

TERMO DE REFERÊNCIA.**1. DO OBJETO**

1.1. Contratação de empresa especializada para aquisições de **Medicamentos Injetáveis, Comprimidos de uso em ambiente Hospitalar e Água Oxigenada**, em atendimento às necessidades de manutenção dos serviços das unidades municipais de saúde, por meio da Secretaria Municipal de Saúde/Fundo Municipal de Saúde de Ribas do Rio Pardo – MS.

1.2 Deverá ser atendidas as especificações mínimas abaixo:

Item	Descrição do Produto	Unid.	Quant.
1	ALFENTANILA 0,544 MG/ML, CLORIDRATO DE - AMPOLA DE 5ML. Cloridrato de Alfentanila 0,544mg/mL injetável, em ampola com 5ml. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade	AMPOL	500
2	AMBROXOL 6MG/ML SEM AÇÚCAR, CLORIDRATO DE - FRASCO C/ 120ML. Cloridrato de Ambroxol sem açúcar, suspensão oral, 6mg/mL (30mg/5mL), em frasco com 120mL. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	FRASC	500
3	AMICACINA 50MG/ML, SULFATO DE - AMPOLA C/ 2ML. Sulfato de Amicacina injetável, 50mg/mL, em ampola com 2mL. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	AMPOL	4000
4	AMINOFILINA 24MG/ML - AMPOLA C/ 10ML. Aminofilina injetável, 24mg/mL, em ampola com 10mL. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	AMPOL	30000
5	AMIODARONA 50MG/ML, CLORIDRATO DE - AMPOLA DE 3ML. Cloridrato de Amiodarona 50mg/ml injetável, em ampola com 3ml. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade	AMPOL	12000
6	ATROPINA 0,25MG/ML, SULFATO DE - AMPOLA DE 1ML. Sulfato de Atropina 0,25mg/ml injetável, em ampola com 1ml. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e	AMPOL	15000



	prazo de validade.		
7	BECLOMETASONA 400MCG/ML, DIPROPIANATO DE - CAIXA C/ 10 FLACONETES DE 2ML CADA. Dipropionato de Beclometasona, suspensão para nebulização, 400cmg/mL, em caixa com 10 flaconetes de 2mL cada. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	CX	1000
8	BICARBONATO DE SÓDIO 8,4% - AMPOLA C/ 10ML. Bicarbonato de Sódio injetável, 8,4%, em ampola com 10mL. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	AMPOL	12000
9	CICLOBENZAPRINA 10MG, CLORIDRATO DE - COMPRIMIDO. Cloridrato de Ciclobenzaprina 10mg, comprimido. Acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	COMPR	4000
10	CIMETIDINA 150MG/ML, CLORIDRATO DE - AMPOLA DE 2ML. Cloridrato de Cimetidina 150mg/mL injetável, em ampola com 2mL. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	AMPOL	12000
11	CIPROFLOXACINO 3,5MG/G, CLORIDRATO DE + DEXAMETASONA 1MG/G - BISNAGA DE 3,5G. Cloridrato de Ciprofloxacino 3,5mg/g + dexametasona 1mg/g, em bisnaga com 3,5g. Acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	BISNA	1000
12	CISATRACÚRIO 2MG/ML, BESILATO DE - AMPOLA C/ 5ML. Besilato de Cisatracúrio injetável, 2mg/mL, em ampola com 5mL. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	AMPOL	1000
13	CLINDAMICINA 150MG/ML, CLORIDRATO DE - AMPOLA DE 4ML. Cloridrato de clindamicina 150mg/mL, injetável, em ampola de 4mL. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de	AMPOL	6000



	fabricação e prazo de validade		
14	CLONIDINA 0,2MG, CLORIDRATO DE - COMPRIMIDO. Cloridrato de Clonidina 0,2mg, comprimido. Acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade	COMPR	2000
15	CLORANFENICOL 1.378MG (EQUIVALENTE A 1.000 MG DE CLORANFENICOL BASE) COM AMPOLA DILUENTE, SUCCINATO SÓDICO DE - AMPOLA P/ VOLUME FINAL DE 5ML. Succinato sódico de Cloranfenicol 1.378mg (equivalente a 1.000mg de Cloranfenicol Base), em pó líofilo para solução injetável, acompanhado do frasco de diluente, em ampola com possível volume final p/ 5mL. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	UN	12000
16	CLORPROMAZINA 5MG/ML, CLORIDRATO DE - AMPOLA DE 5ML. Cloridrato de Clorpromazina 5mg/mL injetável, em ampola com 5ml. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	AMPOL	2000
17	DESLANOSÍDEO 0,2MG/ML - AMPOLA DE 2ML. Deslanosídeo 0,2mg/mL injetável, em ampola com 2ml. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	AMPOL	6000
18	DEXTRO CETAMINA 50MG/ML, CLORIDRATO DE - AMPOLA DE 2ML. Cloridrato de Dextrocetamina 50mg/mL injetável, em ampola com 2ml. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	AMPOL	1000
19	DIAZEPAM 5MG/ML (10MG/2ML) - AMPOLA DE 2ML. Diazepam 5mg/mL injetável, em ampola com 2ml. Acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	AMPOL	5000
20	DICLOFENACO DIETILAMONIO 10MG/G - BISNAGA DE 60G. Diclofenaco Dietilamonio 10mg/g, em bisnaga com 60g. Acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	BISNA	1000



