

# Estudo Técnico Preliminar 14/2024

## 1. Informações Básicas

Número do processo: 67540.001663/2024-91

## 2. Descrição da necessidade

A Aquisição de Medicamentos Industrializados, Dietas e Suplementos Nutricionais são usados para o tratamento de pacientes assistidos nos níveis ambulatorial e hospitalar no Grupo de Saúde de Guaratinguetá (GSAU-GW). A motivação da contratação consubstancia-se na recomposição dos estoques de medicamentos de uso comum, de modo a permitir que o corpo clínico possa continuar a dispor de todo o arsenal terapêutico farmacológico necessário para o atendimento e garantir uma assistência farmacêutica integral aos pacientes.

Dessa maneira, a Aquisição destes itens são investimentos fundamentais para a manutenção deste Hospital, visto que ele atua como imunizador, protetor do organismo e hidratante, proporcionando um rápido tratamento e melhor atendimento aos usuários do SISAU. O desabastecimento desses itens pode impactar de maneira negativa no tratamento dos pacientes assistidos.

A DISPENSA é para a Aquisição de alguns medicamentos comuns, principalmente o Soro, que estão com estoque crítico emergencial sem Ata Vigente.

## 3. Área requisitante

Área Requisitante	Responsável
Subseção de Farmácia Hospitalar	Sônia Christina motta Dourado Cap Qofarm Bio

## 4. Descrição dos Requisitos da Contratação

### Sustentabilidade:

Além dos critérios de sustentabilidade eventualmente inseridos na descrição do objeto, devem ser atendidos os seguintes requisitos, que se baseiam no Guia Nacional de Contratações Sustentáveis:

A Contratada deve cumprir todas as obrigações constantes no Edital, seus anexos e sua proposta, assumindo exclusivamente os riscos e as despesas decorrentes da boa e perfeita execução do objeto e, ainda cumprir as exigências normativas para a sua fabricação, importação, comercialização e materiais especiais, que se encontram reguladas pelas seguintes legislações:

Lei no 6.360, de 23 de setembro de 1976, que “dispõe sobre a vigilância sanitária a que ficam sujeitos os correlatos e outros produtos, e dá outras providências”;

Atender aos seguintes critérios: apresentar certificado de Boas práticas de Fabricação e controle por linha de produção/produtos no que couber, emitido pela secretaria de vigilância sanitária do Ministério da Saúde, nos termos do disposto na Resolução da Diretoria Colegiada - RDC no 185 de 22/10/2001 e alterações, que trata do registro de produtos médicos na Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA.

Quanto ao gerenciamento dos resíduos de serviços de saúde, a contratada deverá obedecer às disposições do Plano de Gerenciamento de Resíduos de Serviços de Saúde – PGRSS elaborado pelo órgão, além de obedecer às diretrizes constantes da Lei no 12.305, de 2010 – Política Nacional de Resíduos Sólidos e Resolução CONAMA nº 358, de 29/04/2005.

Não é permitido, à contratada, o encaminhamento de resíduos de serviços de saúde para disposição final em aterros, sem submetê-los previamente a tratamento específico, que neutralize sua periculosidade, nos termos da Lei estadual nº 12.300, de 2006, do Estado de São Paulo.

Resolução - RDC no 36, de 26 de agosto de 2015, que dispõe sobre a classificação de risco, os regimes de controle de cadastro e registro e os requisitos de rotulagem e instruções de uso de produtos para diagnóstico, inclusive seus instrumentos e dá outras providências.

