



TERMO DE REFERÊNCIA.

1. DO OBJETO

1.1. Contratação de empresa especializada para futuras e parceladas aquisições de **Medicamentos para atender a Farmácia Básica**, através da Secretaria de Saúde- Fundo Municipal de Saúde do Município de Ribas do Rio Pardo – MS.

1.2 Deverá ser atendidas as especificações mínimas abaixo:

Item	Descrição do Produto	Qte	Unid.
1	ACEBROFILINA 25MG/5ML (5MG/ML) – XAROPE. FRASCO DE 120ML, COM COPO DOSADOR. ACEBROFILINA 25MG/5ML (5MG/ML) – XAROPE. FRASCO DE 120ML, COM COPO DOSADOR.Acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, nº lote, data de fabricação e prazo de validade. Frasco de 120mL, com copo dosador. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	3000	FRASC
2	ACETATO DE RETINOL (VITAMINA A) 50.000UI/ML + COLECALCIFEROL (VITAMINA D) 10.000UI/ML – SOLUÇÃO ORAL (GOTAS). FRASCO DE 20ML. ACETATO DE RETINOL (VITAMINA A) 50.000UI/ML + COLECALCIFEROL (VITAMINA D) 10.000UI/ML – SOLUÇÃO ORAL (GOTAS). FRASCO DE 20ML.Acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, nº lote, data de fabricação e prazo de validade. Frasco de 20mL. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	3000	FRASC
3	ACETATO DE RETINOL 10.000UI/G + AMINOÁCIDOS 25MG/G + METIONINA 5MG/G + CLORANFENICOL 5MG/G – POMADA OFTÁLMICA ESTÉRIL – TUBO/BISNAGA DE 3,5G. ACETATO DE RETINOL 10.000UI/G + AMINOÁCIDOS 25MG/G + METIONINA 5MG/G + CLORANFENICOL 5MG/G – POMADA OFTÁLMICA ESTÉRIL – TUBO/BISNAGA DE 3,5G.Acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, nº lote, data de fabricação e prazo de validade. Tubo/bisnaga de 3,5g. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	5000	UN
4	ACETILCISTEÍNA 600MG/5G (120MG/G) – GRANULADO. ENVELOPE DE 5G. ACETILCISTEÍNA 600MG/5G (120MG/G) – GRANULADO. ENVELOPE DE 5G.Acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, nº lote, data de fabricação e prazo de validade. Envelope de 5g. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	12000	ENVEL
5	ACICLOVIR 200 MG COMPRIMIDO ACICLOVIR 200 MG COMPRIMIDO, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DE FÁBRICA, ALUMINIZADA, CONTENDO EXTERNAMENTE	18000	COMPR

Prefeitura Municipal de Ribas do Rio Pardo

Rua Conceição do Rio Pardo, 1725 – Centro – Ribas do Rio Pardo/MS

CEP: 79180-000

Tel.: (67) 3238-1175

www.ribasdoriopardo.ms.gov.br



	ESPECIFICAÇÃO DO PRODUTO, INFORMAÇÕES DO FABRICANTE, QUÍMICO RESPONSÁVEL, N° LOTE, DATA		
6	ACICLOVIR 50 MG/G (BISNAGA C/ 10 G) ACICLOVIR 50 MG/G (BISNAGA C/ 10 G), em creme, acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade, bisnaga c/ 10g. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	3000	UN
7	ACIDO ACETILSALICÍLICO 100 MG - COMPRIMIDO ACIDO ACETILSALICÍLICO 100 MG - COMPRIMIDO, acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	600000	COMPR
8	ACIDO FÓLICO 5MG- COMPRIMIDO ACIDO FÓLICO 5MG- COMPRIMIDO - - acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	260000	COMPR
9	ALBENDAZOL 40 MG/ML - SOLUÇÃO ORAL - FRASCO 10 ML ALBENDAZOL 40 MG/ML - SOLUÇÃO ORAL - FRASCO 10 ML, acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade, frasco com 10ml. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	20100	FRASC
10	ALBENDAZOL 400 MG COMPRIMIDO MASTIGÁVEL ALBENDAZOL 400MG – COMPRIMIDO - acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	15000	COMPR
11	ALENDRONATO DE SÓDIO 70MG COMPRIMIDO ALENDRONATO DE SÓDIO 70MG – COMPRIMIDO - acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	12000	COMPR
12	ALOPURINOL 300 MG (COMPRIMIDO) ALOPURINOL 300mg, comprimido, acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	143000	COMPR
13	ALPRAZOLAM – 0,5MG. COMPRIMIDO. ALPRAZOLAM – 0,5MG. COMPRIMIDO. Acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de	70000	COMPR



	fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.		
14	AMINOFILINA – 100MG. COMPRIMIDO. AMINOFILINA – 100MG. COMPRIMIDO.Acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	30000	COMPR
15	AMIODARONA 200 MG COMPRIMIDO AMIODARONA 200 MG - COMPRIMIDO, acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	100000	COMPR
16	AMITRIPTILINA 25 MG - COMPRIMIDO AMITRIPTILINA 25 MG - COMPRIMIDO, acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	400000	COMPR
17	AMPICILINA 50MG/ML – PÓ PARA SUSPENSÃO ORAL. FRASCO DE 60ML, COM COPO DE MEDIDA. AMPICILINA 50MG/ML – PÓ PARA SUSPENSÃO ORAL. FRASCO DE 60ML, COM COPO DE MEDIDA.Acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. Frasco de 60mL, com copo de medida. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	3000	FRASC
18	ANLODIPINA - BESILATO DE 05 MG - COMPRIMIDO ANLODIPINA - BESILATO DE 05 MG - COMPRIMIDO, acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	420000	COMPR
19	ATENOLOL 50MG – COMPRIMIDO ATENOLOL 50MG – COMPRIMIDO - acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	250000	COMPR
20	BACLOFENO – 10MG. COMPRIMIDO. BACLOFENO – 10MG. COMPRIMIDO.Acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	60000	COMPR
21	BENZOILMETRONIDAZOL 40MG/ML - SUSPENSÃO ORAL – FRASCO COM 100ML BENZOILMETRONIDAZOL 40MG/ML - SUSPENSÃO ORAL – FRASCO	5000	FRASC

Prefeitura Municipal de Ribas do Rio Pardo

Rua Conceição do Rio Pardo, 1725 – Centro – Ribas do Rio Pardo/MS

CEP: 79180-000

Tel.: (67) 3238-1175

www.ribasdoriopardo.ms.gov.br



	COM 100ML - acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade, frasco com 100mL. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.		
22	BIPERIDENO 2MG - COMPRIMIDO BIPERIDENO 2MG - COMPRIMIDO, acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	80000	COMPR
23	BISSULFATO DE CLOPIDOGREL – 75MG. COMPRIMIDO REVESTIDO. BISSULFATO DE CLOPIDOGREL – 75MG. COMPRIMIDO REVESTIDO.Acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	60000	COMPR
24	BROMETO DE IPRATRÓPIO SOLUÇÃO INALANTE 0,25 MG/ML – FRASCO COM 20 ML BROMETO DE IPRATROPIO SOLUÇÃO INALANTE 0,25 MG/ML - FRASCO COM 20 ML, acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	10000	FRASC
25	BROMIDRATO DE FENOTEROL 5MG/ML – SOLUÇÃO ORAL (GOTAS). FRASCO DE 20ML. BROMIDRATO DE FENOTEROL 5MG/ML – SOLUÇÃO ORAL (GOTAS). FRASCO DE 20ML.Acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. Frasco de 20mL. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	3000	FRASC
26	BROMOPRIDA 10 MG - COMPRIMIDO BROMOPRIDA 10 MG - COMPRIMIDO, acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	40000	COMPR
27	BROMOPRIDA 4MG/ML – SOLUÇÃO ORAL (GOTAS). FRASCO DE 20ML. BROMOPRIDA 4MG/ML – SOLUÇÃO ORAL (GOTAS). FRASCO DE 20ML.Acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. Frasco de 20mL. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	6000	FRASC
28	BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA - 10MG. COMPRIMIDO REVESTIDO. BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA - 10MG. COMPRIMIDO REVESTIDO.Acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O	120000	COMPR



	produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.		
29	BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA 10MG + DIPIRONA SÓDICA 250MG. COMPRIMIDO REVESTIDO. BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA 10MG + DIPIRONA SÓDICA 250MG. COMPRIMIDO REVESTIDO.Acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	117000	COMPR
30	BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA 10MG/ML – SOLUÇÃO ORAL (GOTAS). FRASCO DE 20ML. BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA 10MG/ML – SOLUÇÃO ORAL (GOTAS). FRASCO DE 20ML.Acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. Frasco de 20mL. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	7000	FRASC
31	BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA 6,67MG/ML + DIPIRONA SÓDICA 333,4MG/ML – SOLUÇÃO ORAL (GOTAS). FRASCO DE 20ML. BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA 6,67MG/ML + DIPIRONA SÓDICA 333,4MG/ML – SOLUÇÃO ORAL (GOTAS). FRASCO DE 20ML.Acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. Frasco de 20mL. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	2600	FRASC
32	CABERGOLINA – 0,5MG. COMPRIMIDO. CABERGOLINA – 0,5MG. COMPRIMIDO.Acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	500	COMPR
33	CAPTOPRIL 25 MG – COMPRIMIDO CAPTOPRIL 25 MG – COMPRIMIDO - acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	520000	COMPR
34	CARBOCISTEÍNA 20MG/ML – XAROPE INFANTIL. FRASCO DE 100ML, COM COPO DOSADOR. CARBOCISTEÍNA 20MG/ML – XAROPE INFANTIL. FRASCO DE 100ML, COM COPO DOSADOR.Acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. Frasco de 100mL, com copo dosador. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	3000	FRASC
35	CARBOCISTEÍNA 50 MG/ML FRASCO DE 100 ML CARBOCISTEÍNA 50 MG/ML FRASCO DE 100 ML. Suspensão oral. Acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n°	1200	FRASC



	lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.		
36	CARBONATO DE CÁLCIO 500 MG - COMPRIMIDO CARBONATO DE CÁLCIO 500 MG - COMPRIMIDO, acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	12000	COMPR
37	CARBONATO DE CÁLCIO 500 MG + COLECALCIFEROL 400 UI - COMPRIMIDO CARBONATO DE CÁLCIO 500 MG + COLECALCIFEROL 400 UI - COMPRIMIDO, acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	90000	COMPR
38	CARBONATO DE LÍTIO 300MG COMPRIMIDO CARBONATO DE LÍTIO 300MG COMPRIMIDO - acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	90000	COMPR
39	CARVEDILOL 12,5 MG COMPRIMIDO CARVEDILOL 12,5 MG COMPRIMIDO acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	75000	COMPR
40	CARVEDILOL 25 MG (COMPRIMIDO) CARVEDILOL 25 MG (COMPRIMIDO), comprimido, acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	75000	COMPR
41	CARVEDILOL 3,125 MG COMPRIMIDO CARVEDILOL 3,125 MG COMPRIMIDO acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	75000	COMPR
42	CARVEDILOL 6,25 MG (COMPRIMIDO) CARVEDILOL 6,25 MG (COMPRIMIDO), comprimido, acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	104000	COMPR
43	CETOCONAZOL – 200MG. COMPRIMIDO. CETOCONAZOL – 200MG. COMPRIMIDO. Acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de	20000	COMPR



	fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.		
44	CETOCONAZOL 20MG/G – CREME DERMATOLÓGICO. BISNAGA DE 30G. CETOCONAZOL 20MG/G – CREME DERMATOLÓGICO. BISNAGA DE 30G. Acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. Bisnaga de 30g. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	2000	UN
45	CILOSTAZOL – 50MG. COMPRIMIDO. CILOSTAZOL – 50MG. COMPRIMIDO.Acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	60000	COMPR
46	CINARIZINA – 75MG. COMPRIMIDO. CINARIZINA – 75MG. COMPRIMIDO.Acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde	104000	COMPR
47	CITALOPRAM – 20MG. COMPRIMIDO. CITALOPRAM – 20MG. COMPRIMIDO.Acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	80000	COMPR
48	CLARITROMICINA 500 MG COMPRIMIDO CLARITROMICINA 500mg, comprimidos. Acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	30000	COMPR
49	CLARITROMICINA SOLUÇÃO ORAL 25MG/ML – FRASCO 60ML CLARITROMICINA SOLUÇÃO ORAL 25MG/ML – FRASCO 60ML - acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	1000	FRASC
50	CLONAZEPAM – 2MG. COMPRIMIDO. CLONAZEPAM – 2MG. COMPRIMIDO.Acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	78000	COMPR
51	CLONAZEPAM 2,5 MG/ML - GOTAS - FRASCO 20 ML CLONAZEPAM 2,5 MG/ML - GOTAS - FRASCO 20 ML, acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade, frasco c/ 20ml. O produto deverá ter registro	6000	FRASC



	no Ministério da Saúde.		
52	CLONIDINA, CLORIDRATO DE 0,150 MG (COMPRIMIDO) CLONIDINA, CLORIDRATO DE 0,150mg, COMPRIMIDO Acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	600	COMPR
53	CLORETO DE POTÁSSIO 6% (60MG/ML) – XAROPE. FRASCO DE 150ML. CLORETO DE POTÁSSIO 6% (60MG/ML) – XAROPE. FRASCO DE 150ML.Acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. Frasco de 150mL. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	3000	FRASC
54	CLORETO DE SÓDIO 0,9 % - SOLUÇÃO NASAL FRASCO COM 30 ML CLORETO DE SÓDIO 0,9 % - SOLUÇÃO NASAL FRASCO COM 30 ML - Acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade.	30000	FRASC
55	CLORIDRATO DE AMBROXOL 15MG/5ML (3MG/ML). FRASCO DE 120ML, COM COPO DOSADOR. CLORIDRATO DE AMBROXOL 15MG/5ML (3MG/ML). FRASCO DE 120ML, COM COPO DOSADOR.Acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. Frasco de 120mL, com copo dosador. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	4000	FRASC
56	CLORIDRATO DE AMBROXOL 30MG/5ML (6MG/ML). FRASCO DE 120ML, COM COPO DOSADOR. CLORIDRATO DE AMBROXOL 30MG/5ML (6MG/ML). FRASCO DE 120ML, COM COPO DOSADOR.Acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. Frasco de 120mL, com copo dosador. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	15000	FRASC
57	CLORIDRATO DE BAMIFILINA – 600MG. DRÁGEA. CLORIDRATO DE BAMIFILINA – 600MG. DRÁGEA.Acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	20000	DRÁGE
58	CLORIDRATO DE BROMEXINA 2,0MG/ML – SOLUÇÃO ORAL (GOTAS). FRASCO DE 50ML. CLORIDRATO DE BROMEXINA 2,0MG/ML – SOLUÇÃO ORAL (GOTAS). FRASCO DE 50ML.Acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. Frasco de 50mL. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	3000	FRASC