21	DICLOFENACO POTÁSSICO 25MG/ML (75MG/3ML) - AMPOLA DE 3ML. Diclofenaco potássico 25mg/ml (75mg/3ml), solução injetável, ampola de 3ml. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	AMPOL	14000
22	DICLOFENACO POTÁSSICO 50MG - COMPRIMIDO. Diclofenaco Potássico 50mg, comprimido. Acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	COMPR	70000
23	DICLOFENACO SÓDICO 25MG/ML (75MG/3ML) - AMPOLA DE 3ML. Diclofenaco Sódico 25mg/ml (75mg/3ml), solução injetável, ampola de 3ml. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	AMPOL	14000
24	DICLOFENACO SÓDICO 50MG - COMPRIMIDO. Diclofenaco Sódico 50mg, comprimido. Acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	COMPR	100000
25	DILTIAZEM 30MG, CLORIDRATO DE - COMPRIMIDO. Cloridrato de Diltiazem 30mg, comprimido. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	COMPR	9000
26	DIMENIDRINATO 50MG/ML + PIRIDOXINA 50MG/ML, CLORIDRATO DE - AMPOLA DE 1ML. Dimenidrinato 50mg/ml + Cloridrato de Piridoxina 50 mg/ml, solução injetável, em ampola com 1ml. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	AMPOL	12000
27	DOPAMINA 5MG/ML, CLORIDRATO DE - AMPOLA DE 10ML. Cloridrato de Dopamina 5mg/ml injetável, em ampola com 10ml. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	AMPOL	6000
28	ERITROMICINA 500MG, ESTOLATO DE - COMPRIMIDO. Estolato de Eritromicina 500mg, comprimido. Acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	COMPR	5000



29	ETILEFRINA 10MG/ML, CLORIDRATO DE - AMPOLA DE 1ML. Cloridrato de Etilefrina 10mg/mL injetável, em ampola com 1ml. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	AMPOL	20000
30	ETOMIDATO 2MG/ML - AMPOLA DE 10ML. Etomidato 2mg/ml injetável, em ampola com 10ml. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	AMPOL	1000
31	FENITOÍNA SÓDICA 50MG/ML - AMPOLA DE 5ML. Fenitoína sódica 50mg/ml injetável, em ampola com 5ml. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	AMPOL	8000
32	FENOBARBITAL SÓDICO 200MG/ML - AMPOLA DE 1ML. Fenobarbital sódico 200mg/ml injetável, em ampola com 1ml. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	AMPOL	12000
33	GENTAMICINA 20MG, SULFATO DE - AMPOLA DE 1ML. Sulfato de Gentamicina 20mg, em ampola com 1ml. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	AMPOL	8000
34	GENTAMICINA 40MG, SULFATO DE - AMPOLA 1ML. Sulfato de Gentamicina 40mg injetável, em ampola com 1ml. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	AMPOL	8000
35	GENTAMICINA 80MG, SULFATO DE - AMPOLA 2ML. Sulfato de Gentamicina 80mg injetável, em ampola com 2ml. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	AMPOL	12000
36	GLICONATO DE CÁLCIO 10% - AMPOLA PLÁSTICA DE 10 ML. Gliconato de cálcio 10% injetável, em ampola plástica com 10ml. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	AMPOL	30000



37	GLICOSE 25% - AMPOLA PLÁSTICA DE 10ML. Glicose 25% injetável, em ampola plástica com 10ml. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	AMPOL	32000
38	GLICOSE 50% - AMPOLA PLÁSTICA DE 10ML. Glicose 50% injetável, em ampola plástica com 10ml. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	AMPOL	48000
39	GUACO MIKANIA GLOMERATA 81,5MG/ML, SEM AÇÚCAR - FRASCO DE 120ML. Mikania Glomerata 81,5mg/mL - Guaco, solução oral sem açúcar, em frasco com 120mL. Acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	FRASC	20000
40	HALOPERIDOL 50MG/ML, DECANOATO DE - AMPOLA DE 1ML. Acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	AMPOL	4000
41	HALOPERIDOL 5MG/ML - AMPOLA DE 1ML. Haloperidol 5mg/ml injetável, em ampola com 1ml. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	AMPOL	8000
42	HEPARINA SÓDICA 200UI/G EM GEL - TUBO DE 40G. Heparina sódica 200UI/g gel, em tubo com 40g. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	TUBO	1000
43	HEPARINA SÓDICA 5.000UI/0,25ML - AMPOLA DE 0,25ML. Heparina sódica 5.000UI/0,25ml injetável, em ampola com 0,25ml. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	AMPOL	6000
44	ISOSSORBIDA 10MG/ML, MONONITRATO DE - AMPOLA DE 1ML. Mononitrato de Isossorbida 10mg/mL, injetável, em ampola com 1mL. Acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	AMPOL	8000
45	LACTULOSE 667MG/ML XAROPE - FRASCO DE 120ML. Lactulose 667mg/ml xarope, em frasco com 120ml. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por	FRASC	500



	Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.		
46	LEVOBUPIVACAÍNA 0,5% (5MG/ML) SEM VASO CONSTRITOR, CLORIDRATO DE - FRASCO-AMPOLA DE 20ML. Cloridrato de Levobupivacaína 0,5% (5mg/ml) sem vaso constritor, injetável, em frasco-ampola com 20ml. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	FRASC	2000
47	LIDOCAÍNA 20MG (EQUIVALENTE A 21,33MG DE CLORIDRATO DE LIDOCAÍNA MONOIDRATADO), CLORIDRATO DE + VASOCONSTRITOR 2% - FRASCO-AMPOLA DE 20ML. Cloridrato de lidocaína 20mg com vasoconstritor 2% injetável, em ampola com 20ml. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	AMPOL	8000
48	LOÇÃO OLEOSA À BASE DE ÁCIDOS GRAXOS ESSENCIAIS C/ VITAMINAS, PREVENTIVA, CICATRIZANTE E CURATIVA - FRASCO C/ 100ML. Loção tópica oleosa à base de a.g.e. e enriquecida com no mínimo vitaminas A+E, em frasco com 100mL. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	FRASC	1000
49	MAGNÉSIO 10%, SULFATO DE - FRASCO-AMPOLA DE 10ML. Sulfato de Magnésio 10%, injetável, em frasco-ampola com 10ml. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	AMPOL	12000
50	MAGNÉSIO 50%, SULFATO DE - FRASCO-AMPOLA DE 10ML. Sulfato de Magnésio 50%, injetável, em frasco-ampola com 10ml. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	AMPOL	10000
51	MELOXICAM 15MG - COMPRIMIDO. Meloxicam 15mg, comprimido. Acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	COMPR	30000
52	METOCLOPRAMIDA 10MG, CLORIDRATO DE - AMPOLA DE 2ML. Cloridrato de Metoclopramida 10mg, injetável, em ampola com 2ml. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote,	AMPOL	20000



	número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.		
53	METOPROLOL 100MG, TARTARATO DE - COMPRIMIDO. Tartarato de Metoprolol 100mg, comprimido. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	COMPR	4000
54	METOPROLOL 50MG, TARTARATO DE - COMPRIMIDO. Tartarato de Metoprolol 50mg, comprimido. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	COMPR	3000
55	MISOPROSTOL 200MCG - COMPRIMIDO VAGINAL. Misoprostol 200mcg, comprimido vaginal. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	COMPR	1000
56	MISOPROSTOL 25MCG - COMPRIMIDO. Misoprostol comprimido 25mcg, comprimido. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	COMPR	2000
57	MORFINA 0,2MG/ML SEM CONSERVANTE - AMPOLA DE 1ML. Morfina 0,2mg/ml sem conservante, injetável, em ampola com 1ml. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	AMPOL	10000
58	NEOSTIGMINA 0,5MG/ML, METILSULFATO DE - AMPOLA DE 1ML. Neostigmina, metilsulfato de 0,5mg/ml, solução injetável, ampola com 1ml. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	AMPOL	10000
59	NIFEDIPINA 20MG - COMPRIMIDO. Nifedipina 20mg, comprimido. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	COMPR	10000
60	NOREPINEFRINA 2MG/ML, HEMITARTARATO DE - AMPOLA DE 4ML. Hemitartarato de Norepinefrina 2mg/ml, injetável, em ampola com 4ml. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	AMPOL	8000



61	OCITOCINA 5UI/ML - AMPOLA DE 1ML. Ocitocina 5ui/ml, injetável, em ampola com 1ml. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	AMPOL	25000
62	PERMANGANATO DE POTÁSSIO 100MG - COMPRIMIDO. Permanganato de potássio 100mg, comprimido. Acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	COMPR	1000
63	PERMETRINA 5% (50MG/ML), LOÇÃO - FRASCO DE 60ML. Permetrina 5%, 50mg/mL, loção em frasco com 60mL. Acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	FRASC	15000
64	PERÓXIDO DE HIDROGÊNIO 3% (ÁGUA OXIGENADA 10 VOLUMES) - FRASCO DE 1.000ML. Peróxido de Hidrogênio a 3% (água oxigenada de 10 volumes), em frasco com 1.000mL. Acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	FRASC	3300
65	PETIDINA 50MG/ML, CLORIDRATO DE - AMPOLA DE 2ML. Cloridrato de Petidina 50mg/ml, injetável, em ampola com 2ml. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	AMPOL	8000
66	PIPERIDOLATO 100MG (89,8MG), CLORIDRATO DE + HESPERIDINA 50MG + ÁCIDO ASCÓRBICO 50MG - COMPRIMIDO. Cloridrato de Piperidolato 100mg (89,8mg) + Hesperidina 50mg + Ácido Ascórbico 50mg, comprimido. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	COMPR	2000
67	PIRACETAM 200MG/ML - AMPOLA DE 5ML. Piracetam 200mg/ml, injetável, em ampola com 5ml. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	AMPOL	12000
68	POTÁSSIO 19,1%, CLORETO DE - FRASCO-AMPOLA DE 10ML. Cloreto de potássio a 19,1% injetável, em ampola com 10ml. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	AMPOL	20000