Os materiais ora licitados devem atender a alguns critérios de sustentabilidade ambiental, tais como:

- devem ser observados os requisitos ambientais para obtenção de certificação do INMETRO como produtos sustentáveis ou de menor impacto ambiental em relação aos seus similares, no que couber;
- os bens devem ser, preferencialmente, acondicionados em embalagem individual adequada, com o menor volume possível, que utilize materiais recicláveis, de forma a garantir máxima proteção durante o transporte e o armazenamento;

No caso de medicamentos, há legislação específica que regulamenta as empresas que armazenam, vendem ou distribuem medicamentos. Lei 6.360/1976 dispõe sobre a vigilância sanitária a que ficam sujeitos os medicamentos, as drogas, os insumos farmacêuticos e correlatos e outros produtos. Nesse sentido, Como se trata de aquisição de medicamentos, será exigido o comprovante de registro do medicamento na ANVISA, de acordo com a Lei nº 6.360/76 e portaria conjunta nº 1/96 ANVISA e ;

Os licitantes, na Descrição Detalhada do objeto ofertado, deverão indicar as seguintes informações:

- Especificações técnicas do produto ;
- Prazo de entrega, observado o limite máximo do Termo de Referência;
- Prazo de validade dos produtos, observado o parâmetro mínimo do Termo de Referência;
- Origem (nacional ou estrangeiro).

Caso a importação de medicamento seja feita por um terceiro e, não, pelo detentor do registro do medicamento na Anvisa, além da exigência do AFE, é necessária a Declaração do Detentor de Registro – DDR. Por meio dessa declaração, a empresa detentora da regularização do produto autoriza uma outra empresa a realizar a atividade exclusiva de importação terceirizada (RDC 81/2008). Disposto no manual de Orientações de aquisições públicas para medicamentos - *Conforme critérios de habilitação técnica para medicamentos*.

- O prazo de vigência da contratação é de (12) doze meses.

#### **Subcontratação**

Não é admitida a subcontratação do objeto contratual.

#### **Garantia da contratação**

*Não haverá exigência da garantia da contratação dos artigos 96 e seguintes da Lei nº 14.133, de 2021, pelas razões constantes do Estudo Técnico Preliminar.*

O contrato oferece maior detalhamento das regras que serão aplicadas em relação à garantia da contratação.

## **5. Levantamento de Mercado**

Por se tratar de Dispensa diante das pesquisas de mercado, realizadas conclui-se que a alternativa factível é a aquisição dos medicamentos levando-se em conta aspectos de economicidade, eficácia e eficiência, o tipo de solução escolhido é o que promove maior economicidade para administração, visto que são materiais de consumo indispensáveis para a execução da atividade fim deste hospital suas quantidades foram baseadas nas demandas dos últimos 12 meses e estão habitualmente disponíveis no mercado, sendo assim, são de caráter de urgência e indispensáveis para atendimento aos pacientes.

## **6. Descrição da solução como um todo**

A DISPENSA é para a Aquisição de alguns medicamentos comuns, principalmente o Soro, que estão com estoque crítico sem Ata Vigente. Os medicamentos solicitados para esta Aquisição têm como objetivo de urgência para os usuários deste hospital. A carência de tais medicamentos faz com que os usuários deste SISAU seja encaminhado para fora das Organizações de Saúde da FAB, gerando custos com guias de recolhimento externas e transtornos para os usuários.

## 7. Estimativa das Quantidades a serem Contratadas

A quantidade de duas unidades para os itens é justificada considerando a obsolescência dos Soros presentes nesta farmácia, além do desgaste pelo alto volume de procedimentos realizados diariamente. Os totais dos itens que compõem o presente certame foram calculados com base nas necessidades verificadas, através de um levantamento realizado pelos membros da equipe de planejamento.

A previsão de consumo dos medicamentos para o exercício de 2024 do Grupo de Saúde de Guaratinguetá (GSAU-GW), foi realizado a partir do consumo constante nos anos anteriores, tendo em vista a possibilidade de atraso na realização de um novo processo licitatório e do alto índice de itens desertos em processo anteriores, evitando-se o desabastecimento dos estoques. Além disso, devida impossibilidade de fornecimento de embalagem pela empresas, conforme RDC nº 80/2006 emitida pela Agência Nacional de Vigilância Sanitária, o arredondamento está para mais dos quantitativos calculados.

Informo que não foi possível obter memória de cálculos dos anos anteriores disposto planilha com o histórico dos últimos 12 meses.

itens que não constam memória de cálculo refere-se a itens que foram desertos em pregões anteriores e não houve estoque para contemplar a composição da memória de cálculo.

