
11	<b>Sufentanila, citrato 5mcg/ml 2ml estojo esterilizado</b> Cada ampola de 2 ml contém 7,5mcg/ml de citrato de sufentanila, equivalente a 5mcg/ml de sufentanila ampola embalada em estojo esterilizada, com número de lote e data de validade.	AMP	1200
12	<b>Citrato de fentanila 0,0785 mg/ml-eq. 0,05mg/ml</b> Cada frasco-ampola de 10 ml contém 0,05 mg/ml de Citrato de fentanila; frasco-ampola identificada com número de lote e data de validade.	FR/AMP	4000
13	<b>Citrato de fentanila 0,0785 mg/ml-eq. 0,05mg/ml</b> cada ampola de 2 ml contém 0,05 mg/ml de Citrato de fentanila; ampola identificada com número de lote e data de validade.	AMP	600
14	<b>Meperidina 50mg/2ml</b> Cada ampola de 2ml contém 50mg de cloridrato de meperidina, ampola identificada com número de lote e data de validade.	AMP	250
15	<b>Morfina, sulfato 10mg</b> Cada comprimido contém 10mg de sulfato de morfina, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	2000
16	<b>Morfina, sulfato 30mg</b> Cada comprimido contém 30mg de sulfato de morfina,	CPR	2000

	blister identificado com número de lote e data de validade.		
17	<b>Morfina, sulfato 10mg/ml</b> cada ampola de 1ml contém 10mg/ml de Sulfato de Morfina, ampola identificada com número de lote e data de validade.	AMP	3000
18	<b>Morfina, sulfato 0,2mg/ml sterile pack</b> cada ampola de 1ml contém 0,2 mg/ml de Sulfato de Morfina, ampola identificada com número de lote e data de validade.	AMP	1000
19	<b>Nalbufina, cloridrato 10mg/ml 1ml</b> Cada ampola de 1ml contém 10mg/ml de cloridrato de nalbufina, ampola identificada com número de lote e data de validade.	AMP	2000
20	<b>Paracetamol 500mg</b> Cada comprimido contém 500mg da substância paracetamol, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	5000
21	<b>Paracetamol 200mg/ml 20ml</b> Cada frasco de 20ml contém 200mg de paracetamol por ml de solução, frasco gotejador identificado com número de lote e data de validade.	FR	4000
22	<b>Tramadol, cloridrato 50mg</b> Cada comprimido contém 50mg de cloridrato de tramadol blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	4000
23	<b>Tramadol, cloridrato 100mg/2ml</b> Cada ampola de 2ml contém 100mg cloridrato de tramadol, ampola identificada com número de lote e data de validade.	AMP	6000

LOTE 2			
ITEM	DESCRIÇÃO	UNID	QUANT. ANUAL
24	<b>Acetato de Betametasona + Fosfato Dissódico de Betametasona (celestone soluspan)</b> Cada ampola de 1ml contém 3mg de acetato de betametasona em suspensão e 3,945mg de fosfato dissódico de betametasona em solução equivalente a 3mg de betametasona; ampola identificada com número de lote e data de validade.	AMP	2000
25	<b>Cetoprofeno 50mg</b> Cada comprimido contém 50mg de cetoprofeno, blister identificado com número de lote data de validade.	CPR	3500

26	<b>Cetoprofeno 50mg/ml 2ml</b> cada ampola de 2ml contém 100mg cetoprofeno, ampola identificada com número de lote e data de validade.	AMP	5000
27	<b>Dexametasona Elixir</b> Cada frasco de 120ml contém 0,5mg por 5ml de dexametasona, frasco identificado com nome do princípio ativo, número do lote e data de validade.	FR	2000
28	<b>Dexametasona 0,1% 15g Creme</b> Cada grama de creme contém 1,0mg de acetato de dexametasona, bisnaga identificada com número de lote e data de validade.	TB	4000
29	<b>Dexametasona 2mg/ml</b> Cada ampola de 1ml contém 2mg de dexametasona, ampola identificada com número de lote e data de validade.	AMP	12000
30	<b>Dexametasona 4mg/2,5ml</b> Cada ampola de 2,5ml contém 4mg de fosfato dissódico de dexametasona, ampola identificada com número de lote e data de validade.	AMP	18000
31	<b>Beclometasona, Dipropionato 400mcg</b> Cada flaconete de 2ml contém 400µG/dose da substância dipropionato de beclometasona suspensão para inalação, flaconete identificado com número de lote e data de validade.	FLA	3000
32	<b>Beclometasona, dipropionato Aerossol 250µG/dose</b> Cada frasco com 200 doses contém 250µG/dose da substância dipropionato de beclometasona, frasco identificado com número de lote e data de validade.	FR	30
33	<b>Beclometasona, dipropionato Aerossol 50µG/dose</b> Cada frasco com 200 doses contém 50µG/dose da substância dipropionato de beclometasona, frasco identificado com número de lote e data de validade.	FR	30
34	<b>Beclometasona. Dipropionato aerossol 200µG/ dose</b> Cada frasco com 200µG/dose da substância dipropionato de beclometasona, frasco identificado com número de lote e data de validade.	FR	30
35	<b>Diclofenaco Dietilamônio 60g</b> Cada grama contém 10mg de diclofenaco dietilamônio, bisnaga identificada com número de lote e data de validade.	TB	120
36	<b>Diclofenaco sódico 75mg / 3ml</b> Cada ampola de 3ml contém 25mg de diclofenaco sódico por ml, ampola identificada com número de lote e data de validade.	AMP	7000

37	<b>Diclofenaco sódico 50mg</b> cada comprimido contém 50mg de diclofenaco de sódico; blister com identificação individual por comprimido contendo princípio ativo, miligrama, lote e data de validade.	CPR	5000
38	<b>Diclofenaco de Potássio 50mg</b> Cada comprimido contém 50mg de diclofenaco de potássio, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	3000
39	<b>Diclofenaco Resinato 15mg/ml Gotas</b> Cada frasco de 10ml contém 15mg/ml de diclofenaco resinato, frasco identificado com número de lote e data de validade.	FR	600
40	<b>Ibuprofeno 600mg</b> Cada comprimido contém 600mg da substância ibuprofeno, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	5000
41	<b>Ibuprofeno 50mg/ml suspensão oral 30ml Gotas</b> Cada frasco de 30ml contém 50mg/ml da substância ibuprofeno, frasco identificado com número de lote e data de validade.	FR	800
42	<b>Hidrocortisona 100mg</b> Cada frasco-ampola contém 100mg de succinato sódico de hidrocortisona, frasco-ampola identificada com número de lote e data de validade.	AMP	8000
43	<b>Hidrocortisona 500mg</b> Cada frasco-ampola contém 500mg de succinato sódico de hidrocortisona, frasco-ampola identificada com número de lote e data de validade.	AMP	10000
44	<b>Metilprednisolona 500mg</b> Cada frasco-ampola contém 500mg de succinato sódico de metilprednisolona em pó liofilizado, acompanha diluente de 8ml, frasco ampola identificado com número de lote e data de validade.	FR/AMP	7000
45	<b>Metilprednisolona 125mg</b> Cada frasco-ampola contém 125mg de succinato sódico de metilprednisolona em pó liofilizado, acompanha diluente de 2ml, frasco ampola identificado com número de lote e data de validade.	FR/AMP	6000

46	<b>Nimesulida Gotas 15ml</b> Cada frasco de 15ml contém 50mg/ml de nimesulida, frasco identificado com número de lote e data de validade.	FRS	600
47	<b>Nimesulida 100mg</b> Cada comprimido contém 100mg de nimesulida, Blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	3000
48	<b>Prednisona 20mg</b> Cada comprimido contém 20mg de prednisona, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	5000
49	<b>Prednisona 5mg</b> Cada comprimido contém 5mg de prednisona, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	2000
50	<b>Prednisolona Suspensão 3ml/ml fr 60ml</b> cada frasco de 20ml contém 200mg de paracetamol por ml de solução; frasco gotejador identificado, com número de lote e data de validade.	FR	4000
51	<b>Tenoxicam 40mg</b> cada frasco-ampola contém 40mg de tenoxicam; frasco-ampola identificado com número de lote e data de validade.	AMP	7000
52	<b>Propionato de clobetasol 0,5mg/g 30g Creme</b> Cada grama de creme contém 0,5mg de propionato de clobetasol, bisnaga identificada com número de lote e data de validade.	TB	2000

LOTE 3			
ITEM	DESCRIÇÃO	UNID	QUANT. ANUAL
53	<b>Bupivacaína 0,5%/4ml-Pesada</b> Cada ampola de 4ml contém 0,5% de cloridrato de bupivacaína com glicose anidra - Pesada; ampola identificada com número de lote e data de validade.	AMP	1500
54	<b>Lidocaína 2% / 20ml SVC</b> Cada frasco-ampola de 20ml contém 20mg de cloridrato de lidocaína por ml sem vasoconstritor, frasco-ampola identificado com número de lote e data de validade.	AMP	3200
55	<b>Lidocaína 2% 30g geléia</b> Cada 5g de geléia contém 100mg de cloridrato de lidocaína + 115mg de metilcelulose, bisnaga identificada com número de lote e data de validade.	TB	800
56	<b>Lidocaina 10% 50ML-spray</b> Cada frasco de 50ml contém 100mg de lidocaína OCB0739.01-4 por ml; frasco nebulizador identificado com número de lote e data de validade.	FR	24

57	<b>Lidocaína + epinefrina 20mg/5mcg/ml 20ml</b> Cada frasco-ampola de 20ml contém 20mg/ml de cloridrato de lidocaína + 5mcg de hemitartrato de epinefrina, frasco-ampola identificado com número de lote e data de validade.	FR/AMP	500
58	<b>Lidocaína 50mg/ml + glicose 75mg/ml 2ml</b> Cada ampola de 2ml contém 50mg/ml de cloridrato de lidocaína + 75mg de glicose, ampola identificado com número de lote e data de validade.	AMP	200
59	<b>Policresuleno 12ml</b> Frasco de vidro de ambaro contendo 12ml da solução de policresuleno, frasco identificado com número de lote e data de validade.	FR	12

LOTE 4			
ITEM	DESCRIÇÃO	UNID	QUANT. ANUAL
60	<b>Cloridrato de S (+) Cetamina 50mg/ml</b> cada frasco-ampola de 10ml contém 50 mg por ml de Cloridrato de s (+) cetamina; frasco ampola identificado com número de lote e data de validade.	FR/AMP	150
61	<b>Etomidato 2mg/ml -</b> Cada ampola de 10ml contém 20mg de Etomidato, ampola identificada com número do lote e data de validade.	AMP	200
62	<b>Pregabalina 75mg</b> Cada comprimido contém 75mg de pregabalina, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	2000
63	<b>Quetiapina 50mg</b> Cada comprimido contém 50mg de quetiapina, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	4000
64	<b>Quetiapina 25mg</b> Cada comprimido contém 25mg de quetiapina, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	4000
65	<b>Risperidona 2mg</b> Cada comprimido contém 2mg de risperidona, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	4000
66	<b>Risperidona 1mg/ml</b> cada frasco de 60ml contem 1mg/ml de risperidona, frasco identificado com número de lote e data de validade.	FR	50

67	<b>Tioridazina, cloridrato 100mg</b> Cada comprimido contém 100mg da substância cloridrato de tioridazina, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	1500
68	<b>Propofol 10mg/ml</b> cada ampola de 20ml contém 10mg/ml de Propofol; ampola identificada com número de lote e data de validade	FR/AMP	200
69	<b>Sevoflurano 100% - 100ml</b> cada frasco de 100ml contém 100% de sevoflurano, frasco identificado com número do lote e data de validade.	FR/AMP	12
70	<b>Gabapentina 300mg</b> Cada comprimido contém 300mg de gabapentina, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	4000

LOTE 5			
ITEM	DESCRIÇÃO	UNID	QUANT. ANUAL
71	<b>Atracúrio, besilato 10mg/ml</b> cada ampola de 5 ml contém 50 mg de besilato de atracúrio, ampola identificada com número de lote e data de validade.	AMP	500
72	<b>Cloridrato de Ciclobenzaprina 5mg</b> cada comprimido contém 5mg de cloridrato de ciclobenzaprina; blister com identificação individual por comprimido contendo princípio ativo, miligrama, lote e data de validade.	CPR	600
73	<b>Pancurônio, brometo 4mg/2ml</b> cada ampola de 2 ml contém 4 mg de brometo de pancurônio, ampola identificada com número de lote e data de validade.	AMP	500
74	<b>Succinilcolina, cloreto 500mg/10ml</b> cada frasco-ampola de 10ml contém 500 mg de cloreto de succinilcolina; frasco ampola identificado com número de lote e data de validade.	FR/AMP	200