69	POTÁSSIO 600MG (EQUIVALENTE A 315 MG DE POTÁSSIO), CLORETO DE - CAIXA COM 20 DRÁGEAS. Cloreto de potássio 600mg, equivalente a 315mg de Potássio, em Caixa com 20 drágeas. Acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	CX	2000
70	RANITIDINA 15MG/ML, CLORIDRATO DE - FRASCO DE 120ML, COM COPO DOSADOR GRADUADO DE 10 ML. Cloridrato de Ranitidina 15mg/mL, xarope, em frasco com 120ml e copo dosador graduado em 10ml. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade	FRASC	400
71	REMIFENTANILA 2MG, CLORIDRATO DE - FRASCO-AMPOLA. Cloridrato de Remifentanila 2mg, injetável, em frasco-ampola. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	AMPOL	2000
72	ROPIVACAÍNA 2MG/ML, CLORIDRATO DE - FRASCO-AMPOLA DE 20ML. Cloridrato de Ropivacaína 2mg/ml, injetável, em frasco-ampola com 20ml. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	AMPOL	2000
73	SÓDIO 20%, CLORETO DE - FRASCO-AMPOLA DE 10ML. Cloreto de sódio a 20% injetável, em ampola com 10ml. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	AMPOL	30000
74	TERBUTALINA 0,5MG/ML, SULFATO DE - FRASCO-AMPOLA DE 1ML. Sulfato de Terbutalina 0,5mg/ml, injetável, em frasco-ampola com 1ml. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	AMPOL	10000
75	TIABENDAZOL 5% (50MG/ML) - FRASCO DE 40ML. Tiabendazol suspensão oral 5% ou 50mg/ml, em frasco com 40ml. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade	FRASC	1000



76	TIABENDAZOL 500MG - COMPRIMIDO. Tiabendazol 500mg, comprimido. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade	COMPR	2000
77	TRIANCINOLONA 1MG/G, ACETONIDA DE - BISNAGA DE 10G. Acetonida de Triancinolona 1mg/g, em bisnaga com 10g. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade	BISNA	1000
78	VERAPAMIL 2,5MG/ML, CLORIDRATO DE - AMPOLA DE 2ML. Cloridrato de Verapamil 2,5mg/mL injetável, em ampola com 2mL. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	AMPOL	6000
79	ÁCIDO ASCÓRBICO 100 MG/ML (VITAMINA C) - AMPOLA C/ 5ML. Vitamina C injetável, 100mg/mL em ampola com 5mL. Acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	AMPOL	36000
80	ÁCIDO TRANEXÂMICO 50MG/ML - AMPOLA C/ 5ML. Ácido Tranexâmico injetável, 50mg/mL em ampola com 5mL. Acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	AMPOL	12000
81	ADENOSINA 3MG/ML - AMPOLA C/ 2ML. Adenosina injetável, 3mg/mL em ampola com 5mL. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	AMPOL	10000
82	ÁGUA PARA INJETÁVEIS - AMPOLA C/ 10ML. Solução límpida, hipotônica, estéril e apirrogênica, injetável, em ampola com 10mL. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	AMPOL	600000
83	ÁGUA PARA INJETÁVEIS - FRASCO C/ 100ML. Solução límpida, hipotônica, estéril e apirrogênica, injetável, em frasco com 100mL. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	FRASC	32000



84	ÁGUA PARA INJETÁVEIS - FRASCO C/ 500ML. Solução límpida, hipotônica, estéril e apirogênica, injetável, em frasco com 500mL. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	FRASC	100000
85	ALBUMINA HUMANA 20% (200MG/ML) - FRASCO-AMPOLA C/ 50ML. Albumina Humana injetável, 200mg/mL / 20%, em frasco-ampola com 50mL. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	FRASC	1200
86	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, n° lote, data de fabricação e prazo de validade, frasco de 75mL. O produto deverá ter registro no Ministério da Saúde.	FRASC	40000
87	AMPICILINA SÓDICA 1G - FRASCO-AMPOLA MAIS AMPOLA DILUENTE P/ 3ML (VOLUME FINAL 3,4ML). Ampicilina Sódica injetável, 1g (ampicilina base), em frasco-ampola (diluyente) com volume final de 3,4mL. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	AMPOL	32000
88	ANFOTERICINA B 5MG/ML - FRASCO-AMPOLA C/ 10ML. Anfotericina B injetável, 5mg/mL, em frasco-ampola com 10mL. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	AMPOL	4000
89	ATRACÚRIO 10MG/ML, BESILATO DE - AMPOLA C/ 5ML. Besilato de Atracúrio injetável, 10mg/mL, em ampola com 5mL. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	AMPOL	4000
90	BENZILPENICILINA BENZATINA 1.200.000 UI - AMPOLA C/ 4ML. Benzilpenicilina Benzatina injetável, 1.200.000 UI, em ampola com 4mL. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	AMPOL	68000
91	BENZILPENICILINA BENZATINA 600.000 UI - AMPOLA C/ 4ML. Benzilpenicilina Benzatina injetável, 600.000 UI, em ampola com 4mL. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote,	AMPOL	12000