ITEM	DESCRIÇÃO/ ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA	CATMAT	CONSUMO 2023
1	Ácido acetilsalicílico, dosagem: 100 mg. Características adicionais: comprimido de 100 mg.	267502	150
2	Ácidos graxos essenciais, composição: composto dos ácidos caprílico, cáprico, láurico, componentes: linoleico, lecitina de soja, apresentação: associados com vitaminas "a" e "e", tipo: loção oleosa. Características adicionais: frasco 100ml.	281657	140
3	Água destilada, aspecto físico: estéril e apirogênica. Características adicionais: bidestilada, bolsa 500mL.	276839	2000
4	Aminofilina, dosagem: 24 mg, ml, forma farmacêutica: solução injetável. Características adicionais: ampola 10mL.	292402	30
5	Cefepima cloridrato, concentração: 1 g, forma farmacêutica: pó liófilo, injetável. Características adicionais: frasco ampola.	339846	100
6	Cetoprofeno, dosagem: 50 mg. Características adicionais: solução injetável, via de administração intramuscular, ampola 2mL	268422	800
7	Ciclopentolato, concentração: 1%, aplicação: solução oftálmica. Características adicionais: frasco 5mL.	272134	10
8	Cloreto de sódio, princípio ativo: 0,9% _ solução injetável, aplicação: sistema fechado. Características adicionais: bolsa 100mL.	268236	4000
9	Cloreto de sódio, princípio ativo: 0,9% _ solução injetável, aplicação: sistema fechado. Características adicionais: bolsa 250mL.	268236	2000
10	Cloreto de sódio, princípio ativo: 0,9% _ solução injetável, aplicação: sistema fechado. Características adicionais: bolsa 500mL.	268236	1000
11	Dexametasona, dosagem: 0,1%, apresentação: creme. Características adicionais: acetato de dexametasona, bisnaga com 10 g.	267643	100
12	Diazepam, dosagem: 5 mg. Características adicionais: comprimido.	267195	120
13	Diazepam, Dosagem:10 mg. Características adicionais: comprimido.	267197	150
14	Diclofenaco, apresentação: sal sódico, dosagem: 50 mg. Características adicionais: comprimido.	271000	7000
15	Dieta enteral, aspecto físico: líquido, características: hipercalórica, hiperproteica, fonte de proteína: caseinato, fonte de carboidrato: maltodextrina, fonte de lipídios: óleos veg, tcm e/ou óleo peixe e/ou lec. soja, componentes adicionais: aa's, vit., minerais, fibras, características adicionais: isento glúten, lact., sacarose, sabor: c/ ou s/ sabor, aplicação: sistema fechado.	404436	11

16	Dimenidrinato, Apresentação: associado com piridoxina cloridrato, Dosagem: 50 mg + 50 mg/mL, Tipo medicamento: Solução Injetável. Características adicionais: intramuscular, ampola 1mL	272334	0
17	Dipirona sódica, dosagem: 50 mg, ml, apresentação: solução oral. Características adicionais: frasco 10mL.	267206	1400
18	Dipirona sódica, dosagem: 500 mg, ml, apresentação: solução injetável. Características adicionais: ampola 2mL.	268252	2000
19	Fitomenadiona, dosagem: 10 mg, ml, apresentação: solução injetável. Características adicionais: ampola 1mL, via de administração endovenosa	292399	15
20	Furosemida, composição: 10 mg, ml, apresentação: solução injetável. Características adicionais: ampola 2mL.	267666	50
21	Gelatina fluida modificada (succinilgelatina), concentração: 3,5%, forma farmacêutica: solução injetável, característica adicional: em sistema fechado. Características adicionais: bolsa 500mL.	367765	
22	Glicerol, dosagem: 12%, apresentação: clister. Características adicionais: frasco 500ml.	269622	20
23	Insulina, origem: humana, tipo: nph, dosagem: 100u, ml, aplicação: injetável. Características adicionais: frasco 10mL.	271157	15
24	Ivermectina, concentração: 6 mg. Característica adicional: comprimido.	376767	1100
25	Lidocaína cloridrato, composição: associada com epinefrina, dosagem: 2% + 1:100.000, apresentação: injetável. Características adicionais: frasco 20mL.	269851	1050
26	Metoclopramida cloridrato, dosagem: 5 mg,ml, apresentação: solução injetável. Características adicionais: ampola 2mL.	267310	50
27	Nimesulida, dosagem: 100 mg. Características adicionais: comprimido 100C mg.	273710	200
28	Ocitocina, dosagem: 5 ui,ml, indicação: solução injetável. Características adicionais: ampola de 1mL.	268277	
29	Oxacilina, dosagem: 500 mg, composição: injetável. Características adicionais: frasco ampola.	268513	600
30	Paracetamol, dosagem solução oral: 200 mg,ml, apresentação: solução oral. Características adicionais: frasco 15mL.	267777	1550
31	Permanganato de potássio, concentração: 100 mg. Características adicionais: comprimido.	327699	100
32	Prednisona, dosagem: 20 mg. Características adicionais: comprimido.	267743	2800
33	Proximetacaína cloridrato, dosagem: 0,5%, indicação: colírio. Características adicionais: frasco 5mL.	269571	15
34	Simeticona, concentração: 75 mg, ml, forma farmacêutica: emulsão oral – gotas. Características adicionais: frasco 10mL.	392118	200