59	CLORIDRATO DE BUPROPIONA – 150MG. COMPRIMIDO. CLORIDRATO DE BUPROPIONA – 150MG. COMPRIMIDO.Acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, nº lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	80000	COMPR
60	CLORIDRATO DE CIPROFLOXACINO – 500MG. COMPRIMIDO REVESTIDO. CLORIDRATO DE CIPROFLOXACINO – 500MG. COMPRIMIDO REVESTIDO.Acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, nº lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	120000	COMPR
61	CLORIDRATO DE CLONIDINA 0,100MG (CORRESPONDENTE A 0,086MG DE CLONIDINA). COMPRIMIDO. CLORIDRATO DE CLONIDINA 0,100MG (CORRESPONDENTE A 0,086MG DE CLONIDINA). COMPRIMIDO.Acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, nº lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	4000	COMPR
62	CLORIDRATO DE CLORPROMAZINA 100MG – COMPRIMIDO CLORIDRATO DE CLORPROMAZINA 100MG – COMPRIMIDO - acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, nº lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	150000	COMPR
63	CLORIDRATO DE CLORPROMAZINA 25MG – COMPRIMIDO CLORIDRATO DE CLORPROMAZINA 25MG – COMPRIMIDO - acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, nº lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	55000	COMPR
64	CLORIDRATO DE DILTIAZEM – 30MG. COMPRIMIDO. CLORIDRATO DE DILTIAZEM – 30MG. COMPRIMIDO.Acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, nº lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	6000	COMPR
65	CLORIDRATO DE DILTIAZEM 60 MG COMPRIMIDO CLORIDRATO DE DILTIAZEM 60mg, comprimido, acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, nº lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	6000	COMPR
66	CLORIDRATO DE IMIPRAMINA – 25MG. COMPRIMIDO REVESTIDO. CLORIDRATO DE IMIPRAMINA – 25MG. COMPRIMIDO REVESTIDO.Acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada,	150000	COMPR



	contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, nº lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.		
67	CLORIDRATO DE ISOXSUPRINA – 10MG. COMPRIMIDO. CLORIDRATO DE ISOXSUPRINA – 10MG. COMPRIMIDO.Acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, nº lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	6000	COMPR
68	CLORIDRATO DE METFORMINA 500MG COMPRIMIDO CLORIDRATO DE METFORMINA 500MG COMPRIMIDO - acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, nº lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	120000	COMPR
69	CLORIDRATO DE NORTRIPTILINA 25MG. COMPRIMIDO CLORIDRATO DE NORTRIPTILINA 25MG. COMPRIMIDO - acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, nº lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	90000	COMPR
70	CLORIDRATO DE PIPERIDOLATO 100MG (EQUIV. A 89,8MG DE PIPERIDOLATO) + HESPERIDINA 50MG + ÁCIDO ASCÓRBICO 50MG CLORIDRATO DE PIPERIDOLATO 100MG (EQUIV. A 89,8MG DE PIPERIDOLATO) + HESPERIDINA 50MG + ÁCIDO ASCÓRBICO 50MG, comprimido - acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, nº lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	2400	COMPR
71	CLORIDRATO DE RANITIDINA – 150MG. COMPRIMIDO REVESTIDO. CLORIDRATO DE RANITIDINA – 150MG. COMPRIMIDO REVESTIDO.Acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, nº lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	50000	COMPR
72	CLORIDRATO DE SERTRALINA – 50MG. COMPRIMIDO REVESTIDO. CLORIDRATO DE SERTRALINA – 50MG. COMPRIMIDO REVESTIDO.Acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, nº lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	180000	COMPR
73	CLORIDRATO DE TETRACAÍNA 10MG/ML + CLORIDRATO DE FENILEFRINA 1MG/ML – COLÍRIO. FRASCO DE 10ML. CLORIDRATO DE TETRACAÍNA 10MG/ML + CLORIDRATO DE FENILEFRINA 1MG/ML – COLÍRIO. FRASCO DE 10ML.Acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, nº lote, data de	500	FRASC



	fabricação e prazo de validade. Frasco de 10mL. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.		
74	CLORIDRATO DE TIAMINA – 300MG. COMPRIMIDO REVESTIDO. CLORIDRATO DE TIAMINA – 300MG. COMPRIMIDO REVESTIDO.Acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	30000	COMPR
75	CLORIDRATO DE TRAMADOL – 50MG. CÁPSULA GELATINOSA DURA. CLORIDRATO DE TRAMADOL – 50MG. CÁPSULA GELATINOSA DURA.Acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	120000	COMPR
76	COLAGENASE 0,6U/G + CLORANFENICOL 10MG/G – POMADA DERMATOLÓGICA. BISNAGA DE 30G. COLAGENASE 0,6U/G + CLORANFENICOL 10MG/G – POMADA DERMATOLÓGICA. BISNAGA DE 30G.Acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. Bisnaga de 30g. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	2000	BISNA
77	COLCHICINA – 0,5MG. COMPRIMIDO. COLCHICINA – 0,5MG. COMPRIMIDO.Acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	60000	COMPR
78	DEXAMETASONA 0,1% – COLÍRIO. FRASCO DE 5ML. DEXAMETASONA 0,1% – COLÍRIO. FRASCO DE 5ML.Acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. Frasco de 5mL. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	6000	FRASC
79	DEXAMETASONA 0,1% – POMADA OFTÁLMICA. TUBO DE 3,5G. DEXAMETASONA 0,1% – POMADA OFTÁLMICA. TUBO DE 3,5G.Acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. Tubo de 3,5g. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	3000	TUBO
80	DEXAMETASONA 0,1% – CREME DERMATOLÓGICO. BISNAGA DE 10G. DEXAMETASONA 0,1% – CREME DERMATOLÓGICO. BISNAGA DE 10G.Acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. Bisnaga de 10g. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	20000	BISNA
81	DEXAMETASONA 0,1MG/ML – ELIXIR. FRASCO DE 100ML	5000	FRASC



	DEXAMETASONA 0,1MG/ML – ELIXIR. FRASCO DE 100ML - acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade, frasco de 100mL. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.		
82	DEXAMETASONA 1MG/ML + SULFATO DE NEOMICINA 5MG/ML (EQUIV. A 3,5MG DA BASE) + SULFATO DE POLIMIXINA B 6.000UI/ML – COLÍRIO. FRASCO PLÁSTICO CONTA-GOTAS CONTENDO 5 ML. DEXAMETASONA 1MG/ML + SULFATO DE NEOMICINA 5MG/ML (EQUIV. A 3,5MG DA BASE) + SULFATO DE POLIMIXINA B 6.000UI/ML – COLÍRIO. FRASCO PLÁSTICO CONTA-GOTAS CONTENDO 5 ML. Acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. Frasco plástico conta-gotas contendo 5mL. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	1000	FRASC
83	DEXAMETASONA 4MG – COMPRIMIDO DEXAMETASONA 4MG – COMPRIMIDO - acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	40000	COMPR
84	DIAZEPAM 10MG DIAZEPAM 10MG COMPRIMIDO - acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	180000	COMPR
85	DIAZEPAM 5MG - COMPRIMIDO DIAZEPAM 5MG - COMPRIMIDO - acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	15000	COMPR
86	DIGOXINA 0,25MG - COMPRIMIDO DIGOXINA 0,25MG - COMPRIMIDO - acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	160000	COMPR
87	DINITRATO DE ISOSSORBIDA 5MG – COMPRIMIDO SUBLINGUAL. DINITRATO DE ISOSSORBIDA 5MG – COMPRIMIDO SUBLINGUAL. Acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	2000	COMPR
88	DIPIRONA SÓDICA 500MG/ML - SOLUÇÃO ORAL (GOTAS) - FRASCO COM 20 ML DIPIRONA SÓDICA 500MG/ML - SOLUÇÃO ORAL (GOTAS) - FRASCO COM 20 ML - acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico	46000	FRASC



	responsável, nº lote, data de fabricação e prazo de validade, frasco com 20ml. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde. O produto deverá conter lacre anti-vasamento.		
89	DOMPERIDONA 10 MG DOMPERIDONA 10mg, comprimido. Acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, nº lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	20000	COMPR
90	DOMPERIDONA 1MG/ML – SUSPENSÃO ORAL – FRASCO DE 100ML COM SERINGA DOSADORA. DOMPERIDONA 1MG/ML – SUSPENSÃO ORAL – FRASCO DE 100ML COM SERINGA DOSADORA.Acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, nº lote, data de fabricação e prazo de validade. Frasco de 100mL com seringa dosadora. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	800	FRASC
91	ESPIRAMICINA – 1,5 M.U.I. (EQUIVALENTE A 500MG). COMPRIMIDO REVESTIDO. ESPIRAMICINA – 1,5 M.U.I. (EQUIVALENTE A 500MG). COMPRIMIDO REVESTIDO.Acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, nº lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	20000	COMPR
92	ESPIRONOLACTONA 100 MG COMPRIMIDO ESPIRONOLACTONA 100mg, comprimido. Acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, nº lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	50000	COMPR
93	ESPIRONOLACTONA 25 MG - COMPRIMIDO ESPIRONOLACTONA 25 MG - COMPRIMIDO, acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, nº lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	200000	COMPR
94	ESTOLATO DE ERITROMICINA 500MG. COMPRIMIDO ESTOLATO DE ERITROMICINA 500MG. COMPRIMIDO - acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, nº lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	12000	COMPR
95	ESTOLATO DE ERITROMICINA 50MG/ML. SUSPENSÃO ORAL – FRASCO DE 60ML ESTOLATO DE ERITROMICINA 50MG/ML. SUSPENSÃO ORAL – FRASCO DE 60ML - acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, nº lote, data de fabricação e prazo de validade. Frasco de 60mL. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	1000	FRASC