	número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.		
92	BENZILPENICILINA POTÁSSICA 5.000.000 UI - AMPOLA C/ 5ML. Benzilpenicilina Potássica injetável, 5.000.000 UI, em ampola com 4mL. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	AMPOL	20000
93	BENZILPENICILINA PROCAÍNA 400.000 UI - AMPOLA C/ 4ML. Benzilpenicilina Procaína injetável, 400.000 UI, em ampola com 4mL. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	AMPOL	12000
94	BETAMETASONA 5MG/ML, DIPROPIONATO DE + BETAMETASONA 2MG/ML, FOSFATO DISSODICO DE - AMPOLA DE 1ML. Dipropionato de Betametasona 5mg/ml + Fosfato Dissódico de Betametasona 2mg/ml, injetável, em ampola com 1ml. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	AMPOL	12000
95	BROMOPRIDA 5MG/ML - AMPOLA C/ 2ML. Bromoprida injetável, 5mg/mL, em ampola com 2mL. Acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	AMPOL	40000
96	BUPIVACAÍNA 5MG/ML, CLORIDRATO DE + GLICOSE 80MG/ML - AMPOLA DE 4ML EM ESTOJO ESTERILIZADO. Cloridrato de Bupivacaína 5mg/mL + Glicose 80mg/Ml, injetável, em ampola com 4ml acondicionada em estojo esterilizado. Entregue em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade	UN	12000
97	CEFALOTINA SÓDICA 1G - FRASCO-AMPOLA SEM DILUENTE (VOLUME FINAL 5,7ML). Cefalotina Sódica injetável, 1G, em ampola sem diluente com possível volume final p/ 5,7mL. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	AMPOL	52000
98	CEFAZOLINA SÓDICA 1G - FRASCO-AMPOLA SEM DILUENTE (VOLUME FINAL 10ML). Cefazolina Sódica injetável, 1G, em ampola sem diluente com possível volume final p/ 10mL. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	AMPOL	20000



99	CEFTRIAXONA SÓDICA 1G - AMPOLA (VOLUME FINAL) DE 3,5ML. Ceftriaxona Sódica injetável, 1G, em ampola com possível volume final p/ 3,5mL. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	AMPOL	60000
100	CEFTRIAXONA SÓDICA 500MG - AMPOLA P/ VOLUME FINAL DE 2ML. Ceftriaxona Sódica injetável, 500mg, em ampola com possível volume final p/ 2mL. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	AMPOL	9600
101	CETOPROFENO 100MG - AMPOLA C/ 2ML. Cetoprofeno injetável, 100mg, em ampola com 2mL Acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	AMPOL	32000
102	CETOPROFENO 50MG/ML - AMPOLA C/ 2 ML. Cetoprofeno injetável, 50mg/ml, em ampola com 2ml. Acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	AMPOL	52000
103	CIANOCOBALAMINA 5.000MCG/2ML + TIAMINA 100MG/2ML, CLORIDRATO DE + PIRIDOXINA 100MG/2ML, CLORIDRATO DE + DEXAMETASONA 4MG/ML, FOSFATO DE - AMPOLA A DE 2ML + AMPOLA B DE 1 ML. Cianocobalamina 5.000mcg/2ml + piridoxina 100mg/2ml + tiamina 100mg/2ml + dexametasona 4mg/ml, solução injetável, ampola A com 2ml, ampola B com 1ml. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	AMPOL	6000
104	CIPROFLOXACINO 2MG/ML - BOLSA DE 100ML. Ciprofloxacino 2mg/mL injetável, em bolsa com 100ml. Acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	UN	52000
105	CIPROFLOXACINO 400MG (2MG/ML) - BOLSA DE 200ML. Ciprofloxacino 400mg injetável, em bolsa de 200ml (2mg/ml). Acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	UN	19200



106	COMPLEXO B (B1 4MG + B2 1MG + B6 2MG + PP 20MG + B5 3MG), VITAMINAS DO - INJETÁVEL, AMPOLA DE 2ML. Complexo B injetável, em ampola com 2ml. Acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	AMPOL	100000
107	DEXAMETASONA ÁCIDO FOSFÓRICO 4MG/ML (IGUAL A 4,37MG DE FOSFATO DISSÓDICO DE DEXAMETASONA) - INJETÁVEL, AMPOLA. Dexametasona 4mg/mL injetável, ampola. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	AMPOL	72000
108	DEXTRO CETAMINA 50MG/ML, CLORIDRATO DE - FRASCO/AMPOLA DE 10ML. Cloridrato de Dextrocetamina 50mg/mL injetável, em ampola com 10ml. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	AMPOL	2000
109	DIMENIDRINATO 3MG/ML + PIRIDOXINA 5MG/ML, CLORIDRATO DE + GLICOSE 100MG/ML + FRUTOSE 100MG/ML - AMPOLA DE 10ML. Dimenidrinato 3mg/ml + cloridrato de piridoxina 5mg/ml + glicose 100mg/ml + frutose 100mg/ml, solução injetável, em ampola com 10ml. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	AMPOL	30000
110	DIPIRONA SÓDICA 500MG/ML - AMPOLA DE 2ML. Dipirona Sódica 500mg/ml, injetável, em ampola com 2ml. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	AMPOL	80000
111	DOBUTAMINA 250MG, CLORIDRATO DE - FRASCO-AMPOLA DE 20ML. Cloridrato de Dobutamina 250mg, injetável, em ampola com 20ml. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	AMPOL	12000
112	ENOXAPARINA SÓDICA 20MG/0,2ML - SERINGA PREENCHIDA DE 0,2ML. Enoxaparina Sódica 20mg/0,2ml injetável, seringa preenchida com 0,2ml. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	UN	24000