LOTE 6			
ITEM	DESCRIÇÃO	UNID	QUANT. ANUAL
75	<b>Dexclufeniramina 2mg</b> Cada comprimido contém 2mg de maleato de dexclufeniramina, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	2500

76	<b>Dexclorfeniramina 2mg/5ml Xarope sem corante</b> Cada frasco de 100ml contém 2mg/5mg de dexclorfeniramina, sem corante, frasco identificado com número de lote e data de validade.	FRS	3000
77	<b>Hidroxizina 2mg/ml Xarope</b> Cada frasco de 100ml contém 2mg/mg de Hidroxizina, frasco identificado com número de lote e data de validade.	FRS	3000
78	<b>Desloratadina 0,5mg/ml Xarope</b> Cada frasco de 100ml contém 0,5mg/mg de Desloratadina, frasco identificado com número de lote e data de validade.	FRS	3000
79	<b>Loratadina 1mg/ml solução oral 100ml</b> Cada frasco de 100ml contém 1mg/ml da substância loratadina, frasco identificado com número de lote e data de validade.	FRS	3000
80	<b>Loratadina 10mg</b> Cada comprimido contém 10mg da substância loratadina, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	2500
81	<b>Prometazina 25mg</b> Cada comprimido contém 25mg de cloridrato de prometazina, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	3000
82	<b>Prometazina 50mg/2ml</b> Cada ampola de 2ml contém 50mg de cloridrato de prometazina, ampola identificada com número de lote e data de validade.	AMP	6000
83	<b>Cloridrato de difenidramina 50mg/ml</b> Cada ampola de 1ml contém 50mg de cloridrato de difenidramina, ampola identificada com número de lote e data de validade.	AMP	6000

LOTE 7			
ITEM	DESCRIÇÃO	UNID	QUANT. ANUAL
84	<b>Acetilcisteína xpe 20mg 100ml</b> cada frasco contém 20mg de acetilcisteína; contendo princípio ativo, cada frasco deve conter, lote e data de validade.	FR	1200
85	<b>Acetilcisteína 100mg/ml</b> cada ampola de 3ml contém 100mg de acetilcisteína, ampola identificada com número de lote e data de validade.	AMP	3000

86	<b>Ambroxol 15mg/5ml 120ml Infantil</b> Cada frasco de 120ml contém 15mg/5ml de cloridrato de ambroxol, frasco identificado com número de lote e data de validade.	FR	1200
87	<b>Ambroxol 30mg/5ml 120ml Adulto</b> Cada frasco de 120ml contém 30mg/5ml de cloridrato de ambroxol, frasco identificado com número de lote e data de validade.	FR	1200
88	<b>Guaco Mikania glomerata 0,5mg/5ml 120ml</b> Cada frasco de 120ml contém 0,5mg/5ml de mikania glomerata, frasco identificado com número de lote e data de validade.	FR	1200
89	<b>Hedera Helix L. 7MG/ML</b> Cada frasco de 100ml contém 7mg do extrato seco de folhas de Hedera helix xarope, frasco identificado com número de lote e data de validade.	FR	3000
90	<b>Acebrofilina 10mg/ml 120ml</b> Cada frasco de 120ml contém 10mg/ml de acebrofilina xarope, frasco identificado com número de lote e data de validade.	FR	3000
91	<b>Dropropizina 3mg/ml 120ml</b> Cada frasco de 120ml contém 3mg/ml de dropropizina, frasco identificado com número de lote e data de validade.	FR	3000
92	<b>Aminofilina 100mg</b> Cada comprimido contém 100mg de aminofilina, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	2500
93	<b>Aminofilina 240mg/10ml</b> Cada ampola de 10ml contém 24mg de aminofilina por ml, ampola identificada com número de lote e data de validade.	AMP	3000
94	<b>Bromexina 2mg/ml 50ml Solução expectorante</b> Cada frasco de 50ml contém 2mg de cloridrato de bromexina por ml, frasco identificado com número de lote e data de validade.	FR	600
95	<b>Cetotifeno 1mg/5ml fr c/120ml</b> cada frasco contém 24mg de cetotifeno, frasco contendo 120ml, cada frasco deve conter lote e data de validade.	FR	600
96	<b>Fenoterol, Bromidrato 5mg/ml 20ml</b> Cada frasco de 20ml contém 5mg de bromidrato de fenoterol por ml, frasco gotejador identificado, com número de lote e data de validade.	FR	2400
97	<b>Ipatrópio, Brometo 0,025% 20ml</b> Cada frasco de 20ml contém 0,025% de brometo de	FR	2400

	ipatrópio por ml de solução para inalação, frasco identificado com número de lote e data validade.		
98	<b>Salbutamol 2mg/5ml Solução Oral</b> Cada frasco de 120ml contém 2mg /5ml da solução de salbutamol, frasco identificado com número de lote e data de validade.	FR	600
99	<b>Salbutamol, sulfato 100µG/dose aerosol 100doses</b> Cada frasco com 100doses contém 100µG/dose da substância sulfato de salbutamol, frasco identificado com número de lote e data de validade.	FR	800
100	<b>Suxametônio cloreto 500mg/10ml</b> Cada frasco-ampola de 10ml contém 500 mg de cloreto de suxametônio, frasco ampola identificado com número de lote e data de validade.	FR/AMP	500
101	<b>Surfactante 80mg/ml</b> cada frasco de 3ml contém 240mg de alfa poractante; frasco idenficado com número de lote de data de validade.	AMP	24
102	<b>Terbutalina 0,5mg/1ml</b> Cada ampola de 1ml contém 0,5mg de sulfato de terbutalina, ampola identificada com número de lote e data de validade.	AMP	7000

LOTE 8			
ITEM	DESCRIÇÃO	UNID	QUANT. ANUAL
103	<b>Aciclovir creme dermatológico 10G</b> Cada 1G de pomada contém 50mg de aciclovir; bisnaga identificada com número de lote e data de validade.	TB	300
104	<b>Aciclovir 250mg</b> cada frasco-ampola contém 250mg de aciclovir; frasco-ampola identificada com número de lote e data de validade.	AMP	4000
105	<b>Aciclovir 200mg</b> Cada comprimido contém 200mg da substância aciclovir, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	3000
106	<b>Aciclovir 400mg</b> Cada comprimido contém 400mg da substância aciclovir, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	3000

107	<b>Amicacina 100mg/2ml</b> cada ampola contém 50mg de sulfato de amicacina por ml, total de 2ml; ampola identificada com número de lote e data de validade.	AMP	2500
108	<b>Amicacina 500mg/2ml</b> cada ampola contém 250mg de sulfato de amicacina por ml, total de 2ml; ampola identificada com número de lote e data de validade.	AMP	4000
109	<b>Amoxicilina 250mg/5ml Suspensão Oral</b> Cada frasco de 60ml contém 250mg/5ml de amoxicilina, frasco identificado com número de lote e data de validade.	FR	1500
110	<b>Amoxicilina 500mg</b> Cada cápsula contém 500mg de amoxicilina, blister identificado com número de lote e data de validade.	CAP	3500
111	<b>Amoxicilina + Clavulanato de potássio 500/125mg</b> Cada cápsula contém 500mg da substância amoxicilina e 125mg da substância clavulanato de potássio, blister identificado com número de lote e data de validade.	CAP	3500
112	<b>Amoxicilina +Clavulanato de Potássio 50\12,5mg/ml 75ml</b> Cada frasco de 75ml contém 50mg/ml da substância amoxicilina e 12,5mg/ml da substância clavulanato de potássio, frasco identificado com número de lote e data de validade.	FR	1500
113	<b>Claritromicina 250mg/5ml</b> Cada frasco de 60ml contém 250mg/5ml de Claritromicina, frasco identificado com número de lote e data de validade.	FR	120
114	<b>Claritromicina 500mg</b> Cada frasco-ampola contém 500mg de claritromicina na forma de pó liofilizado, frasco-ampola identificado com número de lote e data de validade.	FR/AMP	5000
115	<b>Claritromicina 500mg</b> Cada cápsula contém 500mg de claritromicina, blister identificado com número de lote e data de validade.	CAP	5000
116	<b>Ampicilina 500mg</b> cada comprimido contém 500mg de ampicilina sódica; blister com identificação individual por comprimido contendo princípio ativo, miligrama, lote e data de validade.	CAP	2400
117	<b>Ampicilina 1G</b> Cada frasco-ampola contém 1000mg de ampicilina sódica, frasco-ampola identificada com número de lote e data de validade.	FR/AMP	3000

118	<b>Azitromicina 200mg/5ml - 15ml</b> Cada frasco de 15ml contém 600mg de azitromicina, frasco com identificação individual contendo princípio ativo, com número de lote e data de validade. Acompanhado de seringa dosadora graduada.	FR	1500
119	<b>Espiramicina 500mg</b> Cada comprimido revestido contém 500mg (1,5M.UI) de espiramicina, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	2000
120	<b>Azitromicina 500mg</b> cada comprimido contém 500mg de azitromicina; blister com identificação individual por comprimido contendo princípio ativo, miligrama, lote e data de validade.	CPR	3500
121	<b>Benzilpenicilina 1.200.000UI</b> Cada frasco-ampola contém 1.200.000UI de benzilpenicilina benzatina, frasco-ampola identificada com número de lote e data de validade.	FR/AMP	12000
122	<b>Benzilpenicilina 400.000UI</b> Cada frasco-ampola contém 300.000UI de benzilpenicilina procaína e 100.000UI de benzilpenicilina potássica, frasco-ampola identificada com número de lote e data de validade.	FR/AMP	5000
123	<b>Benzilpenicilina 600.000UI</b> Cada frasco-ampola contém 600.000UI de benzilpenicilina benzatina, frasco-ampola identificada com número de lote e data de validade.	FR/AMP	9000
124	<b>Cefalexina 250mg/5ml Suspensão Oral</b> Cada frasco de 60ml contém 250mg/5ml de cefalexina, frasco identificado com número de lote e data de validade.	FR	1200
125	<b>Cefalexina 500mg</b> Cada cápsula contém 500mg de cefalexina, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	5000
126	<b>Cefalotina 1G</b> Cada frasco-ampola contém 1000mg de cefalotina, frasco-ampola identificado com número de lote e data de validade.	FR/AMP	8000
127	<b>Cefazolina 1g</b> Cada frasco-ampola contém 1,05g de cefazolina sódica equivalente a 1,00g de cefazolina base. Frasco-ampola identificado com número de lote e data de validade.	FR/AMP	7000
128	<b>Cefepima 1 G</b> Cada frasco-ampola contém 1 G de cloridrato de	FR/AMP	7000

	cefepima tamponada; frasco-ampola identificada com número de lote e data de validade.		
129	<b>Ceftriaxona 500mg - IM</b> Cada frasco-ampola contém 500mg de ceftriaxona I.M. acompanhado de ampola diluente; frasco-ampola identificada com número de lote e data de validade.	FR/AMP	12000
130	<b>Ceftriaxona 1 G - IM</b> Cada frasco-ampola contém 1000mg de ceftriaxona; acompanhado de ampola de diluente com 3,5 mL (lidocaína a 1%) para aplicação intramuscular (IM); frasco-ampola identificada com número de lote e data de validade.	FR/AMP	15000
131	<b>Ceftriaxona 1 G - IV</b> Cada frasco-ampola contém 1G de ceftriaxona I.V. acompanhado de ampola diluente; frasco-ampola identificada com número de lote e data de validade.	FR/AMP	15000
132	<b>Ciprofloxacino 500mg</b> cada comprimido contém 500mg de ciprofloxacino, blister com identificação individual por comprimido contendo princípio ativo, miligrama, lote e data de validade.	CPR	4000
133	<b>Ciprofloxacino 200 - 100ml</b> Cada bolsa de 100ml contém 2mg/ml de ciprofloxacino, bolsa em sistema fechado para infusão intravenosa, identificado com número de lote e data de validade.	BOLSA	4000
134	<b>Ciprofloxacino 3,0mg/ml, Solução oftálmica</b> Cada frasco de 5ml contém 0,3% de ciprofloxacino, frasco identificado com número de lote e data de validade.	FR	50
135	<b>Dextrano 70 1mg/ml Hipromelose 3mg/ml Solução oftálmica</b> cada frasco de 15ml contém 0,1% de dextrano 0,3% de hipromelose, frasco identificado com número de lote e data de validade.	FR	50
136	<b>Clindamicina. cloridrato 150mg/ml</b> cada ampola de 4ml contém 600mg de cloridrato de clindamicina; ampola identificada com número de lote e data de validade.	AMP	5000
137	<b>Cloranfenicol 1G</b> Cada frasco-ampola contém 1000mg de cloranfenicol, frasco-ampola identificado com número de lote e data de validade.	FR/AMP	1200
138	<b>Colagenase / cloranfenicol pomada 30g</b> Cada 1G de pomada contém 0,6UI de colagenase e 0,01G de cloranfenicol, bisnaga identificada com número de lote e data de validade.	TB	1500