## 8. Estimativa do Valor da Contratação

**Valor (R\$):** 59.569,65

O valor estimado para a contratação é de R\$ 59.569,65 ( cinquenta e nove mil e quinhentos e sessenta e nove reais e sessenta e cinco centavos).

ITEM	DESCRIÇÃO	CATMAT	QTD	UN	VALOR UN	TOTAL
1	Ácido acetilsalicílico, dosagem: 100 mg. Características adicionais: comprimido de 100 mg.	267502	500	UN	R\$0,29	R\$ 145,00

2	Ácidos graxos essenciais, composição: composto dos ácidos caprílico, cáprico, láurico, componentes: linoleico, lecitina de soja, apresentação: associados com vitaminas "a" e "e", tipo: loção oleosa. Características adicionais: frasco 100 ml.	281657	70	UN	R\$ 14,85	R\$ 1.039,50
3	Água destilada, aspecto físico: estéril e apirogênica. Características adicionais: bidestilada, bolsa 500 ml.	276839	50	UN	R\$ 12,40	R\$ 620,00
4	Aminofilina, dosagem: 24 mg, ml, forma farmacêutica: solução injetável. Características adicionais: ampola 10 ml.	292402	50	UN	R\$ 10,16	R\$ 508,00
5	Cefepima cloridrato, concentração: 1 g, forma farmacêutica: pó líófilo, injetável. Características adicionais: frasco ampola.	339846	100	UN	R\$ 20,78	R\$ 2.078,00
6	Cetoprofeno, dosagem: 50 mg. Características adicionais: solução injetável, via de administração intramuscular, ampola 2 ml	268422	500	UN	R\$ 3,44	R\$ 1.720,00
7	Ciclopentolato, concentração: 1%, aplicação: solução oftálmica. Características adicionais: frasco 5 ml.	272134	10	UN	R\$12,69	R\$126,90
8	Cloreto de sódio, princípio ativo: 0,9%_ solução injetável, aplicação: sistema fechado. Características adicionais: bolsa 100 ml.	268236	3.000	UN	R\$ 8,08	R\$ 24.240,00
9	Cloreto de sódio, princípio ativo: 0,9%_ solução injetável, aplicação: sistema fechado. Características adicionais: bolsa 250 ml.	268236	500	UN	R\$ 12,51	R\$ 6.255,00
10	Cloreto de sódio, princípio ativo: 0,9%_ solução injetável, aplicação: sistema fechado. Características adicionais: bolsa 500 ml.	268236	600	UN	R\$ 16,07	R\$ 9.642,00
11	Dexametasona, dosagem: 0,1%, apresentação: creme. Características adicionais: acetato de dexametasona, bisnaga com 10 g.	267643	20	UN	R\$ 10,02	R\$ 200,40
12	Diazepam, dosagem: 5 mg. Características adicionais: comprimido.	267195	500	UN	R\$ 0,36	R\$ 180,00