113	ENOXAPARINA SÓDICA 40MG/0,4ML - SERINGA PREENCHIDA DE 0,4ML. Enoxaparina Sódica 40mg/0,4ml injetável, seringa preenchida com 0,4ml. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	UN	16000
114	ENOXAPARINA SÓDICA 60MG/0,6ML - SERINGA PREENCHIDA DE 0,6ML. Enoxaparina Sódica 60mg/0,6ml injetável, seringa preenchida com 0,6ml. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	UN	16000
115	ENOXAPARINA SÓDICA 80MG/0,8ML - SERINGA PREENCHIDA DE 0,8ML. Enoxaparina Sódica 80mg/0,8ml injetável, seringa preenchida com 0,8ml. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	UN	24000
116	EPINEFRINA 1MG/ML - AMPOLA DE 1ML. Epinefrina 1mg/ml injetável, em ampola com 1ml. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	AMPOL	45000
117	ESCOPOLAMINA 20MG/ML, BUTILBROMETO DE - AMPOLA C/ 1ML. Butilbrometo de Escopolamina injetável, 20mg/mL, em ampola com 1mL. Acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	AMPOL	28000
118	ESCOPOLAMINA 20MG/ML, BUTILBROMETO DE + DIPIRONA SÓDICA 500MG/ML - AMPOLA C/ 5ML. Butilbrometo de Escopolamina c/ Dipirona Sódica em associação injetável, 20mg/mL + 500mg/mL, em ampola com 5mL. Acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	AMPOL	50000
119	ESOMEPRAZOL SÓDICO 40MG (8MG/ML) - FRASCO-AMPOLA P/ VOLUME FINAL DE 5ML. Esomeprazol sódico 40mg injetável (8mg/mL), em ampola com possível volume final p/ 5ml. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	AMPOL	20000
120	FENTANILA 50MCG/ML, CITRATO DE - AMPOLA DE 10ML. Citrato de Fentanila 50mcg/ml injetável, em ampola com 10ml. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do	AMPOL	20000



	registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.		
121	FITOMENADIONA (VITAMINA K1) 10MG/ML - AMPOLA DE 1ML. Fitomenadiona (Vitamina K1) 10mg/ml injetável, em ampola com 1ml. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	AMPOL	20000
122	FUROSEMIDA 10MG/ML - AMPOLA DE 2ML. Furosemida 10mg/ml injetável, em ampola com 2ml. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	AMPOL	48000
123	GAMAGLOBULINA HUMANA ANTITETÂNICA 250UI/ML PRONTA PARA USO - AMPOLA DE 1ML. Gamaglobulina humana antitetânica 250ui/ml injetável e pronta para uso, em ampola com 1ml. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	AMPOL	6000
124	HIDRALAZINA 20MG/ML, CLORIDRATO DE - AMPOLA DE 1ML. Cloridrato de Hidralazina 20mg/ml injetável, em ampola com 1ml. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	AMPOL	20000
125	HIDROCORTISONA 100MG, SUCCINATO SÓDICO DE - FRASCO-AMPOLA. Succinato Sódico de Hidrocortisona 100mg, injetável, frasco-ampola com 2ml para diluir. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	UN	60000
126	HIDROCORTISONA 500MG, SUCCINATO SÓDICO DE - FRASCO-AMPOLA. Succinato Sódico de Hidrocortisona 500mg, injetável, em frasco-ampola com 4ml para diluir. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	UN	60000
127	HIDRÓXIDO FÉRRICO 20MG/ML (100MG DE FERRO III), SACARATO DE - AMPOLA DE 5ML. Sacarato de Hidróxido Férrico 20mg/ml (equivalente a 100mg de ferro III), em ampola com 5ml. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	AMPOL	20000



128	IMIPENEM 500MG + CILASTATINA SÓDICA 500MG - FRASCO-AMPOLA DE 20ML. Imipenem 500mg + Cilastatina Sódica 500mg, injetável, em ampola com 20ml. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	UN	5000
129	IMUNOGLOBULINA HUMANA ANTI-RH0 (D) 300MCG/2,0ML PRONTA PARA USO - SERINGA DE 2,0ML. Imunoglobulina humana anti-rh0 (D) 300mcg/2,0ml injetável e pronta para uso, em seringa com 2,0ml. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	AMPOL	4000
130	ISOXSUPRINA 5MG/ML, CLORIDRATO DE - AMPOLA DE 2ML. Cloridrato de Isoxsuprina 5mg/ml injetável, em ampola com 2ml. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	AMPOL	8000
131	LEVOFLOXACINA 5MG/ML SOLUÇÃO DILUÍDA PARA INFUSÃO - BOLSA DE 100ML. Levofloxacina 5mg/ml, solução diluída para infusão, em bolsa com 100ml. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	UN	24000
132	LIDOCAÍNA 20MG (2%) SEM VASOCONSTRITOR, CLORIDRATO DE - FRASCO-AMPOLA DE 20ML. Cloridrato de lidocaína 20mg (2%) sem vasoconstritor, injetável, em ampola com 20ml. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	AMPOL	8000
133	LORATADINA 1MG/ML + PSEUDOEFEDRINA 12MG/ML, XAROPE - FRASCO DE 60ML. Loratadina 1 mg/ml + pseudoefedrina 12mg/ml, xarope, em frasco com 60ml. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	FRASC	20000
134	MANITOL 20% (200MG/ML), SOLUÇÃO INJETÁVEL - SISTEMA FECHADO DE 250ML. Manitol a 20%, 200mg/mL, solução injetável, em sistema fechado com 250ml. Acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	UN	6000



