

Estudo Técnico Preliminar 51/2025

1. Informações Básicas

Número do processo: 00060-00074656/2025-10

2. Descrição da necessidade

Trata-se de Estudo Técnico Preliminar para aquisição de insumos padronizados, com o intuito de manter o abastecimento regular da Secretaria de Estado de Saúde do Distrito Federal - SES/DF, de forma ininterrupta, bem como garantir a assistência aos usuários do SUS/DF.

CURATIVO HIDROCOLÓIDE 15 CM X 15 CM, ESTÉRIL: O curativo hidrocolóide é uma cobertura primária ou secundária composta por carboximetilcelulose capaz de se expandir e absorver líquidos criando um ambiente úmido que controla o exsudato. Permite as células do microambiente da úlcera fornecer um desbridamento autolítico e acelerar o processo de cicatrização. É capaz de manter o ambiente úmido enquanto protege as células de traumas, da contaminação bacteriana e mantém o isolamento térmico. Indicada para feridas do tipo agudas e crônicas de baixa a moderada exsudação onde o ambiente úmido seja indicado como lesões por abrasão, áreas doadoras de pele, queimaduras de 1º e 2º grau, úlceras por pressão. A aquisição visa atender a demanda dos usuários atendidos na rede de saúde SES/DF, abastecendo os Ambulatórios de Estomoterapia, Unidades Básicas de Saúde, Unidades de Pronto Atendimento e hospitais. A ausência acarretará prejuízo no atendimento e serviços oferecidos, podendo levar à suspensão dos procedimentos realizados pela equipe de saúde e consequentemente, risco à saúde do usuário.

SERINGA HIPODÉRMICA 1ML, AGULHADA, COM DISPOSITIVO DE SEGURANÇA, DESCARTÁVEL, ESTÉRIL: As seringas e agulhas são materiais indispensáveis para a assistência à saúde, pois são amplamente utilizados na rotina de trabalho da equipe de saúde em diversos níveis de atenção, desde a atenção primária até a alta complexidade. A ausência destes produtos acarretará prejuízo no atendimento ao usuário do sistema de saúde, impossibilitando, por exemplo, coleta de amostra para exames, administração de medicamentos, preparação de soluções, sondagens, procedimentos cirúrgicos e muitos outros, comprometendo procedimentos realizados pela equipe de saúde e contribuindo para risco à saúde dos pacientes que necessitam de atendimento de saúde nas unidades da rede SES/DF. SERINGAS – São produtos feitos de plástico, podendo ser ou não, agulhada ou estéril. São utilizadas em diversos procedimentos como: diluição e preparo de medicamentos, administração de medicamentos por diversas vias de acesso (intravenosa, intramuscular, intracardíaca, subcutânea, intradérmica, intraarticular), coleta de material para exames, administração de dieta, desobstrução de sondas e cateteres. Seu volume é graduado para atender as diversas indicações de uso, principalmente quanto à medicação, volume e via de administração.

MÁSCARA LARÍNGEA Nº 1.0 (2KG A 5KG) "DESCARTÁVEL": é um dispositivo supraglótico desenvolvido para manuseio de vias aéreas. Constituída por uma máscara pequena que conecta-se a uma cânula a ser inserida pela boca e avançada até que a máscara recubra a glote. Existem diversos formatos e modelos. O menor tamanho da máscara é o número 1, adequado para crianças até 5000g, sendo seu limite mínimo cerca 2000g. Trata-se de dispositivo descartável, de uso único, indicado predominantemente diante da dificuldade de acesso às vias aéreas, mas que vem sendo incorporado gradativamente como interface para a ventilação por pressão positiva, sendo

intermediário entre a máscara facial e o tubo traqueal. Segundo o Protocolo de Reanimação do recém-nascido 34 semanas em sala de parto da Sociedade Brasileira de Pediatria, 2022, a máscara laríngea pode ser utilizada como uma opção na realização de ventilação por pressão positiva(VPP).

ESPARADRAPO HIPOALERGÊNICO IMPERMEÁVEL 5CM X 4,5M EM CARRETEL PLASTICO COM CAPA PROTETORA : consiste em item indispensável para fixação de curativos, bandagens, oclusões de lesões agudas, crônicas ou operatórias e demais aplicabilidades. Trata-se de um insumo amplamente utilizado em todos os níveis de atenção. A aquisição visa atender a demanda dos serviços de saúde em Unidades Básicas de Saúde, Unidades de Pronto Atendimento, unidades hospitalares e outros. A ausência deste objeto acarretará prejuízo no atendimento ao usuário da rede SES /DF.

PAPEL GRAU CIRÚRGICO 15 CM x 100M: – São invólucros que permitem a entrada e saída do ar e do agente esterilizante e impede a entrada de micro-organismos. As embalagens utilizadas para esterilização de produtos para saúde devem estar regularizadas junto à ANVISA como de uso específico para esterilização. Tem como finalidade permitir o processo de esterilização indicado e a manutenção da esterilidade do produto, guardando-o das condições de transporte e armazenamento. Existem diversos tipos de embalagens, diferenciando quanto à composição, resistência e indicação de uso. A seleção da embalagem deve levar em consideração o material a ser processado e o método de esterilização indicado, observando as recomendações da Associação Brasileira de Normas Técnicas (ABNT) e da ANVISA.

SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL Nº 06: É indicada para aspiração de secreções traqueobrônquicas e orofaríngeas em pacientes impossibilitados de remover e eliminar secreções por fatores como alteração do nível de consciência, falência da musculatura diafragmática e intercostal, tosse ineficaz e quadro de caquexia. É ainda indicada para pacientes intubados e traqueostomizados. A manutenção das vias aéreas sem secreções é essencial para garantir a eficácia das trocas gasosas e a prevenção de complicações pulmonares. A ausência acarretará prejuízo no atendimento e serviços oferecidos, podendo levar à suspensão dos procedimentos realizados pela equipe de saúde e consequentemente, risco à saúde do usuário.

EQUIPO PARENTERAL PARA BOMBA DE INFUSÃO LIFEMED LF SMART TOUCH, TIPO SIMPLES, ESTÉRIL: A finalidade do uso de equipos para infusão é intermediar infusões de medicamentos e dietas. Estes podem ser gravitacionais - cujo desempenho está relacionado com a ação da gravidade e/ou com bombas de infusão - cujo desempenho depende, principalmente, do mecanismo de ação deste equipamento. EQUIPOS PARA BOMBA DE INFUSÃO LIFEMED – Trata-se de equipo de infusão específico para bombas da marca LIFEMED, modelo SMART TOUCH que compõem o parque de bombas da Rede SES/DF. O equipo de bomba de infusão é indispensável para administração segura de infusões parenterais que necessitam de controle preciso em sua velocidade de infusão. A ausência do insumo acarretará prejuízo do atendimento ao usuário do sistema de saúde, impossibilitando a utilização das bombas de infusão “Lifemed” e, consequentemente, a administração segura de drogas parenterais, podendo acarretar em redução de oferta de serviços oferecidos, além do risco de lesão permanente dos pacientes que necessitam de atendimento de saúde nas unidades da SES/ DF.

PAPEL GRAU CIRURGICO 25CM x 100M: – São invólucros que permitem a entrada e saída do ar e do agente esterilizante e impede a entrada de micro-organismos. As embalagens utilizadas para esterilização de produtos para saúde devem estar regularizadas junto à ANVISA como de uso específico para esterilização. Tem como finalidade permitir o processo de esterilização indicado e a manutenção da esterilidade do produto, guardando-o das condições de transporte e armazenamento. Existem diversos tipos de embalagens, diferenciando quanto à composição, resistência e indicação de uso. A seleção da embalagem deve levar em consideração o material a ser processado e o método de esterilização indicado, observando as recomendações da Associação Brasileira de Normas Técnicas (ABNT) e da ANVISA.

INTEGRADOR QUÍMICO CLASSE V USO INTERNO: – Consistem em insumos utilizados para monitoramento dos parâmetros críticos (tempo, temperatura, pressão, vapor, umidade, concentração do agente esterilizante) dos equipamentos utilizados no processo de esterilização, como forma de garantir a eficácia desta etapa. A esterilização é o método mais eficiente para a eliminação de todas as formas de vida microbiana, ou seja, vírus, bactérias, esporos, fungos, protozoários e helmintos causadores de infecções. A esterilização, aliada ao um processo de limpeza e preparo adequados, garantem a provisão de produtos para a saúde de qualidade e seguros para o uso, evitando a ocorrência de incidentes e eventos adversos no paciente, como as infecções relacionadas a assistência à saúde (IRAS). Indicadores químicos são dispositivos impregnados com tinta termocrômica que mudam de cor e/ou forma quando expostas aos parâmetros críticos do ciclo de esterilização, como tempo e temperatura. São utilizados para verificar se um determinado parâmetro foi alcançado ou não, detectando possíveis falhas nos equipamentos, além de ajudar na identificação de materiais que passaram por processo de esterilização. Eles são divididos em Classe 1: indicadores de processo (ex: fita zebreada), indicador externo que diferencia/identifica o material passou pelo processo de esterilização; Classe 2: indicadores para uso em teste específicos (ex: Bowie e Dick), útil para observar a remoção do ar nas autoclaves com pré-vácuo e garantir a penetração uniforme do vapor nos materiais; Classe 3: indicadores de parâmetro, projetados para medir um dos parâmetros críticos do processo de esterilização: vapor, tempo, temperatura ou vapor saturado; Classe 4: multiparamétricos: utilizados para medir dois ou mais parâmetros críticos do processo de esterilização, indicam a exposição ao ciclo de esterilização; Classe 5: indicadores integradores: projetados para reagir com todos os parâmetros críticos do ciclo de esterilização, dentro de um intervalo específico de tempo e temperatura; Classe 6: simuladores: projetados para reagir com todos os parâmetros críticos do processo de esterilização, não reagindo até que aproximadamente 95% do ciclo esteja concluído. Indicadores biológicos são compostos por uma preparação padronizada de esporos bacterianos altamente resistentes às condições ambientais adversas. Tem como objetivo, certificar-se de que o nível de esterilidade estabelecido para o produto foi alcançado. Os indicadores biológicos verificam o bom funcionamento do equipamento de esterilização, indicando, com a morte dos esporos bacterianos, que todos os parâmetros da máquina (tempo, temperatura, qualidade do vapor) estão sendo alcançados de maneira eficiente. Tal característica justifica a razão pela qual o controle da carga é baseado neste indicador. A RDC 15/2012 que dispõe sobre requisitos de boas práticas para o processamento de produtos para saúde, preconiza que:

“Art. 93 É obrigatório a realização de teste para avaliar o desempenho do sistema de remoção de ar (Bowie & Dick) da autoclave assistida por bomba de vácuo, no primeiro ciclo do dia. Art. 96 O monitoramento do processo de esterilização deve ser realizado em cada carga em pacote teste desafio com integradores químicos (classes 5 ou 6), segundo rotina definida pelo próprio CME ou pela empresa processadora. Art. 97 O monitoramento do processo de esterilização com indicadores físicos deve ser registrado a cada ciclo de esterilização.