13	Diazepam, Dosagem:10 mg. Características adicionais: comprimido.	267197	500	UN	R\$ 0,40	R\$ 200,00
14	Diclofenaco, apresentação: sal sódico, dosagem: 50 mg. Características adicionais: comprimido.	271000	500	UN	R\$0,33	R\$ 165,00
15	Dieta enteral, aspecto físico: líquido, características: hipercalórica, hiperproteica, fonte de proteína: caseinato, fonte de carboidrato: maltodextrina, fonte de lipídios:óleos veg, tcm e/ou óleo peixe e/ou lec. soja, componentes adicionais: aa's, vit., minerais, fibras, características adicionais: isento glúten, lact.,sacarose, sabor: c/ ou s/ sabor, aplicação: sistema fechado.	404436	10	UN	R\$ 65,88	R\$ 658,80
16	Dimenidrinato, Apresentação: associado com piridoxina cloridrato, Dosagem: 50 mg + 50 mg/mL, Tipo medicamento: Solução Injetável. Características adicionais: intramuscular, ampola 1ml.	272334	500	UN	R\$ 2,74	R\$ 1.370,00
17	Dipirona sódica, dosagem: 50 mg, ml, apresentação: solução oral. Características adicionais: frasco 10 ml.	267206	300	UN	R\$ 4,11	R\$ 1.233,00
18	Dipirona sódica, dosagem: 500 mg, ml, apresentação: solução injetável. Características adicionais: ampola 2 ml.	268252	1.000	UN	R\$ 2,00	R\$ 2.000,00
19	Fitomenadiona, dosagem: 10 mg, ml, apresentação: solução injetável. Características adicionais: ampola 1 ml, via de administração endovenosa.	292399	50	UN	R\$ 5,93	R\$ 296,50
20	Furosemida, composição: 10 mg, ml, apresentação: solução injetável. Características adicionais: ampola 2 ml.	267666	100	UN	R\$ 2,19	R\$ 219,00
21	Gelatina fluida modificada (succinilgelatina), concentração: 3,5%, forma farmacêutica: solução injetável, característica adicional: em sistema fechado. Características adicionais: bolsa 500 ml.	367765	10	UN	R\$ 44,41	R\$ 444,10
22	Glicerol, dosagem: 12%, apresentação: clister. Características adicionais: frasco 500 ml.	269622	50	UN	R\$ 13,20	R\$ 660,00

23	Insulina, origem: humana, tipo: nph, dosagem: 100 u, ml, aplicação: injetável. Características adicionais: frasco 10 ml.	271157	10	UN	R\$ 60,11	R\$ 601,10
24	Ivermectina, concentração: 6 mg. Característica adicional: comprimido.	376767	120	UN	R\$ 6,08	R\$ 729,60
25	Lidocaína cloridrato, composição: associada com epinefrina, dosagem: 2% + 1:100.000, apresentação: injetável. Características adicionais: frasco 20 ml.	269851	60	UN	R\$ 17,40	R\$ 1.044,00
26	Metoclopramida cloridrato, dosagem: 5 mg,ml, apresentação: solução injetável. Características adicionais: ampola 2 ml.	267310	300	UN	R\$ 1,65	R\$ 495,00
27	Nimesulida, dosagem: 100 mg. Características adicionais: comprimido 100 C mg.	273710	300	UN	R\$ 0,53	R\$ 159,00
28	Ocitocina, dosagem: 5 ui,ml, indicação: solução injetável. Características adicionais: ampola de 1 ml.	268277	25	UN	R\$ 6,96	R\$ 174,00
29	Oxacilina, dosagem: 500 mg, composição: injetável. Características adicionais: frasco ampola.	268513	150	UN	R\$ 3,81	R\$ 571,50
30	Paracetamol, dosagem solução oral: 200 mg,ml, apresentação: solução oral. Características adicionais: frasco 15 ml.	267777	50	UN	R\$ 8,90	R\$ 445,00
31	Permanganato de potássio, concentração: 100 mg. Características adicionais: comprimido.	327699	1.000	UN	R\$0,35	R\$ 350,00
32	Prednisona, dosagem: 20 mg. Características adicionais: comprimido.	267743	400	UN	R\$ 1,07	R\$428,00
33	Proximetacaína cloridrato, dosagem: 0,5%, indicação: colírio. Características adicionais: frasco 5 ml.	269571	5	UN	R\$ 11,49	R\$ 57,45
34	Simeticona, concentração: 75 mg, ml, forma farmacêutica: emulsão oral – gotas. Características adicionais: frasco 10 ml.	392118	70	UN	R\$ 7,34	R\$ 513,80
<b>TOTAL</b>						<b>R\$ 59.569,65</b>