139	<b>Fitoscar pomada 60mg 20g</b> Cada tubo de 20g contém 60 mg de extrato seco de Stryphnodendron adstringens (Mart.) Coville a 50% por grama, bisnaga identificada com número de lote e data de validade.	TB	1500
140	<b>Gel Alginato de cálcio + sódio + carboximetilcelulose</b> Cada tubo de 85g contém as substâncias alginato de cálcio, sódio e carboximetilcelulose em gel hidratante e absorvente. bisnaga identificada com número de lote e data de validade.	TB	250
141	<b>Dexpantenol 30g-creme</b> cada grama de creme contém 50mg de dexpantenol. Bisnaga identificada com número de lote e data de validade.	TB	2000
142	<b>Eritromicina 125mg/5ml Suspensão Oral</b> Cada frasco de 60ml contém 125mg/5ml de eritromicina, frasco identificado com número de lote e data de validade.	FR	300
143	<b>Eritromicina 500mg</b> Cada comprimido contém 500mg de eritromicina, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	2000
144	<b>Gentamicina 80mg/2ml</b> Cada ampola de 2ml contém 40mg de gentamicina por ml, ampola identificada com número de lote e data de validade.	AMP	5000
145	<b>Levofloxacina 500mg</b> cada comprimido contém 500mg de levofloxacina; blister com identificação individual por comprimido contendo princípio ativo, miligrama, lote e data de validade.	CPR	3000
146	<b>Levofloxacino 5mg/ml</b> Cada bolsa de 100ml contém 5mg/ml de levofloxacino hemiidratado, bolsa em sistema fechado para infusão intravenosa, identificada com número de lote e data de validade.	FR	6000
147	<b>Meropeném 500mg</b> cada frasco-ampola contém 500mg de meropeném; frasco-ampola identificado com número de lote e data de validade.	FR/AMP	7000
148	<b>Ertapeném sódico 1g</b> Cada frasco-ampola contém 1mg de ertapenem, frasco-ampola identificado com número de lote e data de validade.	FR/AMP	6000

149	<b>Mupirocina 20mg/g 15G</b> Cada bisnaga de 15g contém 20mg/g de mupirocina, bisnaga identificada com número de lote e data de validade.	TB	500
150	<b>Sulfadiazina 500mg</b> Cada comprimido contém 500mg da substância sulfadiazina, blister identificado com número do lote e data de validade.	CPR	1500
151	<b>Sulfadiazina de Prata 1% 400g</b> Cada grama do creme contém 10mg de sulfadiazina de prata micronizada, pote identificado com número de lote e data de validade.	POTE	600
152	<b>Triancinolona acetona 1mg/g pomada</b> Cada grama da pomada contém 1mg de triancinolona acetona, bisnaga identificada com número de lote e data de validade.	TB	300
153	<b>Neomicina + Bacitracina 15g Creme</b> Cada grama da pomada contém 3,5mg de sulfato de neomicina + bacitracina, bisnaga identificada com número de lote e data de validade.	TB	4000
154	<b>Nitrofurazona líquida 1000ml</b> Frasco contendo 1000ml da solução de nitrofurazona, frasco identificado com número de lote e data de validade.	FR	50
155	<b>Nitrofurazol pomada 500g</b> Cada grama contém 2mg de nitrofurazona, pote contendo número de lote e data de validade.	PT	80
156	<b>Doxiciclina 100mg</b> Cada comprimido solúvel contém 104mg de doxiciclina monohidratada, equivalente a 100mg de doxiciclina, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	2000
157	<b>Nitrofurantoína 100mg</b> Cada capsula contém 100mg da substância nitrofurantoína, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	3000
158	<b>Norfloxacino 400mg</b> Cada comprimido contém 400mg de norfloxacino, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	6000
159	<b>Oxacilina 500mg</b> Cada frasco-ampola contém 500mg de oxacilina, frasco-ampola identificado com número de lote e data de validade.	FR/AMP	4800

160	<b>Penicilina G Potássica 5.000.000UI</b> Cada frasco-ampola contém 5.000.000UI de benzilpenicilina potássica, frasco-ampola identificada com número de lote e data de validade.	FR/AMP	5000
161	<b>Polimixina B 500.000UI</b> Cada frasco-ampola contém 500mg de polimixina B, frasco-ampola identificada com número do lote e data de validade.	AMP	700
162	<b>Sulfametoxazol + Trimetoprima 200/40mg Solução</b> Cada frasco de 100ml contém 200mg de sulfametoxazol + 40mg de trimetoprima, frasco identificado com número de lote e data de validade.	FR	500
163	<b>Sulfametoxazol + Trimetoprima 400/800mg</b> Cada comprimido contém 400mg de sulfametoxazol + 800mg de trimetoprima, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	4000
164	<b>Tetraciclina + Anfotericina B 60g</b> Tubo contendo creme com as substâncias tetraciclina + anfotericinaB em 60g, tubo identificado com número de lote e data de validade.	TB	20
165	<b>Tobramicina 0,3% 5ml - colírio</b> Cada frasco de 5ml contém 0,3% de sulfato de tobramicina, frasco identificado com número de lote e data de validade.	FR	250
166	<b>Piperacilina 4g + Tazobactam 500mg</b> Cada frasco-ampola contém Piperacilina sódica 4,17g equivalente a 4g de piperacilina base mais tazobactam sódico 538,40mg equivalente a 500mg de tozobactam base. Frasco-ampola identificado com número de lote e data de validade.	FR/AMP	7000
167	<b>Vancomicina 500mg/10ml</b> cada frasco-ampola contém 500mg de cloridrato de vancomicina; frasco ampola identificada com número de lote e data de validade.	FR/AMP	8000

LOTE 9			
ITEM	DESCRIÇÃO	UNID	QUANT. ANUAL
168	<b>Fluconazol 150mg</b> Cada cápsula contém 150mg de fluconazol, blister identificado com número de lote e data de validade.	CAP	3500
169	<b>Fluconazol 2mg/ml</b> cada frasco de 100ml contém 200mg de fluconazol de solução injetável; frasco identificado com número de lote e data de validade.	FR	400

170	<b>Cetoconazol 200mg</b> Cada comprimido contém 200mg de cetoconazol, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	3500
171	<b>Cetoconazol creme 30g</b> Cada bisnaga contém 30 gramas de cetoconazol, bisnaga identificada com número de lote e data de validade.	TB	4500
172	<b>Miconazol, nitrato 2% creme vaginal 80g</b> Cada bisnaga de 80G contém 2% da substância nitrato de miconazol, bisnaga identificada com número de lote e data de validade.	TB	600
173	<b>Nistatina 25000UI/G Creme Vaginal 60g</b> Cada grama do creme vaginal contém 25000UI de nistatina, bisnaga identificada com número de lote e data de validade.	TB	3500
174	<b>Nistatina 100.000UI/ml Suspensão Oral</b> Cada frasco de 50ml contém 100.000UI de Nistatina, frasco identificado com número de lote e data de validade.	FR	1080

#### LOTE 10

ITEM	DESCRIÇÃO	UNID	QUANT. ANUAL
175	<b>Benzoato de Benzila 25% / 60ml</b> Cada frasco de 60ml contém 25% da solução de benzoato de benzila, frasco identificado com número de lote e data de validade.	FR	900
176	<b>Permetrina 1% solução 60ml</b> Cada frasco de 60ml contém 1% da substância permetrina, frasco identificado com número de lote e data de validade.	FR	300
177	<b>Permetrina 5% loção cremosa 40ml</b> Cada frasco de 40ml contém 5% da substância permetrina, frasco identificado com número de lote e data de validade.	FR	300
178	<b>Ivermectina 6mg</b> Cada comprimido contém 6mg de ivermectina, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	2000

#### LOTE 11

ITEM	DESCRIÇÃO	UNID	QUANT. ANUAL
179	<b>Albendazol 400mg</b> cada comprimido contém 400mg de albendazol;	CPR	1500

	contendo princípio ativo, cada blíster deve conter lote e data de validade.		
180	<b>Albendazol 40mg/ml Suspensão oral</b> Cada Frasco de 10ml contém 40mg/ml de albendazol. Frasco identificado com princípio ativo, número de lote e data de validade.	FR	200
181	<b>Tiabendazol 500mg</b> Cada comprimido contém 500mg da substância tiabendazol, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	2000
182	<b>Tiabendazol 50mg/ml suspensão oral 30ml</b> Cada frasco de 30ml contém 50mg/ml da substância tiabendazol, frasco identificado com número de lote e data de validade.	FR	120
183	<b>Deltametrina 20mg - loção - 100ml</b> Cada ml de loção contém 20mg de deltametrina, frasco identificado com número de lote e data de validade.	FR	800
184	<b>Mebendazol 100mg</b> Cada comprimido contém 100mg de mebendazol, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	1500
185	<b>Mebendazol 100mg/5ml Suspensão Oral</b> Cada frasco de 30ml contém 100mg/5ml de mebendazol, frasco identificado com número de lote e data de validade.	FR	1000
186	<b>Metronidazol 250mg</b> cada comprimido contém 250mg de metronidazol; blister com identificação individual por comprimido contendo princípio ativo, miligrama, lote e data de validade.	CPR	4000
187	<b>Metronidazol 500mg/100 ml</b> cada frasco de 100ml contém 500mg de metronidazol de solução injetável; frasco identificado com número de lote e data de validade.	FR	5000
188	<b>Metronidazol 40mg/ml suspensão oral 60ml</b> Cada frasco de 60ml contém 40mg/ml da substância metronidazol, frasco identificado com número de lote e data de validade.	FR	200
189	<b>Metronidazol Geléia Vaginal 50g</b> Cada 5gramas contém 500mg de metronidazol, bisnaga identificada com número de lote e data de validade.	TB	500
190	<b>Nitazoxanida 20mg/ml</b> Cada frasco de 100ml contém 20mg/ml de	FR	1000

	nitazoxanida, frasco identificado com número de lote e data de validade.		
--	--	--	--

LOTE 12			
ITEM	DESCRIÇÃO	UNID	QUANT. ANUAL
191	<b>Água destilada 05ml</b> Cada ampola de 05ml contém água bidestilada estéril e apirogênica para injeção, ampola identificada com número de lote e data de validade.	AMP	40000
192	<b>Água destilada 10ml</b> Cada ampola de 10ml contém água bidestilada estéril e apirogênica para injeção, ampola identificada com número de lote e data de validade.	AMP	40000
193	<b>Bicarbonato de sódio 8,4%/10ml</b> Cada ampola contém 8,4% de bicarbonato de sódio em 10ml, ampola identificada com número de lote e data de validade.	AMP	4800
194	<b>Bicarbonato de sódio 8,4%/250ml</b> Frasco de 250ml contendo 8,4% de bicarbonato de sódio, frasco identificada com número de lote e data de validade.	FR	2000
195	<b>Cálcio, gluconato 10% / 10ml</b> Cada ampola de 10ml contém 100mg de gluconato de cálcio por ml, ampola identificada com número de lote e data de validade.	AMP	1200
196	<b>Cloreto de Potássio 6% 100ml</b> Cada frasco de 100ml contém cloreto de potássio 6%, frasco contendo número do lote e data de validade.	FR	500
197	<b>Cloreto de Potássio 19,1% / 10ml</b> Cada ampola contém 19,1% de cloreto de potássio por ml total de 10ml, ampola identificada com número de lote e data de validade.	AMP	3500
198	<b>Cloreto de Sódio 0,9% / 10ml</b> Cada ampola contém 0,9% de cloreto de sódio por ml, total de 10ml, ampola identificada com número de lote e data de validade.	AMP	7000
199	<b>Cloreto de Sódio 20% / 10ml</b> Cada ampola contém 20% de cloreto de sódio por ml, total de 10ml, ampola identificada com número de lote e data de validade.	AMP	4800
200	<b>Expansor Plasmático-Solução de Gelatina 3,5%/500ml</b> Cada frasco de 500ml contém 3500mg de gelatina + 0,850g de cloreto de sódio + 0,038g de cloreto de potássio + 0,070g de cloreto de cálcio, acompanhado de	FRS	156