Art. 98 No monitoramento do processo de esterilização dos produtos para saúde implantáveis deve ser adicionado um indicador biológico, a cada carga. Parágrafo único. A carga só deve ser liberada para utilização após leitura negativa do indicador biológico.

Art. 99 O monitoramento do processo de esterilização com indicador biológico deve ser feito diariamente, em pacote desafio disponível comercialmente ou construído pelo CME ou pela empresa processadora, que deve ser posicionado no ponto de maior desafio ao processo de esterilização, definido durante os estudos térmicos na qualificação de desempenho do equipamento de esterilização. Art. 100 A área de monitoramento do processamento de produtos para saúde deve dispor de sistema para guarda dos registros dos monitoramentos”.

Portanto, a aquisição desses insumos é indispensável para garantir a utilização de produtos seguros para a assistência ao paciente e visa atender as exigências da RDC 15/2012 da ANVISA

3. Área requisitante

Área Requisitante	Responsável
Gerência de Programação de Insumos para Saúde-GEPRO /DIPRO/SULOG/SES	Aline Rocha Rodrigues

4. Descrição dos Requisitos da Contratação

ITEM	CÓDIGO SES	CÓDIGO BR	CÓDIGO E-COMPRAS	DESCRIPTIVO COMPLETO	UNIDADE DE FORNECIMENTO
1	35782	484809	19580	CURATIVO HIDROCOLÓIDE 15 CM X 15 CM, ESTÉRIL. Aplicação: prevenção de lesões, manutenção do meio úmido, estimulação da angiogênese, não aderência à ferida, desbridamento autolítico e manutenção da temperatura. Características adicionais: extra fino com camada interna composta por hidrocolóides (carboximetilcelulose e/ou gelatina e/ou pectina) e/ou polisobutileno e camada externa composta por poliuretano impermeável a líquidos e microrganismos. Apresentação: embalado individualmente. Unidade de Estoque: unidade (UN)	Medida: Unidade
				SERINGA HIPODÉRMICA 1ML, AGULHADA, COM DISPOSITIVO DE SEGURANÇA, DESCARTÁVEL, ESTÉRIL. Aplicação: administração de vacinas e gasometria em neonatos. Material: seringa em plástico transparente e agulha	

2	25283	439660	18764	em aço. Características Adicionais: com agulha de 13x4, 5, no espaço destinado ao fluído não pode haver sujidade, manchas ou matérias orgânicas; cilindro deve ser de plástico transparente com acabamento perfeito que permita o movimento livre e suave do êmbolo, deve apresentar anel de retenção na extremidade distal que impeça a saída livre do êmbolo, a flange deve ter formato adequado para servir de apoio - aos dedos e deve impedir que a seringa role quando colocada em superfície inclinada; o pistão deve ajustar-se com precisão no interior do cilindro de modo a permitir aspiração e /ou injeção com movimento suave em todo percurso e não deve separar-se da haste, deve ter bico que favoreça boa fixação em agulha, com escala de mililitro visível e que garanta precisão de dosagens. Embalada individualmente em papel grau cirúrgico que facilite a abertura em técnica asséptica e que assegure a esterilidade do produto durante o transporte e armazenamento até o seu uso. Apresentação: embalada individualmente, acondicionadas em caixas.	Medida: Unidade
3	38766	451122	21877	MÁSCARA LARÍNGEA Nº 1.0 (2KG A 5KG) "DESCARTÁVEL", em PVC PVC transparente, livre de látex, com tubo em PVC liso, transparente, flexível, resistente a acotovelamento, com indicação de peso do paciente, tamanho e volume máximo de preenchimento do cuff, destacados com tinta indelével na parte proximal da máscara. Via de inflar proximal inserida paralelamente a parede do tubo, proximal inserida paralelamente a parede do tubo, com cuff de baixa fricção,	Medida: Unidade

				flexível e suave, embalada individualmente, estéril em óxido de etileno. características adicionais: produto látex-free. Unidade de Apresentação: Embalagem individual estéril de uso único.	
4	38447	437862	19733	ESPARADRAPO HIPOALERGÊNICO IMPERMEÁVEL 5CM X 4,5M EM CARRETEL PLASTICO COM CAPA PROTETORA - Aplicação: fixação de curativos, cateteres e outros. Fita adesiva hipoalergênica, composta por tecido 100% algodão, polietileno, óxido de zinco, resina acrílica impermeabilizante à base de borracha natural, de alta aderência e resistência para imobilização que exige alta compressão e fixação de gaze e atadura. Fácil de rasgar e de excelente flexibilidade. Fácil remoção, sem deixar resíduos ou manchas na superfície. Isento de látex. Cor branca e tamanho de 5 cm x 4,5 m. Unidade de fornecimento: Unidade.	Medida: Unidade
5	25759	443438	19420	PAPEL GRAU CIRÚRGICO 15 CM x 100M. Aplicação: embalagem para esterilização de utensílio hospitalar. Composição: confeccionado em papel branco atóxico e filme laminado resistente a esterilização e manuseio, gramatura 60 a 80 g/m². Tamanho: rolo 15 cm x 100m. Características Adicionais: conter nas bordas de selagem impressão com tinta indicativa química sem metais pesados em sua composição de cor clara que mude para cor escura e identifique que a embalagem passou pelo processo de esterilização em vapor saturado. A embalagem deve	Medida: Rolo

				manter a eficácia da penetração do agente esterilizante, a manutenção da barreira microbiana, biocompatibilidade, resistência pré e pós esterilização e permitir abertura asséptica sem delaminação ou rasgos. Atender aos requisitos da NBR 14990. Processo de esterilização: não estéril. Forma de apresentação: rolo com 100 m. Prazo de validade: 75% do prazo total de validade do produto. Unidade de estoque: rolo (RL).	
6	92435	279760	21936	SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL Nº 06. Aplicação: aspiração orotraqueal. Material: polivinil atóxico. Características Adicionais: estéril descartável, incolor, flexível, medindo aproximadamente 40 cm, com conector na parte proximal em PVC que permita perfeita adaptação em seringas, equipos, e tubo latex, etc.; com extremidade distal arredondada, aberta, apresentando 02 orifícios ovais próximo à ponta, situados em lados opostos, delimitados e proporcionais ao diâmetro da sonda, isentos de rebarbas e ou saliências que possam traumatizar o paciente; apresentando flexibilidade e maciez adequada ao fim a que se destina; espessura uniforme; isenta de manchas ou quaisquer defeitos. Embalada em saco plástico ou papel grau cirúrgico que forneça abertura técnica asséptica e que garanta a integridade e esterilização do produto. Apresentação: embalagem individual. Unidade de Estoque: unidade.	Medida: Unidade
				EQUIPO PARENTERAL PARA BOMBA DE INFUSÃO LIFEMED LF SMART TOUCH, TIPO SIMPLES, ESTÉRIL.	

7	37651	610284	22184	Aplicação: Administração de solução parenterais através de bomba infusora. Material: tubo transparente atóxico. Características adicionais: equipo parenteral simples, compatível para bomba de infusão com sistema linear - LIFEMED modelo LF SMART TOUCH MONO, descartável, estéril, atóxico, apirogênico, intermediado por silicone grau médio, constituído por ponta perfurante tipo universal, com câmara gotejadora flexível, filtro de ar bacteriológico (15 micra), injetor lateral (tipo y), seguido por filtro de solução (15 micra), pinça corta fluxo (tipo rolete) e conector terminal com capa protetora, embalagem individual em papel grau cirúrgico ou similar que garanta a abertura em técnica asséptica. Apresentação: Embalagem individual acondicionada em caixa.	Medida: Unidade
8	24969	442386	19436	PAPEL GRAU CIRURGICO 25CM x 100M. Aplicação: embalagem para esterilização de utensílio hospitalar. Composição: confeccionado em papel branco atóxico e filme laminado resistente a esterilização e manuseio, gramatura 60 a 80 g/m². Características Adicionais: Conter nas bordas de selagem impressão com tinta indicativa química sem metais pesados em sua composição de cor clara que mude para cor escura e identifique que a embalagem passou pelo processo de esterilização em vapor saturado. A embalagem deve manter a eficácia da penetração do agente esterilizante, a manutenção da barreira microbiana, biocompatibilidade, resistência pré e pós esterilização e permitir abertura asséptica sem delaminação ou rasgos.	Medida: Rolo