## 9. Justificativa para o Parcelamento ou não da Solução

A licitação em questão será realizada por item, pois os objetos são divisíveis, sendo que foi verificado que não haverá prejuízo para o conjunto da solução ou perda de economia de escala, visando propiciar a ampla participação de licitantes, que embora não disponham de capacidade para execução da totalidade do objeto, possam fazê-lo com relação a itens ou unidades autônomas. Desta forma, visa-se atender a regra do parcelamento do objeto, sem deixar de buscar a economia de escala, a viabilidade técnica e um melhor aproveitamento do mercado e a ampliação da competitividade.

## 10. Contratações Correlatas e/ou Interdependentes

Conforme a responsável tecnicamente pela demanda, não há histórico de contratações correlatas e/ou interdependentes relacionada aos objetos deste Estudo Técnico Preliminar.

## 11. Alinhamento entre a Contratação e o Planejamento

A Fundamentação da Contratação e de seus quantitativos encontra-se pormenorizada em Tópico específico dos Estudos Técnicos Preliminares, apêndice deste Termo de Referência.

2.2. O objeto da contratação está previsto no Plano de Contratações Anual 2024, conforme detalhamento a seguir:

I) ID PCA no PNCP: 00394429000100-0-000022/2024.

II) Data de publicação no PNCP: 30/10/2023.

III) Id do item no PCA: 80.

IV) Classe/Grupo: 6505 - DROGAS E MEDICAMENTOS.

V) Identificador da Futura Contratação: 120064-90014/2023.

## 12. Benefícios a serem alcançados com a contratação

O objetivo almejado pela administração com esta aquisição é manter o bom atendimento médico- hospitalar dos profissionais especialistas, pensionistas, militares da ativa, veteranos e seus dependentes e os alunos, garantindo ações de saúde que promovam o bem-estar dos usuários. do SISAU. A falta de medicamentos neste hospital pode comprometer e colocar em risco a saúde do paciente e a qualidade nos atendimentos. Por fim, reitera-se a imprescindibilidade de aquisição dos medicamentos e insumos contidos neste PAM/S, com a finalidade de suprir a demanda do GSAU-GW.

Em síntese, a aquisição solicitada por meio deste PAM/S faz-se necessária para suprir as necessidades de insumos farmacológicos no atendimento aos usuários do Sistema de Saúde da Aeronáutica, para o período de um ano.

## 13. Providências a serem Adotadas

Para garantir a plena execução do objeto deste Estudo, será providenciada a equipe de fiscalização e recebimento da contratação.

## 14. Possíveis Impactos Ambientais

A empresa vencedora deverá seguir os critérios de sustentabilidade ambiental de acordo com a INSTRUÇÃO NORMATIVA NÚMERO 10, DE 12 DE NOVEMBRO DE 2012: Estabelece regras para elaboração dos Planos de Gestão de Logística Sustentável de que trata o art. 16, do Decreto no 7.746, de 5 de junho de 2012, e dá outras providências em especial, as do Anexo



III. Além dos seguintes critérios preconizados no Art. 6º da INSTRUÇÃO NORMATIVA Nº 01, DE JANEIRO DE 2010, no intuito de mitigar possíveis impactos ambientais, a Administração deve dar prioridade para produtos reciclados, recicláveis, para bens, serviços e obras que considerem critérios compatíveis com padrões de consumo social e ambientalmente sustentáveis.