	01 equipo para infusão de soluções parenterais, frasco identificado com número de lote e data de validade.		
201	<b>Fosfato de sódio monobásico+fosfato de sódio dibásico 130ml</b> Cada frasco com 130ml contém 16g de fosfato de sódio monobásico + 6g de fosfato de sódio dibásico por 100ml de solução. Em frasco plástico descartável devendo ter cânula retal previamente lubrificada. Frasco identificado com número de lote e data de validade.	FRS	1200
202	<b>Fosfato de sódio monobásico+fosfato de sódio dibásico 65 ml</b> cada frasco com 65 ml contém:16g de fosfato de sódio monobásico + 6g de fosfato de sódio dibásico por 65ml de solução. Em frasco plástico descartável devendo ter cânula retal previamente lubrificada. Frasco identificado com número de lote e data de validade.	FRS	1500
203	<b>Glicose 25% / 10ml</b> Cada frasco-ampola de 10ml a 25% contém 250mg de glicose, frasco-ampola identificada com número de lote e data de validade.	AMP	7000
204	<b>Glicose 50% / 10ml</b> Cada frasco-ampola de 10ml a 50% contém 500mg de glicose, frasco-ampola identificada com número de lote e data de validade.	AMP	8000
205	<b>Magnésio, sulfato 10%</b> Cada ampola de 10ml contém 100mg de sulfato de magnésio; ampola idenficada com número de lote de data de validade.	AMP	800
206	<b>Magnésio, sulfato 50% 10ml</b> Cada ampola de 10ml contém 500mg de sulfato de magnésio, ampola identificada com número de lote de data de validade.	AMP	800
207	<b>Permanganato de Potássio</b> Cada comprimido contém a substância permanganato de potássio, blister identificado com número do lote e data de validade.	CPR	2000
208	<b>Sais para reidratação oral</b> Cada envelope de 27,9g contém 3,5g de cloreto de sódio, 1,5g de cloreto de potássio, 2,9g de citrato de sódio diidratado, 20,0g de glicose anidra, envelope identificado com número de lote e data de validade.	ENV	1000

209	<b>Solução Fisiológica Cloreto de Sódio 0,9% 100ml</b> Solução Fisiológica Cloreto de Sódio 0,9% 100ml em bolsa, sistema fechado, bolsa identificada com número do lote e data de validade.	bolsa	33000
210	<b>Solução Fisiológica Cloreto de Sódio 0,9% 250ml</b> Solução Fisiológica Cloreto de Sódio 0,9% 250ml em bolsa, sistema fechado, bolsa identificada com número de lote e data de validade.	bolsa	22000
211	<b>Solução Fisiológica Cloreto de Sódio 0,9% 500ml</b> Solução Fisiológica Cloreto de Sódio 0,9% 500ml em bolsa, sistema fechado, bolsa identificada com número de lote e data de validade.	bolsa	30000
212	<b>Solução Fisiológica Cloreto de Sódio 0,9% 1000ml</b> Solução Fisiológica Cloreto de Sódio 0,9% 1000ml em bolsa, sistema fechado, bolsa identificada com número de lote e data de validade.	bolsa	10000
213	<b>Solução Glicofisiológica 250ml</b> Solução Glicosada à 5% + Solução Fisiológica à 0,9% 250ml em bolsa de PVC, com sistema fechado, prazo de validade e número de lote na embalagem.	bolsa	5000
214	<b>Solução Glicofisiológica 500ml</b> Solução Glicosada à 5% + Solução Fisiológica à 0,9% 500ml em bolsa de PVC, com sistema fechado, prazo de validade e número de lote na embalagem.	bolsa	5000
215	<b>Solução Glicose 5% 250ml</b> Solução de Glicose à 5% 250ml em bolsa de PVC, com Sistema fechado, prazo de validade e número de lote na embalagem.	bolsa	6000
216	<b>Solução Glicose 5% 500ml</b> Solução de Glicose à 5% 500ml em bolsa de PVC, com Sistema fechado, prazo de validade e número de lote na embalagem.	bolsa	6000
217	<b>Solução Manitol 20% 250ml</b> Solução Manitol 20% 250ml em polipropileno, estéril, apirogênico, com o sistema TWIST-OFF de abertura, com data de esterilização, prazo de validade e número de lote na embalagem.	UNID	2000
218	<b>Solução de Eletrólitos 500ML (Expansor Plasmático)</b> Solução de eletrólitos fisiologicamente balanceada, bolsa de 500ml em sistema fechado, contendo cloreto de sódio 0,526%, gliconato de sódio 0,502%, acetato de sódio tri-hidratado 0,368%, cloreto de potássio 0,037%, cloreto de magnésio hexahidratado 0,03%, bolsa identificada com número de lote e data de validade.	bolsa	450

219	<b>Solução Ringer com Lactato Sódio 500ml</b> Solução Ringer com Lactato de Sódio 500ml em bolsa de PVC, com o sistema Fechado, prazo de validade e número de lote na embalagem.	bolsa	5000
-----	---	-------	------

LOTE 13			
ITEM	DESCRIÇÃO	UNID	QUANT. ANUAL
220	<b>Hidróxido de Ferro E.V. 200mg/5ml</b> cada ampola de 5ml Complexo coloidal de Sacarato de Hidróxido de Ferro III 2500 mg*. Água bidestilada q.s.p. 5 ml (*equivalente a 100 mg de ferro (III); ampola identificada com número de lote e data de validade.	AMP	3000
221	<b>Óleo Mineral 100ml</b> Cada frasco de 100ml contém a solução de óleo mineral, frasco identificado com número de lote e data de validade.	FR	1800
222	<b>Sulfato Ferroso 40mg</b> Cada comprimido contém 40mg de sulfato ferroso, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	8000
223	<b>Óleo de Girassol 200ml</b> Cada frasco de 200ml contém triglicerídeos de ácidos cáprico e caprílico, óleo de girassol clarificado, lecitina, palmitato de retinol, acetato de tocoferol e alfa-tocoferol. de óleo mineral, frasco identificado com número de lote e data de validade.	FR	800
224	<b>Sulfato Ferroso Gotas</b> Cada frasco de 30ml contém 25mg de Fe <sup>++</sup> /ml, frasco identificado com número de lote e data de validade.	FR	500
225	<b>Supositório de glicerina infantil</b> cada supositório de glicerina contém 0,831G de glicerina bidestilada, blister identificado individualmente com número do lote e data de validade.	UND	600

LOTE 14			
ITEM	DESCRIÇÃO	UNID	QUANT. ANUAL
226	<b>Albumina 20% 50ml</b> cada frasco-ampola contém 20% de albumina humana; frasco-ampola identificada com número de lote e data de validade.	FR/AMP	360
227	<b>Ácido ascórbico 500mg/5ml</b> Cada ampola de 5ml contém 500mg de ácido ascórbico, ampola identificada com número de lote e data de validade.	AMP	8000

228	<b>Ácido Fólico 5mg</b> Cada comprimido contém 5mg de ácido fólico, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	5000
229	<b>Ácido tranexâmico 50mg/ml</b> cada ampola de 5ml contém 50mg de ácido tranexâmico por ml; ampola identificada com número de lote e data de validade.	AMP	2000
230	<b>Complexo B - 2ml</b> Cada ampola de 2ml contém cloridrato de tiamina 10mg, riboflavina 5 fosfato der sódio 2,5mg, nicotinamida 30mg cloridrato de piridoxina 2,5mg, pantotenato de cálcio 6mg, ampola identificada com número de lote e data de validade.	AMP	8000
231	<b>Fitomenadiona 10mg/ml</b> Cada ampola de 1ml contém 10mg de fitomenadiona, ampola identificada com número de lote e data de validade.	AMP	3500
232	<b>Polivitaminico 30ml Solução Oral</b> Cada frasco de 30ml contém a solução polivitaminica, frasco identificado com número de lote e data de validade.	FR	360
233	<b>Tiamina 300mg</b> Cada comprimido contém 300mg de cloridrato de tiamina, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	4000
234	<b>Vitaminas do Complexo B Solução Oral 50ml</b> Cada frasco de 50ml contém polivitaminas do complexo B, frasco identificado com número de lote e data de validade.	FR	600
235	<b>Vitaminas do Complexo B</b> Cada comprimido contém polivitaminas do complexo B, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	8000
236	<b>Vitaminas e Sais Minerais</b> Cada comprimido contém polivitaminas + sais minerais, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	400

**LOTE 15**

ITEM	DESCRIÇÃO	UNID	QUANT. ANUAL
237	<b>Amiodarona 200mg</b> Cada comprimido contém 200mg de cloridrato de amiodarona, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	3500

238	<b>Amiodarona 150mg/3ml</b> Cada ampola de 3ml contém 50mg de cloridrato de amiodarona por ml, ampola identificada com número de lote e data de validade.	AMP	2500
239	<b>Anlodipino 5mg</b> Cada comprimido contém 5mg de anlodipino, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPS	3500
240	<b>Anlodipino 10mg</b> Cada comprimido contém 10mg de anlodipino, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPS	3500
241	<b>Atenolol 25mg</b> Cada comprimido contém 25mg de atenolol, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	3500
242	<b>Atenolol 50mg</b> Cada comprimido contém 50mg de atenolol, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	3500
243	<b>Atenolol 100mg</b> Cada comprimido contém 100mg da substância atenolol, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	3500
244	<b>Doxazosina, mesilato 4mg</b> Cada comprimido revestido contém 4mg de mesilato de doxazosina, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	2000
245	<b>Captopril 25mg</b> Cada comprimido contém 25mg de captopril, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	5000
246	<b>Carvedilol 3,125mg</b> Cada comprimido contém 3,125mg de carvedilol, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	3000
247	<b>Carvedilol 6,25mg</b> Cada comprimido contém 6,25mg de carvedilol, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	3500
248	<b>Carvedilol 25mg</b> Cada comprimido contém 25mg de carvedilol, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	3500
249	<b>Carvedilol 12,5mg</b> Cada comprimido contém 12,5mg da substância carvedilol, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	3500
250	<b>Cilostazol 50mg</b> Cada comprimido contém 50mg de cilostazol; blister com identificação individual por comprimido contendo princípio ativo, miligrama, lote e data de validade.	CPR	2000

251	<b>Cilostazol 100mg</b> Cada comprimido contém 100mg de cilostazol; blister com identificação individual por comprimido contendo princípio ativo, miligrama, lote e data de validade.	CPR	2000
252	<b>Cinarizina 75mg</b> Cada comprimido contém 75mg de cinarizina, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	3500
253	<b>Clopidogrel 75 mg</b> cada comprimido contém 75mg de bissulfato de clopidogrel; blister com identificação individual por comprimido contendo princípio ativo, miligrama, lote e data de validade.	CPR	2000
254	<b>Cumarina 15mg + troxerrutina 90mg</b> Cada comprimido contém 15mg de cumarina (benzopirona) + 90mg de troxerrutina, blister com identificação individual contendo princípio ativo, número do lote e data de validade.	CPR	5400
255	<b>Diosmina 450mg + hesperidina 50mg</b> Cada comprimido contém 450mg de diosmina + 50mg de hesperidina, blister com identificação individual contendo princípio ativo, número do lote e data de validade.	CPR	6000
256	<b>Deslanósido 0,4% / 2ml</b> Cada ampola de 2ml contém 0,2mg de deslanósido ou desacetillanatosídeo C por ml, ampola identificada com número de lote e data de validade.	AMP	3000
257	<b>Digoxina 0,25mg</b> Cada comprimido contém 0,25mg de digoxina, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	3500
258	<b>Enalapril 10mg</b> Cada comprimido contém 10mg de enalapril, blister identificado com número de lote e data validade.	CPR	7000
259	<b>Enalapril 20mg</b> Cada comprimido contém 20mg de enalapril, blister identificado com número de lote e data validade.	CPR	8000
260	<b>Enalapril, maleato 5mg</b> Cada comprimido contém 5mg da substância maleato de enalapril, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	6000
261	<b>Enoxaparina sódica 40mg/0,4ml</b> cada seringa pré-enchida contém enoxaparina sódica 40mg para injeção subcutânea, embalagem contendo lote e data de validade	UND	8000
262	<b>Enoxaparina sódica 60mg/0,6ml</b> cada seringa pré-enchida contém enoxaparina sódica 60mg para injeção subcutânea, embalagem contendo lote e data de validade	UND	4000