96	ESTRIOL 1MG/G – CREME VAGINAL. TUBO DE 50G, COM APLICADORES. ESTRIOL 1MG/G – CREME VAGINAL. TUBO DE 50G, COM APLICADORES.Acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. Tubo de 50g, com aplicadores. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	1500	TUBO
97	ESTROGÊNIO CONJUGADOS 0,3 MG - COMPRIMIDO ESTROGÊNIO CONJUGADOS 0,3 MG - COMPRIMIDO, acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	48000	COMPR
98	ETINILESTRADIOL 0,03MG + LEVONORGESTREL 0,15MG. COMPRIMIDO ETINILESTRADIOL 0,03MG + LEVONORGESTREL 0,15MG. COMPRIMIDO - acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	3000	COMPR
99	FENITOÍNA – 100MG. COMPRIMIDO. FENITOÍNA – 100MG. COMPRIMIDO.Acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	160000	COMPR
100	FENOBARBITAL – 100MG. COMPRIMIDO. FENOBARBITAL – 100MG. COMPRIMIDO.Acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	270000	COMPR
101	FENOBARBITAL 40 MG/ML OU 04% - SOLUÇÃO ORAL - FRASCO 20 ML FENOBARBITAL 40 MG/ML OU 04% - SOLUÇÃO ORAL - FRASCO 20 ML, acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade, frasco c/ 20ml. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	3000	FRASC
102	FENOTEROL 5MG – FRASCO COM 20ML FENOTEROL 5MG – FRASCO COM 20ML - acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	4000	FRASC
103	FLUCONAZOL 150MG - COMPRIMIDO FLUCONAZOL 150MG - COMPRIMIDO - acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de	11000	COMPR



	fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.		
104	FOLINATO DE CÁLCIO (ACIDO FOLÍNICO) 15 MG COMPRIMIDO FOLINATO DE CÁLCIO (ACIDO FOLÍNICO) 15 MG COMPRIMIDO - acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	3000	COMPR
105	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA 1,34MG/ML (CORRESPONDENTE A 1MG/ML DE PREDNISOLONA BASE) – SOLUÇÃO ORAL. FRASCO DE 100ML. FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA 1,34MG/ML (CORRESPONDENTE A 1MG/ML DE PREDNISOLONA BASE) – SOLUÇÃO ORAL. FRASCO DE 100ML. Acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. Frasco de 100mL. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	6000	FRASC
106	FUROSEMIDA 40MG - COMPRIMIDO FUROSEMIDA 40MG - COMPRIMIDO - acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	200000	COMPR
107	GENTAMICINA COLÍRIO 5 MG/ML - FRASCO 05 ML GENTAMICINA COLÍRIO 5 MG/ML - FRASCO 05 ML, acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	1200	FRASC
108	GLIBENCLAMIDA 5MG - COMPRIMIDO GLIBENCLAMIDA 5MG - COMPRIMIDO - acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	450000	COMPR
109	GLICLAZIDA 30MG – COMPRIMIDO DE LIBERAÇÃO PROLONGADA. GLICLAZIDA 30MG – COMPRIMIDO DE LIBERAÇÃO PROLONGADA. Acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	105000	COMPR
110	GUACO (MIKANIA GLOMERATA SPRENG.) 117,6MG/ML – SOLUÇÃO ORAL OU TINTURA OU XAROPE. FRASCO DE 150ML. GUACO (MIKANIA GLOMERATA SPRENG.) 117,6MG/ML – SOLUÇÃO ORAL OU TINTURA OU XAROPE. FRASCO DE 150ML. Acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do	10000	FRASC



	produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. Frasco de 150mL. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.		
111	HALOPERIDOL 5MG - COMPRIMIDO HALOPERIDOL 5MG - COMPRIMIDO - acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	100000	COMPR
112	HIDRALAZINA 25 MG (COMPRIMIDO) HIDRALAZINA 25 MG, comprimido, acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	15000	COMPR
113	HIDRALAZINA 50 MG (COMPRIMIDO) HIDRALAZINA 50 MG, comprimido, acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	15000	COMPR
114	HIDROCLOROTIAZIDA 25MG - COMPRIMIDO HIDROCLOROTIAZIDA 25MG - COMPRIMIDO - acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	600000	COMPR
115	HIDROCORTISONA 10MG/ML + SULFATO DE NEOMICINA 5MG/ML + SULFATO DE POLIMIXINA B 10.000UI/ML – SUSPENSÃO OTOLÓGICA. FRASCO DE 10ML. HIDROCORTISONA 10MG/ML + SULFATO DE NEOMICINA 5MG/ML + SULFATO DE POLIMIXINA B 10.000UI/ML – SUSPENSÃO OTOLÓGICA. FRASCO DE 10ML. Acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. Frasco de 10mL. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	900	FRASC
116	HIDRÓXIDO DE ALUMÍNIO 6% (FRASCO C/ 150 ML) HIDRÓXIDO DE ALUMÍNIO 6%, acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade, frasco c/ 150ml. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	6000	FRASC
117	HIDRÓXIDO DE ALUMÍNIO 60 MG + HIDRÓXIDO DE MAGNÉSIO 40 MG FRASCO COM 240 ML HIDRÓXIDO DE ALUMÍNIO 60 MG + HIDRÓXIDO DE MAGNÉSIO 40 MG - SUSPENSÃO ORAL FRASCO COM 240 ML - acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e	6000	FRASC



	prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.		
118	IBUPROFENO 50 MG/ML (FRASCO C/ 30 ML) IBUPROFENO 50 MG/ML (FRASCO C/ 30 ML), gotas, acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, nº lote, data de fabricação e prazo de validade, frasco c/ 30ml. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	21000	FRASC
119	INSULINA NPH 100UI/ML - CANETA DE 3 ML INSULINA NPH 100UI/ML - CANETA DE 3 ML - Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, nº lote, data de fabricação e prazo de validade.	1600	UN
120	IODETO DE MEBEZÔNIO 5,00G, EMBUTRAMIDA 20,00G, CLORIDRATO DE TETRACAINA 0,50G IODETO DE MEBEZÔNIO 5 G, EMBUTRAMIDA 20 G, CLORIDRATO DE TETRACAINA 0,5 G, EXCIPIENTE Q.S.P 100 ML - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO CONTENDO 50 ML, ACONDICIONADO EM CARTUCHOS INDIVIDUAIS - acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, nº lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	15	UN
121	IPRATROPIO BROMETO 0,25 MG/ ML 20 ML IPRATROPIO BRMETO 0,25 MG/ ML 20 ML - acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, nº lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	10000	FRASC
122	ISOFLAVONA GLYCINE MAX, EXTRATO SECO DE 150 MG ISOFLAVONA GLYCINE MAX, EXTRATO SECO DE 150 MG, comprimido/comprimido revestido/capsula gelatinosa. COMPRIMIDO - acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, nº lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	120000	COMPR
123	ISOFLAVONA GLYCINE MAX, EXTRATO SECO DE 75 MG ISOFLAVONA GLYCINE MAX, EXTRATO SECO DE 75 MG, comprimido/comprimido revestido/ capsula gelatinosa - acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, nº lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	120000	COMPR
124	ISOSSORBIDA, MONONITRATO DE 05 MG COMPRIMIDO ISOSSORBIDA, MONONITRATO DE 05mg, comprimido sublingual, acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, nº lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	10000	COMPR
125	ISOSSORBIDA, MONONITRATO DE 20MG - COMPRIMIDO ISOSSORBIDA, MONONITRATO DE 20mg, comprimido, acondicionado em	15000	COMPR

Prefeitura Municipal de Ribas do Rio Pardo

Rua Conceição do Rio Pardo, 1725 – Centro – Ribas do Rio Pardo/MS

CEP: 79180-000

Tel.: (67) 3238-1175

www.ribasdorriopardo.ms.gov.br



	embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.		
126	ISOXSUPRINA, CLORIDRATO DE 10 MG COMPRIMIDO ISOXSUPRINA, CLORIDRATO DE 10mg, COMPRIMIDO - acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	4800	COMPR
127	ITRACONAZOL – 100MG. CÁPSULA GELATINOSA DURA. ITRACONAZOL – 100MG. CÁPSULA GELATINOSA DURA. Acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	18000	COMPR
128	IVERMECTINA 6MG - COMPRIMIDO IVERMECTINA 6MG - COMPRIMIDO - acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	15000	COMPR
129	LAMOTRIGINA 100 MG - COMPRIMIDO LAMOTRIGINA 100 MG - COMPRIMIDO, acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	2000	COMPR
130	LEVOFLOXACINO 500 MG COMPRIMIDO LEVOFLOXACINO 500 MG COMPRIMIDO - acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	36000	COMPR
131	LEVOFLOXACINO 750 MG COMPRIMIDO LEVOFLOXACINO 750 MG - COMPRIMIDO - acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	15000	COMPR
132	LEVOMEPROMAZINA 04% OU 40 MG/ML (FRASCO C/ 20 ML) LEVOMEPROMAZINA 04% ou 40mg/ml, suspensão oral, acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade, frasco c/ 20ml. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	1000	FRASC
133	LEVOMEPROMAZINA 100 MG (COMPRIMIDO)	30000	COMPR

Prefeitura Municipal de Ribas do Rio Pardo

Rua Conceição do Rio Pardo, 1725 – Centro – Ribas do Rio Pardo/MS

CEP: 79180-000

Tel.: (67) 3238-1175

www.ribasdoriopardo.ms.gov.br



	LEVOMEPROMAZINA 100mg, comprimido, acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.		
134	LEVOTIROXINA SÓDICA 100MCG – COMPRIMIDO LEVOTIROXINA SÓDICA 100MCG – COMPRIMIDO - acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	80000	COMPR
135	LEVOTIROXINA SÓDICA 25MCG - COMPRIMIDO LEVOTIROXINA SÓDICA 25MCG - COMPRIMIDO - acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	200000	COMPR
136	LEVOTIROXINA SÓDICA 50MCG – COMPRIMIDO LEVOTIROXINA SÓDICA 50MCG – COMPRIMIDO - acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	180000	COMPR
137	LIDOCAÍNA GEL 100 MG/5G LIDOCAÍNA GEL 100 MG/5G - acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	1000	TUBO
138	LORATADINA 1MG/ML – XAROPE FRASCO DE 100ML LORATADINA 1MG/ML – XAROPE. FRASCO DE 100ML - acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade, frasco de 100mL. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	8000	FRASC
139	MALEATO DE ENALAPRIL 10 MG - COMPRIMIDO MALEATO DE ENALAPRIL 10 MG - COMPRIMIDO, acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	210000	COMPR
140	MALEATO DE ENALAPRIL 20 MG - COMPRIMIDO MALEATO DE ENALAPRIL 20 MG - COMPRIMIDO, acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	270000	COMPR
141	MALEATO DE LEVOMEPROMAZINA – 100MG. COMPRIMIDO. MALEATO DE LEVOMEPROMAZINA – 100MG.	20000	COMPR



	COMPRIMIDO. Acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, nº lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.		
142	MALEATO DE LEVOMEPRIMAZINA 40MG/ML – SOLUÇÃO ORAL (GOTAS). FRASCO DE 20ML. MALEATO DE LEVOMEPRIMAZINA 40MG/ML – SOLUÇÃO ORAL (GOTAS). FRASCO DE 20ML. Acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, nº lote, data de fabricação e prazo de validade. Frasco de 20mL. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	600	FRASC
143	MALEATO DE TIMOLOL 0,5% - SOLUÇÃO OFTÁLMICA (COLÍRIO) – FRASCO DE 5ML MALEATO DE TIMOLOL 0,5% - SOLUÇÃO OFTÁLMICA (COLÍRIO) – FRASCO DE 5ML - acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, nº lote, data de fabricação e prazo de validade, frasco com 5mL. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	400	FRASC
144	MESILATO DE DOXAZOSINA 02MG, COMPRIMIDO MESILATO DE DOXAZOSINA 02mg, comprimido, acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, nº lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	80000	COMPR
145	METOCLOPRAMIDA COMP. 10 MG COMPRIMIDO METOCLOPRAMIDA COMP. 10 MG COMPRIMIDO - acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, nº lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	15000	COMPR
146	METOCLOPRAMIDA, CLORIDRATO DE 4MG/ML - GOTAS - FRASCO 10 ML METOCLOPRAMIDA, CLORIDRATO DE 4MG/ML - GOTAS - FRASCO 10 ML, acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, nº lote, data de fabricação e prazo de validade, frasco com 10ml. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	4000	FRASC
147	METRONIDAZOL 100MG/G – GEL VAGINAL. TUBO/BISNAGA DE 50G METRONIDAZOL 100MG/G – GEL VAGINAL. TUBO/BISNAGA DE 50G - acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, nº lote, data de fabricação e prazo de validade, tubo/bisnaga de 50g. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	5000	TUBO
148	METRONIDAZOL 250MG - COMPRIMIDO METRONIDAZOL 250MG - COMPRIMIDO - - acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do	80000	COMPR



	produto, informações do fabricante, químico responsável, nº lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.		
149	MICONAZOL, NITRATO DE 2% - CREME VAGINAL - COM APLICADOR - TUBO 80 G MICONAZOL, NITRATO DE 2% - CREME VAGINAL - COM APLICADOR - TUBO 80 G, acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, nº lote, data de fabricação e prazo de validade, tubo com 80 gramas. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	4000	TUBO
150	MIRTAZAPINA – 15MG. COMPRIMIDO ORODISPERSIVO. MIRTAZAPINA – 15MG. COMPRIMIDO ORODISPERSIVO.Acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, nº lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	12000	COMPR
151	MIRTAZAPINA – 30MG. COMPRIMIDO. MIRTAZAPINA – 30MG. COMPRIMIDO.Acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, nº lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	30000	COMPR
152	MONITRATO DE ISOSSORBIDA 40 MG - COMPRIMIDO MONITRATO DE ISOSSORBIDA 40 MG - COMPRIMIDO, acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, nº lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	15000	COMPR
153	NIFEDIPINA 10 MG - CÁPSULAS GELATINOSAS DE LIBERAÇÃO RÁPIDA NIFEDIPINA 10 MG - CÁPSULAS GELATINOSAS DE LIBERAÇÃO RÁPIDA, acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, nº lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	700	COMPR
154	NIFEDIPINO – 10MG. COMPRIMIDO/CÁPSULA. NIFEDIPINO – 10MG. COMPRIMIDO/CÁPSULA.Acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, nº lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	120000	COMPR
155	NIFEDIPINO 10MG – CÁPSULA GELATINOSA DE LIBERAÇÃO PROLONGADA, USO SUBLINGUAL. NIFEDIPINO 10MG – CÁPSULA GELATINOSA DE LIBERAÇÃO PROLONGADA, USO SUBLINGUAL.Acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, nº lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	700	COMPR