- Bens constituídos, no todo ou em parte, por material reciclado, atóxico, biodegradável, conforme ABNTNBR 15448-1 e 15448;
- Que sejam observados os requisitos ambientais para a obtenção de certificação do Instituto Nacional de Metrologia, Normalização e Qualidade Industrial INMETRO como produtos sustentáveis ou de menor impacto ambiental em relação aos seus similares;
- Que os bens devam ser, preferencialmente, acondicionados em embalagem individual adequada, com o menor volume possível, que utilize materiais recicláveis, de forma a garantir a máxima proteção durante o transporte e o armazenamento; e
- Que os bens não contenham substâncias perigosas em concentração acima da recomendada na diretiva RoHS (Restriction of Certain Hazardous Substances), tais como mercúrio (Hg), chumbo (Pb), cromo hexavalente (Cr (VI)), cádmio (Cd), bifenil-polibromados (PBBs), éteres difenil-polibromados (PBDEs).
- Proteção à segurança e à saúde dos trabalhadores dos serviços de saúde e daqueles que exercem atividade de promoção e assistência à saúde em geral, consubstanciada na Norma Regulamentadora NR 32/ABNT.
- boas práticas em processamento de produtos de saúde (Resolução da Diretoria Colegiada RDC 15/2012 Anvisa).
- destinação ambiental adequada dos resíduos de saúde (Resolução n. 258/2005 - CONAMA e Resolução da Diretoria Colegiada RDC 306/2004 - ANVISA).
- Utilização de produtos de acordo com as diretrizes da Anvisa e Inmetro, se existentes.

Cabe a este informar que os Bens desta contratação não se sujeitam aos critérios e práticas de sustentabilidade citados nos artigos 3º, 4º e 7º do Decreto 7746/12; Guia Nacional de Licitações Sustentáveis; Programa Agenda Ambiental da Administração Pública do Ministério do Meio Ambiente (A3P); Artigo 5º da Instrução Normativa SLTI/MPOG nº 01/2010; Artigo 3º da Instrução Normativa SLTI/MPOG nº 02/2014.

Quanto ao gerenciamento dos resíduos oriundos do objeto em questão, a contratada deverá obedecer às disposições do Plano de Gerenciamento de Resíduos de Serviços de Saúde – PGRSS elaborado pelo órgão, além de obedecer às diretrizes constantes da Lei nº 12.305, de 2010 – Política Nacional de Resíduos Sólidos e Resolução CONAMA nº 358, de 29/04/2005, dentre as quais:

- Os resíduos de serviços de saúde devem ser acondicionados atendendo às exigências legais referentes ao meio ambiente, à saúde e à limpeza urbana, e às normas da Associação Brasileira de Normas Técnicas - ABNT, ou, na sua ausência, às normas e critérios internacionalmente aceitos;
- Os veículos utilizados para coleta e transporte externo dos resíduos de serviços de saúde devem atender às exigências legais e às normas da ABNT;
- As estações para transferência de resíduos de serviços de saúde devem estar licenciadas pelo órgão ambiental competente e manter as características originais de acondicionamento, sendo vedada a abertura, rompimento ou transferência do conteúdo de uma embalagem para outra;
- Os resíduos pertencentes ao Grupo B do Anexo I da Resolução CONAMA nº 358, de 29/04/2005, com características de periculosidade, conforme Ficha de Informações de Segurança de Produtos Químicos – FISPQ, quando não forem submetidos a processo de reutilização, recuperação ou reciclagem devem ser submetidas a tratamento e disposição final específico.
- Os resíduos no estado sólido, quando não tratados, devem ser dispostos em aterro de resíduos perigosos - Classe I.
- Os resíduos no estado líquido não devem ser encaminhados para disposição final em aterros.
- Os resíduos sem características de periculosidade não necessitam de tratamento prévio e podem ter disposição final em aterro licenciado, quando no estado sólido, ou ser lançados em corpo receptor ou na rede pública de esgoto, quando no estado líquido, desde que atendam as diretrizes estabelecidas pelos órgãos ambientais, gestores de recursos hídricos e de saneamento competentes.