263	<b>Rivaroxabana 15mg</b> Cada comprimido contém 15mg de Rivaroxabana, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	2000
264	<b>Rivaroxabana 10mg</b> Cada comprimido contém 10mg de Rivaroxabana, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	2000
265	<b>Varfarina sódica 5mg</b> Cada comprimido contém 5mg da substância varfarina sódica, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	3000
266	<b>Espironolactona 50mg</b> cada comprimido contém 50mg de espironolactona; blister com identificação individual por comprimido contendo princípio ativo, miligrama, lote e data de validade.	CPR	3500
267	<b>Espironolactona 25mg</b> Cada comprimido contém 25mg da substância espironolactona, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	3500
268	<b>Espironolactona 100mg</b> Cada comprimido contém 100mg da substância espironolactona, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	1200
269	<b>Etilefrina 10mg/ml</b> Cada ampola de 1ml contém 10mg de cloridrato de etilefrina, ampola identificada com número de lote e data de validade.	AMP	2400
270	<b>Furosemida 20mg/2ml</b> Cada ampola de 2ml contém 20mg de furosemida, ampola identificada com número de lote e data de validade.	AMP	8000
271	<b>Furosemida 40mg</b> Cada comprimido contém 40mg de furosemida, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	3500
272	<b>Heparina 5000UI / 0,25ml SC</b> Cada ampola de 0,25ml contém 5000UI/ml de heparina, ampola identificado com número de lote e data de validade.	AMP	2500
273	<b>Heparina 5000UI / 5ml IV</b> Cada frasco-ampola de 5ml contém 5000UI/ml de heparina, frasco-ampola identificado com número de lote e data de validade.	FR/AMP	3000

274	<b>Hidralazina 25mg</b> cada drágea contém 25mg de hidralazina, blister com identificação individual contendo nome do princípio ativo, número do lote e data de validade.	CPR	2500
275	<b>Hidralazina 20mg/ml</b> Cada ampola de 1ml contém 20mg de cloridrato de hidralazina, ampola identificada com número de lote e data de validade.	AMP	2500
276	<b>Hidroclorotiazida 25mg</b> Cada comprimido contém 25mg de hidroclorotiazida, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	5000
277	<b>Hidroclorotiazida 50mg</b> Cada comprimido contém 50mg de hidroclorotiazida, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	3000
278	<b>Isossorbida Dinitrato 05mg Sub-lingual</b> Cada comprimido contém 5mg de dinitrato de isossorbida, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	2500
279	<b>Isossorbida Dinitrato 10mg</b> Cada comprimido contém 10mg de dinitrato de isossorbida, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	3000
280	<b>Isossorbida, Mononitrato 10mg/ml</b> Cada ampola de 1ml contém mononitrato de isossorbida 10mg, ampola identificada com número de lote e data de validade.	AMP	3000
281	<b>Mononitrato de isossorbida 40mg</b> cada comprimido contém 40mg de mononitrato de isossorbida; blister com identificação individual por comprimido contendo princípio ativo, miligrama, lote e data de validade.	CPR	4000
282	<b>Losartana potássica 50mg</b> cada comprimido contém 50mg de losartana potássica; blister com identificação individual por comprimido contendo princípio ativo, miligrama, lote e data de validade.	CPR	5000
283	<b>Metildopa 250mg</b> Cada comprimido contém 250mg de metildopa, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	4000
284	<b>Metildopa 500mg</b> Cada comprimido contém 500mg de metildopa, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	6000

285	<b>Metoprolol 25mg</b> Cada comprimido de liberação controlada contém, 23,75mg de succinato de metoprolol, equivalente a 25mg de tartarato de metoprolol, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	3000
286	<b>Metoprolol 50mg</b> Cada comprimido de liberação controlada contém, 47,5mg de succinato de metoprolol, equivalente a 50mg de tartarato de metoprolol, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	3000
287	<b>Metoprolol 100mg</b> Cada comprimido de liberação controlada contém, 95mg de succinato de metoprolol, equivalente a 100mg de tartarato de metoprolol, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	2500
288	<b>Metoprolol 5mg/5ml</b> Cada ampola de 5ml contém 1mg/ml da substância tartarato de metoprolol. ampola identificada com número de lote e data de validade.	AMP	5000
289	<b>Nifedipina 10mg Sub-Lingual</b> Cada cápsula gelatinosa contém 10mg de nifedipina, frasco identificado com número de lote e data de validade.	CAP	2000
290	<b>Nifedipina 20mg</b> Cada comprimido contém 20mg de nifedipina, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	3000
291	<b>Nimodipina 30mg</b> cada comprimido contém 30mg de nimodipina; blister com identificação individual por comprimido contendo princípio ativo, miligrama, lote e data de validade.	CPR	3000
292	<b>Nitroprussiato de sódio 50mg</b> Cada ampola contém 50mg de nitroprussiato de sódio, ampola identificada com número de lote e data de validade.	AMP	400
293	<b>Nitroglicerina 5mg/ml</b> Cada ampola de 10ml contém 50mg de nitroglicerina, ampola identificada com número de lote e data de validade.	AMP	2000
294	<b>Pentoxifilina 20mg/ml</b> Cada ampola de 5ml contém 20mg de pentoxifilina, ampola identificada com número de lote e data de validade.	AMP	1200
295	<b>Pentoxifilina 400mg</b> cada comprimido contém 400mg de pentoxifilina, blister com identificação individual contendo nome do princípio ativo, número do lote e data de validade.	CPR	1200

296	<b>Propatilnitrato 10mg</b> Cada comprimido revestido contém 10mg de propatilnitrato, bister nidentificado com número de lote e data de validade.	CPR	3000
297	<b>Propranolol, cloridrato 40mg</b> cada comprimido contém 40mg de cloridrato de propranolol, blister com identificação individual por comprimido contendo princípio ativo, miligrama, lote e data de validade.	CPR	4000
298	<b>Verapamil, cloridrato 40mg</b> Cada comprimido contém 40mg da substância cloridrato de verapamil, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	1500
299	<b>Verapamil, cloridrato 80mg</b> Cada comprimido contém 80mg da substância cloridrato de verapamil, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	1500
300	<b>Verapamil 5mg/2ml</b> Cada ampola de 2ml contém 5mg de cloridrato de verapamil, ampola identificada com número de lote e data de validade.	AMP	600

**LOTE 16**

ITEM	DESCRIÇÃO	UNID	QUANT. ANUAL
301	<b>Adenosina 3mg/ml</b> cada ampola de 2ml contém 3mg de adenosina por ml; ampola identificada com número de lote e data de validade.	AMP	600
302	<b>Adrenalina 1mg/ml</b> Cada Ampola de 1ml contém 1mg de epinefrina, ampola identificada com número de lote e data de validade.	AMP	4000
303	<b>Atropina 0,25mg/ml</b> Cada ampola de 1ml contém 0,25mg de sulfato de atropina, ampola identificada com número de lote e data de validade.	AMP	3000
304	<b>Dantroleno 20mg</b> cada frasco-ampola contém 20mg de dantroleno sódico, frasco-ampola identificada com número de lote e data de validade.	AMP	100
305	<b>Dobutamina 250mg/20ml</b> Cada ampola de 20ml contém 250mg de cloridrato de dobutamina, ampola identificada com número do lote e data de validade.	AMP	4000

306	<b>Dopamina 50mg/10ml</b> Cada ampola de 10ml contém 50mg de cloridrato de dopamina, ampola identificada com número de lote e data de validade.	AMP	4000
307	<b>Efedrina, sulfato</b> cada ampola de 1ml contém 50mg de sulfato de efedrina; ampola identificada com número de lote e data de validade.	AMP	2400
308	<b>Alteplase 10mg/10ml</b> Cada ml da solução reconstituída contém 1mg de alteplase, pó liofilizado injetável com 10mg + diluente. Frasco-ampola identificado com número de lote e data de validade.	FR/AMP	24
309	<b>Alteplase 20mg/20ml</b> Cada ml da solução reconstituída contém 1mg de alteplase, pó liofilizado injetável com 20mg + diluente. Frasco-ampola identificado com número de lote e data de validade.	FR/AMP	24
310	<b>Alteplase 50mg/50ml</b> Cada ml da solução reconstituída contém 1mg de alteplase, pó liofilizado injetável com 50mg + diluente. Frasco-ampola identificado com número de lote e data de validade.	FR/AMP	24
311	<b>Estreptoquinase 1.500.000 UI</b> Cada frasco-ampola contém 1.500.000 UI de estreptoquinase; frasco ampola identificada com número de lote e data de validade.	FR/AMP	12
312	<b>Norepinefrina 8mg/4ml</b> Cada ampola com 4 ml contém Hemitartarato de Norepinefrina 8,0 mg (equivalente a 4 mg de Norepinefrina base). Ampola identificada com número de lote e data de validade.	AMP	4000

LOTE 17			
ITEM	DESCRIÇÃO	UNID	QUANT. ANUAL
313	<b>Atorvastatina 20mg</b> Cada comprimido contém 20mg de atorvastatina, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	5000
314	<b>Sinvastatina 40mg</b> Cada comprimido contém 40mg da substância sinvastatina, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	5000
315	<b>Sinvastatina 20mg</b> Cada comprimido contém 20mg de sinvastatina, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	4000

316	<b>Sinvastatina 10mg</b> Cada comprimido contém 10mg de sinvastatina, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	2500
-----	--	-----	------

LOTE 18			
ITEM	DESCRIÇÃO	UNID	QUANT. ANUAL
317	<b>Água Deionizada 1000ml</b> Frasco de plástico com tampa de proteção interna e de rosca externa, identificado com número de lote e data de validade.	LT	400
318	<b>Água Destilada 1000ml</b> Cada frasco de 1000ml contém água bidestilada estéril e apirogênica para injeção, frasco identificado com número de lote e data de validade.	LT	400
319	<b>Água Oxigenada 1000ml</b> Solução aquosa de peróxido hidrogênio a 3% ou 10 volumes, frasco de plástico de coloração escura, com tampa de proteção interna e de rosca externa, identificado com número de lote e data de validade.	LT	400
320	<b>Álcool 70%</b> Embalagem plástica, contendo 1000ml, tampa de proteção interna e rosca externa, identificado com número de lote e data de validade.	LT	2000
321	<b>Álcool Gel 740G</b> Álcool gel para assepsia das mãos sem uso de água e papel, neutralizante essência a base de álcool etílico teor 70%, glicerina, água, óleo de amêndoas, espessante, metilparabeno ação bactericida e hidratante. Apresentação em bolsa de 740G com válvula anti-entupimento e anti-vazamento. Embalagem identificada, com número de lote e data de validade.	bolsa	900
322	<b>Clorexidina alcoólica 0,5% - 1000ml</b> cada 1000ml da solução contém 5 gramas de digliconato de clorexidina e como excipiente álcool etílico, glicerina e água purificada. Embalagem plástica, contendo 1000ml, tampa de proteção interna e rosca externa, identificada com lote e validade.	LT	450
323	<b>Clorexidina degermante 4% - 1000ml</b> cada 1000ml da solução contém 4,0 gramas de digliconato de clorexidina e como excipiente glicerina, água purificada, óxido de alquil dimetilamina, álcool etílico e hidroxietilcelulose. Embalagem plástica, contendo 1000ml, tampa de proteção interna e rosca externa, identificada com lote e validade.	LT	450