Prefeitura Municipal de Ribas do Rio Pardo

Rua Conceição do Rio Pardo, 1725 – Centro – Ribas do Rio Pardo/MS

CEP: 79180-000

Tel.: (67) 3238-1175

www.ribasdoriopardo.ms.gov.br



156	NIMESULIDA – 100MG. COMPRIMIDO. NIMESULIDA – 100MG. COMPRIMIDO.Acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	100000	COMPR
157	NIMODIPINO – 30MG. COMPRIMIDO REVESTIDO. NIMODIPINO – 30MG. COMPRIMIDO REVESTIDO.Acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	10000	COMPR
158	NISTATINA 100.000 UI - SUSPENSÃO ORAL - FRASCO 50 ML NISTATINA 100.000 UI - SUSPENSÃO ORAL - FRASCO 50 ML, acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade, frasco c/ 50ml. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	2500	FRASC
159	NITRATO DE MICONAZOL 2% – CREME DERMATOLÓGICO. TUBO/BISNAGA DE 28G. NITRATO DE MICONAZOL 2% – CREME DERMATOLÓGICO. TUBO/BISNAGA DE 28G.Acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. Tubo/Bisnaga de 28g. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	10000	TUBO
160	NITROFURANTOÍNA – 100MG. CÁPSULA GELATINOSA DURA. NITROFURANTOÍNA – 100MG. CÁPSULA GELATINOSA DURA.Acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	200000	COMPR
161	NORETISTERONA 0,35MG - COMPRIMIDO NORETISTERONA 0,35MG - COMPRIMIDO - acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	2000	COMPR
162	ONDANSETRONA, CLORIDRATO DE 04 MG (COMPRIMIDO) ONDANSETRONA, CLORIDRATO DE 04mg, comprimido, acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	12000	COMPR
163	ONDANSETRONA, CLORIDRATO DE 8MG - COMPRIMIDO ONDANSETRONA, CLORIDRATO DE 8MG - COMPRIMIDO, acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de	12000	COMPR



	fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.		
164	OSELTAMIVIR 30MG OSELTAMIVIR 30MG. MEDICAMENTO ANTIVIRAL USADO NA PREVENÇÃO E TRATAMENTO DE GRIPE POR INFLUENZAVIRUS. ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DE FÁBRICA, CONTENDO EXTERNAMENTE ESPECIFICAÇÃO DO PRODUTO, INFORMAÇÕES DO FABRICANTE, QUÍMICO RESPONSÁVEL, N° LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE. O PRODUTO DEVERÁ TER REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE.	1200	COMPR
165	OSELTAMIVIR 45MG OSELTAMIVIR 45MG. MEDICAMENTO ANTIVIRAL USADO NA PREVENÇÃO E TRATAMENTO DE GRIPE POR INFLUENZAVIRUS. ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DE FÁBRICA, CONTENDO EXTERNAMENTE ESPECIFICAÇÃO DO PRODUTO, INFORMAÇÕES DO FABRICANTE, QUÍMICO RESPONSÁVEL, N° LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE. O PRODUTO DEVERÁ TER REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE.	1600	COMPR
166	OSELTAMIVIR 75MG OSELTAMIVIR 75MG. MEDICAMENTO ANTIVIRAL USADO NA PREVENÇÃO E TRATAMENTO DE GRIPE POR INFLUENZAVIRUS. ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DE FÁBRICA, CONTENDO EXTERNAMENTE ESPECIFICAÇÃO DO PRODUTO, INFORMAÇÕES DO FABRICANTE, QUÍMICO RESPONSÁVEL, N° LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE. O PRODUTO DEVERÁ TER REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE.	2400	COMPR
167	OXIDO DE ZINCO + VITAMINAS A , D – POMADA/ BISNAGA, 45G OXIDO DE ZINCO + VITAMINAS A , D – POMADA/ BISNAGA - 45g, Acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade.	12000	UN
168	PALMITATO DE RETINOL 5.000UI/G + COLECALCIFEROL 100UI/G + ÓXIDO DE ZINCO 150MG/G – POMADA DERMATOLÓGICA. TUBO/BISNAGA DE 45G. PALMITATO DE RETINOL 5.000UI/G + COLECALCIFEROL 100UI/G + ÓXIDO DE ZINCO 150MG/G – POMADA DERMATOLÓGICA. TUBO/BISNAGA DE 45G. Acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. Tubo/Bisnaga de 45g. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	3000	TUBO
169	PANTOPRAZOL – 20MG. COMPRIMIDO REVESTIDO. PANTOPRAZOL – 20MG. COMPRIMIDO REVESTIDO. Acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	200000	COMPR
170	PAPAÍNA 5% - EM GEL - POTE/FRASCO DE 250G.	1000	FRASC



	PAPAÍNA 5% - EM GEL - POTE/FRASCO DE 250G. Acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. Pote/frasco de 250g. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.		
171	PARACETAMOL 200 MG/ML (FRASCO C/ 15 ML) PARACETAMOL 200mg/ml, acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade, frasco c/ 15ml. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde. O produto deverá conter lacre anti-vasamento.	12000	FRASC
172	PARACETAMOL 500MG + FOSFATO DE CODEÍNA 30MG. COMPRIMIDO. PARACETAMOL 500MG + FOSFATO DE CODEÍNA 30MG. COMPRIMIDO. Acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	72000	COMPR
173	PENTOXIFILINA – 400MG. COMPRIMIDO REVESTIDO. PENTOXIFILINA – 400MG. COMPRIMIDO REVESTIDO. Acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	13000	COMPR
174	PERICIAZINA 4% (40MG/ML) – SOLUÇÃO ORAL. FRASCO DE 20ML. PERICIAZINA 4% (40MG/ML) – SOLUÇÃO ORAL. FRASCO DE 20ML. Acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. Frasco de 20mL. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	1000	FRASC
175	PICOSSULFATO SÓDICO 7,5MG (EQUIV. A 5MG DE PICOSSULFATO) – SOLUÇÃO ORAL (GOTAS). FRASCO DE 20ML. PICOSSULFATO SÓDICO 7,5MG (EQUIV. A 5MG DE PICOSSULFATO) – SOLUÇÃO ORAL (GOTAS). FRASCO DE 20ML. Acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. Frasco de 20mL. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	1000	FRASC
176	PIRACETAM – 800MG. COMPRIMIDO REVESTIDO. PIRACETAM – 800MG. COMPRIMIDO REVESTIDO. Acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	5000	COMPR
177	PIRIMETAMINA 25MG - COMPRIMIDO PIRIMETAMINA 25MG - COMPRIMIDO - acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de	2000	COMPR



	fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.		
178	POLIVITAMINA COM SAIS MINERAIS - DRÁGEA POLIVITAMINA COM SAIS MINERAIS - DRÁGEA - Suplemento alimentar composto por micronutrientes essenciais, atuando em processos metabólicos, regulação e equilíbrio dos sistemas do corpo humano (como o imunológico), agindo como coenzimas, antioxidantes e até mesmo como um pré-hormônio. Tendo como principais vitaminas, ao menos: Vitamina A, Complexo B, Vitamina C, Vitamina D, Vitamina E, Vitamina H e Vitamina K; e como principais minerais, ao menos: Cobre, Cromo, Iodo, Manganês, Magnésio, Selênio e Zinco.	90000	UN
179	POLIVITAMINICO + SAIS MINERAIS- SUSPENSÃO- FRASCO 150 ML POLIVITAMINICO + SAIS MINERAIS- SUSPENSÃO- FRASCO 150 ML - Acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade.	3000	FRASC
180	PREDNISOLONA, FOSFATO SÓDICO DE 03MG/ML - FRASCO COM 60ML PREDNISOLONA, FOSFATO SÓDICO DE 03MG/ML - FRASCO COM 60ML - acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade, frasco com 60ml. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	8000	FRASC
181	PREDNISONA 5MG - COMPRIMIDO PREDNISONA 5MG - COMPRIMIDO - acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	300000	COMPR
182	PREGABALINA 75MG – CÁPSULA. PREGABALINA 75mg – CÁPSULA. Acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	36000	COMPR
183	PROGESTERONA MICRONIZADA – 200MG. CÁPSULA GELATINOSA MOLE. PROGESTERONA MICRONIZADA – 200MG. CÁPSULA GELATINOSA MOLE. Acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	2500	COMPR
184	PROMETAZINA, CLORIDRATO DE 25 MG - COMPRIMIDO PROMETAZINA, CLORIDRATO DE 25 MG - COMPRIMIDO, acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	90000	COMPR
185	PROPATILNITRATO 10MG – COMPRIMIDO SUBLINGUAL. PROPATILNITRATO 10MG – COMPRIMIDO SUBLINGUAL. Acondicionado	3000	COMPR



	em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.		
186	PROPRANOLOL, CLORIDRATO DE 40 MG - COMPRIMIDO PROPRANOLOL, CLORIDRATO DE 40 MG - COMPRIMIDO, acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	300000	COMPR
187	QUETIAPINA 100 MG COMPRIMIDO QUETIAPINA 100mg, COMPRIMIDO - acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	36000	COMPR
188	RIFAMICINA SÓDICA 10 MG/ML (SPRAY) - FRASCO 20 ML RIFAMICINA SÓDICA 10 MG/ML (SPRAY) - FRASCO 20 ML, acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade, frasco com 20ml. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	3000	FRASC
189	RISPERIDONA – 1MG. COMPRIMIDO REVESTIDO. RISPERIDONA – 1MG. COMPRIMIDO REVESTIDO.Acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	65000	COMPR
190	RISPERIDONA 2 MG - COMPRIMIDO RISPERIDONA 2 MG - COMPRIMIDO, acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	90000	COMPR
191	SAIS PARA REIDRATAÇÃO ORAL (CLORETO DE POTÁSSIO + CLORETO DE SÓDIO + CITRATO DE SÓDIO DI-HIDRATADO + GLICOSE) – PÓ PARA SOLUÇÃO ORAL. ENVELOPE DE 27,9G. SAIS PARA REIDRATAÇÃO ORAL (CLORETO DE POTÁSSIO + CLORETO DE SÓDIO + CITRATO DE SÓDIO DI-HIDRATADO + GLICOSE) – PÓ PARA SOLUÇÃO ORAL. ENVELOPE DE 27,9G.Acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. Envelope de 27,9g. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	38000	ENVEL
192	SALBUTAMOL 0,4MG/ML – XAROPE. FRASCO DE 120ML. SALBUTAMOL 0,4MG/ML – XAROPE. FRASCO DE 120ML.Acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de	5000	FRASC

Prefeitura Municipal de Ribas do Rio Pardo

Rua Conceição do Rio Pardo, 1725 – Centro – Ribas do Rio Pardo/MS

CEP: 79180-000

Tel.: (67) 3238-1175

www.ribasdoriopardo.ms.gov.br



	fabricação e prazo de validade. Frasco de 120mL. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.		
193	SILIMARINA 70MG + METIONINA 100MG. DRÁGEA. SILIMARINA 70MG + METIONINA 100MG. DRÁGEA.Acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	21000	COMPR
194	SIMETICONA 75MG/ML – SOLUÇÃO ORAL (GOTAS). FRASCO DE 15ML. SIMETICONA 75MG/ML – SOLUÇÃO ORAL (GOTAS). FRASCO DE 15ML.Acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. Frasco de 15mL. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	4000	FRASC
195	SINVASTATINA – 20MG. COMPRIMIDO REVESTIDO. SINVASTATINA – 20MG. COMPRIMIDO REVESTIDO.Acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	405000	COMPR
196	SORBITOL A 70% 714MG/G + LAURILSULFATO DE SÓDIO 7,70MG/G – SOLUÇÃO RETAL. BISNAGA COM 6,5G. SORBITOL A 70% 714MG/G + LAURILSULFATO DE SÓDIO 7,70MG/G – SOLUÇÃO RETAL. BISNAGA COM 6,5G.Acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. Bisnaga de 6,5g. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	10000	BISNA
197	SUCCINATO DE METOPROLOL – 25MG. COMPRIMIDO REVESTIDO. SUCCINATO DE METOPROLOL – 25MG. COMPRIMIDO REVESTIDO.Acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	90000	COMPR
198	SULFADIAZINA 500MG, COMPRIMIDO SULFADIAZINA 500mg, comprimido, acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	15000	COMPR
199	SULFADIAZINA DE PRATA 1% – CREME DERMATOLÓGICO. TUBO/BISNAGA 30G. SULFADIAZINA DE PRATA 1% – CREME DERMATOLÓGICO. TUBO/BISNAGA 30G.Acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. Frasco de 30g. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	6000	TUBO
200	SULFAMETOXAZOL 400MG + TRIMETOPRIMA 80 MG - COMPRIMIDO	60000	COMPR