				Atender aos requisitos da NBR 14990. Tamanho: 25 cm x 100 m. Processo de Esterilização: não estéril. Forma de apresentação: rolo com 100 m. Prazo de validade: 75% do prazo total de validade do produto. Unidade de estoque: rolo (RL)	
9	92369	332346	21746	INTEGRADOR QUÍMICO CLASSE V USO INTERNO. Aplicação: para controle da eficácia de esterilização a vapor (tempo, temperatura e qualidade do vapor). Material: tira de papel laminado com película plástica que impede qualquer contato da tinta com os materiais que serão esterilizados e permite a preservação da tinta indicativa. Tinta reagente de alta qualidade isenta de chumbo e metais pesados. Tamanho: padrão. Características adicionais: integrador químico que permite efetuar a monitorização das condições de esterilização a vapor no interior das embalagens com leitura rápida por mudança de limite e/ou mudança de cor. Validado de acordo com a norma ISO 11140-1	Medida: Unidade

5. Sustentabilidade

O risco ambiental apresentado pelos bens objetos está relacionado produção de Resíduos de Serviço de Saúde, definidos pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 222, de 28 de março de 2018 como "todos os resíduos resultantes das atividades exercidas pelos geradores de resíduos de serviços de saúde", compreendidos como "todos os serviços cujas atividades estejam relacionadas com a atenção à saúde humana ou animal". Assim, a fim de mitigar os riscos ambientais inerentes aos bens a serem adquiridos esta SES/DF procederá com a adoção das medidas necessárias para o correto gerenciamento dos resíduos de serviços de saúde gerados, em conformidade com a RDC supramencionada e com o PLANO DE GERENCIAMENTO DE RESÍDUOS DE SERVIÇO DE SAÚDE implementado no âmbito desta Secretaria.

6. Exigência de Amostra

Para a presente compra/contratação haverá a necessidade de aferição da qualidade do produto mediante encaminhamento de catálogos, fichas técnicas ou qualquer outro meio pertinente de avaliação.

Havendo o aceite da proposta quanto ao valor, o interessado, classificado provisoriamente em primeiro lugar, deverá apresentar catálogos, fichas técnicas ou outro meio pertinente de avaliação após solicitação do operador do sistema de compras /contratação, em até 02 (duas) horas, prorrogável por igual período.

Serão utilizados para o julgamento de aceitabilidade do produto ofertado os critérios objetivos deste Termo de Referência e relacionados no **Anexo - Protocolo de Avaliação**.

Os resultados das avaliações dos produtos serão divulgados através de mensagem no sistema em que se opera o processo de compras/contratação do presente objeto. Se o(s) documento(s) apresentado(s) pelo primeiro classificado não for(em) aceito(s), será analisada a aceitabilidade da proposta ou lance ofertado pelo segundo classificado. Seguir-se-á com a verificação do(s) documento(s) e, assim, sucessivamente, até a verificação de proposta que atenda às especificações técnicas mínimas.

A critério do parecerista, poderão ser convocadas amostras e/ou testes de desempenho, para fins de avaliação conclusiva dos produtos, conforme previsões abaixo.

A exigência de apresentação de amostras está sendo adotada de forma alternativa, visto que os documentos apresentados anteriormente não foram suficientes para avaliação conclusiva do desempenho e qualidade do produto ofertado.

O(s) proponente(s) deve(m) enviar/apresentar 3 (três) exemplares do produto, a título de amostra, no prazo máximo de 3 (três) dias úteis;

Para fins de contagem do prazo para envio/apresentação do produto será excluído o dia da solicitação e incluído o último dia do prazo (dia do vencimento).

As amostras deverão ser entregues na seguinte unidade da SES/DF e endereço: SRTVN Quadra 701 Conjunto C, S/N, 2º Andar – Edifício PO 700, CEP 70.719-020 – Brasília-DF - Central de Compras - CCOMP/DAQ/SUCOMP;

As condições de apresentação das amostras exigidas são as seguintes:

As amostras deverão estar devidamente identificadas, em plena validade, com seus invólucros originais e com etiqueta de identificação contendo:

- a) Número do processo e da licitação da SES, item Cotado e Data de Entrega;
- b) Descrição do Item, Nome do Fornecedor, Representante, Correio eletrônico (e-mail) Telefone;

As amostras deverão ser apresentadas juntamente com Bulas/Rótulo que contenham a descrição em português detalhada do produto ofertado;

Havendo o aceite da proposta quanto ao valor, o interessado classificado provisoriamente em primeiro lugar deverá apresentar amostra(s), que terá data, local e horário para a entrega divulgados por mensagem no sistema, replicando as informações acima, cuja presença será facultada a todos os interessados, incluindo os demais fornecedores interessados.

Serão utilizados para o julgamento de aceitabilidade do produto ofertado os critérios objetivos deste Termo de Referência e relacionados no **Anexo - Protocolo de Avaliação**.

É facultada a prorrogação do prazo estabelecido para envio de amostra(s), a partir de solicitação pelo interessado, fundamentada e encaminhada por correio eletrônico ou chat, antes de findo o prazo inicialmente estipulado para tanto.

A avaliação conclusiva do pedido de prorrogação caberá à Área Técnica e/ou Demandante, e o pedido de prorrogação deve ser encaminhado para o seguinte correio eletrônico: **ccomp.daq@saude.df.gov.br**.

Avaliação do pedido de prorrogação do recebimento da(s) amostras(s) poderá ser realizada pelo operador do sistema de compra/contratação, caso o produto esteja em trânsito para o endereço informado para entrega da amostra. Ou seja, o operador não poderá, avaliar os pedidos de prorrogação do ENVIO da amostra fora do prazo, mas apenas do RECEBIMENTO fora do prazo. Nesse contexto, o fornecedor deve comprovar que a postagem da(s) amostras(s) foi efetuada dentro do prazo originalmente estabelecido para envio, bem como informar o código de rastreamento e andamento da entrega, no endereço de correio eletrônico acima informado (**ccomp.daq@saude.df.gov.br**);

Caso o pedido de prorrogação tenha ocorrido por correio eletrônico, o operador da compra /contratação deste órgão replicará a informação no chat do sistema, na primeira oportunidade que houver para tanto, para conhecimento dos outros fornecedores, em observância à transparência e publicidade dos atos do processo de compras/contratação;

Caso a avaliação do pedido de prorrogação não tenha se concluído no prazo inicialmente estabelecido para envio da amostra e/ou procedimento alternativo para avaliação do produto, o prosseguimento do processo de compra/contratação para o item ficará suspenso até manifestação conclusiva do pedido de prorrogação, pelo setor responsável;

O operador do processo de compras/contratação divulgará no sistema a manifestação da área responsável pela avaliação do pedido de prorrogação, seja o acolhendo ou o rejeitando, em observância à transparência e publicidade dos atos do processo de compras /contratação;

No caso de ocorrer atraso na entrega, ocorrer entrega de amostra(s) fora das especificações previstas ou atraso na realização de procedimento alternativo para avaliação do produto, sem justificativa aceita pela Área Técnica demandante ou, quando for o caso, do operador do sistema de compras/contratação, a proposta será recusada.

Os resultados das avaliações dos produtos serão divulgados através de mensagem no sistema em que se opera o processo de compras/contratação do presente objeto.

Se a(s) amostra(s) apresentada(s) pelo primeiro classificado não for(em) aceita(s), ou se constatar que o desempenho do produto está aquém dos critérios de avaliação definidos em procedimento alternativo de avaliação, será analisada a aceitabilidade da proposta ou lance ofertado pelo segundo classificado. Seguir-se-á com a verificação da(s) amostra(s) ou por meio alternativo de avaliação do produto e, assim, sucessivamente, até a verificação de proposta que atenda às especificações constantes neste Termo de Referência.

Os exemplares colocados à disposição da Administração serão tratados como protótipos, podendo ser manuseados e desmontados pela equipe técnica responsável pela análise, não gerando direito a ressarcimento.

No caso de amostra reprovada ou de inabilitação do proponente, para fins de devolução da(s) amostra(s), observar-se-á o seguinte: após a divulgação do resultado final do processo de compras/contratação o fornecedor deve manifestar, pelo correio eletrônico **ccomp.daq@saude.df.gov.br**, no prazo de 07 (sete) dias úteis, sua intenção em recolher as amostras entregues, para a adoção das medidas internas neste órgão quanto à disponibilidade da amostra para devolução e divulgação dos meios, como, provável data da disponibilidade, endereço para recolhimento, etc., bem como informação da impossibilidade de devolução da amostra apresentada, conforme subitem anterior.

Superado o prazo para manifestação do interesse de devolução da amostra, na forma do subitem anterior, é facultado o descarte da amostra ou qualquer outra destinação, sem direito a ressarcimento.

As amostras entregues e aprovadas serão encaminhadas às unidades competentes da SES/DF, para análise comparativa com os produtos recebidos. Nesse caso, as amostras não serão devolvidas ao fornecedor;

Os interessados deverão colocar à disposição da Administração todas as condições indispensáveis à realização de testes e/ou avaliação conclusiva e fornecer, sem ônus, os manuais impressos em língua portuguesa, necessários ao seu perfeito manuseio, quando for o caso.

Os meios acessórios para permitir a realização de testes e/ou avaliação conclusiva devem ser devolvidos após a divulgação do resultado final do processo de compras/contratação. Para tanto, o fornecedor deve manifestar, pelo correio eletrônico informado (**ccomp.daq@saude.df.gov.br**), no prazo de 07 (sete) dias úteis, sua intenção em recolher os acessórios entregues, para adoção das medidas internas neste órgão quanto à disponibilidade dos acessórios para devolução e divulgação dos meios, como, provável data da disponibilidade, endereço para recolhimento, etc.