135	MEROPENÉM TRI-HIDRATADO 1G - FRASCO-AMPOLA P/ VOLUME FINAL DE 20ML OU 30ML. Meropeném tri-hidratado injetável, 1 grama, em ampola com possível volume final p/ 20mL ou 30mL. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	AMPOL	7000
136	METILERGOMETRINA 0,2MG/ML, MALEATO DE - AMPOLA DE 1ML. Maleato de Metilergometrina 0,2mg/ml injetável, em ampola com 1ml. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	AMPOL	24000
137	METILPREDNISOLONA 500MG, SUCCINATO SÓDICO DE + AMPOLA DILUENTE DE 8ML. Succinato Sódico de Metilprednisolona 500mg, com ampola diluente de 8ml. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	UN	20000
138	METOPROLOL 1MG/ML, TARTARATO DE - AMPOLA DE 5ML. Tartarato de Metoprolol 1mg/ml, injetável, em ampola com 5ml. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	AMPOL	6000
139	METRONIDAZOL 5MG/ML (0,5%) SOLUÇÃO PARA APLICAÇÃO INTRAVENOSA - BOLSA DE 100ML. Metronidazol 5mg/ml (0,5%), solução para aplicação intravenosa, em bolsa com 100ml. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	UN	30000
140	MIDAZOLAM 5MG/ML (15MG/3ML) - AMPOLA DE 3ML. Midazolam 5mg/ml, injetável, em ampola com 3ml. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	AMPOL	20000
141	MIDAZOLAM 5MG/ML - AMPOLA DE 5ML. Midazolam 5mg/ml, injetável, em ampola com 5ml. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	AMPOL	20000
142	MORFINA 10MG/ML - AMPOLA DE 1ML. Morfina 10mg/ml, injetável, em ampola com 1ml. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	AMPOL	20000



143	NISTATINA 25.000UI/G COM APLICADOR - CREME VAGINAL, BISNAGA DE 60G. Nistatina 25.000ui/g, creme vaginal, acompanhada de aplicador, em bisnaga com 60g. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	BISNA	12000
144	NITROPRUSSIATO DE SÓDIO 25MG/ML - FRASCO-AMPOLA DE 2ML. Nitroprussiato de sódio 25mg/ml, em frasco-ampola com 2ml. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	AMPOL	20000
145	OCTREOTIDA 0,5MG/ML, ACETATO DE - AMPOLA C/ 1ML. Acetato de Octreotida injetável, 0,5mg/mL em ampola com 1mL (equivalente a 0,56mg). Acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	AMPOL	2000
146	OMEPRAZOL 40MG, COM DILUENTE - FRASCO-AMPOLA DE 10ML. Omeprazol 40mg, injetável, com diluente, em frasco-ampola com 10ml. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	UN	45000
147	ONDANSETRONA 2MG/ML, CLORIDRATO DE - AMPOLA DE 2ML. Cloridrato de Ondansetrona 4mg/2ml (2mg/ml), em ampola com 2ml. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	AMPOL	100000
148	OXACILINA 500MG, COM DILUENTE - AMPOLA DE 3ML. Oxacilina 500mg injetável, acompanhada de diluente, em ampola com 3ml. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	AMPOL	32000
149	PIPERACILINA SÓDICA 4G + TAZOBACTAM SÓDICO 500MG - FRASCO-AMPOLA DE 20ML. Piperacilina Sódica 4g + Tazobactam Sódico 500mg, pó liófilo para solução injetável, em frasco-ampola para volume final de 20ml. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	UN	50000
150	PIROXICAM 20MG/ML (40MG) - AMPOLA DE 2ML. Piroxicam 20mg/ml (40mg), em ampola com 2ml. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério	AMPOL	6000



	da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.		
151	PROMETAZINA 25MG/ML (50MG), CLORIDRATO DE - AMPOLA DE 2ML. Cloridrato de Prometazina 25mg/ml (50mg), injetável, em ampola com 2ml. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	AMPOL	100000
152	PROPOFOL 10MG/ML - AMPOLA DE 10ML. Propofol 10mg/ml, injetável, em ampola com 10ml. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	AMPOL	10000
153	RANITIDINA 25MG/ML, CLORIDRATO DE - AMPOLA DE 2ML. Cloridrato de Ranitidina 25mg/ml, injetável, em ampola com 2ml. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	AMPOL	50000
154	ROCURÔNIO 10MG/ML, BROMETO DE - AMPOLA C/ 5ML. Brometo de Rocurônio injetável, 10mg/mL, em ampola com 5mL. Acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	AMPOL	6000
155	SEVOFLURANO 100% (1ML/ML) - FRASCO DE 100ML. Sevoflurano 100%, 1ml/ml, em frasco com 100ml. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	FRASC	2000
156	SOLUÇÃO DE GELATINA 3,5% / EXPANSOR PLASMÁTICO, EM SISTEMA FECHADO - BOLSA DE 500ML. Solução de gelatina a 3,5%, expansor plasmático, sistema fechado, em bolsa com 500ml. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	UN	2000
157	SULFATO FERROSO HEPTAIDRATADO 125MG/ML (EQUIVALENTE A FERRO 25MG/ML), COM CONTADOR DE GOTAS - FRASCO DE 30ML. Sulfato Ferroso Heptaidratado 125mg/ml, correspondendo 25mg/mL de Ferro, em frasco com 30ml, com bico contador de gotas. Acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	FRASC	30000