	SULFAMETOXAZOL 400MG + TRIMETOPRIMA 80 MG - COMPRIMIDO, acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.		
201	SULFAMETOXAZOL 40MG + TRIMETOPRIMA 8MG - SUSPENSÃO ORAL - FRASCO 100 ML SULFAMETOXAZOL 40MG + TRIMETOPRIMA 8MG - SUSPENSÃO ORAL - FRASCO 100 ML, acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade, frasco c/ 100ml. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	3000	FRASC
202	SULFATO DE HIDROXICLOROQUINA – 400MG. COMPRIMIDO REVESTIDO. SULFATO DE HIDROXICLOROQUINA – 400MG. COMPRIMIDO REVESTIDO.Acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	40000	COMPR
203	SULFATO DE NEOMICINA 5MG + BACITRACINA 250UI – POMADA DERMATOLÓGICA. TUBO/BISNAGA DE 10G. SULFATO DE NEOMICINA 5MG + BACITRACINA 250UI – POMADA DERMATOLÓGICA. TUBO/BISNAGA DE 10G.Acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. Tubo/bisnaga de 10g. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	10000	UN
204	SULFATO DE SALBUTAMOL 120,5MCG/DOSE (EQUIV. A 100MCG/DOSE DE SALBUTAMOL) – FRASCO DE 200 DOSES, COM APLICADOR. SULFATO DE SALBUTAMOL 120,5MCG/DOSE (EQUIV. A 100MCG/DOSE DE SALBUTAMOL) – FRASCO DE 200 DOSES, COM APLICADOR.Acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. Frasco de 200 doses, com aplicador. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	8000	FRASC
205	SULFATO FERROSO 40MG - COMPRIMIDO SULFATO FERROSO 40MG - COMPRIMIDO - acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	180000	COMPR
206	TIABENDAZOL 50MG/G – POMADA DERMATOLÓGICA. TUBO DE 30G. TIABENDAZOL 50MG/G – POMADA DERMATOLÓGICA. TUBO DE 30G.Acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. Frasco de 30g. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	2000	BISNA



207	TIMOLOL COLIRIO 0,5% - FRASCO COM 5 ML TIMOLOL COLIRIO 0,5% - FRASCO COM 5 ML, acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade, frasco c/ 05ml. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	700	FRASC
208	TOBRAMICINA 0,3% (3MG/ML) – SOLUÇÃO OFTÁLMICA (COLÍRIO). FRASCO DE 5ML. TOBRAMICINA 0,3% (3MG/ML) – SOLUÇÃO OFTÁLMICA (COLÍRIO). FRASCO DE 5ML. Acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. Frasco de 5mL. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	3000	FRASC
209	TOPIRAMATO – 50MG. COMPRIMIDO REVESTIDO. TOPIRAMATO – 50MG. COMPRIMIDO REVESTIDO. Acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	75000	COMPR
210	TRAZODONA, CLORIDRATO DE 50 MG TRAZODONA, CLORIDRATO DE 50mg, comprimido. Acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	36000	COMPR
211	VALPROATO DE SÓDIO (XAROPE) 250MG/5ML VALPROATO DE SÓDIO (xarope) 250mg/5mL, acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	2000	UN
212	VALPROATO DE SÓDIO OU ÁCIDO VALPRÓICO – 288MG (EQUIV. A 250MG DE ÁCIDO VALPRÓICO). CÁPSULA. VALPROATO DE SÓDIO OU ÁCIDO VALPRÓICO – 288MG (EQUIV. A 250MG DE ÁCIDO VALPRÓICO). CÁPSULA. Acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	90000	COMPR
213	VARFARINA SÓDICA – 5MG. COMPRIMIDO. VARFARINA SÓDICA – 5MG. COMPRIMIDO. Acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	15000	COMPR
214	VITAMINA D3 50.000 UI COMPRIMIDO VITAMINA D3 50.000 UI COMPRIMIDO - acondicionado em embalagem	6000	COMPR



	original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.		
215	VITELINATO DE PRATA 10% (100MG/ML) – COLÍRIO. FRASCO DE 5ML. VITELINATO DE PRATA 10% (100MG/ML) – COLÍRIO. FRASCO DE 5ML. Acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. Frasco de 5mL. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	500	FRASC
216	ACEBROFILINA 10 MG/ML OU 50 MG / 05 ML (FRASCO C/ 120 ML) ACEBROFILINA 10mg/ml ou 50mg/05ml, xarope adulto, acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade, frasco c/ 120ml. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde. O produto deverá conter lacre anti-vasamento e dispositivo dosador, tipo copo ou seringa.	13.000	FRASC
217	ADESIVO TRANSDÉRMICO DE NICOTINA 14MG CAIXA C/ 7 UNID. ADESIVO TRANSDÉRMICO DE NICOTINA 14MG CAIXA C/ 7 UNID. ADESIVO DE NICOTINA FASE 2/3. INDICAÇÃO: INTERRUPÇÃO DO HÁBITO DE FUMAR. ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DE FÁBRICA, CONTENDO EXTERNAMENTE ESPECIFICAÇÃO DO PRODUTO, INFORMAÇÕES DO FABRICANTE, QUÍMICO RESPONSÁVEL, N° LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE. O PRODUTO DEVERÁ TER REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE.	2700	CX
218	ADESIVO TRANSDÉRMICO DE NICOTINA 21MG CAIXA C/ 7 UNID ADESIVO TRANSDÉRMICO DE NICOTINA 21MG CAIXA C/ 7 UNID. ADESIVO DE NICOTINA FASE 1/3. INDICAÇÃO: INTERRUPÇÃO DO HÁBITO DE FUMAR. ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DE FÁBRICA, CONTENDO EXTERNAMENTE ESPECIFICAÇÃO DO PRODUTO, INFORMAÇÕES DO FABRICANTE, QUÍMICO RESPONSÁVEL, N° LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE. O PRODUTO DEVERÁ TER REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE.	5400	CX
219	ADESIVO TRANSDÉRMICO DE NICOTINA 7MG CAIXA C/ 7 UNID. ADESIVO TRANSDÉRMICO DE NICOTINA 7MG CAIXA C/ 7 UNID. ADESIVO DE NICOTINA FASE 3/3. INDICAÇÃO: INTERRUPÇÃO DO HÁBITO DE FUMAR. ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DE FÁBRICA, CONTENDO EXTERNAMENTE ESPECIFICAÇÃO DO PRODUTO, INFORMAÇÕES DO FABRICANTE, QUÍMICO RESPONSÁVEL, N° LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE. O PRODUTO DEVERÁ TER REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE.	2700	CX
220	AMOXICILINA + POTÁSSIO, CLAVULANATO DE 500 / 125 MG COMPRIMIDO AMOXICILINA+CLAVULANATO DE POTASSIO 500/125mg, COMPRIMIDO - acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto	40000	COMPR



	deverá ter registro no Ministério da Saúde.		
221	AMOXICILINA + POTÁSSIO, CLAVULANATO DE 875 / 125 MG COMPRIMIDO AMOXICILINA + CLAVULANATO DE POTASSIO 875+125mg, COMPRIMIDO - acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, nº lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	40000	COMPR
222	AMOXICILINA 250 MG/5 ML SUSP 150 ML AMOXICILINA 250 MG/5 ML SUSP 150 ML - acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, nº lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	30000	FRASC
223	AMOXICILINA 250MG/5ML + CLAVULANATO DE POTÁSSIO 62,5MG/5ML. SUSPENSÃO ORAL. FRASCO DE 75ML AMOXICILINA 250mg/5mL + CLAVULANATO DE POTÁSSIO 62,5mg/5mL. Suspensão oral. Frasco de 75mL - acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, nº lote, data de fabricação e prazo de validade, frasco de 75mL. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	40000	FRASC
224	AMOXICILINA 500MG COMPRIMIDO AMOXICILINA – 500MG. Acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, nº lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	380000	COMPR
225	AZITROMICINA 500 MG COMPRIMIDO AZITROMICINA 500 MG COMPRIMIDO acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, nº lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	90000	COMPR
226	AZITROMICINA 600MG/15ML (40MG/ML). SUSPENSÃO ORAL. FRASCO DE 15ML AZITROMICINA 600mg/15mL (40mg/mL). Suspensão oral. Frasco de 15mL - acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, nº lote, data de fabricação e prazo de validade, frasco de 15mL. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	23000	FRASC
227	BAMIFILINA, CLORIDRATO DE 600 MG COMPRIMIDO BAMIFILINA, CLORIDRATO DE 600mg, COMPRIMIDO - acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, nº lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	60000	COMPR
228	BUDESONIDA 32MCG – AEROSSOL NASAL, FRASCO COM 120 DOSES. BUDESONIDA 32MCG – AEROSSOL NASAL, FRASCO COM 120 DOSES. Acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo	5000	FRASC



	externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, nº lote, data de fabricação e prazo de validade. Frasco com 120 doses. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.		
229	BUDESONIDA 64MCG – AEROSSOL NASAL, FRASCO COM 120 DOSES. BUDESONIDA 64MCG – AEROSSOL NASAL, FRASCO COM 120 DOSES. Acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, nº lote, data de fabricação e prazo de validade. Frasco com 120 doses. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	5000	FRASC
230	CARBAMAZEPINA 200MG COMPRIMIDO CARBAMAZEPINA 200MG – COMPRIMIDO - acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, nº lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	350.000	COMPR
231	CARBAMAZEPINA – 20MG/ML – SUSPENSÃO ORAL. FRASCO DE 100ML. CARBAMAZEPINA – 20MG/ML – SUSPENSÃO ORAL. FRASCO DE 100ML. Acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, nº lote, data de fabricação e prazo de validade. Frasco de 100mL. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	12.000	FRASC
232	CARVÃO ATIVADO P.A. (EM PÓ) – FRASCO DE 25G. CARVÃO ATIVADO P.A. (EM PÓ) – FRASCO DE 25G. Acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, nº lote, data de fabricação e prazo de validade. Frasco de 25g. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	4000	FRASC
233	CEFACLOXONIL MONOIDRATADA 250 MG / 05 ML (FRASCO C/ 80 ML) CEFACLOXONIL MONOIDRATADA 250mg/ 05ml, frasco c/ 80 ml - acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, nº lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	2000	FRASC
234	CEFALEXINA 500MG – COMPRIMIDO CEFALOSPORINA 500MG – COMPRIMIDO - acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, nº lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	470000	COMPR
235	CEFALEXINA 50MG/ML – SUSPENSÃO ORAL. FRASCO DE 100ML, COM COPO DOSADOR. CEFALOSPORINA 50MG/ML – SUSPENSÃO ORAL. FRASCO DE 100ML, COM COPO DOSADOR. Acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, nº lote, data de fabricação e prazo de validade. Frasco de 100mL, com copo dosador. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	8000	FRASC
236	CIPROFLOXACINA – 100MG. COMPRIMIDO.	180000	COMPR



	CIPROFIBRATO – 100MG. COMPRIMIDO.Acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.		
237	CLARITROMICINA 250 MG COMPRIMIDO CLARITROMICINA 250mg, comprimidos. Acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	30000	COMPR
238	CLORIDRATO DE CLOMIPRAMINA – 25MG. COMPRIMIDO REVESTIDO. CLORIDRATO DE CLOMIPRAMINA – 25MG. COMPRIMIDO REVESTIDO.Acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	150000	COMPR
239	CLORIDRATO DE FLUOXETINA 20MG - COMPRIMIDO CLORIDRATO DE FLUOXETINA 20MG - COMPRIMIDO - acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	600000	COMPR
240	DIOSMINA 450MG + HESPERIDINA 50MG. COMPRIMIDO REVESTIDO. DIOSMINA 450MG + HESPERIDINA 50MG. COMPRIMIDO REVESTIDO.Acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	200000	COMPR
241	DIPIRONA SÓDICA 500MG. COMPRIMIDO DIPIRONA SÓDICA 500MG. COMPRIMIDO - acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	780000	COMPR
242	DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA 250MCG/DOSE. PÓ PARA SOLUÇÃO INALATÓRIA – FRASCO DE 200 DOSES DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA 250mcg/dose. Pó para Solução inalatória – Frasco de 200 doses - acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	8000	FRASC
243	FIBRINOLISINA 1U(LOOMIS)/G + DESOXIRRIBONUCLEASE 666U/G + CLORANFENICOL 10MG/G – POMADA DERMATOLÓGICA. TUBO DE 30G. FIBRINOLISINA 1U(LOOMIS)/G + DESOXIRRIBONUCLEASE 666U/G + CLORANFENICOL 10MG/G – POMADA DERMATOLÓGICA. TUBO DE 30G.Acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico	3000	TUBO



	responsável, nº lote, data de fabricação e prazo de validade. Tubo de 30g. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.		
244	FINASTERIDA – 5MG. COMPRIMIDO REVESTIDO. FINASTERIDA – 5MG. COMPRIMIDO REVESTIDO.Acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, nº lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	90000	COMPR
245	GABAPENTINA 300MG - COMPRIMIDO GABAPENTINA 300MG - COMPRIMIDO - acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, nº lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	200000	COMPR
246	IBUPROFENO 600MG - COMPRIMIDO IBUPROFENO 600MG - COMPRIMIDO - acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, nº lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	600000	COMPR
247	INSULINA HUMANA N.P.H 100UI/ML - FRASCO/AMPOLA CONTENDO 10ML INSULINA HUMANA N.P.H 100UI/ML - FRASCO/AMPOLA CONTENDO 10ML - acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, nº lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	5000	FRASC
248	INSULINA REGULAR 100 UI/ML - FRASCO/AMPOLA DE 10 ML INSULINA REGULAR 100 UI/ML - FRASCO/AMPOLA DE 10 ML - Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, nº lote, data de fabricação e prazo de validade.	3000	UN
249	INSULINA REGULAR 100 UI/ML - CANETA 3 ML INSULINA REGULAR 100 UI/ML - CANETA 3 ML - Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, nº lote, data de fabricação e prazo de validade.	6000	UN
250	LEVODOPA 200MG + CLORIDRATO DE BENSERAZIDA 50MG. COMPRIMIDO. LEVODOPA 200MG + CLORIDRATO DE BENSERAZIDA 50MG. COMPRIMIDO.Acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, nº lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	45000	COMPR
251	LOSARTANA POTÁSSICA – 50MG. COMPRIMIDO REVESTIDO LOSARTANA POTÁSSICA – 50MG. COMPRIMIDO REVESTIDO.	715000	COMPR