7. Documentos Necessários

A documentação a ser apresentada no momento da formalização da contratação são os seguintes:

Autorização de Funcionamento de Empresa (AFE) emitida pela Agência Nacional de Vigilância Sanitária (ANVISA) ou Autorização Especial (AE) quando se tratar de medicamentos ou substâncias, sujeitos a controle especial. Deverá ser apresentada a concessão (data de cadastro) da AFE ou AE, podendo ser cópia da publicação no Diário Oficial da União (DOU) - destacando a empresa ou espelho de consulta da AFE ou AE disponível no site da ANVISA;

Alvará Sanitário (ou Licença Sanitária) Estadual/ Municipal/ Distrital (vigente), conforme disposto na Lei nº 5.991, de 17 de dezembro de 1973, regulamentado no Decreto nº 74.170 de 10 de junho de 1974;

A empresa deverá apresentar **Certificado de Registro de Produto** em plena validade, inclusive para produtos importados; ou protocolo de revalidação do Certificado de Registro de Produto, expedido pela ANVISA, conforme RDC nº 185/2001 e artigo 12 da Lei nº 6.360 de 23/09/1976. Não serão aceitos protocolos de solicitação de registro.

Cópia da Declaração de notificação ou do Certificado de Dispensa de Registro do produto emitido pela Agência Nacional da Vigilância Sanitária para os itens em que essa documentação se aplique;

Ficará a cargo do proponente, provar que o material objeto da licitação não está sujeito ao regime da Vigilância Sanitária.

8. Carta de solidariedade

Não há necessidade da apresentação de carta de solidariedade.

9. Exigência de Qualificação técnica

Comprovação de aptidão para o fornecimento de bens similares de complexidade tecnológica e operacional equivalente ou superior com o objeto desta contratação, ou com o item pertinente, por meio da apresentação de certidões ou atestados, por pessoas jurídicas de direito público ou privado.

Os atestados de capacidade técnica poderão ser apresentados em nome da matriz ou da filial do fornecedor.

O fornecedor disponibilizará todas as informações necessárias à comprovação da legitimidade dos atestados, apresentando, quando solicitado pela Administração, cópia do contrato que deu suporte à contratação, endereço atual da contratante e local em que foi executado o objeto contratado, dentre outros documentos.

10. Indicação de marcas e modelos

Não há necessidade de indicação de marcas ou modelos.

11. Vedação de utilização de marca/produto

Não há necessidade de vedação de marca/produto.

12. Critério de seleção de fornecedor

- Os produtos da proposta deverão ter "compatibilidade de especificação técnica e de desempenho";
- As proponentes deverão apresentar propostas em consonância com as especificações técnicas deste documento com respectivas marcas, modelos e preços dos produtos ofertados;
- É indispensável o parecer técnico para os produtos deste ETP;
- A proposta da empresa deve estar em papel timbrado, datada, assinada, com especificações em conformidade com o solicitado, contendo indicação clara e detalhada do produto, contendo descrição clara e detalhada do registro do produto junto à ANVISA, bem como a validade para cada produto ofertado;

- A proposta deverá conter: Nome da proponente, endereço completo, números do CNPJ e da Inscrição Estadual ou no Distrito Federal; Preço unitário e total do(s) item(s), devendo estar inclusos nos preços ofertados todos os tributos, embalagens, encargos sociais, frete, seguro e quaisquer outras despesas que incidam ou venham a incidir sobre o objeto desta licitação

(Havendo divergência entre os preços unitários e total prevalecerá o primeiro, e se a divergência for entre o valor em algarismo e por extenso, prevalecerá o valor por extenso;

- Em caso de produto importado, a empresa deverá traduzir para a língua portuguesa, brasileira e autenticar todos os documentos que apresentar à SES/DF, por ocasião de alguma resposta ou comprovação por tradutor público juramentado e consularizado;

- A empresa deverá apresentar "Declaração de Compromisso", comprometendo-se a apresentar, no momento solicitado, a AFE (Autorização de Funcionamento de Empresa), CRP (Certificado de Registro do Produto), Alvará/Licença Sanitária.

- A proposta deve conter correio eletrônico (e-mail) válido para eventuais comunicações, inclusive notificações financeiras.

13. Levantamento de Mercado

Levantamento de Mercado Item dispensado conforme § 2º do inciso XI do Artº 18 da Lei Nº 14.133, de 1º de Abril de 2021, que dispõe da Lei de Licitações e Contratos Administrativos. Tal fato justifica-se por tratar de insumos de uso regular e obrigatório conforme legislações vigentes.

14. Descrição da solução como um todo

Os itens a serem contratados enquadram-se na categoria de bens e serviços comuns, definidos na Lei nº 14.133/2021, em seu Art. 6º, como “aqueles cujos padrões de desempenho e qualidade podem ser objetivamente definidos pelo edital, por meio de especificações usuais de mercado”.

De acordo com a Lei nº 14.133/2021 e Decreto nº 44.330/2023, a licitação de bens desta natureza deverá ser realizada obrigatoriamente pela modalidade pregão eletrônico, cujo critério de julgamento poderá ser o de menor preço ou o de maior desconto.

Para a contratação dos bens será adotado o Sistema de Registro de Preço - SRP, uma vez que, conforme previsto no Art. 190, do Decreto nº 44.330/2023, este procedimento será utilizado preferencialmente em casos de: “I - quando, pelas características do bem ou serviço, houver necessidade de contratações frequentes”, além de “V - quando, pela natureza do objeto, não for possível definir previamente o quantitativo a ser demandado pela Administração”.

Cabe ressaltar ainda que a formalização de Ata de Registro de Preço não gera obrigatoriedade da Administração em contratar todo o quantitativo licitado e, portanto, não compromete recurso que seria destinado à aquisição de bens de consumo.

Dessa forma, a solução da presente demanda será atendida por meio de Atas de Registro de Preços, as quais serão formalizadas por meio de Nota de Empenho de despesa.

15. Estimativa das Quantidades a serem Contratadas

Os quantitativos a serem contratados foram baseados no Consumo Médio Mensal - CMM de cada item, obtido a partir do cálculo da média da série histórica do item (desconsiderados os valores iguais a zero ou negativos, bem como os consumos das unidades registrados nas unidades pertencentes ao IGESDF). O resultado é, então, multiplicado por 12, pois é o período de validade de uma Ata de Registro de Preço - ARP e como efeito é o prazo estipulado para o utilizar o saldo disponível na ARP gerada, e acrescido de uma margem de segurança, para que haja quantitativo suficiente para execução, quando necessário. Desse modo, as quantidades registradas nesta contratação representam os quantitativos totais de cada item, para uma perspectiva de uso de 12 (doze) meses.

Entretanto, em determinadas situações, a previsão de demanda por combinar métodos quantitativos e qualitativos. Os métodos qualitativos poderão ser respaldados em Pareceres Técnicos, de caráter opinativo, emitidos pela Referência Técnica Distrital, a fim de subsidiar a elaboração dos processos de aquisição de insumos para a saúde ou ainda definir esses quantitativos na primeira aquisição, conforme estabelece os incisos XI e XII, do Art. 3º da Portaria nº 1032, de 17 de setembro de 2018.

Assim, a unidade requisitante, visando agir em conformidade com os normativos vigentes, prioriza os métodos quantitativos, quando houver expectativa de aquisição.

Desse modo, a tabela abaixo apresenta os bens e seus respectivos quantitativos a serem licitados:

ITEM	CÓDIGO SES	CÓDIGO BR	DESCRIPTIVO COMPLETO	QUANTITATIVO ANUAL ESTIMADO
1	35782	484809	CURATIVO HIDROCOLÓIDE 15 CM X 15 CM, ESTÉRIL. Aplicação: prevenção de lesões, manutenção do meio úmido, estimulação da angiogênese, não aderência à ferida, desbridamento autolítico e manutenção da temperatura. Características adicionais: extra fino com camada interna composta por hidrocolóides (carboximetilcelulose e/ou gelatina e/ou pectina) e/ou polisobutileno e camada externa composta por poliuretano impermeável a líquidos e microrganismos. Apresentação: embalado individualmente. Unidade de Estoque: unidade (UN)	30.648
			SERINGA HIPODÉRMICA 1ML, AGULHADA, COM DISPOSITIVO DE SEGURANÇA, DESCARTÁVEL, ESTÉRIL. Aplicação: administração de vacinas e gasometria em neonatos. Material: seringa em plástico transparente e agulha em aço. Características Adicionais: com agulha de	

2	25283	439660	13x4,5, no espaço destinado ao fluído não pode haver sujidade, manchas ou matérias orgânicas; cilindro deve ser de plástico transparente com acabamento perfeito que permita o movimento livre e suave do êmbolo, deve apresentar anel de retenção na extremidade distal que impeça a saída livre do êmbolo, a flange deve ter formato adequado para servir de apoio - aos dedos e deve impedir que a seringa role quando colocada em superfície inclinada; o pistão deve ajustar-se com precisão no interior do cilindro de modo a permitir aspiração e/ou injeção com movimento suave em todo percurso e não deve separar-se da haste, deve ter bico que favoreça boa fixação em agulha, com escala de mililitro visível e que garanta precisão de dosagens. Embalada individualmente em papel grau cirúrgico que facilite a abertura em técnica asséptica e que assegure a esterilidade do produto durante o transporte e armazenamento até o seu uso. Apresentação: embalada individualmente, acondicionadas em caixas.	2.264.457
3	38766	451122	MÁSCARA LARÍNGEA Nº 1.0 (2KG A 5KG) "DESCARTÁVEL", em PVC PVC transparente, livre de látex, com tubo em PVC liso, transparente, flexível, resistente a acotovelamento, com indicação de peso do paciente, tamanho e volume máximo de preenchimento do cuff, destacados com tinta indelével na parte proximal da máscara. Via de inflar proximal inserida paralelamente a parede do tubo, proximal inserida paralelamente a parede do tubo, com cuff de baixa fricção, flexível e suave, embalada individualmente, estéril em óxido de etileno. características adicionais: produto látex-free. Unidade de Apresentação: Embalagem individual estéril de uso único.	396
4	38447	437862	ESPARADRAPO HIPOALERGÊNICO IMPERMEÁVEL 5CM X 4,5M EM CARRETEL PLASTICO COM CAPA PROTETORA - Aplicação: fixação de curativos, cateteres e outros. Fita adesiva hipoalergênica, composta por tecido 100% algodão, polietileno, óxido de zinco, resina acrílica impermeabilizante à base de borracha natural, de alta aderência e resistência para imobilização que exige alta compressão e fixação de gaze e atadura. Fácil de rasgar e de excelente flexibilidade.	38.220