324	<p><b>Clorexidina aquosa 2% - 1000ml</b> Cada 1000ml da solução contém 2,0 gramas de digliconato de clorexidina e como excipiente glicerina, 5-Cloro-2-metil-4- isotiazolin-3-ona + 2-Metil-4-isotiazolin-3-ona e água purificada. Embalagem plástica, contendo 1000ml, tampa de proteção interna e rosca externa, identificada com lote e validade.</p>	LT	450
325	<p><b>Detergente Enzimático 1000ml</b> Detergente enzimático, possuidor de duas ou mais enzimas que atue sobre gorduras, proteínas, carboidratos, não iônica, com ação bacteriostática ou não. Proporcionando completa remoção de matéria orgânica de qualquer origem, ressecadas, fortemente aderidas ou não ao instrumental. Não agressiva, não corrosiva, não acumulativa, não oxidante, de fácil remoção em água corrente. Embalagem com 1000ml identificada com número de lote e data de validade.</p>	LT	1500
326	<p><b>Éter sulfúrico 50% 100ml</b> Frasco de vidro de ambaro contendo 1000ml da solução de éter sulfúrico 50% + álcool etílico, identificado com número de lote e data de validade.</p>	LT	24
327	<p><b>Formol 10% - 1000ml</b> Solução aquosa a base de formol Embalagem plástica, contendo 1000ml, tampa de proteção interna e rosca externa.</p>	LT	80
328	<p><b>Formol 37% 1000ml</b> Embalagem plástica, contendo 1000ml, tampa de proteção interna e rosca externa, identificado com número de lote e data de validade.</p>	LT	80
329	<p><b>Gel para ECG 100g</b> Frasco com 100gramas de gel para eletrocardiograma, frasco identificado com número de lote e data de validade.</p>	FR	600
330	<p><b>Glicerina Líquida 1000ml</b> Frasco contendo 1000ml da solução de glicerina, identificado com número de lote e data de validade.</p>	LT	80
331	<p><b>Glutaraldeído 2% 1000ml</b> Solução aquosa de glutaraldeído a 2%, embalagem com 1000ml de líquido base, solução ativadora, identificado com número de lote e data de validade.</p>	LT	20
332	<p><b>Hipoclorito de Sódio 1% 1000ml</b> Hipoclorito de sódio à 1%, estabilizado, em embalagem de polipropileno cor escura, identificado com número de lote e data de validade.</p>	LT	2600
333	<p><b>Hipoclorito de Sódio 2,5% 30ml</b> Hipoclorito de sódio à 2,5%, estabilizado, em</p>	FR	500

	embalagem de polipropileno cor escura, identificado com número de lote e data de validade.		
334	<b>Iodo tóxico alcoólico 1000ml</b> Solução alcoólica de iodo, embalagem contendo número de lote e data de validade.	LT	12
335	<b>PVPI Degermante 1000ml</b> Solução aquosa de pilivinilpirrolidona - iodo 10%, estável liberando 1% de iodo ativo, associado a substância detergente, frasco de polipropileno opaco contendo 1000ml com tampa interna de proteção e externa de rosca, identificado com número de lote e data de validade.	LT	600
336	<b>PVPI tóxico 1000ml</b> Solução aquosa de pilivinilpirrolidona - iodo 10%, estável liberando 1% de iodo ativo, frasco de polipropileno opaco contendo 1000ml com tampa interna de proteção e externa de rosca, identificado com número de lote e data de validade.	LT	600
337	<b>Tintura de Benjoim 20% 1000ml</b> Solução de Benjoim (Sumatra benzoin 20%), frasco de polipropileno contendo 1000ml com tampa interna de proteção e externa de rosca.	LT	12
338	<b>Pasta d' Água 80g</b> Cada bisnaga de 80g contém 25% de óxido de zinco, bisnaga identificada com número de lote e data de validade.	FR	100
339	<b>Vaselina líquida 1000ml</b> Vaselina líquida em frasco de 1000ml com tampa interna de proteção e externa de rosca, identificado com número de lote e data de validade.	LT	288
340	<b>Vaselina pasta 500g</b> Vaselina em pasta, frasco com 500g, identificado com número de lote e data de validade.	PT	90

LOTE 19			
ITEM	DESCRIÇÃO	UNID	QUANT. ANUAL
341	<b>Medroxiprogesterona, acetato 150mg/ml</b> Cada ampola de 1ml contém 150mg da substância acetato de medroxiprogesterona, ampola identificada com número de lote e data de validade.	AMP	250
342	<b>Ergometrina 0,2mg/ml</b> Cada ampola de 1ml contém 0,2mg de maleato de ergometrina, ampola identificada com número de lote e data de validade.	AMP	3600

343	<b>Ergometrina 0,2mg</b> cada comprimido contém 0,2mg de maleato de ergometrina; blister com identificação individual por comprimido contendo princípio ativo, miligrama, lote e data de validade.	CPR	2000
344	<b>Estriol Succinato 20mg</b> cada frasco-ampola contém 20mg de succinato de estriol, acompanhado de ampola diluente; frasco-ampola identificada com número de lote e data de validade.	AMP	240
345	<b>Estrógenos Conjugados 0,625mg</b> Cada comprimido contém 0,625mg de estrógenos conjugados, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	1500
346	<b>Isoxsuprina, cloridrato 10mg/2ml (inibina)</b> Cada ampola de 2ml contém 10mg de cloridrato de isoxsuprina; ampola identificada com número de lote e data de validade.	AMP	800
347	<b>Isoxsuprina, cloridrato 10mg (inibina)</b> Cada comprimido contém 10mg de cloridrato de isoxsuprina; blister com identificação individual por comprimido contendo princípio ativo, miligrama, lote e data de validade.	CPR	800
348	<b>Levotiroxina sódica 100µG</b> Cada comprimido contém 100µG da substância levotiroxina sódica, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	2000
349	<b>Levotiroxina sódica 50µG</b> Cada comprimido contém 50µG da substância levotiroxina sódica, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	2000
350	<b>Levotiroxina sódica 25µG</b> Cada comprimido contém 25µG da substância levotiroxina sódica, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	2000
351	<b>Levonorgestrel 0,75mg</b> Cada comprimido contém 0,75mg de levonorgestrel, blister com 2 pílulas, identificado com número de lote e data de validade.	Blister	150
352	<b>Levonorgestrel+Etinilestradiol 0,15/0,03mg</b> Cada comprimido contém 0,15mg de levonorgestrel + 0,03mg de etinilestradiol, blister com 21 pílulas, identificado com número de lote e data de validade.	Blister	150

353	<b>Norestistosterona 0,35mg</b> Cada comprimido contém 0,35mg de norestistosterona, blister com 35 pílulas, identificado com número de lote e data de validade.	Blister	120
354	<b>Ocitocina 5UI/ml</b> Cada ampola de 1ml contém 5UI de ocitocina; ampola identificada com número de lote e data de validade.	AMP	4000
355	<b>Progesterona 100mg</b> cada comprimido contém 100mg de progesterona, blister com identificação individual por comprimido contendo princípio ativo, miligrama, lote e data de validade.	CPR	400

**LOTE 20**

ITEM	DESCRIÇÃO	UNID	QUANT. ANUAL
356	<b>Imunoglobulina anti-Rho (O)-300ug</b> cada frasco-ampola de 300ug contém:300ug de imunoglobulina anti-Rho(O) + 134 a 190mg de proteína + 72,0mg de glicina + 3,6mg de cloreto de sódio, acompanhado de ampola diluente; frasco-ampola identificada com número de lote e data de validade.	AMP	150
357	<b>Misoprostol 200mcg</b> Cada comprimido vaginal contém 200mcg de misoprostol, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	300
358	<b>Misoprostol 25mg</b> Cada comprimido vaginal contém 25mcg de misoprostol, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	300

**LOTE 21**

ITEM	DESCRIÇÃO	UNID	QUANT. ANUAL
359	<b>Cimetidina 200mg</b> Cada comprimido contém 200mg de cimetidina, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	3500
360	<b>Cimetidina 300mg/2ml</b> Cada ampola de 2ml contém 150mg de cloridrato de cimetidina por ml, ampola identificada com número de lote e data de validade.	AMP	4000
361	<b>Hidróxido de Alumínio 62mg/ml 150ml</b> Cada frasco de 150ml contém 62mg/ml de hidróxido de alumínio, frasco identitfacado com número de lote e data de validade.	FR	500

362	<b>Hidroxido de Alumínio+Magnésio 60mg/40mg susp.oral 100ml</b> Cada frasco de 100ml contém 60mg/ml da substância hidróxido de alumínio e 40mg da substância hidróxido de magnésio, frasco identificado com número de lote e data de validade.	FR	500
363	<b>Omeprazol 20mg</b> Cada cápsula contém 20mg de omeprazol, blister ou frasco identificado com número de lote e data de validade.	CAP	7000
364	<b>Omeprazol sódico 40mg</b> cada frasco-ampola contém 40mg de omeprazol sódico, acompanhado de solvente; frasco-ampola identificado com número de lote e data de validade.	FR/AMP	8000

LOTE 22			
ITEM	DESCRIÇÃO	UNID	QUANT. ANUAL
365	<b>Dimenidrato + Piridoxina 20ml Gotas</b> Cada frasco de 20ml contém 25mg de dimenidrato + 5mg de cloridrato de piridoxina por ml, frasco identificado com número de lote e data de validade.	FR	2000
366	<b>Dimenidrato 50mg + Piridoxina 50mg / 1ml</b> Cada ampola de 1ml contém 50mg de dimenidrato + 50mg de cloridrato de piridoxina, ampola identificada com número de lote e data de validade.	AMP	8000
367	<b>Dimenidrato+piridoxina+glicose+frutoseDL / 10ml</b> Cada ampola de 10ml contém 30mg de dimenidrato, 50mg de cloridrato de piridoxina 100mg + glicose + 1000mg de frutoseDL, ampola identificada com número de lote e data de validade.	AMP	8000
368	<b>Ondansetrona 2mg/ml</b> Cada ampola de 2ml contém 2mg/ml de cloridrato de ondansetrona, ampola identificada com número de lote e data de validade.	AMP	7000
369	<b>Ondansetrona 8mg Sub-lingual</b> Cada comprimido contém 8mg de ondansetrona, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	3000
370	<b>Domperidona 10mg</b> Cada comprimido contém 10mg de domperidona, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	2000
371	<b>Bromoprida 4mg/ml 20ml</b> Cada Frasco de 20ml contém 4mg/ml de bromoprida gotas. Frasco identificado com número de lote e data de validade.	FR	3000

372	<b>Bromoprida 5mg/ml 2ml</b> Cada ampola de 2ml contém 5mg/ml de bromoprida, ampola identificada com número de lote e data de validade.	AMP	5000
373	<b>Metoclopramida, cloridrato 10mg</b> Cada comprimido contém 10mg da substância cloridrato de metoclopramida, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	2500
374	<b>Metoclopramida 10mg/2ml</b> Cada ampola de 2ml contém 10mg de cloridrato de metoclopramida, ampola identificada com número de lote e data de validade.	AMP	5000

**LOTE 23**

ITEM	DESCRIÇÃO	UNID	QUANT. ANUAL
375	<b>Carvão ativado 250mg</b> Cada comprimido contém 250mg de carvão vegetal ativado, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	500
376	<b>Carvão Vegetal Ativado 250G</b> Cada frasco de 250g contém carvão vegetal ativado PA, frasco identificado com número de lote e data de validade.	PT	12

**LOTE 24**

ITEM	DESCRIÇÃO	UNID	QUANT. ANUAL
377	<b>Bisacodil 5mg</b> cada drácea contém 5mg de bisacodil; blister com identificação individual por comprimido contendo princípio ativo, miligrama, lote e data de validade.	CPR	1500
378	<b>Composto Nutricional Probiotico c/ Esporos de Bacillus Causii</b> Cada flaconete de 5ml contém suspensão com esporos de Bacillus Causii, flaconete identificado com número de lote e data de validade.	FLA	4000
379	<b>Lactulose 667mg Xarope</b> Cada frasco de 120ml contém 667mg/ml de lactulose, frasco contendo número de lote e data de validade.	FR	3000
380	<b>Loperamida 2mg</b> Cada comprimido contém 2mg de cloridrato de loperamida, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	3000

381	<b>Racecadotrila 100mg</b> Cada cápsula contém 100mg de racecadotrila, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	2000
382	<b>Saccharomyces Boulardii-17 200 Mg/g, Po Oral, Env 1 G, Oral</b> Cada envelope de 1g contém Saccharomyces Boulardii-17 200 Mg/g, envelope identificado com número de lote e data de validade.	ENV	3000
383	<b>Saccharomyces Boulardii-17 200 Mg</b> Cada capsula contem 200mg de Saccharomyces Boulardii-17, blister identificado com número de lote e data de validade.	CAP	3000
384	<b>Sorbitol + Laurilsulfato de Sódio 714/7,70mg/g 6,5g</b> Cada bisnaga de 6,5g contém 714mg de sorbitol mais 7,70mg de laurilsulfato de sódio, bisnaga identificada com número de lote e data de validade.	UND	300
385	<b>Simeticona 75mg/ml</b> cada frasco contém 75mg de Simeticona por ml de solução; frasco gotejador identificado, com número de lote e data de validade.	FR	1200