Prefeitura Municipal de Ribas do Rio Pardo

Rua Conceição do Rio Pardo, 1725 – Centro – Ribas do Rio Pardo/MS

CEP: 79180-000

Tel.: (67) 3238-1175

www.ribasdoripardo.ms.gov.br



	Acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.		
252	MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA 0,4MG/ML OU 2MG/5ML. FRASCO DE 120ML MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA 0,4MG/ML OU 2MG/5ML. FRASCO DE 120ML - acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade, frasco com 120ml. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde. O produto deverá conter lacre anti-vasamento e dispositivo dosador, tipo copo ou seringa.	20000	FRASC
253	METFORMINA 850 MG COMPRIMIDO METFORMINA 850 MG COMPRIMIDO - acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	680000	COMPR
254	METILDOPA 250MG - COMPRIMIDO METILDOPA 250MG - COMPRIMIDO - acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	430000	COMPR
255	OMEPRAZOL – 20MG. CÁPSULA GELATINOSA DURA. OMEPRAZOL – 20MG. CÁPSULA GELATINOSA DURA.Acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde	600000	COMPR
256	PAPAÍNA 10% - EM GEL - POTE/FRASCO DE 250G. PAPAÍNA 10% - EM GEL - POTE/FRASCO DE 250G.Acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. Pote/frasco de 250g. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	2000	FRASC
257	PARACETAMOL 500 MG COMPRIMIDO PARACETAMOL 500mg, COMPRIMIDO - acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	500000	COMPR
258	PREDNISONA 20MG - COMPRIMIDO PREDNISONA 20MG - COMPRIMIDO - acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do	430000	COMPR



	produto, informações do fabricante, químico responsável, nº lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.		
259	SACCHAROMYCES CEREVISIAE 100M/ML ADULTO, FLACONETE DE 5 ML TIPO FLORAX SACCHAROMYCES CEREVISIAE 100 M milhões/ml - flaconete de 5 ml - acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, nº lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	40000	UN
260	SACCHAROMYCES CEREVISIAE 200MG - SACHÊ 1G SACCHAROMYCES CEREVISIAE 200MG - sachê 1g. acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, nº lote, data de fabricação e prazo de validade. o produto deverá ter registro no ministério da saúde	30000	UN
261	SACCHAROMYCES CEREVISIAE 50M/ML PEDIÁTRICO, FLACONETE DE 5 ML TIPO FLORAX SACCHAROMYCES CEREVISIAE 50 milhões/ml - flaconete de 5 ml - acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, nº lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	40000	UN
262	SINASTATINA – 40MG. COMPRIMIDO REVESTIDO. SINASTATINA – 40MG. COMPRIMIDO REVESTIDO.Acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, nº lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	480000	COMPR
263	SUCCINATO DE METOPROLOL – 50MG. COMPRIMIDO REVESTIDO SUCCINATO DE METOPROLOL – 50MG. COMPRIMIDO REVESTIDO. Acondicionado em embalagem original de fábrica, aluminizada, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, nº lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	90000	COMPR
264	SULFATO DE GENTAMICINA (EQUIVALENTE A 3 MG DE GENTAMICINA) + FOSFATO DISSÓDICO DE BETAMETASONA (EQUIVALENTE A 1 MG DE BETAMETASONA) COLIRIO OFTÁLMICO FRASCO DE 10 ML SULFATO DE GENTAMICINA (EQUIVALENTE A 3 MG DE GENTAMICINA) + FOSFATO DISSÓDICO DE BETAMETASONA (EQUIVALENTE A 1 MG DE BETAMETASONA) COLIRIO OFTÁLMICO FRASCO DE 10 ML - acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, químico responsável, nº lote, data de fabricação e prazo de validade. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	5000	FRASC

2. JUSTIFICATIVAS:

Prefeitura Municipal de Ribas do Rio Pardo

Rua Conceição do Rio Pardo, 1725 – Centro – Ribas do Rio Pardo/MS

CEP: 79180-000

Tel.: (67) 3238-1175

www.ribasdoripardo.ms.gov.br

2.1. Necessário se faz a instauração do procedimento licitatório para atendimento da demanda de aquisição de medicamentos da Farmácia Básica objetivando assistência aos usuários do Sistema Único de Saúde (SUS).

2.2. O abastecimento do estoque da farmácia básica faz-se necessário tendo em vista que atualmente a Farmácia Básica atende anualmente cerca de aproximadamente 60.000 (sessenta mil) receituários, sendo encaminhados por todas as Unidades Municipais de Saúde, que executam anualmente mais de 220.000 (duzentos e vinte mil) procedimentos – entre consultas, internações e outros tipos de atendimento, que dependem dos referidos insumos e/ou culminam na dispensação de receitas medicamentosas.

3. DA DOCUMENTAÇÃO PARA HABILITAÇÃO E PROPOSTA

3.1. Para fins de habilitação, a proponente vencedora deverá apresentar os documentos abaixo, sob pena de inabilitação, consistentes em:

3.1.1. Para fins de habilitação jurídica:

a) tratando-se de empresa individual, requerimento de empresário individual, devidamente registrado na Junta Comercial (sede da licitante); ou

b) tratando-se de sociedades comerciais, ato constitutivo ou estatuto em vigor e suas alterações posteriores ou instrumento consolidado, devidamente registrado na Junta Comercial (sede da licitante); ou

c) tratando-se de sociedades por ações (S/A), ato constitutivo ou estatuto em vigor e suas alterações posteriores ou instrumento consolidado, devidamente registrado na Junta Comercial (sede da licitante), acompanhado de documentos de eleição dos atuais administradores em exercício; ou

d) tratando-se de sociedades civis, ato constitutivo ou estatuto em vigor e suas alterações posteriores ou instrumento consolidado, devidamente registrado no Cartório de Registro Civil de Pessoas Jurídicas (PJ), acompanhado de prova da diretoria em exercício; ou

e) tratando-se de empresa ou sociedade estrangeira, ato de registro ou decreto de autorização para funcionamento no País, expedido pelo órgão competente, quando a atividade assim o exigir; ou

f) tratando-se de microempreendedor individual (MEI), Certificado da Condição de Microempreendedor Individual – CCMEI, expedido gratuitamente pelo Portal do Empreendedor – MEI (<http://www.portaldoempreendedor.gov.br>). ou

g) tratando-se de sociedades cooperativas, ato constitutivo ou estatuto em vigor e última alteração subsequente, com fulcro no art. 14, da Lei Federal nº 5.764/1971, acompanhado do “modelo de gestão operacional”, conforme disposto no art. 10, § 1º, c/c art. 11, da IN nº 05/2017 (MPDG).

3.1.2. Para fins de habilitação fiscal e trabalhista:

Prefeitura Municipal de Ribas do Rio Pardo

Rua Conceição do Rio Pardo, 1725 – Centro – Ribas do Rio Pardo/MS

CEP: 79180-000

Tel.: (67) 3238-1175

www.ribasdoriopardo.ms.gov.br

- a) Prova de inscrição no Cadastro Nacional de Pessoa Jurídica (CNPJ/MF), pertinente ao seu ramo de atividade e compatível com o objeto.
- b) Prova de inscrição no Cadastro de Contribuinte Estadual, se houver, conforme competência e personalidade jurídica da empresa, relativa ao domicílio ou sede da licitante que ora se habilita.
- c) Prova de regularidade para com a Fazenda Federal e a Seguridade Social (INSS), mediante Certidão Negativa de Débitos (CND), ou, Certidão Positiva de Débitos com Efeitos de Negativa (CPN), relativos aos Créditos Tributários Federais e à Dívida Ativa da União, expedida conjunta pela Secretaria da Receita Federal do Brasil (RFB) e pela Procuradoria-Geral da Fazenda Nacional (PGFN), na forma da Lei. (Portaria Conjunta RFB/PGFN nº 1.751/2014)
- d) Prova de regularidade para com a Fazenda Estadual, mediante Certidão Negativa de Débitos (CND), ou, Certidão Positiva de Débitos com Efeitos de Negativa (CPN), relativos aos Créditos Tributários de ICMS, expedida pelo órgão competente, relativa ao domicílio ou sede da empresa que ora se habilita, na forma da Lei.
- e) Prova de regularidade perante o Fundo de Garantia por Tempo De Serviço (FGTS), mediante Certificado de Regularidade de Situação – CRF, demonstrando situação regular no cumprimento dos encargos sociais instituídos por Lei. (Lei Federal nº 8.036/1990)
- f) Prova de regularidade perante a Justiça do Trabalho, mediante Certidão Negativa de Débitos Trabalhistas (CNDT), ou, Certidão Positiva de Débitos com Efeitos de Negativa (CPN), expedida pelo TRIBUNAL SUPERIOR DO TRABALHO – TST (<http://www.tst.jus.br>), nos termos do Decreto-Lei nº 5.452/1943, Consolidação das Leis do Trabalho. (art. 29, inciso V, da Lei 8.666/1993)

3.1.3. Para fins de habilitação econômica financeira:

- a) Certidão negativa de falência ou de recuperação judicial, expedida pelo distribuidor, ou distribuidores, se for o caso, da sede da licitante, que esteja dentro do prazo de validade expresso na própria Certidão.
- a.1) Caso não houver prazo fixado, a validade será de 60 (sessenta) dias.
- a.2) Serão admitidas a participação, de empresas em recuperação judicial, desde que apresentem Plano de Recuperação aprovado e homologado judicialmente.

3.1.4. Para fins de habilitação técnica:

- a) Alvará de licença sanitária, Estadual ou Municipal, relativo ao domicílio ou sede da licitante que ora se habilita, dentro do prazo de validade e vigência, o qual não poderá ser substituído em nenhuma hipótese por “protocolo” de revalidação.

Prefeitura Municipal de Ribas do Rio Pardo

Rua Conceição do Rio Pardo, 1725 – Centro – Ribas do Rio Pardo/MS

CEP: 79180-000

Tel.: (67) 3238-1175

www.ribasdoriopardo.ms.gov.br

b) Autorização de Funcionamento de Empresa (AFE) expedida pela Agência de Vigilância Sanitária (ANVISA), de titularidade da empresa licitante, pertinente ao objeto licitado, em plena validade, através de publicação no Diário Oficial da União (DOU), (indicando sua localização na publicação através de marcador de texto) ou comprovação de sua isenção.

b.1) As empresas que estão em processo de renovação com a Agência de Vigilância Sanitária (ANVISA), deverão apresentar os documentos vencidos (AFE e/ou AE), juntamente com o respectivo "protocolo/petição" para renovação, bem como, a guia de recolhimento bancário devidamente quitada.

3.1.5. Para fins de atendimento das declarações:

3.1.5.1. Declaração expressa da licitante, devidamente assinada pelo responsável que:

a) conhece, aceita e se submete a todas às condições estabelecidas no Edital e seus anexos, bem como, às disposições técnicas e oficiais, tendo recebido todos os documentos e informações necessárias para o cumprimento integral e pleno das obrigações assumidas, relativas à licitação, ressaltando-se o direito recursal.

b) se compromete, formalmente, para satisfazer a execução do objeto licitado, de acordo com os prazos, planejamentos e especificações que fazem parte integrante e complementar do Edital, pelo preço e condições constantes da proposta ofertada, assim como assegurar à Administração o fiel cumprimento das obrigações a serem assumidas, caso venha a ser vencedora no presente certame, salvo por motivo justo decorrente de fato superveniente, caso fortuito ou força maior, sujeitando-se às penalidades cabíveis, na forma da Lei.

c) está ciente das condições da licitação, que responderá pela veracidade e autenticidade das informações constantes da documentação e proposta oferecida ao certame, e que, se necessário, à qualquer tempo, fornecerá informações e documentações complementares, sempre que solicitadas pelo Pregoeiro e/ou pela Administração.

d) não possui em seu quadro permanente de pessoal, empregados menores de 18 (dezoito) anos, em trabalho noturno, perigoso ou insalubre, ou ainda, de 16 (dezesseis) anos, em qualquer trabalho, salvo na condição de aprendiz, a partir de 14 (quatorze) anos, nos termos do inciso XXXIII, art. 7º, da Constituição Federal de 1988, relativo à proibição do trabalho do menor. (Lei Federal nº 9.854/1999)

e) inexistente qualquer ato e/ou fato impeditivo, que possa comprometer sua idoneidade moral, financeira, técnica ou econômica, de participar da presente licitação, bem como, também, que:

f) no quadro societário da empresa, não há entre seus sócios, proprietários, dirigentes e/ou administradores, qualquer pessoa que faça parte de empresas declaradas inidôneas, que esteja com suspensão temporária e impedida de contratar com o Município de RIBAS DO RIO PARD-MS, nos termos do art. 87, inciso III, da Lei nº 8.666/1993, ou mesmo, impedida de licitar e/ou contratar com a

Administração Pública, nos termos do art. 87, inciso IV, da Lei, comprometendo-se a declarar, a qualquer tempo, a ocorrência de fatos posteriores e supervenientes à data de realização da licitação, nos termos do art. 32, § 2º, da mesma Lei.

g) no quadro societário da empresa, não há entre seus sócios, proprietários, dirigentes e/ou administradores, qualquer pessoa que pertença ao quadro de servidores da PREFEITURA MUNICIPAL DE RIBAS DO RIO PARDO-MS, além disso, também, que, não possui em seu quadro permanente de pessoal, por empregado, responsável técnico, subordinado e/ou subcontratado, pessoa que apresente qualquer vínculo de natureza técnica, comercial, econômica, financeira ou trabalhista entre o autor do projeto, pessoa física (PF) ou jurídica (PJ), e a licitante, ou que seja responsável, esteja incursa ou integre comissão de licitação, nos termos do art. 9º, da Lei nº 8.666/1993.

h) no quadro societário da empresa, não há sócios, proprietários, dirigentes e/ou administradores, qualquer pessoa que, considerando o cônjuge, o(a) companheiro(a) ou o parente em linha reta ou colateral, por consanguinidade ou afinidade, até o 2º (segundo) grau, seja familiar de:

- Agente político (Prefeito, Vice-Prefeito, Vereador);
- Ordenador de Despesa ou Secretário Municipal requerente da pretensa contratação (ou da Secretaria Licitante);
- Servidor ou agente público lotado, com qualquer outro vínculo, gerência ou informação privilegiada na Secretaria Licitante;
- Servidor ou agente público lotado, com qualquer outro vínculo, gerência ou informação privilegiada na Coordenadoria de Licitação.