			Fácil remoção, sem deixar resíduos ou manchas na superfície. Isento de látex. Cor branca e tamanho de 5 cm x 4,5 m. Unidade de fornecimento: Unidade.	
5	25759	443438	PAPEL GRAU CIRÚRGICO 15 CM x 100M. Aplicação: embalagem para esterilização de utensílio hospitalar. Composição: confeccionado em papel branco atóxico e filme laminado resistente a esterilização e manuseio, gramatura 60 a 80 g/m². Tamanho: rolo 15 cm x 100m. Características Adicionais: conter nas bordas de selagem impressão com tinta indicativa química sem metais pesados em sua composição de cor clara que mude para cor escura e identifique que a embalagem passou pelo processo de esterilização em vapor saturado. A embalagem deve manter a eficácia da penetração do agente esterilizante, a manutenção da barreira microbiana, biocompatibilidade, resistência pré e pós esterilização e permitir abertura asséptica sem delaminação ou rasgos. Atender aos requisitos da NBR 14990. Processo de esterilização: não estéril. Forma de apresentação: rolo com 100 m. Prazo de validade: 75% do prazo total de validade do produto. Unidade de estoque: rolo (RL).	1.782
6	92435	279760	SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL Nº 06. Aplicação: aspiração orotraqueal. Material: polivinil atóxico. Características Adicionais: estéril descartável, incolor, flexível, medindo aproximadamente 40 cm, com conector na parte proximal em PVC que permita perfeita adaptação em seringas, equipos, e tubo latex, etc.; com extremidade distal arredondada, aberta, apresentando 02 orifícios ovais próximo à ponta, situados em lados opostos, delimitados e proporcionais ao diâmetro da sonda, isentos de rebarbas e ou saliências que possam traumatizar o paciente; apresentando flexibilidade e maciez adequada ao fim a que se destina; espessura uniforme; isenta de manchas ou quaisquer defeitos. Embalada em saco plástico ou papel grau cirúrgico que forneça abertura técnica asséptica e que garanta a integridade e esterilização do produto. Apresentação: embalagem individual. Unidade de Estoque: unidade.	120.861

7	37651	610284	EQUIPO PARENTERAL PARA BOMBA DE INFUSÃO LIFEMED LF SMART TOUCH, TIPO SIMPLES, ESTÉRIL. Aplicação: Administração de solução parenterais através de bomba infusora. Material: tubo transparente atóxico. Características adicionais: equipo parenteral simples, compatível para bomba de infusão com sistema linear - LIFEMED modelo LF SMART TOUCH MONO, descartável, estéril, atóxico, apirogênico, intermediado por silicone grau médio, constituído por ponta perfurante tipo universal, com câmara gotejadora flexível, filtro de ar bacteriológico (15 micra), injetor lateral (tipo y), seguido por filtro de solução (15 micra), pinça corta fluxo (tipo rolete) e conector terminal com capa protetora, embalagem individual em papel grau cirúrgico ou similar que garanta a abertura em técnica asséptica. Apresentação: Embalagem individual acondicionada em caixa.	26.520
8	24969	442386	PAPEL GRAU CIRURGICO 25CM x 100M. Aplicação: embalagem para esterilização de utensílio hospitalar. Composição: confeccionado em papel branco atóxico e filme laminado resistente a esterilização e manuseio, gramatura 60 a 80 g/m². Características Adicionais: Conter nas bordas de selagem impressão com tinta indicativa química sem metais pesados em sua composição de cor clara que mude para cor escura e identifique que a embalagem passou pelo processo de esterilização em vapor saturado. A embalagem deve manter a eficácia da penetração do agente esterilizante, a manutenção da barreira microbiana, biocompatibilidade, resistência pré e pós esterilização e permitir abertura asséptica sem delaminação ou rasgos. Atender aos requisitos da NBR 14990. Tamanho: 25 cm x 100 m. Processo de Esterilização: não estéril. Forma de apresentação: rolo com 100 m. Prazo de validade: 75% do prazo total de validade do produto. Unidade de estoque: rolo (RL)	1.851
			INTEGRADOR QUÍMICO CLASSE V USO INTERNO. Aplicação: para controle da eficácia de esterilização a vapor (tempo, temperatura e	

9	92369	332346	qualidade do vapor). Material: tira de papel laminado com película plástica que impede qualquer contato da tinta com os materiais que serão esterilizados e permite a preservação da tinta indicativa. Tinta reagente de alta qualidade isenta de chumbo e metais pesados. Tamanho: padrão. Características adicionais: integrador químico que permite efetuar a monitorização das condições de esterilização a vapor no interior das embalagens com leitura rápida por mudança de limite e/ou mudança de cor. Validado de acordo com a norma ISO 11140-1	365.105
---	-------	--------	---	---------

16. Estimativa do Valor da Contratação

Valor (R\$): 2.879.776,88

O valor estimado, no presente documento, foi obtido a partir do valor de referência adotado como base na última Pesquisa de Preços realizada nesta SES/DF, pela Gerência de Pesquisa de Preços, conforme:

CÓDIGO 35782- DOC. SEI - Relatório SEI-GDF n.º 355/2024 - SES/SUAG/DIAQ/GEPP (137509132), na ocasião da última licitação.

CÓDIGO 25283- DOC. SEI - Relatório SEI-GDF n.º 1043/2024 - SES/SUAG/DIAQ/GEPP (152772813), na ocasião da última licitação.

CÓDIGO 38766- DOC. SEI - Relatório SEI-GDF n.º 772/2024 - SES/SUAG/DIAQ/GEPP (146843170), na ocasião da última licitação.

CÓDIGOS 25759; 24969 e 92369- DOC. SEI - Relatório SEI-GDF n.º 478/2024 - SES/SUAG/DIAQ/GEPP (140634655), na ocasião da última licitação.

CÓDIGO 38447- DOC. SEI - Relatório SEI-GDF n.º 883/2024 - SES/SUAG/DIAQ/GEPP (149088323), na ocasião da última licitação.

CÓDIGO 92435- DOC. SEI - Relatório SEI-GDF n.º 294/2024 - SES/SUAG/DIAQ/GEPP (135572499), na ocasião da última licitação.

CÓDIGO 37651- DOC. SEI - Relatório SEI-GDF n.º 230/2024 - SES/SUAG/DIAQ/GEPP (134513203), na ocasião da última licitação.

Assim, a estimativa do valor da contratação corresponde à somatória dos valores totais especificados abaixo:

ITEM	CÓDIGO SES	CÓDIGO BR	DESCRIÇÃO	QUANTITATIVO ANUAL ESTIMADO	VALOR UNITÁRIO ESTIMADO	VALOR TOTAL ESTIMADO

1	35782	484809	CURATIVO HIDROCOLÓIDE 15 CM X 15 CM, ESTÉRIL. Aplicação: prevenção de lesões, manutenção do meio úmido, estimulação da angiogênese, não aderência à ferida, desbridamento autolítico e manutenção da temperatura. Características adicionais: extra fino com camada interna composta por hidrocolóides (carboximetilcelulose e/ou gelatina e/ou pectina) e/ou polisobutileno e camada externa composta por poliuretano impermeável a líquidos e microrganismos. Apresentação: embalado individualmente. Unidade de Estoque: unidade (UN)	30.648	R\$ 10,5000	R\$ 321.804,0000
2	25283	439660	SERINGA HIPODÉRMICA 1ML, AGULHADA, COM DISPOSITIVO DE SEGURANÇA, DESCARTÁVEL, ESTÉRIL. Aplicação: administração de vacinas e gasometria em neonatos. Material: seringa em plástico transparente e agulha em aço. Características Adicionais: com agulha de 13x4,5, no espaço destinado ao fluido não pode haver sujidade, manchas ou matérias orgânicas; cilindro deve ser de plástico transparente com acabamento perfeito que permita o movimento livre e suave do êmbolo, deve apresentar anel de retenção na extremidade distal que impeça a saída livre do êmbolo, a flange deve ter formato adequado para servir de apoio - aos dedos e deve impedir que a seringa role quando colocada em superfície inclinada; o pistão deve ajustar-se com precisão no interior do cilindro de modo a permitir aspiração e	2.264.457	R\$ 0,5100	R\$ 1.154.873,0700

			/ou injeção com movimento suave em todo percurso e não deve separar-se da haste, deve ter bico que favoreça boa fixação em agulha, com escala de mililitro visível e que garanta precisão de dosagens. Embalada individualmente em papel grau cirúrgico que facilite a abertura em técnica asséptica e que assegure a esterilidade do produto durante o transporte e armazenamento até o seu uso. Apresentação: embalada individualmente, acondicionadas em caixas.			
3	38766	451122	MÁSCARA LARÍNGEA Nº 1.0 (2KG A 5KG) "DESCARTÁVEL", em PVC PVC transparente, livre de látex, com tubo em PVC liso, transparente, flexível, resistente a acotovelamento, com indicação de peso do paciente, tamanho e volume máximo de preenchimento do cuff, destacados com tinta indelével na parte proximal da máscara. Via de inflar proximal inserida paralelamente a parede do tubo, proximal inserida paralelamente a parede do tubo, com cuff de baixa fricção, flexível e suave, embalada individualmente, estéril em óxido de etileno. características adicionais: produto látex-free. Unidade de Apresentação: Embalagem individual estéril de uso único.	396	R\$ 21,9420	R\$ 8.689,0320
			ESPARADRAPO HIPOALERGÊNICO IMPERMEÁVEL 5CM X 4,5M EM CARRETEL PLASTICO COM CAPA PROTETORA - Aplicação: fixação de curativos, cateteres e outros. Fita			