Não é permitido, à contratada, o encaminhamento de resíduos de serviços de saúde para disposição final em aterros, sem submetê-los previamente a tratamento específico, que neutralize sua periculosidade.

Os critérios de sustentabilidade descritos não prejudicam a competitividade do certame.

A comprovação do disposto neste item poderá ser feita mediante apresentação de certificação emitida por instituição pública oficial ou instituição credenciada, ou por qualquer outro meio de prova que ateste que o bem fornecido cumpre as exigências do referido dispositivo.

Selecionada a proposta, antes da emissão da Nota de Empenho, em caso de inexistência de certificação que ateste a adequação, o órgão poderá realizar diligências para verificar a adequação do produto às exigências de sustentabilidade ambiental aqui prevista, correndo as despesas por conta da licitante selecionada. Caso não confirme a adequação do produto, a proposta selecionada será desclassificada.

A Subseção de Farmácia Hospitalar têm a preocupação em reduzir a geração de resíduos oriundos dos insumos adquiridos. Diante disso a quantidade de insumos solicitada neste processo levou em consideração o consumo mensal dos insumos pelos setores requisitantes. Além disso é realizado o controle de validade de todo o insumo recebido através de uma planilha onde são registrados todos os lotes dos itens armazenados. Apesar das medidas de planejamento adotadas no controle do estoque, eventualmente, alguns vencem nos setores requisitantes ou mesmo nos próprios estoques da SSFAR. Assim sendo o descarte desse insumos segue o descrito no Plano de Gerenciamento de Resíduos de Serviço de Saúde da Subseção de Farmácia Hospitalar, em anexo. Tal Plano atende o disposto na Resolução RDC/ANVISA no 306 de 07 de dezembro de 2004.

Os insumos pretendidos neste processo são de natureza não sustentável tendo em vista que são insumos de uso único, como definido no item 13.4 do ANEXO I da RDC/ANVISA no 185, de 22 OUT 2010, que traz a seguinte definição: Produto médico de uso único é qualquer produto médico destinado a ser usado na prevenção, diagnóstico, terapia, reabilitação ou anticoncepção, utilizável somente uma vez, segundo especificado pelo fabricante.

Foram realizada consultas nos sites do Guia Nacional e o PLS da organização.

## 15. Declaração de Viabilidade

Esta equipe de planejamento declara **viável** esta contratação.

### 15.1. Justificativa da Viabilidade

Esta equipe de planejamento declara viável esta contratação com base neste Estudo Técnico Preliminar.

## 16. Responsáveis

Todas as assinaturas eletrônicas seguem o horário oficial de Brasília e fundamentam-se no §3º do Art. 4º do [Decreto nº 10.543, de 13 de novembro de 2020](#).

**SONIA CHRISTINA DE SOUZA MOTA**

PRESIDENTE DA EQUIPE DE PLANEJAMENTO

Despacho: APROVO, de acordo com o art. 14, II, do Decreto no 10.024/2019 e art. 50, §1o, da Lei no 9.784/1999.

**RODRIGO DE OLIVEIRA CORREA**

ORDENADOR DE DESPESAS POR DELEGAÇÃO



MINISTÉRIO DA DEFESA  
COMANDO DA AERONÁUTICA

CONTROLE DE ASSINATURAS ELETRÔNICAS DO DOCUMENTO

Documento:	Estudo Técnico Preliminar
Data/Hora de Criação:	26/03/2024 13:48:30
Páginas do Documento:	10
Páginas Totais (Doc. + Ass.)	11
Hash MD5:	034e47f498ee5a9aa455dab951d09bb0
Verificação de Autenticidade:	<a href="https://autenticidade-documento.sti.fab.mil.br/assinatura">https://autenticidade-documento.sti.fab.mil.br/assinatura</a>

Este documento foi assinado e conferido eletronicamente com fundamento no artigo 6º, do Decreto nº 8.539 de 08/10/2015 da Presidência da República pelos assinantes abaixo:

Assinado via ASSINATURA CADASTRAL por Cap SÔNIA CHRISTINA MOTA DOURADO no dia 26/03/2024 às 10:53:37 no horário oficial de Brasília.