3.2. Para fins de atendimento a proponente deverá apresentar no envelope de proposta de preços os documentos abaixo, sob pena de desclassificação da proposta, consistentes em:

a) Declaração expressa da licitante, devidamente assinada pelo responsável legal, sob as penas do art. 299 do Código Penal, de elaboração independente de proposta.

b) Declaração expressa da licitante, devidamente assinada pelo responsável legal, que caso seja vencedor do certame, compromete-se a entregar o (s) medicamento (s) acompanhado (s) do Certificado Registro dos Produtos ou isenção, emitido pela Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA, dentro do prazo de validade, com sua indicação em publicação no DOU ou documento emitido pela Internet de forma clara e precisa, sendo certo que a forma de apresentação do produto entregue deverá ser destacada com marcador de texto. No caso de registro vencido, a empresa deverá apresentar as respectivas certidões e todos os pedidos de revalidação, de forma precisa. Caso não haja obrigatoriedade do Registro (por dispensa ou isenção) deverá apresentar cópia da Declaração de Dispensa ou Isenção de Registro; indicando sua localização na publicação através de marcador de texto.

- Não será admitida a contratação de licitantes inscritos no Cadastro de Empresas Inidôneas e Suspensas (CEIS).

4. DA EXECUÇÃO/ENTREGA, RECEBIMENTO E ACEITE.

4.1. O objeto desta licitação deverá ser entregue de forma parcelada, conforme designado pela Secretaria e/ou Órgão requisitante competente, no prazo máximo de **05 (cinco) dias úteis** a contar da emissão da Autorização de Fornecimento (AF) ou Ordem de Serviço (OS), emitida por parte da CONTRATANTE, conforme cada caso, em nome da CONTRATADA. Vedada a exigência de quantidade mínima para entrega.

4.2. O objeto deverá ser entregue pela contratada no perímetro urbano do município de Ribas do Rio Pardo – MS, nos endereços constantes na Autorização de Fornecimento (AF) ou Ordem de Serviço (OS), em dia e horário de expediente.

4.3. O produto deverá possuir validade de no mínimo 70% (setenta por cento) do prazo máximo indicado na embalagem, devidamente apropriados para consumo, a contar da data do seu recebimento definitivo. Os itens deverão ser entregues devidamente embalados, de forma a não serem danificados durante as operações de transporte e descarga no local indicado da entrega.

4.3. O valor proposto deverá contemplar todas as despesas concernentes ao objeto desta aquisição, tais como: transporte, descarga, impostos, encargos sociais, trabalhistas, previdenciários, fiscais e comerciais, embalagens, fretes, taxas e outras despesas de qualquer natureza que se façam indispensáveis à perfeita execução do objeto.

4.4 – Todos os itens **deverão ser entregues** acompanhados da seguinte documentação:

- a) Certificado Registro dos Produtos ou isenção, emitido pela Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA, dentro do prazo de validade, com sua indicação em publicação no DOU ou documento emitido pela Internet de forma clara e precisa, sendo certo que **a forma de apresentação do produto entregue deverá ser destacada com marcador de texto**. No caso de registro vencido, a empresa deverá apresentar as respectivas certidões e todos os pedidos de revalidação, de forma precisa. Caso não haja obrigatoriedade do Registro (por dispensa ou isenção) deverá apresentar cópia da Declaração de Dispensa ou Isenção de Registro; **indicando sua localização na publicação através de marcador de texto**.

b) O não cumprimento do estabelecido na alínea “a” acima sujeitará a parte infratora as penalidades e sanções previstas neste.

4.5. O transporte e a descarga dos materiais nos locais designados correrão por conta exclusiva da empresa Contratada, sem qualquer custo adicional solicitado posteriormente.

4.6. Os materiais, deverão ser entregues acompanhados da nota fiscal respectiva, delas devendo constar, o produto, o valor unitário, a quantidade entregue; o valor total, além das demais exigências legais pertinentes.

4.7. Caso o item entregue não esteja em conformidade com o solicitado, será responsabilidade da contratada a sua substituição no prazo não superior a 02 (dois) dias a contar da data da devolução, sem qualquer ônus para administração.

4.8. O objeto será recebido:

4.8.1. O recebimento dos itens se efetivará, em conformidade com os artigos 73 a 76 da Lei Federal n. 8.666/93 nos seguintes termos:

4.8.1.1. Provisoriamente, para efeito de posterior verificação da conformidade dos produtos com a especificação;

4.8.1.2. Definitivamente, até o prazo de 10 (dez) dias contados do recebimento provisório, por servidor designado que procederá ao recebimento, verificando as especificações e as quantidades dos produtos entregues, em conformidade com o exigido neste Termo. consumando-se o recebimento definitivo no dia do esgotamento do prazo.

4.9. Relativamente ao disposto no presente tópico, aplicam-se, subsidiariamente, no que couberem, as disposições da Lei n° 8.078 de 11/09/90 – Código de Defesa do Consumidor.

5. DAS OBRIGAÇÕES DAS PARTES

5.1. A Contratada obriga-se a:

a) operar como uma organização idônea, independente, subordinada e sem vínculo com a CONTRATANTE, executando o objeto do contrato, diretamente sob sua responsabilidade, de acordo com as condições fixadas para o cumprimento integral das obrigações assumidas;

b) manter, durante toda a execução do contrato, a compatibilidade de todas as obrigações assumidas, relativas as condições de habilitação e qualificação exigidas na licitação, a que este contrato se vincula; (art. 55, inciso XIII, da Lei n° 8.666/1993)

c) manter preposto ou representação legal, aceito pela CONTRATANTE, durante toda a execução do contrato, nota de empenho e/ou instrumento equivalente, para representá-la sempre que for necessário, quando for o caso; (art. 68, da Lei n° 8.666/1993)

d) reparar, corrigir, remover, refazer e/ou substituir prontamente, no todo ou em parte, às suas expensas, as condições em que se verificarem vícios, defeitos ou incorreções resultantes da execução do objeto, emprego de recursos inadequados ou de qualidade inferior (materiais, tecnológicos e/ou humanos), sujeitando-se às penalidades cabíveis, na forma da Lei, sendo que o ato do recebimento não importará sua aceitação; (art. 69, da Lei n° 8.666/1993)

- e) responsabilizar-se pelos danos causados diretamente a CONTRATANTE ou a terceiros, decorrentes de sua culpa ou dolo, não excluindo ou reduzindo essa responsabilidade a fiscalização ou o acompanhamento pelo responsável da CONTRATANTE, nos termos da legislação em vigor; (art. 70, da Lei nº 8.666/1993)
- f) responsabilizar-se por todas as despesas ordinárias, diretas e indiretas, tributos e/ou encargos incidentes, ou que venham a incidir sobre a execução do objeto, competindo inclusive àquelas decorrentes de suas atividades, de seus profissionais e de sua estrutura (física, organizacional, comportamental, logística ou tecnológica), ou ainda, qualquer dispêndio junto à órgãos de serviços públicos, entidades e/ou outras empresas de terceiros, em parceria ou não, assim entendido toda e qualquer outra que se faça necessário para a perfeita e fiel execução do contrato, como, também, o cumprimento integral das obrigações assumidas, em decorrência deste; (art. 71, da Lei nº 8.666/1993)
- g) executar integralmente o objeto contratado, nos padrões estabelecidos, segundo as especificações técnicas constantes do TERMO DE REFERÊNCIA, elaborado pela Secretaria e/ou Órgão requisitante competente, fornecendo condições essenciais para acautelá-lo até o fiel cumprimento das obrigações assumidas, ou mesmo, a extinção do contrato, com estrita obediência à exatidão e conformidade da proposta ofertada, por parte da CONTRATADA, sujeitando-se às penalidades previstas, na forma da Lei;
- h) promover diligências junto aos órgãos e/ou concessionárias de serviços públicos, para as respectivas mobilizações ou desmobilizações, decorrentes da locação necessária para execução do objeto contratado, cabendo à CONTRATADA, todo o ônus e/ou providências cabíveis para remanejamento e qualquer logística, ou mesmo, implantação de suas instalações, provisórias ou definitivas, quando for o caso;
- i) responsabilizar-se pelo comportamento moral e profissional de seus empregados, respondendo, integralmente, por quaisquer danos ou prejuízos comprovadamente por eles causados, ao patrimônio institucional, ao pessoal ou material da CONTRATANTE ou de terceiros, face à execução do objeto contratado, quando for o caso;
- j) promover a imediata substituição de seus empregados, em decorrência de férias, faltas ou afastamentos legais, por outros de igual habilitação, como, também, assumir total responsabilidade por quaisquer danos que estes venham a cometer no desempenho de suas funções, ou ainda, cuja permanência seja considerada inconveniente e/ou embaraçosa, hipóteses que caberá a exigência para tomada de providências, sem que isso acarrete quaisquer ônus à CONTRATANTE, quando for o caso;
- k) manter as equipes operacionais, técnicas e/ou administrativas, convenientemente com identificação pessoal, com responsabilidade exclusiva sobre a assistência de seus empregados, fazendo cumprir, no que couber, as exigências da Lei Federal nº 6.514/1977, observada as Normas Regulamentadoras (NR's) relativas à Segurança e Saúde no Trabalho (SST/MTE) e demais

legislações vigentes, em especial, o uso de equipamentos de proteção individual (EPI's) ou coletiva (EPC's), de acordo com a particularidade do objeto do contrato, quando for o caso;

l) conduzir os trabalhos em estrita observância aos preceitos e requisitos da legislação Federal, Estadual e/ou Municipal, cumprindo continuamente as determinações dos Poderes Públicos, sob sua exclusiva responsabilidade, bem como, quaisquer outros compromissos legais que lhe sejam imputáveis, inclusive, judiciais ou extrajudiciais, sendo a CONTRATADA, a única e exclusiva responsável, por prejuízos decorrentes de infrações a que houver dado causa;

m) prestar todas as informações e/ou esclarecimentos que forem solicitados pela CONTRATANTE e cujas exigências se obriga a atender prontamente;

n) assumir perante a CONTRATANTE, a responsabilidade pela execução do objeto, vedada a transferência de responsabilidade da CONTRATADA, sob qualquer pretexto e/ou alegação;

o) manter absoluto sigilo, sobre quaisquer informações provenientes da execução do objeto contratado, obrigando-se a tratar como segredos comerciais e confidenciais, todas as demais informações internas da CONTRATANTE, a que tiver conhecimento, por ocasião do seu privilégio de CONTRATADA;

p) responsabilizar-se por todas as ações, pleitos e/ou reclamações, decorrentes de qualquer tipo de demanda e que, por qualquer causa, surjam em vinculação com seus sócios, dirigentes, prepostos, representantes, empregados, terceiros e/ou subcontratados (quando for o caso), sempre que derivarem de culpa ou negligência da CONTRATADA;

q) aceitar a fiscalização ou acompanhamento da CONTRATANTE, através de seus responsáveis, designados pela Secretaria e/ou Órgão requisitante competente, conforme os autos do processo, ou ainda, por terceiros, quando for o caso, desde que por ocasião devidamente constituído, conforme disposto no art. 70, da Lei nº 8.666/1993.