4	38447	437862	adesiva hipoalergênica, composta por tecido 100% algodão, polietileno, óxido de zinco, resina acrílica impermeabilizante à base de borracha natural, de alta aderência e resistência para imobilização que exige alta compressão e fixação de gaze e atadura. Fácil de rasgar e de excelente flexibilidade. Fácil remoção, sem deixar resíduos ou manchas na superfície. Isento de látex. Cor branca e tamanho de 5 cm x 4,5 m. Unidade de fornecimento: Unidade.	38.220	R\$ 4,9400	R\$ 188.806,8000
5	25759	443438	PAPEL GRAU CIRÚRGICO 15 CM x 100M. Aplicação: embalagem para esterilização de utensílio hospitalar. Composição: confeccionado em papel branco atóxico e filme laminado resistente a esterilização e manuseio, gramatura 60 a 80 g/m². Tamanho: rolo 15 cm x 100m. Características Adicionais: conter nas bordas de selagem impressão com tinta indicativa química sem metais pesados em sua composição de cor clara que mude para cor escura e identifique que a embalagem passou pelo processo de esterilização em vapor saturado. A embalagem deve manter a eficácia da penetração do agente esterilizante, a manutenção da barreira microbiana, biocompatibilidade, resistência pré e pós esterilização e permitir abertura asséptica sem delaminação ou rasgos. Atender aos requisitos da NBR 14990. Processo de esterilização: não estéril. Forma de apresentação: rolo com 100 m. Prazo de	1.782	R\$ 58,7714	R\$ 104.730,6348

			validade: 75% do prazo total de validade do produto. Unidade de estoque: rolo (RL).			
6	92435	279760	SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL Nº 06. Aplicação: aspiração orotraqueal. Material: polivinil atóxico. Características Adicionais: estéril descartável, incolor, flexível, medindo aproximadamente 40 cm, com conector na parte proximal em PVC que permita perfeita adaptação em seringas, equipos, e tubo latex, etc.; com extremidade distal arredondada, aberta, apresentando 02 orifícios ovais próximo à ponta, situados em lados opostos, delimitados e proporcionais ao diâmetro da sonda, isentos de rebarbas e ou saliências que possam traumatizar o paciente; apresentando flexibilidade e maciez adequada ao fim a que se destina; espessura uniforme; isenta de manchas ou quaisquer defeitos. Embalada em saco plástico ou papel grau cirúrgico que forneça abertura técnica asséptica e que garanta a integridade e esterilização do produto. Apresentação: embalagem individual. Unidade de Estoque: unidade.	120.861	R\$ 0,5638	R\$ 68.141,4318
			EQUIPO PARENTERAL PARA BOMBA DE INFUSÃO LIFEMED LF SMART TOUCH, TIPO SIMPLES, ESTÉRIL. Aplicação: Administração de solução parenterais através de bomba infusora. Material: tubo transparente atóxico. Características adicionais: equipo parenteral simples, compatível para bomba de			

7	37651	610284	infusão com sistema linear - LIFEMED modelo LF SMART TOUCH MONO, descartável, estéril, atóxico, apirogênico, intermediado por silicone grau médio, constituído por ponta perfurante tipo universal, com câmara gotejadora flexível, filtro de ar bacteriológico (15 micra), injetor lateral (tipo y), seguido por filtro de solução (15 micra), pinça corta fluxo (tipo rolete) e conector terminal com capa protetora, embalagem individual em papel grau cirúrgico ou similar que garanta a abertura em técnica asséptica. Apresentação: Embalagem individual acondicionada em caixa.	26.520	R\$ 28,0000	R\$ 742.560,0000
8	24969	442386	PAPEL GRAU CIRURGICO 25CM x 100M. Aplicação: embalagem para esterilização de utensílio hospitalar. Composição: confeccionado em papel branco atóxico e filme laminado resistente a esterilização e manuseio, gramatura 60 a 80 g/m². Características Adicionais: Conter nas bordas de selagem impressão com tinta indicativa química sem metais pesados em sua composição de cor clara que mude para cor escura e identifique que a embalagem passou pelo processo de esterilização em vapor saturado. A embalagem deve manter a eficácia da penetração do agente esterilizante, a manutenção da barreira microbiana, biocompatibilidade, resistência pré e pós esterilização e permitir abertura asséptica sem delaminação ou rasgos. Atender aos requisitos da NBR 14990. Tamanho: 25	1.851	R\$ 115,9150	R\$ 214.558,6650

			cm x 100 m. Processo de Esterilização: não estéril. Forma de apresentação: rolo com 100 m. Prazo de validade: 75% do prazo total de validade do produto. Unidade de estoque: rolo (RL)			
9	92369	332346	INTEGRADOR QUÍMICO CLASSE V USO INTERNO. Aplicação: para controle da eficácia de esterilização a vapor (tempo, temperatura e qualidade do vapor). Material: tira de papel laminado com película plástica que impede qualquer contato da tinta com os materiais que serão esterilizados e permite a preservação da tinta indicativa. Tinta reagente de alta qualidade isenta de chumbo e metais pesados. Tamanho: padrão. Características adicionais: integrador químico que permite efetuar a monitorização das condições de esterilização a vapor no interior das embalagens com leitura rápida por mudança de limite e/ou mudança de cor. Validado de acordo com a norma ISO 11140-1	365.105	R\$ 0,2071	R\$ 75.613,2455
TOTAL GERAL					R\$ 2.879.776,88	

17. Justificativa para o Parcelamento ou não da Solução

Esta área técnica assistencial não vê óbice na aplicação dos benefícios para Microempresas e Empresas de Pequeno Porte dos itens contidos neste Estudo Técnico Preliminar, conforme o preconizado pela legislação vigente.

18. Contratações Correlatas e/ou Interdependentes

Não se aplica.

A tabela a seguir apresenta detalhadamente a atual situação de aquisição dos medicamentos objeto deste Estudo Técnico Preliminar, tais como o último processo de aquisição regular em que o item esteve inserido, a disponibilidade ou não de Ata de Registro de Preço passível de execução e a existência de processo de aquisição em caráter emergencial:

ITEM	CÓDIGOS	DESCRIÇÃO COMPLETA	PROCESSO LICITATÓRIO ANTERIOR	ATA DE REGISTRO DE PREÇO VIGENTE
1	35782	CURATIVO HIDROCOLÓIDE 15 CM X 15 CM, ESTÉRIL. Aplicação: prevenção de lesões, manutenção do meio úmido, estimulação da angiogênese, não aderência à ferida, desbridamento autolítico e manutenção da temperatura. Características adicionais: extra fino com camada interna composta por hidrocolóides (carboximetilcelulose e/ou gelatina e/ou pectina) e/ou polisobutileno e camada externa composta por poliuretano impermeável a líquidos e microrganismos. Apresentação: embalado individualmente. Unidade de Estoque: unidade (UN)	00060-00471670 /2023-98	Fracassado (por documentação)
		SERINGA HIPODÉRMICA 1ML, AGULHADA, COM DISPOSITIVO DE SEGURANÇA, DESCARTÁVEL, ESTÉRIL. Aplicação: administração de vacinas e gasometria em neonatos. Material: seringa em plástico transparente e agulha em aço. Características Adicionais: com agulha de 13x4,5, no espaço destinado ao fluído não pode haver sujidade, manchas ou matérias orgânicas; cilindro deve ser de plástico transparente com acabamento perfeito que permita o movimento livre e suave do êmbolo, deve apresentar anel de retenção na extremidade distal que impeça a saída livre do êmbolo, a flange deve ter formato adequado para servir de apoio -		

2	25283	aos dedos e deve impedir que a seringa role quando colocada em superfície inclinada; o pistão deve ajustar-se com precisão no interior do cilindro de modo a permitir aspiração e/ou injeção com movimento suave em todo percurso e não deve separar-se da haste, deve ter bico que favoreça boa fixação em agulha, com escala de mililitro visível e que garanta precisão de dosagens. Embalada individualmente em papel grau cirúrgico que facilite a abertura em técnica asséptica e que assegure a esterilidade do produto durante o transporte e armazenamento até o seu uso. Apresentação: embalagem individualmente, acondicionadas em caixas.	00060-00373056 /2024-42	Fracassado (por preço) : PE 90095/24 E 90278/24
3	38766	MÁSCARA LARÍNGEA Nº 1.0 (2KG A 5KG) "DESCARTÁVEL", em PVC PVC transparente, livre de látex, com tubo em PVC liso, transparente, flexível, resistente a acotovelamento, com indicação de peso do paciente, tamanho e volume máximo de preenchimento do cuff, destacados com tinta indelével na parte proximal da máscara. Via de inflar proximal inserida paralelamente a parede do tubo, proximal inserida paralelamente a parede do tubo, com cuff de baixa fricção, flexível e suave, embalada individualmente, estéril em óxido de etileno. características adicionais: produto látex-free. Unidade de Apresentação: Embalagem individual estéril de uso único.	00060-00596628 /2023-89	Fracassado (por documentação)
4	38447	ESPARADRAPO HIPOALERGÊNICO IMPERMEÁVEL 5CM X 4,5M EM CARRETEL PLASTICO COM CAPA PROTETORA - Aplicação: fixação de curativos, cateteres e outros. Fita adesiva hipoalergênica, composta por tecido 100% algodão, polietileno, óxido de zinco, resina acrílica impermeabilizante à base de borracha natural, de alta aderência e resistência para imobilização que exige alta compressão e fixação de gaze e atadura. Fácil de rasgar e de excelente flexibilidade. Fácil remoção, sem deixar resíduos ou manchas na superfície. Isento de látex. Cor branca e tamanho	00060-00264732 /2024-98	Fracassado (por documentação)