LOTE 25			
ITEM	DESCRIÇÃO	UNID	QUANT. ANUAL
386	<b>Glibenclamida 5mg</b> Cada comprimido contém 5mg de glibenclamida, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	5000
387	<b>Gliclazida 30mg</b> Cada comprimido revestido de liberação prolongada contém 30 mg de Gliclazida, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	3000
388	<b>Gliclazida 60mg</b> Cada comprimido contém 60mg da substância gliclazida, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	3000
389	<b>Metformina, cloridrato 500mg</b> Cada comprimido contém 500mg da substância cloridrato de metformina, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	6000
390	<b>Metformina 850mg</b> Cada comprimido contém 850mg de cloridrato de metformina, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	8000

391	<b>Insulina Regular Humana U-100 / 10ml</b> Cada frasco-ampola de 10ml contém 100UI de cristais de Insulina Humana monocomponente por ml, frasco-ampola identificada com número de lote e data de validade.	AMP	150
392	<b>Insulina Humana NPH U-100-10ml</b> cada frasco-ampola de 10ml contém 100UI de cristais de Insulina Humana monocomponente por ml; frasco-ampola identificada com número de lote e data de validade.	AMP	150

**LOTE 26**

ITEM	DESCRIÇÃO	UNID	QUANT. ANUAL
393	<b>Alprazolam 0,5mg</b> Cada comprimido contém 0,5mg de alprazolam, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	2000
394	<b>Bromazepam 3mg</b> Cada comprimido contém 3mg de bromazepam, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	2000
395	<b>Diazepam 10mg/2ml</b> Cada ampola de 2ml contém 5mg/ml de diazepam, ampola identificado com número de lote e data de validade.	AMP	3500
396	<b>Diazepam 10mg</b> Cada comprimido contém 10mg de diazepam, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPS	6000
397	<b>Midazolam 15mg</b> Cada comprimido contém 15mg de cloridrato de midazolam, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	3000
398	<b>Midazolam 15mg/3ml</b> Cada ampola de 3ml contém 15mg de cloridrato de midazolam, ampola identificada com número de lote e data de validade.	AMP	1500
399	<b>Midazolam 50mg/10ml</b> cada ampola de 10ml contém 50 mg de Cloridrato de Midazolan, ampola identificada com número de lote e data de validade.	FR/AMP	1500
400	<b>Cloridrato de dexmedetomidina 100mcg/ml</b> cada ampola de 2ml contém 100 mcg de Cloridrato de dexmedetomidina, ampola identificada com número de lote e data de validade.	AMP	1500
401	<b>Nitrazepam 5mg</b> Cada comprimido contém 5mg de nitrazepam, blister identificado com número de lote e data da validade.	CPR	2000

**LOTE 27**

ITEM	DESCRIÇÃO	UNID	QUANT. ANUAL
402	<b>Ácido Valpróico 250mg</b> Cada comprimido contém 250mg de ácido valpróico, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	1500
403	<b>Ácido Valpróico 250mg/5ml Susp. Oral 100ml</b> Cada frasco de 100ml contém 250mg/5ml de ácido valpróico, frasco identificado com número de lote e data de validade.	FR	100
404	<b>Carbamazepina 200mg</b> Cada comprimido contém 200mg de Carbamazepina, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	3500
405	<b>Carbamazepina 4% Susp. Oral 100ml</b> Cada frasco de 100ml contém 4% de Carbamazepina, frasco identificado com número de lote e data de validade.	FR	120
406	<b>Clonazepam 2mg</b> Cada comprimido contém 2mg de clonazepam, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	5000
407	<b>Clonazepam 2,5mg/ML Sol. Oral 20ml</b> Cada frasco de 20ml contém 2,5mg/ml de clonazepam, frasco identificado com número de lote e data de validade.	FR	120
408	<b>Fenitoína 100mg</b> Cada comprimido contém 100mg de fenitoína, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	2000
409	<b>Fenitoína sódica 5% 5ml</b> Cada ampola de 5ml contém 50mg de fenitoína sódica, ampola identificada com número de lote e data de validade.	AMP	2500
410	<b>Fenobarbital 100mg</b> Cada comprimido contém 100mg de fenobarbital, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	4000
411	<b>Fenobarbital 4% 20ml</b> Cada frasco contém 40mg/ml de fenobarbital, frasco identificado com número de lote e data de validade.	FR	30
412	<b>Fenobarbital Sódico 200mg/2ml</b> Cada ampola de 2ml contém 200mg de fenobarbital sódico, ampola identificada com número de lote e data de validade.	AMP	800
413	<b>Lorazepan 2mg</b> Cada comprimido contém 2mg de lorazepan, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	2000

414	<b>Flumazenil 0,1mg</b> Cada ampola de 1ml contém 0,1mg de flumazenil, ampola identificada com número de lote e data de validade.	AMP	400
415	<b>Metilsulfato de Neostigmina 0,5mg/ml</b> cada ampola de 1ml contém 0,5ml de metilsulfato de neostigmina; ampola identificada com número de lote e data de validade.	AMP	300
416	<b>Naloxona 0,4mg/ml</b> cada ampola de 1ml contém naloxona 0,4mg; ampola identificada com número de lote e data de validade.	AMP	200

**LOTE 28**

ITEM	DESCRIÇÃO	UNID	QUANT. ANUAL
417	<b>Fluoxetina 20mg</b> Cada cápsula contém 20mg de cloridrato de fluoxetina, blister identificado com número de lote e data de validade.	CAP	3500
418	<b>Imipramina 25mg</b> Cada comprimido contém 25mg de cloridrato de imipramina, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	2000
419	<b>Carbonato de Lítio 300mg</b> Cada comprimido contém 300mg da substância carbonato de lítio, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	2500
420	<b>Nortriptilina, cloridrato 25mg</b> Cada comprimido contém 25mg da substância cloridrato de nortriptilina, blister identificado com número de lote e data de validade.	CAP	2000
421	<b>Clomipramina 25mg</b> Cada comprimido contém 25mg de clomipramina, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	1200
422	<b>Sertralina 50mg</b> Cada comprimido contém 50mg de cloridrato de sertralina blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	4000

**LOTE 29**

ITEM	DESCRIÇÃO	UNID	QUANT. ANUAL
423	<b>Clorpromazina 25mg/5ml</b> Cada ampola de 5ml contém 25mg de cloridrato de	AMP	2000

	clorpromazina, ampola identificada com número de lote e data de validade.		
424	<b>Clorpromazina 40mg/ml Sol. Oral 20ml</b> Cada frasco de 20ml contém 40mg/ml de cloridrato de clorpromazina, frasco identificado com número de lote e data de validade.	FR	60
425	<b>Clorpromazina 25mg</b> Cada comprimido contém 25mg de cloridrato de clorpromazina, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	2500
426	<b>Clorpromazina 100mg</b> Cada comprimido contém 100mg de cloridrato de clorpromazina, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	2000
427	<b>Haloperidol decanoato 5mg/ml</b> Cada ampola de 1ml contém 70,52mg/ml equivalente a 50mg/ml de haloperidol, ampola identificada com número de lote e data de validade.	AMP	1000
428	<b>Haloperidol 5mg</b> Cada comprimido contém 5mg de haloperidol, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	2500
429	<b>Haloperidol 5mg/ml</b> Cada ampola de 1ml contém 5mg de haloperidol, ampola identificada com número de lote e data de validade.	AMP	1500
430	<b>Haloperidol 2mg/ml Sol. Oral 20ml</b> Cada frasco de 20ml contém 2mg/ml de haloperidol, frasco identificado com número de lote e data de validade.	FR	30
431	<b>Levopromazina 25mg</b> Cada comprimido contém 25mg de levopromazina, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	3000
432	<b>Levopromazina 100mg</b> Cada comprimido contém 100mg de levopromazina, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	3000
433	<b>Levopromazina 4% Sol. Oral 20ml</b> Cada frasco de 20ml contém 4% de levopromazina, frasco identificado com número de lote e data de validade.	FR	50
434	<b>Biperideno, cloridrato 2mg</b> Cada comprimido contém 2mg da substância cloridrato de biperideno, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	3500

435	<b>Levodopa 100mg + Benserazida 25mg</b> Cada comprimido contém 100mg da substância levodopa e 25mg da substância benserazida, embalagem identificada com número de lote e data de validade.	CPR	1500
436	<b>Levodopa 200mg + Benserazida 50mg</b> Cada comprimido contém 200mg da substância levodopa e 50mg da substância benserazida, embalagem identificada com número de lote e data de validade.	CPR	1500
437	<b>Levodopa 250mg + Carbidopa 25mg</b> Cada comprimido contém 250mg da substância levodopa e 25mg da substância carbidopa embalagem identificada com número de lote e data de validade.	CPR	1500
438	<b>Droperidol 2,5mg/ml 1ml</b> Cada ampola de 1ml contém 2,5mg de droperidol, ampola identificada com número de lote e data de validade.	AMP	2000
439	<b>Periciazina 4% Sol. Oral 20ml</b> Cada frasco de 20ml contém 40mg/ml de periciazina, frasco identificada com número de lote e data de validade.	FR	50

LOTE 30			
ITEM	DESCRIÇÃO	UNID	QUANT. ANUAL
440	<b>Alendronato de Sódio 10mg</b> Cada comprimido contém 10mg da substância alendronato de sódio, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	2000
441	<b>Alendronato de Sódio 70mg</b> Cada comprimido contém 70mg da substância alendronato de sódio, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	2500
442	<b>Alopurinol 100mg</b> Cada comprimido contém 100mg da substância alopurinol, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	2000
443	<b>Alopurinol 300mg</b> Cada comprimido contém 300mg da substância alopurinol, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	2000
444	<b>Finasterida 5mg</b> Cada comprimido contém 5mg de finasterida, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	2500

445	<b>Cloridrato de tansulosina 0,4mg</b> Cada comprimido contém 0,4mg de cloridrato de tansulosina, blister identificado com número de lote e data de validade.	CPR	2500
-----	--	-----	------

LOTE 31			
ITEM	DESCRIÇÃO	UNID	QUANT. ANUAL
446	<b>Oseltamivir, fosfato 30mg</b> Cada comprimido contém 30mg da substância fosfato Oseltamivir, blister identificado com número de lote e data de validade.	CAP	2000
447	<b>Oseltamivir, fosfato 45mg</b> Cada comprimido contém 45mg da substância fosfato Oseltamivir, blister identificado com número de lote e data de validade.	CAP	2500
448	<b>Oseltamivir, fosfato 75mg</b> Cada comprimido contém 75mg da substância fosfato Oseltamivir, blister identificado com número de lote e data de validade.	CAP	2000

### 3. JUSTIFICATIVA

A EMUS tem por finalidade a direção, funcionamento e gerenciamento do Hospital e Maternidade Municipal "Dra. Adoniran Corrêa Campos", visando a oferta do serviço público de saúde com assistência médico-hospitalar, ambulatorial e de emergência.

Nesse contexto, a contratação de empresa especializada no **fornecimento de medicamentos, com entrega parcelada durante o período de 12 (doze) meses**, revela-se imprescindível para assegurar a continuidade e a qualidade dos atendimentos prestados à população.

A **necessidade é agravada pela instabilidade no abastecimento** ocorrida nos últimos meses, conforme exposto no **Despacho Fundamentado da Diretoria Administrativa**, datado de **03 de junho de 2025**, que **integra o Processo nº 019/2025**, referente à contratação de empresa para fornecimento de material médico-hospitalar com entrega imediata. O referido documento será anexado ao presente Termo de Referência como subsídio complementar à motivação da presente contratação.

No despacho, apresentam-se **falhas recorrentes nos processos licitatórios recentes voltados à aquisição de medicamentos**, incluindo:

- Processo nº 168/2023 da Prefeitura (Pregão Presencial nº 046/2023) – Itens fracassados;
- ETP nº 018/2024 – Morosidade na coleta de preços;
- Pregão Eletrônico nº 003/2024 (Processo nº 031/2024) – Anulado;
- Pregão Presencial nº 005/2024 – Fracasso de itens;
- Pregão Eletrônico nº 005/2024 (Processo nº 038/2024) – Fracasso reiterado.

Ainda segundo o despacho, verifica-se **fragilidade no mercado regional**, com ausência de propostas válidas, baixa adesão das empresas consultadas e limitação técnica na composição das cotações, mesmo com o envio de mais de 25 comunicações a fornecedores em diferentes ocasiões.

Esse histórico evidencia a **existência de risco concreto à continuidade da assistência farmacêutica hospitalar**, tornando essencial a adoção de uma contratação estruturada, com entrega programada, para suprir as necessidades assistenciais de forma estável e previsível ao longo dos próximos 12 meses.