158	SUXAMETONIO 500MG, CLORETO DE - FRASCO-AMPOLA. Cloreto de Suxametonio 500mg, em frasco-ampola. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade	AMPOL	10000
159	TENOXICAM 20MG, PÓ LIOFILIZADO PARA SOLUÇÃO INJETÁVEL - FRASCO-AMPOLA. Tenoxicam 20mg, pó liofilizado para solução injetável, em frasco-ampola. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade	AMPOL	60000
160	TRAMADOL 50MG/ML, CLORIDRATO DE - AMPOLA DE 2ML. Cloridrato de Tramadol 50mg/mL injetável, em ampola com 2ml. Acondicionado em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	AMPOL	30000
161	VANCOMICINA 1G, CLORIDRATO DE - INJETÁVEL, FRASCO-AMPOLA. Cloridrato de Vancomicina 1g injetável, frasco-ampola. Acondicionada em embalagem original de fábrica, contendo: especificações do produto, informações do fabricante, químico responsável, n° do lote, número do registro emitido por Ministério da Saúde/ANVISA, data de fabricação e prazo de validade.	UN	100000

2. JUSTIFICATIVAS:

2.1. A instauração do presente procedimento licitatório visa atender demandas das Unidades Municipais de Saúde, objetivando assistência aos usuários do Sistema Único de Saúde (SUS).

2.2. O abastecimento do estoque desses insumos se faz necessário, para que os serviços não sejam interrompidos, tendo em vista que atualmente a Farmácia Básica atende anualmente cerca de 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; e que a Farmácia Hospitalar atende integralmente ao Hospital Municipal, que anualmente executa mais de 36.700 (trinta e seis mil e setecentos) procedimentos, consequentes de consultas de pronto-atendimento, internações, pequenas cirurgias e transferências de pacientes.

2.3. Ainda, a aquisição do item 125 - *Peróxido de Hidrogênio 3% (Água Oxigenada 10 volumes) - frasco de 1.000ml* visa compor rotina da Lavanderia Hospitalar, quanto à adequada higienização dos materiais de tecido relacionados aos procedimentos de saúde executados no Hospital Municipal e nas demais Unidades de Saúde - cirurgias, suturas, desbridamentos, trocas de curativos, entre outros - onde o fluxo estava diminuído pela suspensão das atividades do Centro

Cirúrgico, em se tratando de procedimentos eletivos, em decorrência da situação de pandemia por Covid-19. Agora, retornando gradualmente, desde o mês de junho do corrente ano.

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, 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**:

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.

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.

3.1.5. Para fins de atendimento **das declarações:**

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

(1) 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.

(2) 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.

(3) 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.

(4) Declara, para os devidos fins que, nos termos do inciso VII, artigo 4º da Lei Federal 10.520/2002, cumprirá plenamente os requisitos da habilitação exigidos no Edital de licitação, bem como manterá durante a execução do contrato, em compatibilidade com as obrigações assumidas, todas as condições de habilitação e qualificação exigidas na licitação;

(5) Não possui em seu quadro permanente de pessoal, empregados menores de 18 (dezoito) anos, em trabalho noturno, perigoso ou insalubre, ou ainda, de 16 (dezesesseis) 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)

(6) Inexiste 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:

(7) Não há, no quadro societário da empresa, 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 PARDO-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.

(8) Não há no quadro societário da empresa, 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 incurso ou integre comissão de licitação, nos termos do art. 9º, da Lei nº 8.666/1993.

(9) Não há no quadro societário da empresa, 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:

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

Adverte-se que Declaração falsa desclassificará o participante do certame e pode provocar a persecução de responsabilidades.

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

3.1.7. 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 nacional de empresas inidôneas e suspensas (CEIS), e no Cadastro Nacional de Empresas Punidas (CNEP).

4. DA EXECUÇÃO/ENTREGA, RECEBIMENTO E ACEITE.

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

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.

4.4. 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.

4.5 – 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.

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

4.7. 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.

4.8. 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.

4.9. O objeto será recebido:

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

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

4.9.1.2. 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.

4.10 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 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. 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.

6.7. 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.

6.8. 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.

6.9. 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.

6.10. 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	10.302.0010.2087.0000 – Serviços de Média e Alta Complexidade
Categ. Econ.	3.3.90.30.09 – Material Farmacológico
Ficha	311
Fonte de Recurso	1-14

9. DA MODALIDADE E JULGAMENTO DA LICITAÇÃO

9.1. A contratação ora pretendida deverá ser realizada mediante a deflagração de licitação pela modalidade de Pregão Presencial pelo **Sistema de Registro de Preços**. Mencionamos que o gestor e sua equipe se deparam com a real complexidade da gestão pública e suas limitações, precisando desvendar a máquina estatal para colocar em prática os planos de governo. E nessa seara encontra-se a adesão ao pregão eletrônico, que demanda tempo para que seja preparada a sua adesão ao sistema que melhor se encaixará aos anseios do município, assim como o treinamento de toda uma gama de servidores que farão a operacionalização desse sistema, que não deixa de ser uma incógnita para muitos que trabalham no setor público. Também não pode ser esquecida a orientação e conscientização do mercado local, que até então está acostumado a participar de certames presenciais e agora terão que se adaptar à nova realidade do pregão eletrônico. Todas essas imposições exigem certo período para que sejam adaptadas e ocorram da melhor maneira possível. O que significa que serão implantadas no município, dentro do tempo necessário, estando em processo de implantação.

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

9.3. 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, 26 de setembro de 2022.

Maryane Hirahata Shiota
Servidora da Secretaria
Municipal de Saúde

Everson Santos de Souza
Servidor da Secretaria
Municipal de Saúde

Adriana Siqueira Lins
Servidora do Departamento de
Planejamento

Aprovado por:

Marcos André de Melo
Secretário Municipal de Saúde