		de 5 cm x 4,5 m. Unidade de fornecimento: Unidade.		
5	25759	PAPEL GRAU CIRÚRGICO 15 CM x 100M. Aplicação: embalagem para esterilização de utensílio hospitalar. Composição: confeccionado em papel branco atóxico e filme laminado resistente a esterilização e manuseio, gramatura 60 a 80 g/m². Tamanho: rolo 15 cm x 100m. Características Adicionais: conter nas bordas de selagem impressão com tinta indicativa química sem metais pesados em sua composição de cor clara que mude para cor escura e identifique que a embalagem passou pelo processo de esterilização em vapor saturado. A embalagem deve manter a eficácia da penetração do agente esterilizante, a manutenção da barreira microbiana, biocompatibilidade, resistência pré e pós esterilização e permitir abertura asséptica sem delaminação ou rasgos. Atender aos requisitos da NBR 14990. Processo de esterilização: não estéril. Forma de apresentação: rolo com 100 m. Prazo de validade: 75% do prazo total de validade do produto. Unidade de estoque: rolo (RL).	00060-00032152 /2024-33	Não renovação de ATA devido ao saldo insuficiente - Relatório 39 90151 /2024 B (SEI nº 165070100)
6	92435	SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL Nº 06. Aplicação: aspiração orotraqueal. Material: polivinil atóxico. Características Adicionais: estéril descartável, incolor, flexível, medindo aproximadamente 40 cm, com conector na parte proximal em PVC que permita perfeita adaptação em seringas, equipos, e tubo latex, etc.; com extremidade distal arredondada, aberta, apresentando 02 orifícios ovais próximo à ponta, situados em lados opostos, delimitados e proporcionais ao diâmetro da sonda, isentos de rebarbas e ou saliências que possam traumatizar o paciente; apresentando flexibilidade e maciez adequada ao fim a que se destina; espessura uniforme; isenta de manchas ou quaisquer defeitos. Embalada em saco plástico ou papel grau cirúrgico que forneça abertura técnica asséptica e que garanta a integridade e esterilização do produto.	00060-00175131 /2023-21	Não renovação Ata 90124/2024B - Fornecedor solicitou cancelamento de ATA-Ofício 527 (157084136)

		Apresentação: embalagem individual. Unidade de Estoque: unidade.		
7	37651	EQUIPO PARENTERAL PARA BOMBA DE INFUSÃO LIFEMED LF SMART TOUCH, TIPO SIMPLES, ESTÉRIL. Aplicação: Administração de solução parenterais através de bomba infusora. Material: tubo transparente atóxico. Características adicionais: equipo parenteral simples, compatível para bomba de infusão com sistema linear - LIFEMED modelo LF SMART TOUCH MONO, descartável, estéril, atóxico, apirogênico, intermediado por silicone grau médio, constituído por ponta perfurante tipo universal, com câmara gotejadora flexível, filtro de ar bacteriológico (15 micra), injetor lateral (tipo y), seguido por filtro de solução (15 micra), pinça corta fluxo (tipo rolete) e conector terminal com capa protetora, embalagem individual em papel grau cirúrgico ou similar que garanta a abertura em técnica asséptica. Apresentação: Embalagem individual acondicionada em caixa.	00060-00421605 /2023-11	Relatório 36 ARP Nº 90119/2024-A (SEI nº 163878894)
8	24969	PAPEL GRAU CIRURGICO 25CM x 100M. Aplicação: embalagem para esterilização de utensílio hospitalar. Composição: confeccionado em papel branco atóxico e filme laminado resistente a esterilização e manuseio, gramatura 60 a 80 g/m². Características Adicionais: Conter nas bordas de selagem impressão com tinta indicativa química sem metais pesados em sua composição de cor clara que mude para cor escura e identifique que a embalagem passou pelo processo de esterilização em vapor saturado. A embalagem deve manter a eficácia da penetração do agente esterilizante, a manutenção da barreira microbiana, biocompatibilidade, resistência pré e pós esterilização e permitir abertura asséptica sem delaminação ou rasgos. Atender aos requisitos da NBR 14990. Tamanho: 25 cm x 100 m. Processo de Esterilização: não estéril. Forma de apresentação: rolo com 100 m. Prazo	00060-00032152 /2024-33	Não renovação de ATA devido ao saldo insuficiente - Relatório 39 90151 /2024 B (SEI nº 165070100)

		de validade: 75% do prazo total de validade do produto. Unidade de estoque: rolo (RL)		
9	92369	INTEGRADOR QUÍMICO CLASSE V USO INTERNO. Aplicação: para controle da eficácia de esterilização a vapor (tempo, temperatura e qualidade do vapor). Material: tira de papel laminado com película plástica que impede qualquer contato da tinta com os materiais que serão esterilizados e permite a preservação da tinta indicativa. Tinta reagente de alta qualidade isenta de chumbo e metais pesados. Tamanho: padrão. Características adicionais: integrador químico que permite efetuar a monitorização das condições de esterilização a vapor no interior das embalagens com leitura rápida por mudança de limite e/ou mudança de cor. Validado de acordo com a norma ISO 11140-1	00060-00032152 /2024-33	Não renovação de ATA devido ao saldo insuficiente / 90151/2024-E/ Relatório 72 (166304771)

19. Alinhamento entre a Contratação e o Planejamento

Os itens que são objetos deste Estudo Técnico Preliminar foram inseridos na Proposta ao Projeto de Lei Orçamentária Anual – PLOA, referente ao exercício de 2024 conforme Planilha final DIPRO (SEI nº 114101324)

Processo SEI nº 00060-00157386/2023-10 e ao exercício de 2025 conforme Planilha final DIPRO (SEI nº 145825609) Processo SEI nº 00060-00140020/2024-84, conforme código ID indicado na tabela abaixo:

Nº	CÓD. SES	ID PCA	MATERIAL	APRES.	PER.	MOD.	QT. PREV.	VAL. UNIT.	VAL. TOTAL
			CURATIVO HIDROCOLÓIDE 15 CM X 15 CM, ESTÉRIL. Aplicação: prevenção de lesões, manutenção do meio úmido, estimulação da angiogênese, não aderência à ferida, desbridamento autolítico e manutenção da temperatura. Características						

1	35782	19580	adicionais: extra fino com camada interna composta por hidrocolóides (carboximetilcelulose e/ou gelatina e/ou pectina) e/ou polisobutileno e camada externa composta por poliuretano impermeável a líquidos e microrganismos. Apresentação: embalado individualmente. Unidade de Estoque: unidade (UN).	Medida: Unidade	Anual	PE	26.973	R\$ 10,50	R\$ 283.216,50
2	25283	18764	SERINGA, Descrição: hipodérmica 1ml, agulhada, com dispositivo de segurança, descartável, estéril. Aplicação: administração de vacinas e gasometria em neonatos. Material: seringa em plástico transparente e agulha em aço. Características Adicionais: com agulha de 13x4,5, no espaço destinado ao fluído não pode haver sujidade, manchas ou matérias orgânicas; cilindro deve ser de plástico transparente com acabamento perfeito que permita o movimento livre e suave do êmbolo, deve apresentar anel de retenção na extremidade distal que impeça a saída livre do êmbolo, a flange deve ter formato adequado para servir de apoio - aos dedos e deve		Anual	PE	258.651	R\$ 0,35	R\$ 90.864,36

			impedir que a seringa role quando colocada em superfície inclinada; o pistão deve ajustar-se com precisão no interior do cilindro de modo a permitir aspiração e /ou injeção com movimento suave em todo percurso e não deve separar-se da haste, deve ter bico que favoreça boa fixação em agulha, com escala de mililitro visível e que garanta precisão de dosagens. Embalada individualmente em papel grau cirúrgico que facilite a abertura em técnica asséptica e que assegure a esterilidade do produto durante o transporte e armazenamento até o seu uso. Apresentação: embalagem individualmente, acondicionadas em caixas	Medida: Unidade					
3	38766	21877	MÁSCARA LARÍNGEA Nº 1.0 (2KG A 5KG) "DESCARTÁVEL", em PVC PVC transparente, livre de látex, com tubo em PVC liso, transparente, flexível, resistente a acotovelamento, com indicação de peso do paciente, tamanho e volume máximo de preenchimento do cuff, destacados com tinta indelével na parte proximal da máscara. Via de inflar proximal inserida	Medida: Unidade	Anual	PE	424	R\$ 255,36	R\$ 108.272,64

			paralelamente a parede do tubo, proximal inserida paralelamente a parede do tubo, com cuff de baixa fricção, flexível e suave, embalada individualmente, estéril em óxido de etileno. características adicionais: produto látex-free. Unidade de Apresentação: Embalagem individual estéril de uso único.						
4	38447	19733	ESPARADRAPO HIPOALERGÊNICO IMPERMEÁVEL 5CM X 4,5M EM CARRETEL PLÁSTICO COM CAPA PROTETORA - Aplicação: fixação de curativos, cateteres e outros. Fita adesiva hipoalergênica, composta por tecido 100% algodão, polietileno, óxido de zinco, resina acrílica impermeabilizante à base de borracha natural, de alta aderência e resistência para imobilização que exige alta compressão e fixação de gaze e atadura. Fácil de rasgar e de excelente flexibilidade. Fácil remoção, sem deixar resíduos ou manchas na superfície. Isento de látex. Cor branca e tamanho de 5 cm x 4,5 m. Unidade de fornecimento: Unidade.	Medida: Unidade	Anual	PE	40.947	R\$ 4,70	R\$ 192.450,90