5.2. A Contratante obriga-se a:

a) exigir o cumprimento de todas as obrigações assumidas pela CONTRATADA;

b) prestar à CONTRATADA, toda e qualquer informação por ela solicitada, necessárias à perfeita execução do objeto;

c) atestar as Notas Fiscais (NF) apresentadas pela CONTRATADA, relativa à parcela do objeto contratado, conforme ajuste representado pelo empenho contábil e/ou instrumento congênere;

d) efetuar o pagamento à CONTRATADA, nos prazos avençados, após a efetiva comprovação da despesa, e cumpridos todos os ditames administrativos referente à sua liquidação;

e) exercer a fiscalização ou o acompanhamento dos trabalhos de execução, por intermédio de servidor designado, com autoridade para exercer em nome da CONTRATANTE, toda e qualquer ação de orientação e controle, considerando a natureza do objeto contratado;

f) notificar à CONTRATADA, da aplicação de penalidades e/ou sanções, aplicando-as pela inexecução total ou parcial do ajuste, com observância da legislação em vigor; (art. 58, inciso IV, da Lei nº 8.666/1993)

g) notificar à CONTRATADA, da ocorrência de eventuais imperfeições, falhas, defeitos ou irregularidades constatadas no curso da execução do objeto, fixando-lhe prazos para as devidas correções e/ou substituições, bem como, certificando-se de que as soluções propostas ou adotadas, sejam as mais adequadas;

6. DO PAGAMENTO

6.1. O pagamento será efetuado mediante crédito em conta corrente, de titularidade da CONTRATADA, no prazo de até **30 (trinta) dias** após apresentação da Nota Fiscal (NF), devidamente atestada pela Secretaria e/ou Órgão requisitante competente, designada ao **FISCAL DE CONTRATO**, conforme disposições contidas nos arts. 62 e 63, da Lei nº 4.320/1964, da Lei de Responsabilidade Fiscal (LRF), assim como, também, o que dispõe o art. 40, inciso XIV, alínea "a", combinado com o art. 73, inciso II, alínea "b", da Lei nº 8.666/1993.

6.2. Para pagamento, a CONTRATADA deverá apresentar Nota Fiscal (NF), emitida em nome da CONTRATANTE, na titularidade do CNPJ/MF vinculado à Secretaria, Fundo e/ou Órgão competente, conforme o ordenamento da despesa pública municipal, de acordo com a parcela de execução do objeto, contendo de forma clara e legível, no mínimo: número do contrato, nota de empenho e/ou instrumento equivalente, descrição do objeto, quantitativos e os respectivos valores, unitário e total. A Nota Fiscal (NF) deverá estar acompanhada, das seguintes certidões negativa ou positiva com efeito de negativa e prova de regularidade, para com a(s) ou o(s):

I- Fazenda Federal e a Seguridade Social (INSS) – certidão conjunta;

II- Fazenda Estadual;

III- Fundo de Garantia por Tempo de Serviço (FGTS);

IV- Justiça do Trabalho (CNDT).

6.3. Antes de qualquer pagamento à CONTRATADA, a CONTRATANTE poderá realizar consulta aos sítios oficiais de internet, para verificar a manutenção das condições de habilitação e qualificação da CONTRATADA, especialmente quanto à regularidade fiscal, trabalhista e previdenciária, condição que implicará diretamente quanto à efetivação da liquidação da despesa.

6.4. Para efeito de pagamento, será observado o disposto na legislação vigente aplicável, quanto às retenções tributárias, recolhimento e/ou fiscalização dos respectivos encargos e obrigações instituídas por Lei, em especial, relativos ao ISSQN.

6.5. Sempre que for o caso, serão exigidas Nota Fiscal Eletrônica (NF-e), em atendimento ao Protocolo ICMS 42, de 03 de julho de 2009, com alterações posteriores, regulamentado pelo

CONSELHO NACIONAL DE POLÍTICA FAZENDÁRIA – CONFAZ, que estabelece sua obrigatoriedade para pagamentos a partir de 1º de abril de 2011.

6.6. À CONTRATANTE, fica reservado o direito de retenção, ao(s) pagamento(s) de qualquer parcela que, durante a execução do contrato, qualquer que seja a natureza do objeto, não for proporcionado de maneira satisfatória todas as exigências avençadas, ou mesmo, por incorreções formais na apresentação da Nota Fiscal (NF) ou documentação complementar, até que se providencie as medidas saneadoras por parte da CONTRATADA.

6.7. Havendo erros e/ou incorreções na apresentação da Nota Fiscal (NF), ou ainda, circunstância que impeça a liquidação da despesa, esta será devolvida à CONTRATADA, para as correções necessárias, não respondendo a CONTRATANTE, por quaisquer encargos resultantes de atraso na liquidação do respectivo pagamento. Nesta hipótese, o prazo para pagamento, iniciar-se-á, após a comprovação da regularidade por parte da CONTRATADA, não acarretando qualquer ônus para a CONTRATANTE.

6.8. Constatando-se qualquer irregularidade da CONTRATADA, será providenciada sua advertência, para que no prazo de até **05 (cinco) dias úteis**, regularize sua situação, ou ainda, no mesmo prazo, apresente sua defesa, podendo ser prorrogado em uma única vez, por igual período, a critério da CONTRATANTE, a qual deverá adotar as medidas necessárias, assegurado o contraditório e a ampla defesa, na forma da Lei.

6.9. Havendo a efetiva execução, relativa ao objeto do contrato, os pagamentos serão realizados normalmente, até que se decida pela rescisão do contrato, nota de empenho e/ou instrumento equivalente, caso a CONTRATADA, em inadimplência, não regularize sua situação, sem prejuízo das sanções previstas no art. 81, da Lei nº 8.666/1993.

6.10. Nenhum pagamento será feito à CONTRATADA, que tenha sido multada nas condições da Lei nº 8.666/1993, antes que tal penalidade seja deduzida de seus haveres.

6.11. A CONTRATANTE não se responsabilizará, por qualquer despesa que venha a ser efetuada pela CONTRATADA, que porventura não tenha sido objeto de contrato, ou ainda, que por qualquer outro motivo, não esteja estabelecido sob as condições contratuais.

6.12. Não caberá, pagamento e/ou reembolso antecipado, por parte da CONTRATANTE à CONTRATADA, ressalvado por condições devidamente justificadas pela Administração, e condicionadas às excepcionalidades previstas na Lei. (Acórdãos TCU nº 134/1995, 059/1999, 3614/2013 e 1565/2015 – Ambos do Plenário)

7. DAS SANÇÕES ADMINISTRATIVAS

7.1. Pelo descumprimento das obrigações assumidas, caracterizado pela recusa da fornecedora em manter a proposta, assinar o contrato, aceitar ou retirar a nota de empenho ou documento equivalente fora do prazo estabelecido, ressalvados os casos previstos em lei, devidamente informados e aceitos,

ficará a fornecedora, sujeito às seguintes penalidades a juízo do órgão do município no que lhe couber:

I - Multa de 10% (dez por cento) sobre o valor constante da nota de empenho e/ou contrato;

II - Suspensão temporária de participação em licitação e impedimento de contratar com a administração por prazo de até 05 (cinco) anos.

7.2 As sanções previstas nos incisos anteriores poderão ser aplicadas cumulativamente.

7.3. Por atraso injustificado na execução:

I - Multa moratória de 1% (um por cento), por dia útil, sobre o valor da prestação em atraso até o quinto dia;

II - Cancelamento do registro.

III – Cancelamento do empenho.

IV – Rescisão unilateral do contrato após o quinto dia de atraso.

7.4. Por inexecução total ou execução irregular do contrato:

I - Advertência, por escrito, nas faltas leves;

II - Multa de 10% (dez por cento) sobre o valor correspondente à parte não cumprida ou da totalidade não executada;

III - Suspensão temporária de participação em licitação e impedimento de contratar com a administração por prazo de até 05 (cinco) anos;

IV - Declaração de inidoneidade para licitar ou contratar com a Administração Pública, enquanto perdurarem os motivos determinantes da punição ou até que seja promovida a reabilitação perante a própria autoridade que aplicou a penalidade.

7.4.1. A penalidade de multa, estabelecida no inciso II, poderá ser aplicada juntamente com as sanções previstas nos incisos I, III e IV do subitem acima, sem prejuízo da rescisão unilateral do instrumento de ajuste por qualquer das hipóteses prescritas nos art. 77 a 80 da Lei n. 8.666/93.

7.5. Apresentação de documentação falsa, não manutenção da proposta e cometimento de fraude fiscal, acarretará sem prejuízo das demais cominações legais:

I - suspensão temporária de participação em licitação ou impedimento de contratar com a Administração de até 05 (cinco) anos e descredenciamento do Certificado de Registro Cadastral do Município.

7.6 A empresa que não recolher as multas tratadas nos incisos anteriores no prazo máximo de 05 (cinco) dias úteis contados da notificação, ensejará também a aplicação da pena de suspensão temporária de participação em licitação ou impedimento de contratar com a Administração, enquanto não adimplida a obrigação.

7.7. Fica garantido à fornecedora o direito prévio da citação e de ampla defesa, no respectivo processo, no prazo de 05 (cinco) dias úteis, contados da notificação ou publicação do ato.

7.8. As penalidades somente poderão ser relevadas ou atenuadas pela autoridade competente, mediante aplicação do princípio da proporcionalidade, em razão de circunstâncias fundamentadas em fatos reais e comprovadas, desde que requeridas por escrito e no prazo máximo de 05 (cinco) dias úteis da data em que for notificada da pretensão da Administração da aplicação da pena.

7.9. As penalidades aplicadas serão, obrigatoriamente, anotadas no Certificado de Registro Cadastral do Município.

7.10 A penalidade estabelecida no inciso III do subitem 7.4 será de competência exclusiva da autoridade máxima, facultada a ampla defesa, na forma e no prazo estipulado no subitem 7.7, podendo a reabilitação ser concedida mediante ressarcimento dos prejuízos causados e depois de decorridos o prazo de sanção mínima de 02 (dois) anos.

7.11 Aplicar-se-á advertência por faltas leves, assim entendidas como aquelas que não acarretarem prejuízos significativos ao objeto da contratação.

7.12. As importâncias relativas às multas deverão ser recolhidas à conta do Tesouro do Município;

8. DOTAÇÃO ORÇAMENTÁRIA

8.1. As despesas decorrentes da presente contratação, ocorrerão à conta dos recursos consignados, no orçamento geral do órgão contratante, aportadas para o exercício financeiro do ano corrente, ou no futuro, à dotação que a substituir, em razão de alterações do orçamento contábil, ou necessidade da administração, constantes do respectivo contrato, nota de empenho e/ou instrumento equivalente.

8.1.1. As despesas da presente licitação poderão utilizar as seguintes dotações orçamentárias:

Centro de Custo	601 FUNDO MUNICIPAL DE SAÚDE
Unidade Orçamentária	020601 FUNDO MUNICIPAL DE SAÚDE
Funcional	10.303.0010. 2086.0000 – Serviços de Assistência Farmacêutica
Catec. Econ.	33.90.32.99 – Outros materiais de distribuição gratuita
Ficha	332

9. DA MODALIDADE E JULGAMENTO DA LICITAÇÃO

9.1. A contratação será realizada mediante a deflagração de licitação pela modalidade de **Pregão Presencial** pelo **Sistema de Registro de Preços**. Justificando que para o uso do Pregão Eletrônico, há de considerar as estruturas tecnológicas que são necessárias, como sinal de internet fluido e de qualidade capaz de sustentar a elevada troca de dados entre licitantes e administração pública, motivo esse que esta administração está em processo de implantação do pregão eletrônico. E ainda salientamos que o mercado local não disponibiliza totalmente de tal ferramenta prejudicando a competitividade em torno do certame.

9.2. O valor estimado para a presente contratação será definido através de ampla pesquisa de mercado, baseada nas normas reguladoras e nas decisões do Tribunal de Contas.

9.3. As propostas serão julgadas com o critério de **menor preço por item**.

9.4. O registro de preços será válido por **12 (doze) meses**, formalizado por intermédio de ATA DE REGISTRO DE PREÇOS (ARP).

10. DO FISCAL DE CONTRATO

10.1. A execução do objeto oriundo deste será acompanhada e fiscalizada pela Prefeitura Municipal de Ribas do Rio Pardo - MS, através do(a) servidor(a) nomeado, designado(a) para este fim denominado(a) de fiscal do contrato, a quem competirá, entre outras atribuições:

10.1.1. Solicitar à empresa e seus prepostos, ou obter da Administração, tempestivamente, todas as providências necessárias ao bom andamento da execução da contratação e anexar aos autos do processo correspondente cópia dos documentos escritos que comprovem essas solicitações de providências, conforme o caso.

10.1.2. Verificar a conformidade da execução com as normas especificadas na legislação e neste instrumento.

10.1.3. Ordenar à empresa a correção ou refazimento da execução ou parte dela executada com erros, imperfeições ou em desacordo com as especificações constantes deste Termo ou da legislação aplicável.

10.1.4. Juntar os documentos necessários, relatórios das ocorrências (falhas) e demais informações relevantes observadas na execução da contratação para envio ao conhecimento da autoridade superior e providências das medidas a serem adotadas, inclusive, instauração de procedimento administrativo e aplicação das sanções cabíveis.

Ribas do Rio Pardo - MS, 11 de fevereiro de 2022.

Maryane Hirahata Shiota
Servidora da Secretaria
Municipal de Saúde

Everson Santos de Souza
Servidor da Secretaria de
Saúde

Adriana Siqueira Lins
Servidora do Departamento de
ETP

Aprovado por:

Matheus Bolis Fatin
Secretário Municipal de Saúde