#### **4. BASE LEGAL**

A aquisição será regida pela Lei Federal nº 14.133/2021 e suas respectivas alterações.

#### **5. CONDIÇÕES ESPECÍFICAS**

- a) A empresa contratada ficará obrigada a entregar os itens de acordo com as especificações estabelecidas neste Termo de Referência e na proposta apresentada.
- b) Os pedidos serão efetuados através do preenchimento de requisição, devidamente, assinada pela autoridade competente.

c) A entrega será efetuada na Farmácia da EMUS, sito à Avenida São Paulo, nº 826 – Vila São Paulo/Mongaguá/SP, sendo recebidos pelo Responsável do setor, da seguinte forma: no prazo de até 05 (cinco) dias corridos, entre horário comercial, para verificação da conformidade com a especificação constante da proposta da Contratada, mediante recibo, nos termos do inciso II, letra “b”, do art. 140 da Lei Federal nº 14.133/2021.

d) O medicamento deverá ser acondicionado em sua embalagem original fechado e atender plenamente à descrição e características constantes no presente termo de referência.

e) Eventual indicação de marca ou referência constante da tabela serve unicamente de parâmetro, podendo haver a substituição por equipamento equivalente ou superior em todas as suas características.

f) A entrega do material deverá ser realizada pela Contratada, sem quaisquer ônus adicionais para a Contratante.

g) A Contratada deverá responsabilizar-se pelo transporte (de acordo com as normas sanitárias vigentes) dos produtos de seu estabelecimento até o local determinado, bem como pelo seu descarregamento; e também pelo ônus decorrente de despesas com transporte, extravios e danos acidentais no trajeto.

## **6. DA APRESENTAÇÃO DA PROPOSTA**

6.1 Validade da Proposta: O prazo de validade da proposta deverá ser de 60 (sessenta) dias, contados da sua apresentação.

6.2. As propostas deverão ser apresentadas consignando-se os valores unitários por item, valor total do produto, e o valor total da proposta.

6.3. Nos preços propostos deverão estar incluídos o lucro, o seguro, os impostos, as taxas, os pedágios e todas as despesas de qualquer natureza, diretas e indiretas, e necessárias ao perfeito cumprimento das obrigações contratuais.

6.4. Os valores serão fixos e irrevogáveis, salvo exceções prevista na Lei nº 14.133/2021.

## 7. DO PROCEDIMENTO PARA PAGAMENTO

7.1. Para efeitos de pagamento a contratada deverá apresentar documento de cobrança constando de forma discriminada, a efetiva realização do objeto contratado, informando o nome e número do banco, a agência e o número da conta corrente em que o crédito deverá ser efetuado.

7.2. Os documentos de cobrança deverão ser entregues pela licitante vencedora, no Setor de Compras da EMUS, localizado no prédio sede da EMUS.

7.3. Caso o objeto contratado seja faturado em desacordo com as disposições previstas neste Termo de Referência e Instrumento Contratual ou sem a observância das formalidades legais pertinentes, a contratada deverá emitir e apresentar novo documento de cobrança, não configurando atraso no pagamento.

7.4. Após o atesto do documento de cobrança, o gestor do contrato deverá encaminhá-lo para pagamento.

7.5. O pagamento será efetuado mediante crédito em conta corrente em até 30 (trinta) dias corridos, após o atesto do documento de cobrança e cumprimento da perfeita realização dos serviços e prévia verificação da regularidade fiscal da contratada.

## 8. DA GESTÃO E FISCALIZAÇÃO DO CONTRATO

A execução do contrato decorrente da presente contratação será acompanhada, fiscalizada e gerida por servidores formalmente designados, nos termos do **art. 117 da Lei nº 14.133/2021**, conforme Portaria a ser emitida pela autoridade competente da EMUS.

### 8.1. Do Gestor do Contrato

Compete ao gestor do contrato:

- Ser o **interlocutor principal entre a Administração e a contratada**, zelando pela fiel execução do ajuste;

- Acompanhar a **vigência, prazos, saldo contratual e aditamentos**, propondo, quando necessário, medidas administrativas;
- Manter atualizado o **registro documental do contrato**, incluindo comunicações, pareceres e relatórios de acompanhamento;
- Solicitar e encaminhar à área técnica as **necessidades de reequilíbrio econômico-financeiro, prorrogações, substituições e penalidades**, quando for o caso;
- Articular-se com o(s) fiscal(is) técnico(s) para obter informações necessárias à avaliação do cumprimento contratual.

### 8.2. Do Fiscal Técnico

Compete ao fiscal técnico:

- Verificar a **qualidade, quantidade e regularidade das entregas**, certificando-se do cumprimento das especificações dos medicamentos (concentração, apresentação, integridade da embalagem, prazo de validade e regularização sanitária);
- Emitir relatórios de conformidade das entregas e **relatar falhas ou descumprimentos**;
- Comunicar imediatamente ao gestor qualquer **ocorrência de não conformidade, atrasos, vícios ou recusas no fornecimento**;
- Avaliar e registrar o desempenho da contratada, conforme critérios de avaliação definidos em contrato ou na legislação aplicável.

### 8.3. Da Fiscalização Administrativa

Além do gestor e do fiscal técnico, poderá ser designado um fiscal administrativo, com atribuições relacionadas a:

- Controle de **documentação fiscal e trabalhista** da contratada, quando aplicável;
- Verificação de **obrigações acessórias e contratuais de natureza administrativa** (entrega de notas fiscais, prazos, protocolos etc.);
- Apoio ao gestor na organização documental do processo de fiscalização.

Todos os atos de fiscalização deverão ser **formalizados por meio de relatórios, registros e comunicações escritas**, com base no art. 117 da Lei nº 14.133/2021, servindo como subsídio para decisões sobre pagamentos, aplicação de penalidades e eventuais aditamentos.

A gestão e fiscalização não eximem a contratada de sua responsabilidade integral pela entrega dos produtos conforme contratado.

## **9. REQUISITOS DA CONTRATAÇÃO**

9.1. Para que o objeto da contratação seja atendido, é necessário o atendimento de alguns requisitos mínimos necessários, dentre eles os de qualidade e capacidade de execução pelo contratado, nos termos do artigo 62, da Lei Federal 14.133/2021.

9.2. Será exigido, conforme artigo 62 da Lei Federal 14.133/2021, documentos referentes a habilitação jurídica (premissa do artigo 66), habilitação fiscal, social e trabalhista (artigo 68), todos da mesma legislação (Lei Federal 14.133/2021).

9.3. Sendo assim, os documentos exigidos serão:

### **9.3.1. Habilitação Jurídica para Pessoa Jurídica:**

a) Cópia autenticada da Carteira de Identidade do Responsável Legal da empresa;

b) No caso de empresário individual: inscrição no Registro Público de Empresas Mercantis, a cargo da Junta Comercial da respectiva sede. Apresentar em cópia autenticada;

c) Cópia autenticada do ato constitutivo, Estatuto ou Contrato Social em vigor, devidamente registrado, em se tratando de sociedades comerciais, e, no caso de sociedade por ações, acompanhado de documentos de eleições de seus administradores. Apresentar em cópia autenticada:

c.1) Os documentos acima deverão estar acompanhados de todas as alterações ou da consolidação respectiva, sempre em cópias autenticadas;

d) Inscrição do ato constitutivo, no caso de sociedades civis, acompanhada de prova de diretoria em exercício. Apresentar em cópia autenticada.

e) No caso de microempresa ou empresa de pequeno porte: certidão expedida pela Junta Comercial ou pelo Registro Civil das Pessoas Jurídicas, conforme o caso, que comprove a condição de microempresa ou empresa de pequeno porte, nos termos Da legislação vigente.

f) No caso de cooperativa: ata de fundação e estatuto social em vigor, com a ata da assembleia que o aprovou, devidamente arquivado na Junta Comercial ou inscrito no Registro Civil das Pessoas Jurídicas da respectiva sede, bem como o registro de que trata o art. 107 da Lei nº 5.764, de 1971. Apresentar em cópia autenticada;

g) Decreto de Autorização, no caso de empresa 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.

#### **9.4. Da habilitação fiscal e trabalhista para pessoa jurídica**

Será comprovada mediante a apresentação dos seguintes Documentos:

- a) Prova de inscrição no Cadastro Nacional de Pessoa Jurídica (CNPJ);
- b) Prova de inscrição no cadastro de contribuintes (municipal ou estadual), relativo ao domicílio ou sede do licitante, pertinente ao seu ramo de atividade e compatível com o objeto contratual;
- c) Prova de regularidade para com a Fazenda Municipal relativo ao domicílio ou sede da empresa;
- d) Prova de regularidade para com a Fazenda Estadual;
- e) Certidão negativa de débitos relativos aos tributos federais e à dívida ativa da união;
- f) Prova de regularidade relativa do Fundo de Garantia por Tempo de Serviço (FGTS), mediante a apresentação do Certificado de Regularidade do FTGS/CRF;
- g) Certidão Negativa de Débitos Trabalhistas;

#### **9.5. Documentação complementar:**

I. Declaração, sob as penalidades cabíveis, da inexistência de fatos supervenientes impeditivos para a sua habilitação neste certame.

II. Declaração de que a empresa não utiliza mão-de-obra direta ou indireta de menores, conforme disposto no art. 68, inciso IV, da Lei Federal nº 14.133/2021 e no art. 7º, inciso XXXIII, da Constituição da República Federativa do Brasil de 1988, não utiliza mão de obra direta ou indireta de menores de 18 (dezoito) anos em trabalho noturno, perigoso ou insalubre e de menores de 16 (dezesesseis) anos em qualquer trabalho, salvo na condição de aprendiz, a partir de 14 (quatorze) anos.

III. Declaração de que a empresa para todos os fins legais, em especial em atendimento ao disposto no art. 227, § 4º, da Constituição da República Federativa do Brasil de 1988, e ao disposto no Título VI da Parte Especial do Decreto- Lei 2.848, de 7 de dezembro de 1940 (Código Penal), alterado pela Lei 12.015, de 7 de agosto de 2009, que não realiza nem emprega agentes que permitam a prática ou façam apologia, incentivo, mediação ou favorecimento da prostituição infantil ou outra forma de exploração sexual de criança ou adolescente ou de vulnerável.

IV. Declaração de que a empresa para todos os fins legais, e em especial em atendimento ao art. 63, inciso IV, da Lei Federal nº 14.133/2021, que cumpre as exigências de reserva de cargos para pessoas com deficiência e para reabilitado da Previdência Social.

V. Declaração de que a empresa para todos os fins legais, em especial em atendimento ao art. 4º da Lei Federal nº 14.133/2021, que cumpre os requisitos legais para o enquadramento como Microempresa ou Empresa de Pequeno Porte, estando apta a usufruir o tratamento favorecido assegurado em lei.

VI. Declaração de Inexistência de Vínculo com o Servidor Público.

## **10. SANÇÕES OBSTATIVAS DE LICITAR E CONTRATAR**

10.1. Como condição ao exame da documentação de habilitação, o Agente de Contratação verificará eventual descumprimento das condições de participação, especialmente quanto à existência de sanção que impeça a sua participação no credenciamento ou a futura contratação, mediante a consulta aos seguintes cadastros:

I – Inscrição no Cadastro de Pessoas Físicas (CPF) ou no Cadastro Nacional da pessoa Jurídica (CNPJ);

II – Cadastro Nacional de Empresas Punidas (CNEP), mantido pela Controladoria-Geral da União;

III – Cadastro Nacional de Empresas Inidôneas e Suspensas (CEIS), mantido pela Controladoria-Geral da União;

IV – Cadastro Nacional de Condenações Cíveis por Atos de Improbidade Administrativa, mantido pelo Conselho Nacional de Justiça; e

V – Lista de Inidôneos, mantida pelo Tribunal de Contas da União (TCU).

10.1.1. A consulta aos cadastros acima referidos será realizada em nome do licitante e de seu sócio majoritário, por força do art. 12 da Lei n. 8.429/1992.

10.1.2. Constatada a existência de sanção, a Administração decidirá pela não obtenção do credenciamento.

## **11. RESCISÃO**

11.1. A inexecução do Termo de Contrato, total ou parcial, ensejará a sua rescisão e demais as consequências previstas no termo, na Lei Federal 14.133/21.

11.2. A rescisão poderá ser determinada, por ato unilateral e escrito do Contratante, nos casos enumerados da Lei Federal nº 14.133/21.