5	25759	19420	PAPEL GRAU CIRÚRGICO 15 CM x 100M. Aplicação: embalagem para esterilização de utensílio hospitalar. Composição: confeccionado em papel branco atóxico e filme laminado resistente a esterilização e manuseio, gramatura 60 a 80 g/m². Tamanho: rolo 15 cm x 100m. Características Adicionais: conter nas bordas de selagem impressão com tinta indicativa química sem metais pesados em sua composição de cor clara que mude para cor escura e identifique que a embalagem passou pelo processo de esterilização em vapor saturado. A embalagem deve manter a eficácia da penetração do agente esterilizante, a manutenção da barreira microbiana, biocompatibilidade, resistência pré e pós esterilização e permitir abertura asséptica sem delaminação ou rasgos. Atender aos requisitos da NBR 14990. Processo de esterilização: não estéril. Forma de apresentação: rolo com 100 m. Prazo de validade: 75% do prazo total de validade do produto. Unidade de estoque: rolo (RL). Código SES: 25759	Medida: Rolo	Anual	PE	1.157	R\$ 57,05	R\$ 66.006,85
---	-------	-------	--	--------------	-------	----	-------	-----------	---------------

6	92435	21936	SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL Nº 06. Aplicação: aspiração orotraqueal. Material: polivinil atóxico. Características Adicionais: estéril descartável, incolor, flexível, medindo aproximadamente 40 cm, com conector na parte proximal em PVC que permita perfeita adaptação em seringas, equipos, e tubo latex, etc.; com extremidade distal arredondada, aberta, apresentando 02 orifícios ovais próximo à ponta, situados em lados opostos, delimitados e proporcionais ao diâmetro da sonda, isentos de rebarbas e ou saliências que possam traumatizar o paciente; apresentando flexibilidade e maciez adequada ao fim a que se destina; espessura uniforme; isenta de manchas ou quaisquer defeitos. Embalada em saco plástico ou papel grau cirúrgico que forneça abertura técnica asséptica e que garanta a integridade e esterilização do produto. Apresentação: embalagem individual. Unidade de Estoque: unidade.	Medida: Unidade	Anual	PE	135.132	R\$ 0,41	R\$ 55.404,12
			EQUIPO PARENTERAL PARA BOMBA DE INFUSÃO LIFEMED LF SMART TOUCH, TIPO SIMPLES,						

7	37651	22184	ESTÉRIL. Aplicação: Administração de solução parenterais através de bomba infusora. Material: tubo transparente atóxico. Características adicionais: equipo parenteral simples, compatível para bomba de infusão com sistema linear - LIFEMED modelo LF SMART TOUCH MONO, descartável, estéril, atóxico, apirogênico, intermediado por silicone grau médio, constituído por ponta perfurante tipo universal, com câmara gotejadora flexível, filtro de ar bacteriológico (15 micra), injetor lateral (tipo y), seguido por filtro de solução (15 micra), pinça corta fluxo (tipo rolete) e conector terminal com capa protetora, embalagem individual em papel grau cirúrgico ou similar que garanta a abertura em técnica asséptica. Apresentação: Embalagem individual acondicionada em caixa.	Medida: Unidade	Anual	PE	14.631	R\$ 29,00	R\$ 424.299,00
			PAPEL GRAU CIRÚRGICO 25CM x 100M. Aplicação: embalagem para esterilização de utensílio hospitalar. Composição: confeccionado em papel branco atóxico e filme laminado resistente a						

8	24969	19436	esterilização e manuseio, gramatura 60 a 80 g/m². Características Adicionais: Conter nas bordas de selagem impressão com tinta indicativa química sem metais pesados em sua composição de cor clara que mude para cor escura e identifique que a embalagem passou pelo processo de esterilização em vapor saturado. A embalagem deve manter a eficácia da penetração do agente esterilizante, a manutenção da barreira microbiana, biocompatibilidade, resistência pré e pós esterilização e permitir abertura asséptica sem delaminação ou rasgos. Atender aos requisitos da NBR 14990. Tamanho: 25 cm x 100 m. Processo de Esterilização: não estéril. Forma de apresentação: rolo com 100 m. Prazo de validade: 75% do prazo total de validade do produto. Unidade de estoque: rolo (RL) Código SES: 24969	Medida: Rolo	Anual	PE	1.170	R\$ 99,90	R\$ 116.883,00
			INTEGRADOR QUÍMICO CLASSE V USO INTERNO. Aplicação: para controle da eficácia de esterilização a vapor (tempo, temperatura e qualidade do vapor).						

9	92369	21746	Material: tira de papel laminado com película plástica que impede qualquer contato da tinta com os materiais que serão esterilizados e permite a preservação da tinta indicativa. Tinta reagente de alta qualidade isenta de chumbo e metais pesados. Tamanho: padrão. Características adicionais: integrador químico que permite efetuar a monitorização das condições de esterilização a vapor no interior das embalagens com leitura rápida por mudança de limite e /ou mudança de cor. Validado de acordo com a norma ISO 11140-1	Medida: Unidade	Anual	PE	226.874	R\$ 0,17	R\$ 38.568,58
---	-------	-------	--	-----------------	-------	----	---------	----------	---------------

A vigência das atas de registro de preços ou de contratos de fornecimento não se restringe a apenas um exercício financeiro e valor previsto neste Estudo Técnico Preliminar corresponde a consolidação da demanda da SES/DF para o período de um ano. Logo, considerando a memória de cálculo constante do processo SEI, os quantitativos registrados não serão executados em sua totalidade em um único exercício financeiro.

A elaboração do Plano de Contratações Anual e o levantamento de necessidades, com vistas a elaboração da proposta de lei orçamentária anual, ocorrem simultaneamente na SES/DF.

Após a publicação da Lei Orçamentária Anual (LOA), o ajuste dos valores lançados no Plano de Contratações Anual (PCA) considera os cortes orçamentários sofridos por cada Programa de Trabalho (PT) utilizado pela Diretoria de Programação de Medicamentos e Insumos para a Saúde (DIPRO). Foi realizada a adequação do valor total estimado de cada medicamento ou insumo para a saúde proporcionalmente ao corte sofrido por cada PT.

20. Benefícios a serem alcançados com a contratação

A efetivação da contratação contribui para a continuidade do abastecimento dos bens de consumo padronizados nesta SES/DF, bem como assegura a assistência aos usuários do SUS/DF

21. Providências a serem Adotadas

Não se aplica, em razão de tratar de bens de consumo de uso regular. Todavia, a SES/DF possui organização interna para o monitoramento da execução contratual.

22. Possíveis Impactos Ambientais

O risco ambiental apresentado pelos bens objetos está relacionado produção de Resíduos de Serviço de Saúde, definidos pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 222, de 28 de março de 2018 como "todos os resíduos resultantes das atividades exercidas pelos geradores de resíduos de serviços de saúde", compreendidos como "todos os serviços cujas atividades estejam relacionadas com a atenção à saúde humana ou animal".

Assim, a fim de mitigar os riscos ambientais inerentes aos bens a serem adquiridos esta SES/DF procederá com a adoção das medidas necessárias para o correto gerenciamento dos resíduos de serviços de saúde gerados, em conformidade com a RDC supramencionada e com o PLANO DE GERENCIAMENTO DE RESÍDUOS DE SERVIÇO DE SAÚDE implementado no âmbito desta Secretaria

23. Declaração de Viabilidade

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

23.1. Justificativa da Viabilidade

Considerando que os insumos objetos do presente processo consistem em bens padronizados como de abastecimento regular nesta Secretaria de Estado de Saúde - SES/DF, sendo fundamentais para o atender às demandas de saúde da população do Distrito Federal;

Considerando que a aquisição dos referidos medicamentos encontra-se prevista no Plano de Contratações Anual da SES/DF/Lei Orçamentária Anual - LOA;

Considerando que o presente estudo indica a contratação em regime de Solicitação de Registro de Preço-SRP, e a consequente formalização de Ata de Registro de Preço - ARP, como o melhor meio de aquisição regular destes insumos;

Considerando que a licitação por Sistema de Registro de Preço não acarreta comprometimento imediato do orçamento desta Secretaria, de forma que a disponibilidade orçamentária será avaliada oportunamente a cada execução das Atas de Registro de Preço formalizadas;

Diante do exposto, com base nos dados obtidos a partir do presente estudo, esta Equipe de Planejamento conclui que a aquisição do objeto é viável.

24. 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](#).

ALESSANDRO OLIVEIRA DE SOUSA

Diretor de Programação de Medicamentos e Insumos para a Saúde-



Assinou eletronicamente em 24/04/2025 às 07:51:22.

ALINE ROCHA RODRIGUES

Gerente de Programação de Insumos para a Saúde-Substituta



Assinou eletronicamente em 23/04/2025 às 14:26:42.

TANNETTI PEREIRA AUGUSTO

Enfermeira



Assinou eletronicamente em 23/04/2025 às 11:33:56.

MARIA LUIZA REGO BEZERRA

Enfermeira

GABRIELA NOLETO FERNANDES

Diretora de Enfermagem



Assinou eletronicamente em 23/04/2025 às 10:30:14.

CLAUDIA RODRIGUES MAFRA

ENFERMEIRA

THAYRINE BRITO FAGUNDES

Enfermeira

ANDERSON FREIRE NOBRE JUNIOR

Diretor de Programação de Medicamentos e Insumos para a Saúde - Substituto